



**PROT. 9951**

**Lì 22/06/2006**

**AZIENDA SANITARIA U.S.L. N. 2  
VIA TORRACA, 2 -85100 POTENZA  
U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO  
Tel. 0975-312419 -2415  
Fax 0975-312474 -2431**

**OGGETTO: ACQUISTO DI STRUMENTAZIONI PER LA U.O. DI CARDIOLOGIA DEL  
PRESIDIO OSPEDALIERO DI VILLA D'AGRI.**

**L'AZIENDA SANITARIA U.S.L. n. 2** con sede in Potenza alla Via Torraca, 2 - *telefono 0971310111 - telefax 0971310527, codice fiscale/partita Iva 01186820765,*

## **RENDE NOTO**

Che intende acquistare le sottoindicate strumentazioni occorrenti per le esigenze della U.O. di Cardiologia del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri:

- 1. SISTEMA HOLTER CARDIOLOGICO**
- 2. SISTEMA PER L'EFFETTUAZIONE DELL'ECG CON TEST DA SFORZO, completo di cyclette.**

## **ARTICOLO 1**

### **SISTEMA DI PROCEDURA**

La fornitura avrà luogo in applicazione del vigente regolamento Aziendale per acquisti di beni e servizi di valore inferiore alla soglia comunitaria, e sarà eventualmente affidata, **per singola strumentazione**, a favore di chi avrà presentato il prezzo più basso, nel rispetto dei requisiti tecnico-funzionali di massima indicati nell'allegato Capitolato di fornitura.

## **ARTICOLO 2**

### **SOGGETTI AMMESSI A PRESENTARE OFFERTE**

Sono ammesse a presentare le proposte di fornitura le Ditte regolarmente iscritte alla C.C.I.A.A. per l'esercizio dell'attività corrispondente a quella oggetto del presente avviso, a condizione che non siano presenti cause ostative per l'ammissione a pubbliche forniture. Non saranno prese in considerazione eventuali proposte di fornitura che perverranno da parte di Ditte che, nel corso di precedenti rapporti di fornitura con questa Azienda Sanitaria, si siano contraddistinte da frequenti inadempienze contrattuali, dimostrandosi poco affidabili con comportamenti che hanno dimostrato scarsa attitudine all'etica, alla deontologia professionale ed al rispetto degli obblighi contrattuali, meglio evidenziati nell'allegato capitolato di fornitura, ovvero a carico delle quali sia stata disposta la cancellazione dall'elenco dei fornitori dell'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 2.

### **ARTICOLO 3**

#### **CAPITOLATO TECNICO DI FORNITURA**

Gli atti relativi al presente avviso ed il capitolato di fornitura, sono liberamente consultabili sui internet di seguito specificati:

- [www.basilicatanet.it](http://www.basilicatanet.it) -sezione bandi;
- [www.asl2.potenza.it](http://www.asl2.potenza.it) -sezione avvisi, bandi e concorsi.

E' fatto espresso divieto alle Ditte di apportare qualsiasi modifica ai documenti scaricati dai suddetti siti.

Eventuali modifiche dalle stesse apportate saranno considerate come non apposte, in quanto farà esclusivamente fede il testo emanato dall'Azienda Sanitaria U.S.L. N. 2.

### **ARTICOLO 4**

#### **NORME PER LA PRESENTAZIONE DELLA PROPOSTA DI OFFERTA**

Le Ditte interessate dovranno far pervenire al seguente indirizzo:

**AZIENDA SANITARIA U.S.L. N. 2 -VIA COLOMBO, 2 -85050 VILLA D'AGRI (PZ), per  
le ore 13,00 del giorno 06/07/2006**

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

Il suddetto plico dovrà recare esternamente, le seguenti diciture:

- **"PROPOSTA PER LA FORNITURA DI STRUMENTAZIONI PER LA U.O. DI  
CARDIOLOGIA DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI VILLA D'AGRI"**
- **NOMINATIVO, INDIRIZZO, RECAPITO TELEFONICO E DI FAX DEL MITTENTE.**

Ai sensi di quanto previsto dall'art. 13 del citato Regolamento Aziendale per acquisto di beni e servizi, si precisa che il termine stabilito per la presentazione delle proposte di fornitura è ordinario, e che potranno essere accettate anche proposte di Ditte pervenute entro il termine precedente alla valutazione delle proposte stesse.

### **ARTICOLO 5**

#### **DATA, ORA E LUOGO DI APERTURA DEI PLICHI**

L'apertura dei plichi contenenti i documenti e la proposta economica, avverrà alle ore **10,00** del giorno **07/07/2006** in seduta pubblica in Villa D'Agri (Potenza) presso la Sala Riunioni del Distretto Sanitario -2° piano.

#### **Si precisa che:**

- a. il presente avviso è mera indagine conoscitiva e senza alcun vincolo da parte della scrivente U.O. né alla trattativa e né all'acquisto;
- b. l'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 2 si riserva di considerare l'eventuale proposta ricevuta come proposta contrattuale sulla quale avere la facoltà di aprire una eventuale trattativa, qualora quest'ultima venga ritenuta opportuna;
- c. la proposta ricevuta può essere palesata a tutti gli offerenti nell'ottica di una eventuale trattativa plurima con offerte a rilancio, cui saranno invitati i tre migliori offerenti.

**IL DIRIGENTE AMMINISTRATIVO  
DR. NICOLA CLAPS**

# CAPITOLATO PER LA FORNITURA DI STRUMENTAZIONI PER L'AMBULATORIO DI CARDIOLOGIA DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI VILLA D'AGRI.

## ARTICOLO 1 OGGETTO DELLA FORNITURA

Costituisce oggetto del presente capitolato la fornitura delle sottoindicate strumentazioni occorrenti per la U.O. di Cardiologia del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri:

- 1. SISTEMA HOLTER CARDIOLOGICO**
- 2. SISTEMA PER L'EFFETTUAZIONE DELL'ECG CON TEST DA SFORZO, completo di cyclette.**

I sistemi richiesti devono avere le seguenti caratteristiche tecniche, operative e funzionali di massima, di seguito specificate, chiaramente descritte ed illustrate nella documentazione tecnica relativa alla proposta di fornitura:

### **SISTEMA HOLTER CARDIOLOGICO**

- Sistema di registrazione e lettura di ultima generazione, idoneo anche per pazienti con insufficienza cardiaca ed aritmie maligne.
- Sistema operativo Windows XP, completo di software di analisi, stampante laser e monitor colore TFT LCD da 19";
- Possibilità di riconoscimento analisi ad alta risoluzione dello ST e del QT;
- Soglia d'ampiezza e trend di visualizzazione;
- Variabilità della frequenza cardiaca;
- Intervalli BES ed etichettatura BES;
- intervalli di frequenza, intervalli RR,
- Analisi dei pacemaker identificazione del Flutter atriale e fibrillazione
- Alta specificità e sensibilità per le aritmie ventricolari e sopraventricolari;
- Unione morfologie, impostazioni vari eventi aritmici
- Possibilità di accesso agli eventi tramite trend e/o istogrammi
- Deve essere completo di n. 3 registratori a tre canali programmabili dal lettore, con funzione di rilevamento pacemaker integrata;
- pulsante eventi paziente, controller posizionamento delle derivazioni.
- Garanzia "**integrale**" di almeno **24 mesi** a decorrere dalla data del collaudo e di accettazione definitiva.

### **SISTEMA PER L'EFFETTUAZIONE DELL'ECG CON TEST DA SFORZO, completo di cyclette.**

- Il sistema operativo deve essere completo di dispositivo di registrazione digitale a 12 derivazioni automatico e manuale a sei canali
- Deve consentire il monitoraggio e documentazione aritmie
- Sistema di stampa dell'esame
- Possibilità di monitorare continuamente gli eventi in corso di test
- Software acquisizione
- Analisi e variazione su ogni derivazione dell'ECG, del segmento ST e dell'alternanza dell'onda T, ampiezza variazioni di QT e di dispersione su 12 derivazioni
- Rilevamento automatico dei disturbi del ritmo;
- Modelli di trend, report finali, archiviazione dati

- Sistema di applicazione degli elettrodi con pompa di aspirazione
- Software per stampa estemporanea
- Alimentazione a corrente diretta ed a batterie ricaricabili.
- Deve essere completo di cyclette
- Garanzia “**integrale**” di almeno **24 mesi** a decorrere dalla data del collaudo e di accettazione definitiva.

Ciascuna delle strumentazioni deve essere fornita completa di ogni altro componente indispensabile al normale e corretto funzionamento.

**Entrambi i dispositivi richiesti devono essere conformi:**

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

## **ARTICOLO 2**

### **CONTENUTO DEL PLICO**

Il plico di cui all'articolo 4 dell'avviso dovrà contenere l'offerta economica ed i documenti tecnici ed amministrativi.

**BUSTA A** deve riportare esternamente, oltre l'indirizzo del mittente, e la dicitura “**CONTIENE PROPOSTA ECONOMICA**”.

La proposta economica dovrà:

1. Essere redatta su carta intestata ed indicare l'esatta denominazione della Ditta nel cui interesse l'offerta è presentata, la sede legale, i dati anagrafici e fiscali della Ditta medesima;
2. Essere datata e sottoscritta in forma leggibile dal titolare o dal legale rappresentante della Ditta o da persona abilitata ad impegnare e rappresentare legalmente la Ditta offerente.
3. Consistere nella indicazione:
  - a. del prezzo unitario di ciascuno dei dispositivi componenti il sistema proposto;
  - b. del prezzo complessivo per la fornitura dell'intero sistema proposto, quale risultante dalla somma dei prezzi unitari di cui al precedente punto a).

Inoltre dovrà essere indicata, come opzionale, la quotazione di eventuali ulteriori accessori disponibili.

I prezzi dovranno essere formulati al netto dell'Iva

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.

**BUSTA B** Deve riportare oltre all'indirizzo della Ditta mittente la dicitura: “**DOCUMENTI AMMINISTRATIVI E TECNICI**”. I documenti da presentare ed inserire in detta busta sono:

**B.1** **Dichiarazione** conforme al modello di cui all'allegato 1 di data successiva

all'emissione del presente bando, resa ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.p.R. 28 dicembre 2000, n. 445 corredata da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore, in corso di validità.

**B.2 Relazione tecnica** relativa al dispositivo 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. La Ditta è tenuta a fornire tutte le informazioni tecniche utili per qualificare il prodotto offerto e per consentire di verificare la rispondenza ai requisiti minimi richiesti.

**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 del sistema proposto alla normativa vigente da redigersi secondo l'allegato 2, debitamente compilato e sottoscritto. È possibile compilare tale dichiarazione anche su proprio modulo, rispettando la stessa sequenza ed intestazione dei punti riportati nel citato allegato.

**B.5** Illustrazione dell'organizzazione del servizio di assistenza tecnica, contenente:

- a. l'indicazione della sede del Centro di Assistenza tecnica a cui fare riferimento per gli interventi di manutenzione, autorizzato dalla Casa Madre o dalla Ditta distributrice per l'Italia 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.  
Con la predetta dichiarazione la Ditta dovrà impegnarsi a garantire gli interventi tecnici:
  - in caso di chiamata nei giorni feriali (dal lunedì al giovedì compreso), l'intervento tecnico dovrà essere garantito al massimo il giorno successivo non festivo;
  - in caso di chiamata il venerdì o prefestivi, l'intervento tecnico deve essere assicurato entro il primo giorno successivo non festivo.
- b. **Durata della garanzia** (non inferiore a **24** mesi) a decorrere dalla data del verbale di collaudo e di accettazione definitiva;
- c. **tempo** (espresso in anni) in cui viene garantita la disponibilità delle parti di ricambio, la quale deve essere garantita per un periodo minimo non inferiore ad anni 8 (otto) dalla data del collaudo.

### ARTICOLO 3

#### CORRISPETTIVO DELLA FORNITURA

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

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

comprensivo delle seguenti spese:

- ❑ scarico e deposito dell'apparecchiatura presso i locali di destinazione;
- ❑ allontanamento di materiali residui dopo il montaggio
- ❑ degli accessori necessari per il normale funzionamento.
- ❑ Messa in funzione, collaudo e dimostrazione d'uso;
- ❑ 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 corrispettivo deve ritenersi, in ogni caso, comprensivo di qualunque altro onere, anche se non previsto, necessario per la normale installazione e funzionamento dell'apparecchiatura oggetto del presente appalto.

## **ARTICOLO 4 CAUZIONE**

A garanzia della fornitura la Ditta affidataria dovrà presentare deposito cauzionale pari al 5% dell'importo netto contrattuale.

Detta cauzione potrà essere costituita a scelta del fornitore secondo una delle modalità previste dalla normativa vigente.

La cauzione resterà vincolata fino alla completa e regolare esecuzione della fornitura.

Si prescinderà dalla presentazione della cauzione qualora l'importo della fornitura sia inferiore ad € 10.000,00.

## **ARTICOLO 5 SPESE CONTRATTUALI**

La persona che darà preposta alla sottoscrizione del contratto, dovrà presentarsi presso la sede legale dell'Azienda Sanitaria situata in Potenza, alla Via Torraca, 2, entro 15 giorni dalla ricezione della comunicazione.

Tutte le spese contrattuali, nessuna esclusa, nascenti o conseguenti alla presente fornitura, presuntivamente determinate in € 250,00, sono poste a carico della Ditta affidataria della fornitura.

Si prescinderà dalla stipulazione del contratto in caso di fornitura di importo inferiore ad € 10.000,00.

## **ARTICOLO 6 TEMPI DI FORNITURA**

La fornitura dovrà essere eseguita entro 20 giorni lavorativi dalla ricezione del buono d'ordine.

Il fornitore effettuerà la consegna a propria diligenza, rischio e spese presso la U.O. di Cardiologia del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri.

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

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

Eventuali danneggiamenti riportati dalla merce durante il trasporto e/o durante le

operazioni di carico e scarico sono sempre e fino al suo utilizzo imputabili al fornitore.

## ARTICOLO 7 COLLAUDO

La strumentazione oggetto del presente Capitolato di fornitura, sarà collaudata per essere ammessa all'utilizzo clinico routinario.

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

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 l'operazione di collaudo è intesa a verificare:

- l'accertamento della presenza di tutte i dispositivi componenti il sistema offerto;
- la conformità al tipo ed ai modelli descritti nell'offerta del fornitore o nei suoi allegati, le caratteristiche prestazionali e funzionali descritte nell'offerta.

L'operazione è effettuata alla presenza di incaricati del fornitore che dovranno controfirmare il relativo verbale di consegna e messa in funzione. Quando le apparecchiature o parte di esse non superano le prescritte prove funzionali e diagnostiche, le operazioni sono ripetute e continuate alle stesse condizioni e modalità con eventuali oneri a carico del fornitore fino alla loro conclusione. La ripetizione delle prove deve essere effettuata entro 10 giorni dalle precedenti.

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

1. richiedere al fornitore di mettere a disposizione, a sue spese, entro il termine di 20 giorni, apparecchiature aggiuntive idonee a porre le apparecchiature fornite 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 del fornitore le apparecchiature che non hanno superato le prove per effettuare il ritiro, a proprie cura e spese, entro il termine di 20 giorni;
3. affidare la fornitura ad altri fornitori in danno al fornitore inadempiente.
4. Quando, invece, le operazioni di collaudo pongono in evidenza solo guasti ed inconvenienti che possono essere eliminati a giudizio degli incaricati del collaudo, il fornitore assume l'obbligo di:

- eliminare guasti ed inconvenienti in brevissimo tempo e comunque non oltre 20 giorni dalla data del verbale di accertamento redatto dagli incaricati del collaudo;
- richiedere un nuovo collaudo non appena eliminati i guasti ed inconvenienti. Il regolare collaudo dei beni forniti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque il fornitore per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento del collaudo, ma vengano in seguito accertati.

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

L'Azienda Sanitaria assume obbligo di non utilizzare le apparecchiature consegnate e poste in funzione prima delle operazioni di collaudo.

Ove ciò dovesse accadere, le macchine utilizzate debbono intendersi accettate al collaudo.

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

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

## ARTICOLO 8

### DOCUMENTAZIONE DEI PRODOTTI FORNITI

Dovrà essere garantita la disponibilità di manuali d'uso e di service dei prodotti per ciascuna apparecchiatura.

I manuali dovranno essere forniti in lingua italiana, o in subordine, dovrà essere consegnata una traduzione.

## ARTICOLO 9

### ISTRUZIONI PER L'USO

E' fatto obbligo al fornitore di mantenere un proprio tecnico presso la U.O. di Cardiologia del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri, senza alcuna pretesa di spesa aggiuntiva, per tutto il tempo necessario per la istruzione e l'addestramento degli operatori che saranno preposti dell'uso dell'apparecchiatura, fino a quando non abbiano acquisito una perfetta conoscenza e padronanza all'uso della stessa.

## ARTICOLO 10

### GARANZIA DELLE APPARECCHIATURE

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

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

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

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

## ARTICOLO 11

### INTERVENTI TECNICI NEL PERIODO DI GARANZIA E POST- GARANZIA

Il fornitore si obbliga a riparare o sostituire le parti o l'attrezzatura che si dimostrasse difettosa o guasta, accollandosi tutti i costi derivanti (mano d'opera, spese di trasferta, parti di ricambio), senza alcuna franchigia, presso le sedi di installazione.

Il fornitore 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.

Il fornitore è tenuto 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:

- € 50,00 per ciascun giorno di ritardo dal 2° al 5° giorno;
- € 150,00 per ciascun giorno di ritardo dal 6° giorno in avanti.

Dovrà essere garantita la disponibilità delle parti di ricambio per un periodo minimo di 8 (otto) anni a decorrere dal collaudo, o per un periodo maggiore, ove esso risulti dall'offerta presentata dal fornitore.

## **ARTICOLO 12**

### **MODALITA' DI PAGAMENTO**

La fattura relativa alla fornitura dell'attrezzatura 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.

Il pagamento sarà di regola effettuato entro 90 giorni dalla data di ricevimento della fattura. 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.

## **ARTICOLO 13**

### **CLAUSOLE PENALI**

Il mancato rispetto dei tempi di consegna, installazione e collaudo, comporta l'applicazione di una penale minima di **€ 50,00** 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 il fornitore dimostri che il mancato rispetto dei termini previsti sia dipeso da cause di forza maggiore ad esso non imputabile. In tale caso l'onere della prova incombe sul fornitore.

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

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 al fornitore il maggior onere conseguente all'acquisto sul libero mercato dei beni oggetto della presente fornitura e di cancellare il fornitore 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.

## **ARTICOLO 14**

### **REVOCA DELLA FORNITURA**

L'affidamento della fornitura sarà revocata nei seguenti casi:

- a) in caso di continuato ritardo nell'osservanza dei termini di consegna
- b) in caso mancata rispondenza dell'attrezzatura 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;
- c) per motivate esigenze di pubblico interesse specificate nel provvedimento di revoca.

Nei casi previsti alle precedenti lettere a) e b) il fornitore è tenuto al completo risarcimento di tutti i danni, diretti e indiretti che l'Azienda Sanitaria deve sopportare a seguito dell'affidamento ad altro fornitore.

## **ARTICOLO 15**

**INFORMATIVA, AI SENSI DELL'ART. 13 DEL D. LGS 196/03 "CODICE IN MATERIA DI PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI", SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI RELATIVI AI FORNITORI, ADDETTI ALLA MANUTENZIONE, SOGGETTI CHE GESTISCONO IN APPALTO SERVIZI DI PERTINENZA DELLA A.S.L. ED AI SOGGETTI NON APPARTENENTI ALLA CATEGORIA DEGLI UTENTI DEL SSR.**

**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.

**Titolare e Responsabili del trattamento:** Titolare del trattamento dei dati è il Direttore Generale dell'Azienda nella persona del Dr. Attilio S. Nunziata.

Presso questa Azienda, inoltre, ciascun Dirigente di struttura semplice o complessa è stato nominato Responsabile del Trattamento dei dati eseguiti presso l'Unità Operativa di competenza, pertanto, gli stessi provvederanno a fornire il riscontro in caso di esercizio dei diritti su elencati. L'elenco aggiornato dei Responsabili del trattamento dei dati è disponibile sul sito e comunque presso l'U.O. Legale dell'Azienda.

## ARTICOLO 16

### CONTROVERSIE E NORME DI RINVIO

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

Per tutto quanto non previsto si rinvia alle norme del Codice Civile e dalle altre disposizioni inerenti la materia contrattuale.

Spett.le  
Azienda Sanitaria U.S.L. n. 2  
Via Torraca, 2  
**85100 Potenza**

Il sottoscritto \_\_\_\_\_ nato a \_\_\_\_\_  
il \_\_\_\_\_, in qualità di legale rappresentante della Ditta \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ con sede in \_\_\_\_\_, Via \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_, codice fiscale \_\_\_\_\_ partita Iva \_\_\_\_\_

In relazione all'avviso di interesse prot. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ per la fornitura di strumentazioni per la U.O. di Cardiologia del Presidio Ospedaliero di Villa D'Agri, previamente informato e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art.76 del D.P.R. 28 dicembre 2000 n°445, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate,

**DICHIARA**

- Che la Ditta è regolarmente iscritta nel registro della Camera di Commercio, Industria, Agricoltura e Artigianato di \_\_\_\_\_, per l'attività specifica riferita all'oggetto dell'appalto, ed attesta i seguenti dati:
  - Ragione sociale dell'Impresa .....
  - Numero di iscrizione .....
  - Data di iscrizione .....
  - Durata dell'Impresa/data termine .....
  - Forma giuridica .....
 Attività dell'Impresa:.....

- 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 dei Titolari, soci, direttori tecnici, amministratori muniti di rappresentanza, soci accomandatari):

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

- 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;
- 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)** \_\_\_\_\_;

5. che la sede INPS competente per il regolare versamento dei contributi previdenziali obbligatori è la seguente:  
**(indirizzo completo)** \_\_\_\_\_ n. posiz. contributiva \_\_\_\_\_
6. che la sede INAIL competente per il regolare versamento dei contributi assicurativi obbligatori è la seguente:  
**(indirizzo completo)** \_\_\_\_\_ n. posiz. assicurativa \_\_\_\_\_
7. Di essere pienamente edotto delle norme che devono regolare la fornitura in parola e di avere preso piena conoscenza delle prescrizioni contenute nell'avviso di gara e nel capitolato di fornitura, accettandone integralmente e senza riserve tutte le condizioni e prescrizioni in essi contenute;
8. Di avere, inoltre, preso conoscenza di tutte le circostanze generali e particolari che possono aver influito sulla determinazione delle condizioni contrattuali e che potranno influire sulla esecuzione della fornitura;
9. Di consegnare l'attrezzatura franco locali di destinazione, comprese le spese di trasporto;
10. 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** .....

\_\_\_\_\_, lì \_\_\_\_\_

**(TIMBRO DELLA DITTA E FIRMA LEGGIBILE E PER ESTESO DEL DICHIARANTE)**

\_\_\_\_\_

Ai sensi dell'art. 38, comma 3, del D.P.R. 28 dicembre 2000 n°445, si allega copia fotostatica di un documento di riconoscimento, in corso di validità.

REGIONE BASILICATA  
AZIENDA SANITARIA U.S.L. N. 2  
VIA TORRACA, 2 -85100 POTENZA

**SCHEDA INFORMATIVA**  
**DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' COSTRUTTIVA ALLA NORMATIVA VIGENTE**  
resa ai sensi del D.p.R. 28 dicembre 2000, n. 455

**APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI ED ATTREZZATURE**

Il sottoscritto .....  legale rappresentante  
 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**;
- 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 II 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 II – VIII della Direttiva, inoltre è applicato e visibile il marchio CE sull'apparecchiatura.
  - rientra, ma non si è in grado, attualmente, di consegnare la documentazione di conformità CE resa come da Allegato II – VIII della Direttiva citata.
- la macchina in riferimento alla **“Direttiva Dispositivi Medico-Diagnostici in vitro” 98/79/CE**, recepita con **D.Lgs 8 settembre 2000, n. 332:**
  - rientra, per cui si allega la documentazione di conformità dell'apparecchiatura.

Inoltre è rispondente alle seguenti normative tecniche di sicurezza elettrica

- |                          |                      |                      |
|--------------------------|----------------------|----------------------|
| <input type="checkbox"/> | CEI 62-5 (IEC 601-1) | Norme generali       |
| <input type="checkbox"/> | CEI 66.5 (EN 61010)  | Norme particolari    |
| <input type="checkbox"/> | CEI.....             | Altre Norme generali |
| <input type="checkbox"/> | CEI.....             | Norme particolari    |
| <input type="checkbox"/> | MARCHI DI QUALITA'   | .....                |
| <input type="checkbox"/> | 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.