

FRONTESPIZIO DETERMINAZIONE

AOO: AOO000
REGISTRO: Determinazione
NUMERO: 0000215
DATA: 19/02/2021 09:20
OGGETTO: Fornitura, mediante accordo quadro, in tre lotti di sistemi di navigazione e mappaggio elettroanatomico per lo studio e trattamento avanzato delle aritmie cardiache, per le necessità delle Aziende Sanitarie associate all'Area Vasta Emilia Nord e dell'Azienda USL di Bologna. Indizione di gara a procedura aperta ai sensi del combinato disposto dagli artt. 60 e 54 del D.Lgs.50/2016. Durata contratto anni tre con possibilità di rinnovo per ulteriori uno . Codice Identificativo Gara 8048736 CIG Quadro Lotto 1 8631093B41 CIG Quadro Lotto 2 8631103384 CIG Quadro Lotto 3 86311087A3

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Silvia Orzi

ADOTTATO DA:

S.C.I. Acquisizione Beni

CLASSIFICAZIONI:

- [01-08-03]

DESTINATARI:

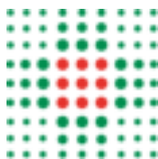
- Collegio sindacale: collegiosindacale@ao.pr.it

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
DETE0000215_2021_determina_firmata.pdf	Orzi Silvia	BFC99FA491610CBC2B13DF8EB21F3AB D2B2E69EE9B202A3CD81D7AA1A5D57B 85
DETE0000215_2021_Allegato1.pdf:		00971980E262B7ADE8B076B15C4BBFE8 9EE7952DFB4F5B336C2771DCE26501BF
DETE0000215_2021_Allegato2.pdf:		B7E421C627ED1FD2742A91F36FC3B7E0 8E278C0C4F5673FC74B3FED1A7B0582A
DETE0000215_2021_Allegato3.pdf:		097537970A5BA58837436D37C11C237E4 D88D0735F7FA94D10CD48FAA366F9E7



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.
Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.

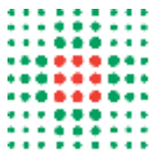


File	Firmato digitalmente da	Hash
DETE0000215_2021_Allegato4.pdf:		B62ADF6B981CF400ED1DEBB5180109C2 8B3E6A8DB72A0C83F913804DF7A6ABD0
DETE0000215_2021_Allegato5.pdf:		CD8EE6271ECA2E8C350A6E8632E95A50 CD0044E70F9143082865565B0D815F26
DETE0000215_2021_Allegato6.pdf:		95C3AE7C77342B9BCB09ED81FEF43D2B 8BEEEF3E79F34BFD4347DEF070916F5D
DETE0000215_2021_Allegato7.pdf:		066029677CF2CB224DEEAD9AB2A93D3C 214F0F54FEC28CF412F55929C61ADDC5
DETE0000215_2021_Allegato8.pdf:		7894A41451E0D1215E800DB806F050E9E 673CDD894CD715B9E71754B5C03EF53
DETE0000215_2021_Allegato9.pdf:		B40472857315EA37853F4A1DD30CF627B 61787B785133CE121D4B12E4A63600A
DETE0000215_2021_Allegato10.pdf:		A5A82E189E9047A60238456FAC4961D94 1D55A480A91B3FA02D1477422F7E41D
DETE0000215_2021_Allegato11.pdf:		462F5B503FE4BC368212E45C8ABBC59D 78C8826B97C74D75D65039E489106F57
DETE0000215_2021_Allegato12.pdf:		42EB67E148358125C4F5317D03706A878 372834E0DDFFD583BAA7C559E703D3
DETE0000215_2021_Allegato13.pdf:		4875CED4E76AF10378778B91F18AC26BF 353CDBC0A2AC63B934B84266AFB8471
DETE0000215_2021_Allegato14.pdf:		3F796A01FEDF7D64FA7191BEF93E005B D1BB5D0756A8561656956EC610F50337
DETE0000215_2021_Allegato15.pdf:		FA9F74D1D11AC9722DC8B33A0D3C39D5 841AB9FF0D235743179BF924D4D1660F
DETE0000215_2021_Allegato16.pdf:		D8796CBFE5EBA7278C34C39A05A20CB D730CE6FF49FDC0A0D3E2928CDAC936 01



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.



S.C.I. Acquisizione Beni

DETERMINAZIONE

OGGETTO: Fornitura, mediante accordo quadro, in tre lotti di sistemi di navigazione e mappaggio elettroanatomico per lo studio e trattamento avanzato delle aritmie cardiache, per le necessità delle Aziende Sanitarie associate all'Area Vasta Emilia Nord e dell'Azienda USL di Bologna. Indizione di gara a procedura aperta ai sensi del combinato disposto dagli artt. 60 e 54 del D.Lgs.50/2016. Durata contratto anni tre con possibilità di rinnovo per ulteriori uno . Codice Identificativo Gara 8048736 CIG Quadro Lotto 1 8631093B41 CIG Quadro Lotto 2 8631103384 CIG Quadro Lotto 3 86311087A3

IL DIRETTORE

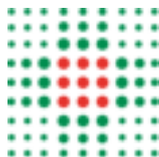
RICHIAMATO l'atto deliberativo n. 366 del 27/09/2016 avente oggetto "Istituzione del Dipartimento Interaziendale "Tecnico e Logistica" tra l'Azienda Unità Sanitaria Locale di Parma e l'Azienda Ospedaliero Universitaria di Parma in attuazione del processo di integrazione delle funzioni di area tecnico-amministrativa e di staff - Articolazione organizzativa - Approvazione della specifica convenzione attuativa";

CONSTATATA la propria competenza ad emanare l'atto in oggetto;

VISTA la Deliberazione della Giunta Regionale n.1353/2014 con la quale si è ha individuato nell'Agenzia Intercent-ER il soggetto a cui è affidata la responsabilità di definire una programmazione unica regionale degli acquisti in ambito sanitario attraverso la realizzazione di un Masterplan ;

RICHIAMATO l'art. 21 del D. Lgs. 50/2016, che stabilisce al comma 1 che "Le amministrazioni aggiudicatrici adottano il programma biennale degli acquisti di forniture e servizi e il programma triennale dei lavori pubblici, nonché i relativi aggiornamenti annuali e, al comma 6, che "Il programma biennale di forniture e servizi e i relativi aggiornamenti annuali contengono gli acquisti di forniture e di servizi di importo unitario stimato pari o superiore a 40.000 euro";

RICHIAMATO l'atto deliberativo n. 816 del 08/09/2020 mediante il quale si è stata recepita la programmazione integrata degli acquisti di forniture e servizi per le esigenze delle Aziende Sanitarie della Regione Emilia Romagna (Masterplan) biennio 2020-2021 nell'ambito della quale la fornitura in oggetto è individuata al CUI F01874240342201900004;



DATO ATTO che la programmazione citata comprende la fornitura indicata in oggetto di durata anni tre con possibilità di rinnovo per ulteriori uno per un importo complessivo base d'asta pari ad € 17.974.050,00 Iva esclusa;

RICHIAMATA la nota protocollo n 6266 del 11/02/2021 con la quale il Direttore Generale dell'Azienda USL di Bologna delega l'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma all'espletamento della procedura di gara di cui trattasi anche in nome e per conto dell'Azienda USL di Bologna;

RITENUTO pertanto di indire una gara a procedura aperta ai sensi del combinato disposto dagli artt. 60 e 54 del D.Lgs.50/2016 per la fornitura, mediante accordo quadro, in tre lotti di sistemi di navigazione e mappaggio elettroanatomico per lo studio e trattamento avanzato delle aritmie cardiache, per le necessità delle Aziende Sanitarie associate all'Area Vasta Emilia Nord e dell'Azienda USL di Bologna della durata di anni tre con possibilità di rinnovo per ulteriori uno;

VISTA la documentazione di gara predisposta ai sensi dell'art dell'art 23 comma 15 Dlgs 50/2016 (Codice Appalti) per l'affidamento della fornitura composta da :

- 1) Progetto Gruppo tecnico comprendente il capitolato tecnico con le specifiche tecniche della fornitura, i criteri di aggiudicazione e i relativi punteggi;
- 2) Bandi di gara (2.1 Bando GUUE, 2.2 Bando Guri, 2.3 Estratto per i quotidiani);
- 3) Disciplinare di gara e relativi allegati di seguito indicati;

Allegato A) DGUE;

Allegato B) Domanda di partecipazione;

Allegato C) Capitolato tecnico;

Allegato D) Capitolato speciale;

Allegato E) Questionario tecnico;

Allegato F) Scheda offerta senza prezzi;

Allegato G) Scheda offerta economica di dettaglio;

Allegato H) Modulo attestante il pagamento imposta di bollo;

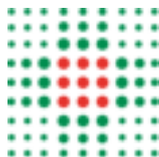
Allegato I) D.U.V.R.I. iniziale;

Allegato J) Schema dichiarazione concordato preventivo;

Allegato K) Schema di contratto;

RICHIAMATO il quadro economico relativo alla fornitura in oggetto che risulta essere il seguente:

DESCRIZIONE VOCI	Importi
Importo base d'asta complessivo della fornitura	€ 17.974.050,00
Oneri per la sicurezza non soggetti a ribasso d'asta di cui all'art. 26 comma 3 D.Lgs. 81/08 e s.m.i.	0,00
Importo complessivo appalto	17.974.050,00



Somme a disposizione dell'Amministrazione	
Incentivi art. 113 Codice Appalti 2%(fase di progettazione e gara)	€ 15.529,58
Pubblicità (IVA compresa)	€ 1.768,80
Contributo ANAC	€ 800,00
Opzioni e Rinnovo	€ 12.581.835,00
Iva 22% su appalto	€ 6.722.295,00
Totale somme a disposizione	€ 19.322.228,38
Impegno finanziario complessivo	€ 37.296.278,38

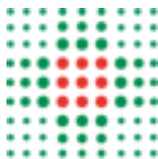
CONSIDERATO che:

- in relazione all'entità dell'importo sopraindicato è necessario indire una gara comunitaria a procedura aperta ai sensi degli artt. 35 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii.;
- la gara sarà interamente svolta attraverso la piattaforma telematica di negoziazione di Intercent-ER "SATER" ai sensi dell'art. 58 del D.lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii.;
- l'individuazione dell'aggiudicatario avverrà secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo ai sensi dell'art 95 Dlgs 50/2016 e ss.mm.ii valutabile in base ai diversi elementi menzionati nel Bando e nel Disciplinare di gara;

VISTI:

- l'art. 1, commi 65 e 67, L.266/2005 in base ai quali le spese di funzionamento dell'Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici (attualmente ANAC) sono poste a carico del mercato di competenza e l'ammontare delle contribuzioni dovute dai soggetti sottoposti alla sua vigilanza sono determinate annualmente dall'Autorità entro il limite massimo di legge
- la Deliberazione dell'Autorità Nazionale Anticorruzione nr. 1121 del 29 dicembre 2020, che prevede a carico delle stazioni appaltanti il versamento di un contributo a favore della stessa Autorità, che per la presente gara ammonta ad € 800,00;

VISTO il testo integrale del Bando di gara che segue per allegato, da pubblicarsi sulla Gazzetta Ufficiale della Unione Europea (G.U.U.E.) ai sensi art 72 del Codice e, in formato ridotto, sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana (G.U.R.I) ai sensi dell'art 73 del Codice, e secondo quanto stabilito dal D.M. 2 dicembre 2016 recante " *Definizione degli indirizzi generali di pubblicazione degli avvisi e dei bandi di gara, di cui agli articoli 70, 71 e 98 del dlgs 50/2016* ", emanato in applicazione dell'art 73 co 4 del Dlgs 50/2016, in estratto su n.2 quotidiani a tiratura nazionale e su n.2 quotidiani a tiratura locale, qui in allegato, sul sito della Azienda Capofila e dell'Agenzia Regionale Intercent-ER nella sezione Bandi e Avvisi di altri Enti, sul



sito dell'Area Vasta Emilia Nord (www.aven-rer.it), nonché nel Sitar della Regione Emilia-Romagna e sul sito del Ministero delle Infrastrutture;

OSSERVATO che si è provveduto a richiedere il preventivo di spesa di seguito riportato per la pubblicazione dell'estratto del bando di gara sulla GURI e sulle testate indicate:

Gazzetta Ufficiale Repubblica Italiana	€ 415,92 IVA esclusa
Controllo/elaborazione testo	€ 20,80 IVA esclusa
Avvenire (ed. nazionale)	€ 200,00 IVA esclusa
Corriere della Sera ed. Regionale	€ 200,00 IVA esclusa
Gazzetta di Parma	€ 600,00 IVA esclusa
Gazzetta Aste e Appalti pubblici (pubbl. gratuita)	€ 0,00
Rimborso Bolli	€ 16,00 IVA esente
Totale IMPONIBILE	€ 1.452,72
IVA	€ 316,08
TOTALE COSTI PUBBLICAZIONE	€ 1.768,80 IVA compresa

PRECISATO che la pubblicazione sulla "Gazzetta Aste e Appalti Pubblici", quotidiano di tiratura nazionale, è gratuita ai sensi delle condizioni generali di abbonamento;

DATO ATTO che, secondo quanto stabilito dall'art 5 comma 2 del D.M. 2 dicembre 2016 citato, le spese per la pubblicazione obbligatoria degli avvisi e dei bandi di gara sono rimborsate alla stazione appaltante dall'aggiudicatario entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione;

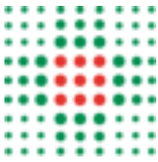
VERIFICATO che quanto oggetto del presente atto:

- non rientra tra le Convenzioni attive stipulate dalla Agenzia Regionale Intercent-ER di cui al comma 2 dell'art. 21 della L.R. n. 11/2004;
- non rientra tra le Convenzioni stipulate dalla Consip S.p.A., di cui al comma 3 dell'art.26 della legge 23.12.1999, n.488, così come modificato dalla legge 30.07.2004, n.191;
- non rientra tra le categorie merceologiche del settore sanitario come individuate dal d.p.c.m. di cui all'art. 9 co. 3 del d.l. 66/2014 e s.m.i. e relativi indirizzi applicativi;

DATO ATTO altresì che con successivo atto si provvederà alla nomina della Commissione Giudicatrice della presente gara ai sensi dell'art.77 del Codice ;

ASSUNTE relativamente al provvedimento in esame le funzioni di Responsabile del procedimento ai sensi del Capo II della legge n. 241/90 e s.m.i.;

INDIVIDUATA quale assistente al Responsabile del Procedimento la Dr. Elisabetta Sicuri ai sensi del Capo II della Legge n. 241/90 e s.m.i.;



Tutto ciò premesso

Determina

di indire, per quanto espresso in premessa, una gara a procedura aperta ai sensi del combinato disposto dagli artt. 60 e 54 del D.Lgs.50/2016 per la fornitura, mediante accordo quadro, in tre lotti di sistemi di navigazione e mappaggio elettroanatomico per lo studio e trattamento avanzato delle aritmie cardiache per le necessità delle Aziende Sanitarie associate all'Area Vasta Emilia Nord e dell'Azienda USL di Bologna. Durata di anni tre con possibilità di rinnovo per ulteriori uno, importo complessivo base d'asta pari ad € 17.974.050,00,00 Iva esclusa ;

di dare atto che l'Azienda Ospedaliero Universitaria di Parma, in virtù della delega espressa dai Direttori Generali delle Aziende associate all'Aven e della Azienda USL di Bologna, risulta essere l'Azienda Capofila della presente procedura di gara;

di approvare la documentazione di gara, allegata al presente atto, predisposta ai sensi dell'art 23 comma 15 Dlgs 50/2016 (Codice Appalti) per l'affidamento della fornitura composta da :

- 1) Progetto Gruppo tecnico comprendente il capitolato tecnico con le specifiche tecniche della fornitura, i criteri di aggiudicazione e i relativi punteggi;
- 2) Bandi di gara (2.1 Bando GUUE, 2.2 Bando Guri, 2.3 Estratto per i quotidiani);
- 3) Disciplinare di gara e relativi allegati di seguito indicati;

Allegato A) DGUE

Allegato B) Domanda di partecipazione

Allegato C) Capitolato tecnico

Allegato D) Capitolato speciale

Allegato E) Questionario tecnico

Allegato F) Scheda offerta senza prezzi

Allegato G) Scheda offerta economica di dettaglio

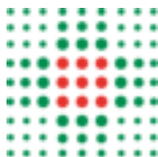
Allegato H) Modulo attestante il pagamento imposta di bollo

Allegato I) D.U.V.R.I. iniziale

Allegato J) Schema dichiarazione concordato preventivo

Allegato K) Schema di contratto

di dare corso alla pubblicità della presente procedura di gara mediante pubblicazione del testo integrale dell'avviso di gara da pubblicarsi sulla Gazzetta Ufficiale della Unione Europea (G.U.U.E.) e, in formato ridotto, sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana (G.U.R.I) nonché dell'estratto del Bando su n. 2



quotidiani a tiratura nazionale e su n.2 quotidiani a tiratura locale, sul sito della Azienda Capofila, sul sito di Intercent-ER nella sezione Bandi e Avvisi di altri Enti, sul sito dell'Area Vasta Emilia Nord (www.aven-rer.it), nonché nel Sitar della Regione Emilia-Romagna e sul sito del Ministero delle Infrastrutture;

di dare atto che le spese di pubblicazione pari a € 1.768,80 IVA compresa di cui al quadro economico e finanziario riportato in premessa, verranno finanziate mediante fonti interne registrate sul conto I310701 (Pubblicità su periodici e quotidiani), mentre la spesa di € 800,00 relativa al contributo ex art. 1, commi 65 e 67 L. 266/2005 all'Autorità Nazionale Anticorruzione verrà registrata sul conto I311606 (Altri oneri tributari);

che con successivo atto si provvederà alla nomina della Commissione Giudicatrice della presente gara ai sensi dell'art.77 del Codice.

Responsabile del procedimento ai sensi della L. 241/90:
Silvia Orzi

Firmato digitalmente da:
Silvia Orzi

Capofila Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma

PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO, MEDIANTE ACCORDO QUADRO, DELLA FORNITURA DI SISTEMI DI NAVIGAZIONE E MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO PER LO STUDIO E TRATTAMENTO AVANZATO DELLE ARITMIE CARDIACHE, PER LE NECESSITA’ DELLE AZIENDE SANITARIE ASSOCIATE ALL’AREA VASTA EMILIA NORD.

CAPOFILA AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI PARMA

OGGETTO DELLA PROCEDURA DI GARA

Fornitura di durata triennale, rinnovabile per ulteriori n°1 anno, di *Sistemi di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico per lo studio e il trattamento avanzato delle aritmie cardiache* per le necessità delle Aziende Sanitarie associate all’Area Vasta Emilia Nord (AVEN).

La procedura prevede n°3 lotti di gara, ad aggiudicazione singola e distinta

1. LOTTO N°1 SISTEMA PER MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO PER ABLAZIONE DI ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI E VENTRICOLARI E PER ELETTROSTIMOLAZIONE A RAGGI ZERO
2. LOTTO N°2 SISTEMA DI MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO AD ULTRADENSITA PER ABLAZIONE DI ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI E VENTRICOLARI
3. LOTTO N°3 SISTEMA PER CRIOABLAZIONE

L’affidamento della fornitura di ciascun lotto di gara, avverrà mediante accordo quadro, ai sensi dell’art. 54 D.Lgs 50/2016, con la redazione per ogni singolo lotto, di una graduatoria costituita da n°2 Aggiudicatari, 1° classificato e 2° classificato.

Ad entrambe le Ditte saranno garantiti un minimo di DM acquistabili da parte delle Aziende Sanitarie nell’arco di tutto il periodo contrattuale, per l’esecuzione delle varie procedure diagnostico terapeutiche, mentre le apparecchiature necessarie, saranno fornite in comodato d uso gratuito, con assistenza tecnica full risk all included, per l’intera durata contrattuale, in quantità pari n°1 unità, per ciascun centro di elettrofisiologia di ciascuna azienda sanitaria.

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA LOTTO N°1

Destinazione d'uso del Sistema

Sistema di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico destinato all'esecuzione delle seguenti procedure diagnostiche terapeutiche:

- mappaggio elettroanatomico (EA) e ablazione transcatetere con radiofrequenza delle aritmie cardiache, che comprendono a titolo esemplificativo: fibrillazione atriale parossistica e persistente, flutter atipici e tachicardie atriali sinistre, tachicardie ventricolari (con accesso endocardico e/o epicardico), tachicardie e battiti prematuri ventricolari idiopatici.
- mappaggio EA e ablazione con radiofrequenza "a raggi zero o near-zero" delle tachicardie parossistiche sopraventricolari e del flutter atriale tipico
- mappaggio EA endocardico diagnostico nelle cardiopatie su base geneticamente determinata
- mappaggio EA endocardico e/o epicardico transvenoso propedeutico all'impianto di sistemi di stimolazione cardiaca non convenzionale

Le suddette procedure potranno essere eventualmente eseguite con supporto ecografico intracardiaco (ICE Intracardiac Echocardiography)

Oggetto di fornitura

La fornitura include:

- A.** Sistema di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico, così composto:
- ✓ Apparecchiatura di navigazione intracardiaca e mappaggio elettroanatomico non fluoroscopico, completa di tutti i moduli hardware e software necessari per l'esecuzione delle specifiche procedure cliniche sopra indicate
 - ✓ Generatore di radiofrequenza per esecuzione procedure di ablazione transcatetere con radiofrequenza, completo di modulo di controllo remoto
 - ✓ Pompa d'infusione per l'utilizzo di elettrocateri per ablazione di tipo irrigati
- B.** Tutto il materiale necessario al corretto e sicuro funzionamento delle apparecchiature (compresi cavi sterilizzabili pluriuso per cateteri, linee di infusione per pompa di irrigazione ecc.) necessario alla esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche, nulla escluso
- C.** Materiale di consumo dedicato e specifico per il sistema oggetto di fornitura, necessario alla esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche indicate (cateteri di mappaggio ed ablazione, set elettrodi, materiale vari complementare all'utilizzo dei cateteri). Vedi tabelle A./B. sotto riportate
- D.** Installazione e collaudo dei sistemi proposti, presso i vari locali di destinazione

- E. Approntamento di sistemi di archiviazione permanente, dei dati registrati mediante hard-disk dedicati, con sistema di duplicazione dei dati (es. sistemi RAID), o mediante l'interfacciamento con la rete informatica ospedaliera
- F. formazione per gli operatori tecnici e sanitari, sia on-site che mediante eventuali corsi in sedi esterne
- G. formazione specifica per tecnico di cardiologia presso i centri ove sia richiesto, con rilascio di certificazione per l'attività di specialista di prodotto
- H. manutenzione full-risk tutto incluso (ovvero interventi tecnici di manutenzione preventiva, straordinaria e correttiva con numero illimitato di chiamate, estesa a tutti i componenti del sistema, incluso il software e la protezione da minacce informatiche)
- I. manutenzione ed aggiornamento del sistema di tipo evolutivo ovvero aggiornamento continuo, a titolo gratuito, sia delle componenti hardware che di quelle software, a tutte le evoluzioni tecnologiche migliorative che dovessero essere rilasciate nel corso di validità del contratto, auspicabilmente entro il tempo di mesi 3 dal loro rilascio commerciale
- J. affiancamento dei clinici professionisti in sala di elettrofisiologia, di product specialist, durante l'esecuzione delle procedure, la cui programmazione potrà essere comunicata alla ditta con preavviso minimo di 48 ore

Caratteristiche Tecniche del Sistema

A. Sistema di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico

Requisiti Tecnici di minima indispensabili

Sistema in grado di:

- gestire i cateteri, di cui specificato nelle tabelle relative al materiale di consumo richiesto
- acquisire, visualizzare, analizzare e registrare mappe elettroanatomiche del cuore umano;
- rappresentare in 3D le camere cardiache in tempo reale con codifica a colori dei parametri mappati;
- costruire contemporaneamente le mappe anatomiche e quelle elettroanatomiche;
- creare mappe di:
 - attivazione
 - voltaggio
 - propagazione

- potenziali frammentati
- Gestire immagini TC ed MRI al fine di produrre mappe anatomiche;

Requisiti tecnici Auspicabili

- possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS in uso presso varie strutture (FUJI;PHILIPS;EBIT) per il recupero degli esami diagnostici archiviati (TC e RM) e per l'archiviazione e conservazione delle procedure eseguite. Configurazione del sistema FULL-DICOM
- possibilità di visualizzare cateteri non specifici o monoproprietari;
- possibilità di mappaggio EA con cateteri non specifici e/o monoproprietari;
- supporto ecografico intracardiaco (ICE Intracardiac Echocardiography) mediante fornitura di apparecchiatura ecocardiografica, e relative sonde monouso. E' richiesta una soluzione tecnologica integrata con il sistema di mappaggio in oggetto, che consenta di utilizzare le immagini ecografiche per la ricostruzione dell'anatomia cardiaca.

B. Materiale di consumo e Carichi di Lavoro

Le ditte offerenti devono proporre materiale di consumo che rappresenti il meglio della loro produzione in termini di tecnologia, le cui caratteristiche tecniche saranno specificate in scheda tecnica di offerta. Di seguito si riportano carichi di lavoro ed il materiale richiesto, dedicato e specifico per il sistema oggetto di fornitura, per l' esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche indicate

AZIENDA	CENTRI ELETTROFISIOLOGIA	N°PROCEDURE PRESUNTE ANNUE	n. Apparecchiature in comodato d'uso gratuito
AUSL PIACENZA	N°1 OSP.PIACENZA	200	1
AOU PARMA	N°1 OSP.PARMA	230	1
AUSL REGGIO	N°1 OSP.S.MARIA	300	1
AOU POLICLINICO- BAGGIOVARA E AUSL MODENA	N°1 SEDE POLICLINICO	150	1

Materiale di consumo di fornitura Indispensabile

La tabella A. seguente riporta elenco di materiali di consumo di fornitura obbligatoria pena esclusione.

TABELLA A.

Rif.	DESCRIZIONE
A	Set di elettrodi toracici di riferimento

B	Catetere mappante multipolare circolare (≥ 10 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA delle vene polmonari
C	Catetere mappante multipolare (≥ 16 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad alta densità
D	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione
E	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione
F	Catetere orientabile per ablazione RF non irrigata, da utilizzare con il sistema di mappaggio EA per ablazione a "raggi zero o near-zero" di TPSV

	QUANTITATIVI ANNUI	AOU PARMA	AUSL REGGIO	AOU POLICLINICO MODENA	AUSL PIACENZA
A	Set di elettrodi toracici di riferimento	230	300	150	200
B	Catetere mappante multipolare circolare (≥ 10 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA delle vene polmonari	10	70	10	15
C	Catetere mappante multipolare (≥ 16 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad alta densità	110	50	50	75
D	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione	100	120	130	100
E	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione	40	10	5	40
F	Catetere orientabile per ablazione RF non irrigata, da utilizzare con il sistema di mappaggio EA per ablazione a "raggi zero o near-zero" di TPSV	70	170	15	60

NOTA: E' inteso che la fornitura di ciascun catetere richiesto include le connessioni necessarie per il collegamento ai sistemi di registrazione, ablazione e infusione.

Materiale di consumo di fornitura Auspicabile

La tabella B. seguente riporta, elenco di materiali di consumo di fornitura auspicabile da parte delle ditte offerenti

TABELLA B.

Rif.	DESCRIZIONE
G	Introduttore bidirezionale visualizzabile sul sistema di mappaggio elettroanatomico per mappaggio e

	ablazione
H	Catetere mappante multipolare (≥ 20 elettrodi) orientabile con spaziatura idonea per il mappaggio simultaneo del seno coronarico e dell'atrio destro laterale
I	Catetere mappante multipolare (≥ 8 elettrodi) orientabile, con sensore magnetico di posizione e/o distanza interelettroica ravvicinata, per il mappaggio EA lineare di precisione
L	Sonda per ecografia intracardiaca phased-array integrata nel sistema di mappaggio

Rif.	QUANTITATIVI ANNUI	AUSL PIACENZA	AOU PARMA	AUSL REGGIO	AOU POLICLINICO MODENA
G	Introduttore bidirezionale visualizzabile sul sistema per mappaggio e ablazione con varie lunghezze e curvature	30	50	30	30
H	Catetere mappante multipolare (≥ 20 elettrodi) orientabile con spaziatura idonea per il mappaggio simultaneo del seno coronarico e dell'atrio destro laterale	5	10	5	5
I	Catetere mappante multipolare (≥ 8 elettrodi) orientabile, con sensore magnetico di posizione e/o distanza interelettroica ravvicinata, per il mappaggio EA lineare di precisione	30	80	10	10
L	Sonda per ecografia intracardiaca phased-array	60	100	150	150

MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE LOTTO N°1

L aggiudicazione della fornitura del lotto di gara, avverrà mediante accordo quadro, con formulazione di una graduatoria finale costituita da n°2 Ditte aggiudicatarie, 1° classificato e 2° classificato. L' Azienda Sanitaria si impegna ad acquistare dalle ditte in graduatoria un numero variabile di DM, nelle modalità di seguito riportate, garantendo un acquisto minimo di DM per esecuzione di una quantità minima di procedure di seguito riportate :

GRADUATORIA FINALE DI GARA	N. MINIMO PROCEDURE GARANTITE
1° Ditta classificata	20% delle procedure
2° Ditta classificata	10% delle procedure

La restante parte di fornitura, ovvero DM necessari per l'esecuzione del 70% delle procedure, potrà essere acquistata in libera scelta tra le due ditte aggiudicatrici di gara, sulla base delle necessità cliniche.

CRITERI DI AGGIUDICAZIONE LOTTO N°1

L'aggiudicazione della fornitura del lotto avverrà, anche in presenza di una sola offerta, ai sensi dell'art. 95 – comma 2 del D.Lgs 50/2016, tra i sistemi ritenuti conformi alle caratteristiche descritte nel capitolato tecnico, a favore delle due ditte che avranno prodotto l'offerta economicamente più vantaggiosa, valutabile in base ai criteri di seguito elencati.

A) PUNTEGGIO QUALITA' Max punti 70/100

Criteri di valutazione e modalità di attribuzione punteggi qualità :

	CRITERIO	Punteggio Max
A	SISTEMA DI MAPPAGGIO E ABLAZIONE	
	Versatilità del Sistema	
	Possibilità di visualizzazione di cateteri non specifici e/o monoproprietari	4
	Possibilità di mappaggio EA con cateteri non specifici e/o monoproprietari	5
	Componenti Software: caratteristiche funzionali dei moduli attivi proposti con particolare riguardo alle seguenti funzionalità	
	Collezione automatica dei punti esplorati	2
	Possibilità di visualizzazione degli indici numerici di lesione ablativa	2
	Possibilità di visualizzazione simultanea dinamica dei dati di attivazione e/o voltaggio e propagazione dell'impulso cardiaco	2
	Possibilità di rielaborazione delle mappe di voltaggio/attivazione previa singola acquisizione	2
	Possibilità di effettuare correlazione morfologica visuale tra aritmia clinica e indotta o pace-mapping	1
	Possibilità di identificare pattern di attività organizzata nei pazienti con fibrillazione atriale	2
	Possibilità di mostrare in maniera vettoriale la propagazione dell'impulso in pazienti con aritmie da macrorientro atriale	2
	Possibilità di visualizzazione mappa dei potenziali tardivi	1
	Possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS aziendali	2
	Supporto ecocardiografico intracardiaco interfacciato con il sistema di mappaggio proposto	9
B	MATERIALE DI CONSUMO	
	Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione	
	Gamma curvature disponibili	1
	Minor spaziatura interelettrodica complessiva (center-to-center)	3
	Precisione di misurazione del contatto	3
	Disponibilità di punta ad alta diffusione di irrigazione	2
	Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione	
	Gamma curvature disponibili	1

	Minor spaziatura interelettrodica complessiva (center-to-center)	2
	Disponibilità di punta ad alta diffusione di irrigazione	2
	Flessibilità punta	1
	Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF non irrigata, da utilizzare con il sistema di mappaggio EA per ablazione a "raggi zero o near-zero" di TPSV	
	Gamma curvature disponibili	1
	Sensore magnetico di posizione	1
	Armatura rinforzata del corpo del catetere o "braided"	2
	Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare circolare (≥10 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA delle vene polmonari	
	sensore magnetico di posizione	1
	Minor distanza interelettrodica	1
	Gamma curvature disponibili	2
	Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare orientabile (≥16 elettrodi) con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad alta densità	
	Presenza di numero di elettrodi >16	5
	Disponibilità di irrigazione	3
	Introduttore bidirezionale visualizzabile sul sistema di mappaggio elettroanatomico per mappaggio e ablazione	1
	Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare (≥20 elettrodi) orientabile con spaziatura idonea per il mappaggio simultaneo del seno coronarico e dell'atrio destro laterale	1
	Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare (≥8 elettrodi) orientabile, con sensore magnetico di posizione e/o distanza interelettrodica ravvicinata, per il mappaggio EA lineare di precisione	1
C	ASSISTENZA TECNICA:	
	Qualità del servizio proposto connesso alla fornitura, con particolare riferimento a: programma di formazione degli operatori al corretto e sicuro utilizzo del sistema, disponibilità di specialista di prodotto per affiancamento degli operatori in sala, organizzazione del servizio di assistenza tecnica (tempistiche di intervento e risoluzione guasti, copertura giornaliera ed oraria per erogazione servizio, etc), disponibilità e modalità di aggiornamento del sistema proposto	2

L'individuazione dell'offerta economicamente più vantaggiosa verrà effettuata con applicazione del metodo aggregativo compensatore indicato nelle Linee Guida ANAC:

$$K(x) = (W1 * V(x)1) + (W2 * V(x)2) + (W3 * V(x)3) + \dots (Wn * V(x)n)$$

Dove:

- K(x) rappresenta il punteggio totale attribuito all'offerta x
- W1 = punteggio massimo attribuito al criterio 1
- W2 = punteggio massimo attribuito al criterio 2
- W3 = punteggio massimo attribuito al criterio 3

- W_n = punteggio massimo attribuito al criterio n

$V(x)_1$ = coefficiente della prestazione dell'offerta x rispetto al criterio 1 “

$V(x)_2$ = coefficiente della prestazione dell'offerta x rispetto al criterio 2 “

$V(x)_3$ = coefficiente della prestazione dell'offerta x rispetto al criterio 3 “

$V(x)_n$ = coefficiente della prestazione dell'offerta x rispetto al criterio n “

Il coefficiente $V(x)$ è compreso tra 0 e 1 ed il suo valore è calcolato come segue:

a ciascuno degli elementi qualitativi (criteri) cui è assegnato un punteggio discrezionale nella colonna “Punteggio Max” delle tabelle di cui sopra, è attribuito un coefficiente variabile da zero ad uno da parte di ciascun commissario. Per la determinazione del coefficiente variabile da zero a uno, la commissione calcola la media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari a ciascun elemento qualitativo dell'offerta secondo la seguente scala:

Giudizio	Ottimo	Distinto	Buono	Discreto	Suff.	Scarso	Insuff.	Gravemente insufficiente	Non adeguato / Non valutabile
Coefficiente V_x assegnato	1,00	0,90	0,80	0,70	0,60	0,50	0,40	0,30	0,00

Il coefficiente verrà quindi moltiplicato per il fattore ponderale, attribuito a quel dato elemento di valutazione, e costituirà il punteggio definitivo per quell'elemento.

Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nel punteggio tecnico complessivo nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato.

Non verranno ammesse alla comparazione economica le offerte che avranno conseguito un punteggio tecnico di qualità inferiore a 42 punti (del punteggio tecnico totale) dopo la riparametrazione.

B) PUNTEGGIO ECONOMICO Max punti 30/100

Il punteggio attribuito alle offerte economiche verrà quindi calcolato sulla base della seguente formula:

R_i

$P_e(i) = 30 * \frac{R_i}{R_{max}}$ elevato 0,25

R_{max}

Dove:

Pe(i) = punteggio economico assegnabile a ciascuna offerta;

Ri = ribasso offerto dal concorrente i-esimo

Rmax = ribasso dell'offerta più conveniente

0,25 = coefficiente

La formula per l'attribuzione del punteggio economico prescelta è stata individuata tra quelle proposte nelle linee guida n. 2 di attribuzione del D.Lgs. n. 50/2016 recanti "Offerta economicamente più vantaggiosa" approvate dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con Delibera n. 1005 del 21 settembre 2016. E' stato deciso di utilizzare una formula non lineare con la scelta di introdurre il coefficiente di 0.25.

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA LOTTO N°2

Destinazione d'uso del Sistema oggetto di fornitura

Sistema di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico destinato all'esecuzione delle seguenti procedure diagnostico terapeutiche:

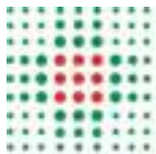
- mappaggio elettroanatomico (EA) ad ultra densità e ablazione transcatetere con radiofrequenza delle aritmie cardiache, che comprendono a titolo esemplificativo: redo di fibrillazione atriale, fibrillazione atriale persistente, redo di flutter atipici e di tachicardie atriali, tachicardie ventricolari

Oggetto di fornitura

La fornitura consiste in:

A. Sistema di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico, così composto

- ✓ Apparecchiatura di navigazione intracardiaca e mappaggio elettroanatomico non fluoroscopico, completa di tutti i moduli hardware e software necessari per l'esecuzione delle specifiche procedure cliniche sopra indicate
- ✓ Generatore di radiofrequenza per esecuzione procedure di ablazione transcatetere con radiofrequenza , completo di modulo di controllo remoto
- ✓ Pompa d'infusione per l' utilizzo di elettrocateri per ablazione di tipo irrigati



- B. Tutto il materiale necessario al corretto e sicuro funzionamento delle apparecchiature (compresi cavi sterilizzabili pluriuso per cateteri, linee di infusione per pompa di irrigazione ecc.) necessario alla esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche, nulla escluso
- C. Materiale di consumo dedicato e specifico per il sistema oggetto di fornitura, necessario alla esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche indicate (cateteri di mappaggio ed ablazione, set elettrodi, materiale vari complementare all'utilizzo dei cateteri). Vedi tabella sotto indicata
- D. Installazione e collaudo dei sistemi proposti, presso i vari locali di destinazione
- E. Approntamento di sistemi di archiviazione permanente, dei dati registrati mediante hard-disk dedicati, con sistema di duplicazione dei dati (es. sistemi RAID), o mediante l'interfacciamento con la rete informatica ospedaliera
- F. formazione per gli operatori tecnici e sanitari, sia on-site che mediante eventuali corsi in sedi esterne
- G. formazione specifica per tecnico di cardiologia presso i centri ove sia richiesto, con rilascio di certificazione per l'attività di specialista di prodotto
- H. manutenzione full-risk tutto incluso (ovvero interventi tecnici di manutenzione preventiva, straordinaria e correttiva con numero illimitato di chiamate, estesa a tutti i componenti del sistema, incluso il software e la protezione da minacce informatiche)
- I. manutenzione ed aggiornamento del sistema di tipo evolutivo ovvero aggiornamento continuo, a titolo gratuito, sia delle componenti hardware che di quelle software, a tutte le evoluzioni tecnologiche migliorative che dovessero essere rilasciate nel corso di validità del contratto, auspicabilmente entro il tempo di mesi 3 dal loro rilascio commerciale
- J. affiancamento dei clinici professionisti in sala di elettrofisiologia, di product specialist, durante l'esecuzione delle procedure, la cui programmazione potrà essere comunicata alla ditta con preavviso minimo di 48 ore

Caratteristiche Tecniche del Sistema

Sistema di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico

Requisiti tecnici di Minima Indispensabili

Sistema in grado di:

- gestire i cateteri, di cui specificato nelle tabelle relative al materiale di consumo richiesto
- acquisire, visualizzare, analizzare e registrare mappe elettroanatomiche del cuore umano;

- rappresentare in 3D le camere cardiache in tempo reale con codifica a colori dei parametri mappati;
- costruire contemporaneamente le mappe anatomiche e quelle elettroanatomiche;
- creare mappe di:
 - attivazione
 - voltaggio
 - propagazione
 - potenziali frammentati
- Gestione di immagini TC ed MRI al fine di produrre di mappe anatomiche;

Requisiti Tecnici Auspicabili

- possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS in uso presso varie strutture (FUJI;PHILIPS;EBIT) per il recupero degli esami diagnostici archiviati (TC e RM) e per l'archiviazione e conservazione delle procedure eseguite. Configurazione del sistema FULL-DICOM

Materiale di consumo e Carichi di lavoro

Le ditte offerenti devono proporre materiale di consumo che rappresenti il meglio della loro produzione in termini di tecnologia, le cui caratteristiche tecniche saranno specificate in scheda tecnica di offerta. Di seguito si riportano carichi di lavoro ed il materiale richiesto, dedicato e specifico per il sistema oggetto di fornitura, per l'esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche indicate

AZIENDA	CENTRI ELETTROFISIOLOGIA	N°PROCEDURE PRESUNTE ANNUE	n. Apparecchiature in comodato d uso gratuito
AUSL PIACENZA	N°1 OSP.PIACENZA	30	1
AOU PARMA	N°1 OSP.PARMA	35	1
AUSL REGGIO	N°1 OSP.S.MARIA	25	1
AOU POLICLINICO- BAGGIOVARA E AUSL MODENA	N°1 SEDE POLICLINICO	25	1

Materiale di consumo Indispensabile

La tabella seguente riporta elenco di materiali di consumo di fornitura obbligatoria pena esclusione.

Rif.	DESCRIZIONE
A	Set di elettrodi toracici di riferimento

B	Catetere mappante multipolare (>20 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad ultra densità
C	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione
D	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione e microelettrodi distali

	QUANTITATIVI ANNUI	AOU PARMA	AUSL REGGIO	AOU POLICLINICO MODENA	AUSL PIACENZA
A	Set di elettrodi toracici di riferimento	35	25	25	30
B	Catetere mappante multipolare (>20 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad ultra densità	35	25	25	30
C	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione	20	15	15	20
D	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione e microelettrodi distali	15	10	10	10

NOTA: E' inteso che la fornitura di ciascun catetere richiesto include le connessioni necessarie per il collegamento ai sistemi di registrazione, ablazione e infusione

MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE LOTTO N°2

L aggiudicazione della fornitura del lotto di gara, avverrà mediante accordo quadro, con formulazione di una graduatoria finale di n°2 Ditte aggiudicatarie, 1° classificato e 2° classificato. L' Azienda Sanitaria si impegna ad acquistare dalle ditte in graduatoria un numero variabile di DM, nelle modalità di seguito riportate, garantendo un acquisto minimo di DM per esecuzione di una quantità minima di procedure :

GRADUATORIA FINALE DI GARA	N. MINIMO PROCEDURE GARANTITO
1° Ditta classificata	60% delle procedure
2° Ditta classificata	40% delle procedure

CRITERI DI AGGIUDICAZIONE LOTTO N°2

L'aggiudicazione della fornitura del lotto avverrà, anche in presenza di una sola offerta, ai sensi dell'art. 95 – comma 2 del D.Lgs 50/2016, tra i sistemi ritenuti conformi alle caratteristiche descritte nel capitolato tecnico, a favore delle due ditte che avranno prodotto l'offerta economicamente più vantaggiosa, valutabile in base ai criteri di seguito elencati.

A) PUNTEGGIO QUALITA' Max punti 70/100

Criteri di valutazione e modalità di attribuzione punteggi qualità :

	CRITERIO	Punteggio Max
A	SISTEMA DI MAPPAGGIO E ABLAZIONE	
	Componenti Software: caratteristiche funzionali dei moduli attivi proposti con particolare riguardo alle seguenti funzionalità	
	Collezione automatica dei punti esplorati	2
	Possibilità di visualizzazione degli indici numerici di lesione ablativa	2
	Possibilità di visualizzazione simultanea dinamica dei dati di attivazione e/o voltaggio e propagazione dell'impulso cardiaco	2
	Possibilità di rielaborazione delle mappe di voltaggio/attivazione previa singola acquisizione	4
	Possibilità di effettuare correlazione morfologica visuale tra aritmia clinica e indotta o pace-mapping	1
	Possibilità di identificare pattern di attività organizzata nei pazienti con fibrillazione atriale	3
	Possibilità di mostrare in maniera vettoriale la propagazione dell'impulso in pazienti con aritmie da macrorientro atriale	3
	Possibilità di visualizzazione mappa dei potenziali tardivi	1
	Possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS aziendali	2
B	MATERIALE DI CONSUMO	
	Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione	
	Gamma curvature disponibili	1
	Minor spaziatura interelettrodica complessiva (center-to-center)	3
	Precisione di misurazione della forza di contatto	3
	Disponibilità di punta ad alta diffusione di irrigazione	2
	Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione	
	Gamma curvature disponibili	2
	Minor spaziatura interelettrodica complessiva (center-to-center)	2
	Disponibilità di punta ad alta diffusione di irrigazione	2
	Flessibilità punta	1
	Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare orientabile (> 20 elettrodi) con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad ULTRA densità	
	Presenza di numero maggiore di elettrodi superiori fino a 32 elettrodi	28
	Disponibilità irrigazione	4
C	ASSISTENZA TECNICA:	

	Qualità del servizio proposto connesso alla fornitura, con particolare riferimento a: programma di formazione degli operatori al corretto e sicuro utilizzo del sistema, disponibilità di specialista di prodotto per affiancamento degli operatori in sala, organizzazione del servizio di assistenza tecnica (tempistiche di intervento e risoluzione guasti , copertura giornaliera ed oraria per erogazione servizio, etc), disponibilità e modalità di aggiornamento del sistema proposto	2
--	--	----------

L'individuazione dell'offerta economicamente più vantaggiosa verrà effettuata con applicazione del metodo aggregativo compensatore indicato nelle Linee Guida ANAC:

$$K(x) = (W1 * V(x)1) + (W2 * V(x)2) + (W3 * V(x)3) + \dots (Wn * V(x)n)$$

Dove:

- K(x) rappresenta il punteggio totale attribuito all'offerta x
- W1 = punteggio massimo attribuito al criterio 1
- W2 = punteggio massimo attribuito al criterio 2
- W3= punteggio massimo attribuito al criterio 3
- Wn= punteggio massimo attribuito al criterio n

V(x)1 = coefficiente della prestazione dell'offerta x rispetto al criterio 1 “

V(x)2 = coefficiente della prestazione dell'offerta x rispetto al criterio 2 “

V(x)3 = coefficiente della prestazione dell'offerta x rispetto al criterio 3 “

V(x)n = coefficiente della prestazione dell'offerta x rispetto al criterio n “

Il coefficiente V(x) è compreso tra 0 e 1 ed il suo valore è calcolato come segue:

a ciascuno degli elementi qualitativi (criteri) cui è assegnato un punteggio discrezionale nella colonna “Punteggio Max” delle tabelle di cui sopra, è attribuito un coefficiente variabile da zero ad uno da parte di ciascun commissario. Per la determinazione del coefficiente variabile da zero a uno, la commissione calcola la media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari a ciascun elemento qualitativo dell'offerta secondo la seguente scala:

Giudizio	Ottimo	Distinto	Buono	Discreto	Suff.	Scarso	Insuff.	Gravemente insufficiente	Non adeguato / Non valutabile
Coefficiente	1,00	0,90	0,80	0,70	0,60	0,50	0,40	0,30	0,00

Vx assegnato									
-----------------	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Il coefficiente verrà quindi moltiplicato per il fattore ponderale, attribuito a quel dato elemento di valutazione, e costituirà il punteggio definitivo per quell'elemento.

Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nel punteggio tecnico complessivo nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato.

Non verranno ammesse alla comparazione economica le offerte che avranno conseguito un punteggio tecnico di qualità inferiore a 42 punti (del punteggio tecnico totale) dopo la riparametrazione.

PUNTEGGIO ECONOMICO – PUNTI 30

Il punteggio attribuito alle offerte economiche verrà quindi calcolato sulla base della seguente formula:

$$Pe(i) = 30 * \frac{Ri}{Rmax} \text{ elevato } 0,25$$

Dove:

Pe(i) = punteggio economico assegnabile a ciascuna offerta;

Ri = ribasso offerto dal concorrente i-esimo

Rmax = ribasso dell'offerta più conveniente

0,25 = coefficiente

La formula per l'attribuzione del punteggio economico prescelta è stata individuata tra quelle proposte nelle linee guida n. 2 di attribuzione del D.Lgs. n. 50/2016 recanti "Offerta economicamente più vantaggiosa" approvate dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con Delibera n. 1005 del 21 settembre 2016. E' stato deciso di utilizzare una formula non lineare con la scelta di introdurre il coefficiente di 0.25

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA LOTTO N°3

Destinazione d'uso del Sistema

Sistema di Ablazione mediante crioenergia destinato all'esecuzione delle seguenti procedure:

- Ablazioni della fibrillazione atriale mediante deconnessione 'one-shot' delle vene polmonari

Oggetto della fornitura

La fornitura consiste in:

- A. Sistema per crioablazione e mappatura elettrica delle vene polmonari, per valutarne l'isolamento durante la procedura di ablazione della fibrillazione atriale, costituito da:
 - ✓ Apparecchiatura per crioablazione
 - ✓ Cateteri di vario tipo per crioablazione
 - ✓ Cavi di collegamento cateteri, di alimentazione ed in generale tutti gli accessori necessari al corretto e sicuro utilizzo del sistema
- B. Installazione e collaudo dei sistemi in oggetto presso le sale di Elettrofisiologia delle varie aziende ospedaliere
- C. approntamento di sistemi di archiviazione permanente dei dati registrati mediante hard-disk dedicati, con sistema di duplicazione dei dati (es. sistemi RAID) o mediante l'interfacciamento con la rete informatica ospedaliera
- D. formazione per gli operatori tecnici e sanitari, on-site e mediante eventuali corsi in sedi esterne
- E. formazione specifica per tecnico di cardiologia, con rilascio di certificazione per l'attività di specialista di prodotto
- F. manutenzione full-risk tutto incluso (ovvero interventi tecnici di manutenzione preventiva, straordinaria e correttiva con numero illimitato di chiamate, estesa a tutti i componenti del sistema, incluso software e la protezione dalle minacce informatiche)
- G. manutenzione ed aggiornamento evolutivi ovvero aggiornamento continuo, a titolo gratuito, sia per quanto riguarda l'hardware che il software, di tutte le evoluzioni tecnologiche migliorative che dovessero essere rilasciate nel corso di validità del contratto, auspicabilmente entro mesi 3 dal loro rilascio commerciale
- H. fornitura della bombola di gas refrigerante, ad esaurimento della stessa, su chiamata del reparto, sostituzione con nuova bombola completa di certificato di collaudo, e contestuale ritiro dell'usato;
- I. affiancamento dei clinici professionisti in sala di elettrofisiologia, di product specialist, durante l'esecuzione delle procedure, la cui programmazione potrà essere comunicata alla ditta con preavviso max di 48 ore

Caratteristiche Tecniche del Sistema

Apparecchiatura per Crioablazione

Caratteristiche Tecnico/Prestazionali di Riferimento

- Apparecchiatura per crioablazione in grado di creare necrosi di cellule cardiache mediante temperature inferiori a 0°C
- Presenza di varie modalità e tecniche di lavoro (criomappaggio/crioablazione)
- Struttura ergonomica, carrellata, di peso e dimensioni contenute facilmente movimentabile
- Display per il controllo ed il monitoraggio della procedura, di dimensioni adeguate per garantire un'ottimale visione agli operatori
- Adeguati sistemi di allarme e sicurezza
- Compatibilità con i vari sistemi di registrazione (poligrafi) presenti presso le varie aziende ospedaliere
- collegamento a bombola gas refrigerante e sistema di evacuazione gas
- possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS in uso presso varie strutture (FUJI;PHILIPS;EBIT) per il recupero degli esami diagnostici archiviati (TC e RM) e per l'archiviazione e conservazione delle procedure eseguite. Configurazione del sistema FULL-DICOM

Materiale di consumo e Carichi di Lavoro

Le ditte offerenti devono proporre materiale di consumo che rappresenti il meglio della loro produzione in termini di tecnologia, le cui caratteristiche tecniche saranno specificate in scheda tecnica di offerta. Di seguito si riportano carichi di lavoro ed il materiale richiesto, dedicato e specifico per il sistema oggetto di fornitura, per l'esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche indicate

- cateteri per trattamento della fibrillazione atriale (CRIOPALLONE)
- cateteri intracardiaco per il mappaggio elettrico delle vene polmonari al fine di valutarne l'isolamento durante la procedura
- introduttori o sistemi equivalenti che facilitino il posizionamento dei cateteri percutanei
- bombola liquido refrigerante
- se disponibili, cateteri per trattamento di tachiaritmie sopraventricolari in pazienti giovani e/o in pazienti con circuiti parahissiani e tachicardie ventricolari

AZIENDA	CENTRI ELETTROFISIOLOGIA	N°PROCEDURE PRESUNTE ANNUE	n. Apparecchiature in comodato d uso gratuito
AUSL PIACENZA	N°1 OSP.PIACENZA	35	1
AOU PARMA	N°1 OSP.PARMA	45	1
AUSL REGGIO	N°1 OSP.S.MARIA	35	1
AOU POLICLINICO-	N°1 SEDE POLICLINICO	130	1

BAGGIOVARA E AUSL MODENA			
-----------------------------	--	--	--

	QUANTITATIVI ANNUI	AOU PARMA	AUSL REGGIO	AOU POLICLINICO MODENA	AUSL PIACENZA
A	Catetere per il trattamento della fibrillazione atriale (CRIOPALLONE)	30	5	110	30
B	Catetere intracardiaco per il mappaggio elettrico delle vene polmonari al fine di valutarne l'isolamento durante la procedura	30	5	110	30
C	Introduttore o sistemi equivalenti che facilitino il posizionamento dei cateteri percutanei	30	5	110	30
D	Cateteri per il trattamento trattamento di tachiaritmie sopraventricolari in pazienti giovani e/o in pazienti con circuiti parahissiani e tachicardie ventricolari	15	30	20	5

LOTTO N°3- MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE

L'aggiudicazione della fornitura del lotto di gara, avverrà mediante accordo quadro, con formulazione di una graduatoria finale di n°2 Ditte aggiudicatrici, 1° classificato e 2° classificato. L'Azienda Sanitaria si impegna ad acquistare dalle ditte in graduatoria un numero variabile di DM, nelle modalità di seguito riportate, garantendo un acquisto minimo di DM per esecuzione di una quantità minima di procedure :

GRADUATORIA FINALE DI GARA	N. MINIMO PROCEDURE GARANTITO
1° Ditta classificata	20% delle procedure
2° Ditta classificata	10% delle procedure

La restante parte di fornitura, ovvero DM per esecuzione del 70% delle procedure, potrà essere acquistata in libera scelta tra le due ditte aggiudicatrici di gara, sulla base delle necessità cliniche.

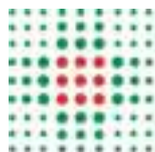
CRITERI DI AGGIUDICAZIONE LOTTO N°3

L'aggiudicazione della fornitura del lotto avverrà, anche in presenza di una sola offerta, ai sensi dell'art. 95 – comma 2 del D.Lgs 50/2016, tra i sistemi ritenuti conformi alle caratteristiche descritte nel capitolato tecnico, a favore delle due ditte che avranno prodotto l'offerta economicamente più vantaggiosa, valutabile in base ai criteri di seguito elencati.

A) PUNTEGGIO QUALITA' Max punti 70/100

Criteri di valutazione e modalità di attribuzione punteggi qualità :

	CRITERIO	Punteggio
A	SISTEMA DI CRIOABLAZIONE	
	Modalità e tecniche di lavoro del sistema, con particolare riferimento alle seguenti funzioni software di ottimizzazione dell'esecuzione della procedura:	
	Possibilità di erogare energia in crio mappaggio e crioablazione	5
	Possibilità di impostazione dei parametri di lavoro da parte dell'operatore. Presenza di sistema di monitoraggio e controllo dell'intera procedura di lavoro.	4
	Possibilità di monitoraggio automatico della cattura diaframmatica	5
	Possibilità di visualizzazione del segnale durante il raffreddamento	5
	Adeguati sistemi di sicurezza ed allarme	2
	Ergonomia del sistema per un' agevole e semplice gestione da parte degli operatori: dimensioni dell'apparecchiatura particolarmente contenute, facilmente movimentabile su ruote, display di adeguate dimensioni, eventuali comandi a pedale per attivazione del sistema	3
	Compatibilità con i vari sistemi di registrazione (poligrafi) presenti presso le varie aziende ospedaliere	2
	Possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS aziendali. Configurazione FULL DICOM	2
B	MATERIALE DI CONSUMO	
	Disponibilità e caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere per crioablazione per tachiaritmie sopraventricolari e ventricolari con particolare riguardo ai seguenti elementi: disponibilità differenti diametri (Fr),differenti lunghezze, differenti lunghezze elettrodo distale (mm),presenza sensore di temperatura, spaziatura interelettrodo	8
	Caratteristiche tecnico-morfologiche del CRIOPALLONE	
	Presenza di sensore di pressione interno al pallone	4



	Possibilità di deflessione della curva del catetere	2
	Disponibilità di cateteri con differenti diametri del pallone e lunghezze della punta distale	3
	Punta flessibile atraumatica e lume interno per accogliere il catetere mappante	1
	Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere per il mappaggio dell'attività elettrica delle vene polmonari	
	Disponibilità di cateteri di differente diametro	4
	Numero di elettrodi presenti sul catetere	4
	Caratteristiche tecnico-morfologiche dell'introduttore deflettibile dedicato all'uso del criopallone	
	Deflessione della curva	5
	Presenza di marker per stabilire la corretta posizione del pallone rispetto all'introduttore	3
C	BIBLIOGRAFIA Valutazione di efficacia e sicurezza: bibliografia relativa a studi randomizzati su riviste ad alto impact factor	4
D	ASSISTENZA TECNICA	4

L'individuazione dell'offerta economicamente più vantaggiosa verrà effettuata con applicazione del metodo aggregativo compensatore indicato nelle Linee Guida ANAC:

$$K(x) = (W1 * V(x)1) + (W2 * V(x)2) + (W3 * V(x)3) + \dots (Wn * V(x)n)$$

Dove:

- K(x) rappresenta il punteggio totale attribuito all'offerta x
- W1 = punteggio massimo attribuito al criterio 1
- W2 = punteggio massimo attribuito al criterio 2
- W3 = punteggio massimo attribuito al criterio 3
- Wn = punteggio massimo attribuito al criterio n

V(x)1 = coefficiente della prestazione dell'offerta x rispetto al criterio 1 “

V(x)2 = coefficiente della prestazione dell'offerta x rispetto al criterio 2 “

V(x)3 = coefficiente della prestazione dell'offerta x rispetto al criterio 3 “

$V(x)_n$ = coefficiente della prestazione dell'offerta x rispetto al criterio n "

Il coefficiente $V(x)$ è compreso tra 0 e 1 ed il suo valore è calcolato come segue:

a ciascuno degli elementi qualitativi (criteri) cui è assegnato un punteggio discrezionale nella colonna "Punteggio Max" delle tabelle di cui sopra, è attribuito un coefficiente variabile da zero ad uno da parte di ciascun commissario. Per la determinazione del coefficiente variabile da zero a uno, la commissione calcola la media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari a ciascun elemento qualitativo dell'offerta secondo la seguente scala:

Giudizio	Ottimo	Distinto	Buono	Discreto	Suff.	Scarso	Insuff.	Gravemente insufficiente	Non adeguato / Non valutabile
Coefficiente V_x assegnato	1,00	0,90	0,80	0,70	0,60	0,50	0,40	0,30	0,00

Il coefficiente verrà quindi moltiplicato per il fattore ponderale, attribuito a quel dato elemento di valutazione, e costituirà il punteggio definitivo per quell'elemento.

Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nel punteggio tecnico complessivo nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato.

Non verranno ammesse alla comparazione economica le offerte che avranno conseguito un punteggio tecnico di qualità inferiore a 42 punti (del punteggio tecnico totale) dopo la riparametrazione.

PUNTEGGIO ECONOMICO – PUNTI 30

Il punteggio attribuito alle offerte economiche verrà quindi calcolato sulla base della seguente formula:

$$Pe(i) = 30 \cdot \frac{R_i}{R_{max}} \cdot 0,25$$

Dove:

$Pe(i)$ = punteggio economico assegnabile a ciascuna offerta;

R_i = ribasso offerto dal concorrente i-esimo

R_{max} = ribasso dell'offerta più conveniente

0,25 = coefficiente

La formula per l'attribuzione del punteggio economico prescelta è stata individuata tra quelle proposte nelle linee guida n. 2 di attribuzione del D.Lgs. n. 50/2016 recanti "Offerta economicamente più vantaggiosa" approvate dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con Delibera n. 1005 del 21 settembre 2016. E' stato deciso di utilizzare una formula non lineare con la scelta di introdurre il coefficiente di 0.25.

28/12/2020

Ing. Valentina Lunini

Dott. Luca Rossi

Dott. Gianluca Gonzi

Dott. Nicola Bottoni

Dott. Elia De Maria

Dott. Casali Edoardo



UNIONE EUROPEA
 Supplemento alla Gazzetta Ufficiale dell'Unione europea
 Info e formulari on-line: <http://simap.eu.int>

BANDO DI GARA
Direttiva 2014/24/UE

SEZIONE I: AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE

I. 1) DENOMINAZIONE E INDIRIZZI *(di tutte le amministrazioni aggiudicatrici responsabili della procedura)*

DENOMINAZIONE UFFICIALE: Azienda Ospedaliero Universitaria di Parma in qualità di Azienda Capofila dell'Unione d'Acquisto fra le Aziende dell'Area Vasta Emilia Nord e per l'Azienda USL di Bologna		Numero di identificazione nazionale: 2	
Indirizzo postale: Via Gramsci, 14			
Città: Parma	Codice NUTS: ITH52	Codice postale: 43126	Paese: ITALIA
Punti di contatto: All'attenzione di: Dr.ssa Elisabetta Sicuri		Telefono: 0521-702408	
Posta elettronica: esicuri@ao.pr.it		Fax:	
Indirizzo(i) internet Indirizzo principale (URL) http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/			
Profilo di committente (URL)			

I.2) APPALTO CONGIUNTO

<input type="checkbox"/> Il contratto prevede un appalto congiunto Nel caso di appalto congiunto che coinvolge diversi paesi – normative nazionali sugli appalti in vigore: L'appalto è aggiudicato da una centrale di committenza ()

I.3) COMUNICAZIONE

<input checked="" type="checkbox"/> I documenti di gara sono disponibili per un accesso gratuito, illimitato e diretto presso: (URL) http://intercenter.regione.emilia-romagna.it <input type="checkbox"/> L'accesso ai documenti di gara è limitato. Ulteriori informazioni sono disponibili presso: (URL)
Ulteriori informazioni sono disponibili presso X l'indirizzo sopraindicato <input type="checkbox"/> altro indirizzo: (fornire altro indirizzo)
Le offerte o le domande di partecipazione vanno inviate <input type="checkbox"/> in versione elettronica: (URL)
X all'indirizzo sopraindicato <input type="checkbox"/> al seguente indirizzo: (fornire altro indirizzo)
<input type="checkbox"/> La comunicazione elettronica richiede l'utilizzo di strumenti e dispositivi che in genere non sono disponibili. Questi Strumenti e dispositivi sono disponibili per un accesso gratuito, illimitato e diretto presso: (URL)

I.4) TIPO DI AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE

<input type="radio"/> Ministero o qualsiasi altra autorità nazionale o federale, inclusi gli uffici a livello locale o regionale	<input type="radio"/> Agenzia ufficio regionale o locale
<input type="radio"/> Agenzia/ufficio nazionale o federale	<input type="radio"/> Organismo di diritto pubblico
<input checked="" type="checkbox"/> Autorità regionale o locale internazionale	<input type="radio"/> Istituzione/agenzia europea o organizzazione
	<input type="radio"/> Altro tipo (<i>specificare</i>): _____

I.5) PRINCIPALI SETTORI DI ATTIVITA'

<input type="radio"/> Servizi generali delle amministrazioni pubbliche	<input type="radio"/> Edilizia abitativa e strutture per le collettività
<input type="radio"/> Difesa	<input type="radio"/> Protezione sociale
<input type="radio"/> Ordine pubblico e sicurezza	<input type="radio"/> Ricreazione, cultura e religione
<input type="radio"/> Ambiente	<input type="radio"/> Istruzione
<input type="radio"/> Affari economici e finanziari	<input type="radio"/> Altre attività (<i>specificare</i>): _____
<input checked="" type="checkbox"/> Salute	

SEZIONE II: OGGETTO**II.1) ENTITA' DELL'APPALTO**

II.1.1) Denominazione Procedura aperta della fornitura in tre lotti, mediante accordo quadro, di sistemi di navigazione e mappaggio elettroanatomico per lo studio e trattamento avanzato delle aritmie cardiache	
II.1.2) Codice CPV principale: 33182000-9 Codice CPV supplementare: 1, 2 [] [] []	
II.1.3) Tipo di appalto Forniture	
II.1.5) Valore totale stimato Valore, IVA esclusa: [x] Valuta: [] [] [] Importo complessivo a base d'asta € 17.974.050,00 (IVA esclusa).	
II.1.6) Informazioni relative ai lotti Questo appalto è suddiviso in lotti sì <input checked="" type="checkbox"/> no <input type="checkbox"/> Le offerte vanno presentate per <input type="radio"/> tutti i lotti <input checked="" type="checkbox"/> uno o più lotti <input type="radio"/> un solo lotto <input type="checkbox"/> Numero massimo di lotti che possono essere aggiudicati a un offerente: [] <input type="checkbox"/> L'amministrazione aggiudicatrice si riserva la facoltà di aggiudicare i contratti d'appalto combinando i seguenti lotti o gruppi di lotti:	

II.2) DESCRIZIONE

II.2.1) DENOMINAZIONE Procedura aperta della fornitura in tre lotti, mediante accordo quadro, di sistemi di navigazione e mappaggio elettroanatomico per lo studio e trattamento avanzato delle aritmie cardiache	
---	--

<p>II.2.2) Codici CPV supplementari 2 Codice CPV principale: 1 Codice CPV supplementare: 1, 2 [] [] [] []</p>
<p>II.2.3) Luogo di esecuzione Codice NUTS: 1 ITH5 Luogo principale di esecuzione:</p>
<p>II.2.4) Descrizione dell'appalto: <i>(natura e quantità di lavori, forniture o servizi o indicazione di esigenze e requisiti)</i> Procedura aperta indetta con provvedimento n. 000 del 00.00.0000 per l'affidamento, mediante accordo quadro, della fornitura in tre lotti di sistemi di navigazione e mappaggio elettroanatomico per lo studio e trattamento avanzato delle aritmie cardiache per le necessità delle Aziende Sanitarie associate all'Area Vasta Emilia Nord e dell'Azienda USL di Bologna</p>
<p>II.2.5) Criteri di aggiudicazione X indicati nel disciplinare di gara I criteri indicati di seguito Criterio di qualità – Nome: ____ / Ponderazione: Criterio di qualità – Nome: ____ / Ponderazione: <input type="radio"/> Costo – Nome: / Ponderazione: Prezzo – Ponderazione: <input type="checkbox"/> Il prezzo non è il solo criterio di aggiudicazione e tutti i criteri sono indicati solo nei documenti di gara</p>
<p>II.2.6) Valore stimato Valore, IVA esclusa: 17.974.050,00 Valuta: EUR <i>(in caso di accordi quadro o sistema dinamico di acquisizione – valore massimo totale stimato per l'intera durata di questo lotto)</i></p>
<p>II.2.7) Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione Durata in mesi: 36 MESI oppure Durata in giorni: [] oppure Inizio: (gg/mm/aaaa) / Fine: (gg/mm/aaaa) Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo X sì <input type="radio"/> no Descrizione dei rinnovi: E' prevista la possibilità di rinnovo di 1 anno</p>
<p>II.2.9) Informazioni relative ai limiti al numero di candidati che saranno invitati a partecipare <i>(ad eccezione delle procedure aperte)</i> Numero previsto di candidati: [] oppure Numero minimo previsto: [] / Numero massimo: [] Criteri obiettivi per la selezione del numero limitato di candidati:</p>
<p>II.2.10) Informazioni sulle varianti Sono autorizzate varianti <input type="radio"/> sì <input checked="" type="radio"/> no</p>
<p>II.2.11) Informazioni relative alle opzioni Opzioni X sì <input type="radio"/> no Descrizione delle opzioni: Come indicate nel disciplinare di gara</p>
<p>II.2.12) Informazioni relative ai cataloghi elettronici <input type="checkbox"/> Le offerte devono essere presentate in forma di cataloghi elettronici o includere un catalogo elettronico</p>
<p>II.2.13) Informazioni relative ai fondi dell'Unione europea L'appalto è connesso ad un progetto e/o programma finanziato da fondi dell'Unione europea <input type="radio"/> sì <input checked="" type="radio"/> no Numero o riferimento del progetto:</p>
<p>II.2.14) Informazioni complementari:</p>

SEZIONE III: INFORMAZIONI DI CARATTERE GIURIDICO, ECONOMICO, FINANZIARIO E TECNICO

III.1) CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

III.1.1) Abilitazione all'esercizio dell'attività professionale, inclusi i requisiti relativi all'iscrizione nell'albo professionale o nel registro commerciale

Elenco e breve descrizione delle condizioni:

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

III.1.2) Capacità economica e finanziaria

Elenco e Breve descrizione dei criteri di selezione:

III.1.3) Capacità professionale e tecnica

Elenco e breve descrizione dei criteri di selezione:

Livelli minimi di capacità eventualmente richiesti:

III.1.5) Informazioni concernenti contratti d'appalto riservati

- Il contratto d'appalto è limitato a laboratori protetti e operatori economici il cui obiettivo sia l'integrazione sociale e professionale delle persone disabili e svantaggiate
- L'esecuzione del contratto d'appalto avviene nel contesto di programmi di lavoro protetti

III.2) CONDIZIONI RELATIVE AL CONTRATTO DI APPALTO

III.2.1) Informazioni relative ad una particolare professione (solo per contratti di servizi)

- La prestazione del servizio è riservata ad una particolare professione
- Citare le corrispondenti disposizioni legislative, regolamentari o amministrative:

III.2.2) Condizioni di esecuzione del contratto d'appalto:

III.2.3) Informazioni relative al personale responsabile dell'esecuzione del contratto d'appalto

- Obbligo di indicare i nomi e le qualifiche professionali del personale incaricato dell'esecuzione del contratto d'appalto

SEZIONE IV: PROCEDURA

IV.1) DESCRIZIONE

IV.1.1) Tipo di procedura

Procedura Aperta

- Procedura accelerata

Motivazione:

IV.1.3) Informazioni su un accordo quadro o un sistema dinamico di acquisizione

L'avviso comporta la conclusione di un accordo quadro

- Accordo quadro con un unico operatore

Accordo quadro con diversi operatori

Numero massimo di partecipanti all'accordo quadro previsto: []

- L'avviso comporta l'istituzione di un sistema dinamico di acquisizione

<input type="checkbox"/> Il sistema dinamico di acquisizione può essere utilizzato da altri committenti In caso di accordi quadro – giustificazione per una durata superiore a 4 anni:
IV.1.4) Informazioni relative alla riduzione del numero di soluzioni o di offerte durante la negoziazione o il dialogo <input type="checkbox"/> Ricorso ad una procedura in più fasi al fine di ridurre progressivamente il numero di soluzioni da discutere o di offerte da negoziare
IV.1.5) Informazioni relative alla negoziazione (solo per procedure competitive con negoziazione) <input type="checkbox"/> L'amministrazione aggiudicatrice si riserva la facoltà di aggiudicare il contratto d'appalto sulla base delle offerte iniziali senza condurre una negoziazione
IV.1.6) Informazioni sull'asta elettronica <input type="checkbox"/> Ricorso ad un'asta elettronica Ulteriori informazioni sull'asta elettronica:
IV.1.8) Informazioni relative all'accordo sugli appalti pubblici (AAP) L'appalto è disciplinato dall'accordo sugli appalti pubblici <input checked="" type="radio"/> sì <input type="radio"/> no

IV.2) INFORMAZIONI DI CARATTERE AMMINISTRATIVO

IV.2.1) Pubblicazione precedente relativa alla stessa procedura 2 Numero dell'avviso nella GU S: [][][][]/S [][][]-[][][][][][][] (Uno dei seguenti: Avviso di preinformazione; Avviso relativo al profilo di committente)
IV.2.2) Termine per il ricevimento delle offerte o delle domande di partecipazione Data:/2021 Ora locale: (00:00)
IV.2.3) Data stimata di spedizione ai candidati prescelti degli inviti a presentare offerte o a partecipare Data:(gg/mm/aaaa)
IV.2.4) Lingue utilizzabili per la presentazione delle offerte o delle domande di partecipazione: [IT] [X] 1
IV.2.6) Periodo minimo durante il quale l'offerente è vincolato alla propria offerta L'offerta deve essere valida fino al: ..(gg/mm/aaaa) oppure Durata in mesi: 6 (dal termine ultimo per il ricevimento delle offerte)
IV.2.7) Modalità di apertura delle offerte Data..... Ora locale: 00:00 Luogo: seduta pubblica virtuale

SEZIONE VI: ALTRE INFORMAZIONI

VI.1) INFORMAZIONI RELATIVE ALLA RINNOVABILITÀ

Si tratta di un appalto rinnovabile sì <input type="radio"/> no <input checked="" type="radio"/> Indicare il calendario previsto di pubblicazione dei prossimi avvisi: 2

VI.2) INFORMAZIONI RELATIVE AI FLUSSI DI LAVORO ELETTRONICI

<input checked="" type="checkbox"/> Si farà ricorso all'ordinazione elettronica <input checked="" type="checkbox"/> Sarà accettata la fatturazione elettronica <input checked="" type="checkbox"/> Sarà utilizzato il pagamento elettronico

VI.3) INFORMAZIONI COMPLEMENTARI 2

Il valore totale stimato dell'appalto è pari a 30.555.885,00 EUR IVA esclusa così suddiviso: — importo base d'asta 17.974.050,00 EUR (IVA esclusa), — importo opzioni e rinnovo: 12.581.835,00 EUR (IVA esclusa). La procedura è svolta attraverso piattaforma telematica del sistema per gli acquisti telematici dell'Emilia- Romagna (SATER), accessibile dal sito (http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/). Tramite il sito si accede alla procedura nonché alla documentazione di gara.

L'offerta, i chiarimenti e tutte le comunicazioni relativi alla procedura devono essere effettuati esclusivamente attraverso il SATER e quindi per via telematica, mediante l'invio di documenti elettronici sottoscritti con firma digitale, fatto salvo i casi in cui è prevista la facoltà di invio di documenti in formato cartaceo.

Si aggiudicherà anche in presenza di una sola offerta valida e congrua.

È esclusa la competenza arbitrale.

Secondo quanto previsto dall'art. 5, comma 2, del DM 2.12.2016 (in GURI 25.1.2017 n. 25) in applicazione dell'art. 73, co. 4, del D.Lgs. 50/2016, per la pubblicazione obbligatoria degli avvisi e dei bandi di gara, le spese per la pubblicità della presente procedura gara, sono rimborsate alla stazione appaltante dagli aggiudicatari secondo le modalità meglio precisate nel disciplinare, entro il termine di 60 giorni dall'aggiudicazione.

i sensi dell'art. 13 del regolamento UE/2016/679 (GDPR), i dati trasmessi saranno utilizzati esclusivamente per lo svolgimento di funzioni connesse all'espletamento e all'aggiudicazione della gara..

Responsabile del procedimento: dott.ssa Silvia Orzi, referente per la fase amministrativa Dr.ssa Elisabetta Sicuri tel. 0521-702408 mail esicuri@ao.pr.it

VI.4) PROCEDURE DI RICORSO

VI.4.1) Organismo responsabile delle procedure di ricorso

Denominazione ufficiale: **TAR Emilia Romagna Sez. di Parma**

Indirizzo postale: **Piazzale Santaflora, 7**

Città: **PARMA**

Codice postale: **43121**

Paese:

Posta elettronica:

Telefono:

Indirizzo Internet (URL):

Fax:

Organismo responsabile delle procedure di mediazione (se del caso)

Denominazione ufficiale:

Indirizzo postale:

Città:

Codice postale:

Paese:

Posta elettronica:

Telefono:

Indirizzo Internet (URL):

Fax:

VI.4.2) Presentazione di ricorso (compilare il punto VI.4.2 OPPURE, all'occorrenza, il punto VI.4.3)

Informazioni precise sui termini di presentazione di ricorso: I ricorsi avverso il presente bando di gara devono essere notificati alla stazione appaltante entro 30 giorni dalla data di pubblicazione. Avverso le eventuali esclusioni conseguenti all'applicazione del bando di gara dovrà essere notificato entro 30 giorni dal ricevimento dell'informativa di esclusione dalla gara d'appalto

VI.4.3) Servizio presso il quale sono disponibili informazioni sulla presentazione di ricorso

Denominazione ufficiale:

Indirizzo postale:

Città:

Codice postale:

Paese:

Posta elettronica:

Telefono:

Indirizzo Internet (URL):

Fax:

ALLEGATO B INFORMAZIONI SUI LOTTI

LOTTO N. 1 TITOLO Sistema per mappaggio elettroanatomico per ablazione di aritmie sopraventricolari e ventricolari e per elettrostimolazione a raggi zero CIG 8631093B41

1) BREVE DESCRIZIONE		
2) CPV (VOCABOLARIO COMUNE PER GLI APPALTI)		
	Vocabolario principale	Vocabolario supplementare (se pertinente)
Oggetto principale	33182000-9	- -
Oggetti complementari	. . . -	- -
	. . . -	- -
	. . . -	- -
	. . . -	- -
3) QUANTITATIVO O ENTITÀ Importo triennale a base d'asta € 13.033.500,00 iva esclusa		
Se noto, valore stimato, IVA esclusa (<i>indicare solo in cifre</i>): _____		Moneta: _____
oppure valore tra _____ e _____		Moneta: _____
4) INDICAZIONE DI UNA DURATA DIVERSA DELL'APPALTO O DI UNA DATA DIVERSA DI INIZIO/CONCLUSIONE (se del caso)		
Periodo in mesi:	o giorni:	(dall'aggiudicazione dell'appalto)
oppure data di inizio	/ /	(gg/mm/aaaa)
data di conclusione	/ /	(gg/mm/aaaa)
5) ULTERIORI INFORMAZIONI SUI LOTTI		

ALLEGATO B INFORMAZIONI SUI LOTTI

LOTTO N. 2 TITOLO Sistema di mappaggio elettroanatomico ad ultradensità per ablazione di aritmie sopraventricolari e ventricolari CIG 8631103384

1) BREVE DESCRIZIONE		
2) CPV (VOCABOLARIO COMUNE PER GLI APPALTI)		
	Vocabolario principale	Vocabolario supplementare (se pertinente)
Oggetto principale	33182000-9	- -
Oggetti complementari	. . . -	- -
	. . . -	- -
	. . . -	- -
	. . . -	- -
3) QUANTITATIVO O ENTITÀ Importo triennale a base d'asta € 1.811.250,00 iva esclusa		
Se noto, valore stimato, IVA esclusa (<i>indicare solo in cifre</i>): _____		Moneta: _____
oppure valore tra _____ e _____		Moneta: _____
4) INDICAZIONE DI UNA DURATA DIVERSA DELL'APPALTO O DI UNA DATA DIVERSA DI INIZIO/CONCLUSIONE (se del caso)		
Periodo in mesi:	o giorni:	(dall'aggiudicazione dell'appalto)
oppure data di inizio	/ /	(gg/mm/aaaa)
data di conclusione	/ /	(gg/mm/aaaa)
5) ULTERIORI INFORMAZIONI SUI LOTTI		

ALLEGATO B INFORMAZIONI SUI LOTTI

LOTTO N. 3 **TITOLO** Sistema per crioablazione **CIG** 86311087A3

1) BREVE DESCRIZIONE

2) CPV (VOCABOLARIO COMUNE PER GLI APPALTI)		
	Vocabolario principale	Vocabolario supplementare (se pertinente)
Oggetto principale	33182000-9	- -
Oggetti complementari	. . . -	- -
	. . . -	- -
	. . . -	- -
	. . . -	- -
3) QUANTITATIVO O ENTITÀ Importo triennale a base d'asta € 3.129.300,00 iva esclusa Se noto, valore stimato, IVA esclusa (indicare solo in cifre): _____ Moneta: _____ oppure valore tra _____ e _____ Moneta: _____		
4) INDICAZIONE DI UNA DURATA DIVERSA DELL'APPALTO O DI UNA DATA DIVERSA DI INIZIO/CONCLUSIONE (se del caso) Periodo in mesi: o giorni: (dall'aggiudicazione dell'appalto) oppure data di inizio / / (gg/mm/aaaa) data di conclusione / / (gg/mm/aaaa)		
5) ULTERIORI INFORMAZIONI SUI LOTTI _____ _____ _____ _____		

VI.5) DATA DI SPEDIZIONE DEL PRESENTE AVVISO: / / (gg/mm/aaaa)

TESTO GURI RIDOTTO

Azienda Ospedaliero Universitaria di Parma in qualità di Azienda Capofila dell'Unione d'Acquisto fra le Aziende dell'Area Vasta Emilia Nord e per l'Azienda USL di Bologna

BANDO DI GARA 8048736

SEZIONE I: AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE: I.1) Azienda Ospedaliero Universitaria di Parma via Gramsci, 14 - 43126 Parma Tel. 0521-702408. Email: esicuri@ao.pr.it; I.3) Comunicazione: I documenti di gara e ulteriori informazioni sono disponibili ad accesso gratuito, illimitato e diretto presso: <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it> – sezione “Bandi Altri Enti”. Le offerte vanno inviate in versione elettronica tramite il Sistema per gli Acquisti Telematici dell'Emilia-Romagna (SATER), disponibile all'indirizzo sopraindicato.

SEZIONE II: OGGETTO DELL'APPALTO: II.1.1) Procedura Aperta per l'affidamento, mediante accordo quadro, della fornitura in tre lotti di sistemi di navigazione e mappaggio elettroanatomico per lo studio e trattamento avanzato delle aritmie cardiache per le necessità delle Aziende Sanitarie associate all'Area Vasta Emilia Nord e dell'Azienda USL di Bologna. II.1.3) Forniture; II.1.5.) Importo complessivo a base d'asta € 17.974.050,00 I.V.A. escl.; II.1.6) Si.

SEZIONE III) INFORMAZIONI DI CARATTERE GIURIDICO, ECONOMICO, FINANZIARIO E TECNICO: Si rinvia alla documentazione di gara.

SEZIONE IV: PROCEDURE: IV.1.1) Aperta, telematica; Criterio: offerta economicamente più vantaggiosa; IV.2.2) Termine scadenza invio offerte 00/00/2021 ore 00:00; IV.2.4) Lingua IT.

SEZIONE VI: ALTRE INFORMAZIONI: VI.3) Resp. Proc.to dott.ssa Silvia Orzi.; VI.5) 00/00/2021.

Il Direttore dell'U.O.C. Interaziendale Acquisizione Beni Dott.ssa Silvia Orzi

Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma

ESTRATTO AVVISO DI GARA

E' indetta gara a procedura aperta, telematica, in conformità al D.Lgs. 50/2016, per l'affidamento, mediante accordo quadro, della fornitura in tre lotti di sistemi di navigazione e mappaggio elettroanatomico per lo studio e trattamento avanzato delle aritmie cardiache per le necessità delle aziende sanitarie associate all'Area Vasta Emilia Nord e dell'Azienda USL di Bologna. Capofila Azienda Ospedaliero Universitaria di Parma. Importo complessivo a base d'asta € 17.974.050,00, IVA esclusa. L'offerta dovrà pervenire in modalità telematica, tramite la piattaforma del sito Intercenter.regione.emilia-romagna.it, entro le ore 00:00 del giorno 00/00/2021. Per informazioni: AOUPR, Via Gramsci 14, Parma, RUP dott.ssa Silvia Orzi, assistente al RUP Elisabetta Sicuri tel. 0521-702408 Email esicuri@ao.pr.it.

Bando inviato alla GUUE in data 00/00/2021.

Il Direttore dell'U.O.C. Interaziendale Acquisizione Beni Dott.ssa Silvia Orzi



Dipartimento Interaziendale Tecnico e Logistica
Servizio Acquisizione Beni

Capofila: Azienda Ospedaliero Universitaria di Parma

Disciplinare di gara

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO, MEDIANTE ACCORDO QUADRO, DELLA
FORNITURA IN TRE LOTTI DI SISTEMI DI NAVIGAZIONE E MAPPAGGIO
ELETTOANATOMICO PER LO STUDIO E TRATTAMENTO AVANZATO DELLE ARITMIE
CARDIACHE PER LE NECESSITA’ DELLE AZIENDE SANITARIE ASSOCIATE ALL’AREA
VASTA EMILIA NORD E DELL’AZIENDA USL DI BOLOGNA.
CAPOFILA AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI PARMA**

INDICE

1.	PREMESSE	3
2.	SISTEMA PER GLI ACQUISTI TELEMATICI DELL'EMILIA-ROMAGNA (SATER).....	4
2.1	REGISTRAZIONE DELLE DITTE	4
3.	DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI	5
3.1	Documenti di gara	5
3.2	Chiarimenti	6
3.3	Comunicazioni	6
4.	OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI.....	7
5.	DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI.....	8
5.1	Durata.....	8
5.2	Opzioni e rinnovi.....	8
6.	SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE.....	9
7.	REQUISITI GENERALI.....	11
8.	REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA	11
8.1	Requisiti di idoneità.....	12
8.2	Requisiti di capacità economica e finanziaria.....	12
8.3	Requisiti di capacità tecnica e professionale.....	12
8.4	Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, GEIE.....	12
8.5	Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili	13
9.	AVVALIMENTO	13
10.	SUBAPPALTO	13
11.	GARANZIA PROVVISORIA.....	14
12.	SOPRALLUOGO.....	17
13.	PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC	17
14.	MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA	18
15.	SOCCORSO ISTRUTTORIO.....	20
16.	CONTENUTO DELLA BUSTA "DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA"	21
16.1	Domanda di partecipazione	21
16.2	Documento di gara unico europeo.....	23
16.3	Dichiarazioni integrative e documentazione a corredo	24
17.	CONTENUTO DELLA BUSTA "OFFERTA TECNICA	30
17.1	CAMPIONATURA	31
18.	CONTENUTO DELLA BUSTA "OFFERTA ECONOMICA"	31
19.	CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	32
19.1	Criteri di valutazione dell'offerta tecnica	32
19.2	Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica	36
19.3	Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica	36
19.4	Metodo per il calcolo dei punteggi.....	36
20.	SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: APERTURA DELLA BUSTA "DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA" – VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	37
21.	COMMISSIONE GIUDICATRICE	38
22.	APERTURA E VALUTAZIONE DELLE BUSTE TECNICHE ED ECONOMICHE.....	38

23. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.....	40
24. AGGIUDICAZIONE E STIPULA DEL CONTRATTO.....	40
25. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE	44
26. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE	44
27. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	44

1. PREMESSE

Con determina di indizione n. del, questa Azienda Capofila ha deliberato di affidare la fornitura in tre lotti di sistemi di navigazione e mappaggio elettroanatomico per lo studio e trattamento avanzato delle aritmie cardiache, per le necessità delle Aziende Sanitarie associate all'Area Vasta Emilia Nord e AUSL BO, di cui al Bando di gara inviato alla GUUE il

L'affidamento, basato su accordo quadro, avverrà mediante procedura aperta e con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi degli artt. 60 e 95 del d.lgs. 18 aprile 2016, n. 50 – Codice dei contratti pubblici (in seguito: Codice).

Ai sensi dell'art. 58 del Codice, la presente procedura è interamente svolta attraverso una piattaforma telematica di negoziazione di cui al paragrafo 2 del presente disciplinare.

Il luogo di svolgimento della fornitura sono le sedi delle aziende Sanitarie aderenti alla gara [codice NUTSITH]

- Lotto 1 CIG 8631093B41
- Lotto 2 CIG 8631103384
- Lotto 3 CIG 86311087A3

CUI: F01874240342201900004

Il Responsabile del procedimento, ai sensi dell'art. 31 del Codice, è la Dott.ssa Silvia Orzi.

Le Aziende sanitarie, la Regione Emilia-Romagna e gli Enti ad essa afferenti, di cui alla L. n. 11/2004 e s.m., sottoposti all'applicazione degli obblighi di cui all'articolo 1, commi da 209 a 214, della Legge 24 dicembre 2007, n. 244 (l'elenco di tali Enti è disponibile sul sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>), emettono gli ordini/richieste di consegna esclusivamente in forma elettronica.

Il Fornitore dovrà garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici, a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il Fornitore dovrà pertanto dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione degli adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rimanda alla sezione dedicata presente sul sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>, che contiene tutti i riferimenti del Sistema regionale per la dematerializzazione del ciclo passivo degli acquisti nonché del Nodo Telematico di Interscambio (No-TIER).

In alternativa, il Fornitore potrà utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che saranno messe a disposizione sul SATER all'indirizzo <https://piattaformaintercenter.regione.emilia-romagna.it/portale/>, previa registrazione.

2. SISTEMA PER GLI ACQUISTI TELEMATICI DELL'EMILIA-ROMAGNA (SATER)

Per l'espletamento della presente gara, l'Azienda Capofila si avvale del Sistema per gli Acquisti Telematici dell'Emilia-Romagna (in seguito: SATER), accessibile dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/> (in seguito: sito), conforme alle prescrizioni di cui all'art. 58 del Codice.

Tramite il sito si accede alla procedura nonché alla documentazione di gara.

Al fine della partecipazione alla presente procedura, è indispensabile:

- Un Personal Computer collegato ad internet e dotato di un browser;
- La firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dall'art. 38, comma 2, del d.p.r. 28 dicembre 2000, n. 445;
- La registrazione al SATER con le modalità e in conformità alle indicazioni di cui al successivo paragrafo 2.1.

La presentazione dell'offerta per la procedura, i chiarimenti e tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni relativi alla procedura devono essere effettuati esclusivamente attraverso il SATER e quindi per via telematica, mediante l'invio di documenti elettronici sottoscritti con firma digitale, fatto salvo i casi in cui è prevista la facoltà di invio di documenti in formato cartaceo.

Ogni operazione effettuata attraverso il SATER è memorizzata nel registro di sistema, quale strumento con funzioni di attestazione e tracciabilità di ogni azione compiuta sul SATER e si intende compiuta nel giorno e nell'ora risultanti dalle registrazioni stesse.

Le registrazioni di sistema relative alle operazioni eseguite nell'ambito della partecipazione alla presente procedura sono conservate a sistema e fanno piena prova nei confronti degli utenti del SATER.

Le registrazioni di sistema sono effettuate ed archiviate digitalmente, in conformità alle disposizioni tecniche e normative di cui all'art. 43 del D.Lgs. n. 82/2005 e s.m.i..

2.1 REGISTRAZIONE DELLE DITTE

Ai fini della partecipazione alla presente procedura è indispensabile essere registrati al SATER, secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

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

L'operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell'offerta, dà per valido e riconosce, senza contestazione alcuna, quanto posto in essere all'interno del SATER dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente l'account

all'interno del SATER si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato.

L'accesso, l'utilizzo del SATER e la partecipazione alla procedura comportano l'accettazione incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nel presente disciplinare, nei relativi allegati e nelle guide presenti sul sito, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione nel sito o le eventuali comunicazioni.

3. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

3.1 DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

- 1) Progetto del Gruppo tecnico comprendente il capitolato tecnico con le specifiche tecniche della fornitura, i criteri di aggiudicazione e relativi punteggi;
- 2) Bandi di gara (Bando GUUE, Bando GURI ridotto, Estratto per quotidiani);
- 3) Disciplinare di gara;
- 4) Allegato A – DGUE (operatore economico e/o subappaltatore – DA COMPILARE SUL SATER);
- 5) Allegato B – Domanda di partecipazione;
- 6) Allegato C – Capitolato tecnico
- 7) Allegato D – Capitolato speciale
- 8) Allegato E - Questionario tecnico
- 9) Allegato F – Scheda d'offerta senza prezzi
- 10) Allegato G – Scheda offerta economica di dettaglio
- 11) Allegato H – Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo
- 12) Allegato I – DUVRI iniziale
- 13) Allegato J – Schema dichiarazioni concordato preventivo;
- 14) Allegato K - Schema di Contratto;

Il Documento Unico di Valutazione dei Rischi, Allegato I) al presente Disciplinare di gara, contiene una valutazione ricognitiva dei rischi standard relativi alla tipologia di prestazione oggetto della presente gara, che potrebbero potenzialmente derivare dall'esecuzione dei singoli contratti, così come previsto dall'art. 26, comma 3-ter del D. Lgs. n. 81/2008 e s.m.i.

Sulla base dei rischi standard da interferenza individuati nell'Allegato I), si ritiene che l'attuazione delle relative misure da adottare non comporti oneri per la sicurezza.

Tale documento sarà integrato dall'Azienda Sanitaria aderente, prima dell'inizio dell'esecuzione, riferendolo ai rischi specifici da interferenza presenti nei luoghi in cui verrà espletato l'appalto e

quantificando gli eventuali oneri correlati; l'integrazione, sottoscritta per accettazione dal Fornitore, è allegata all'Ordinativo di Fornitura prima dell'inizio dell'attività.

Resta comunque onere di ciascun Fornitore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti all'esercizio della propria attività, il documento di valutazione dei rischi e provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici connessi all'attività svolta dallo stesso

La documentazione di gara è disponibile sui siti internet: <http://www.ao.pr.it>, su <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/> e sul SATER.

3.2 CHIARIMENTI

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti inviati mediante il SATER secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/> da inoltrare entro le ore 12.00 del . Non verranno evase richieste di chiarimento pervenute in modalità diversa da quella esplicitata.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana. Ai sensi dell'art. 74, comma 4, del Codice, le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno fornite almeno **sei** giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, tramite SATER e con la pubblicazione in forma anonima all'indirizzo internet <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>, nella sezione "Bandi aperti" dedicata alla presente procedura.

3.3 COMUNICAZIONI

Le ditte sono tenute ad indicare, in sede di registrazione al SATER, l'indirizzo PEC o, solo per i concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica, presso il quale eleggono domicilio, da utilizzare ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, commi 2-bis e 5, del Codice.

Salvo quanto disposto nel paragrafo 2 del presente disciplinare, tutte le comunicazioni tra l'Azienda capofila e gli operatori economici si intendono validamente ed efficacemente effettuate qualora rese mediante il SATER all'indirizzo PEC del concorrente indicato in fase di registrazione.

Le richieste di accesso agli atti e le relative risposte sono effettuate attraverso il Sistema secondo le modalità indicate nelle guide all'utilizzo della piattaforma SATER "Richiesta di accesso agli atti" accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

È onere della ditta concorrente provvedere tempestivamente a modificare i recapiti suindicati secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma "Registrazione e funzioni base" e "Gestione anagrafica" (per la modifica dei dati sensibili) accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

Eventuali problemi temporanei nell'utilizzo di tali forme di comunicazione, dovranno essere tempestivamente segnalate all'Agenzia Intercent-ER (di seguito Agenzia); diversamente la medesima declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

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

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

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

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

La gara è suddivisa in tre lotti meglio sotto specificati:

N. Lotto	Descrizione	CPV	CIG	Importo triennale base d'asta (I.E.)
1	<i>Sistema per mappaggio elettroanatomico per ablazione di aritmie sopraventricolari e ventricolari e per elettrostimolazione a raggi zero</i>	33182000-9	8631093B41	13.033.500,00
2	<i>Sistema di mappaggio elettroanatomico ad ultradensità per ablazione di aritmie sopraventricolari e ventricolari</i>	33182000-9	8631103384	1.811.250,00
3	<i>Sistema per crioablazione</i>	33182000-9	86311087A3	3.129.300,00
Importo triennale totale a base d'asta				17.974.050,00

Gli importi a base d'asta sono al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

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

Si precisa che il valore dell'appalto è frutto di una stima relativa al presumibile fabbisogno delle Aziende sanitarie nell'arco temporale della sua durata. Pertanto la predetta stima non è in alcun modo impegnativa né vincolante per le Aziende sanitarie nei confronti dell'aggiudicatario/degli aggiudicatari.

5. DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI

5.1 DURATA

La fornitura avrà durata triennale rinnovabile per ulteriori anni uno.

5.2 OPZIONI E RINNOVI

Rinnovo

La stazione appaltante si riserva la facoltà di rinnovare il contratto, alle medesime condizioni, per una durata pari ad anni uno, per i seguenti importi:

Lotto 1 – € 4.344.500,00;

Lotto 2 - € 603.750,00;

Lotto 3 - € 1.043.100,00.

Gli importi di cui sopra sono da intendersi al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. La stazione appaltante esercita tale facoltà comunicandola all'appaltatore mediante posta elettronica certificata prima della scadenza del contratto originario.

Revisione prezzi

Le parti rinunciano a qualsiasi revisione delle condizioni del contratto per almeno il primo anno di durata dello stesso. Successivamente, su istanza motivata delle parti, eventuali richieste di revisione prezzo saranno valutate in contraddittorio tra le parti .

Le revisioni, nei termini di cui all'art. 106 lett a del Codice saranno operate sulla base di apposita istruttoria condotta dall'Azienda Capofila facendo riferimento alle variazioni dei prezzi e dei costi standard, ove definiti .

In caso di mancata pubblicazione dei dati di cui al citato articolo 106 lett.a del Codice il parametro di riferimento sarà la variazione media dell'indice ISTAT generale dei prezzi al consumo per famiglie di operai ed impiegati in Italia, al netto dei tabacchi (Indice F.O.I.).

Forniture complementari

La stazione appaltante si riserva la facoltà, nei limiti di cui all'art. 63, comma 3 del Codice, di affidare all'aggiudicatario forniture complementari per un importo massimo pari al 20% della base d'asta di ogni singolo lotto di gara.

La durata delle forniture complementari non può di regola superare i tre anni.

Proroga tecnica

La durata del contratto in corso di esecuzione potrà essere modificata per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi - o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni.

Ai fini dell'art. 35, comma 4 del Codice, il valore massimo stimato dell'appalto, è pari ad €30.555.885,00 al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. Nella tabella che segue è indicato il valore stimato di ciascun lotto (corrispondente al valore del CIG).

N. Lotto	Importo triennale base d'asta (IVA esclusa)	Importo rinnovo (IVA esclusa)	Importo opzioni (IVA esclusa)	Valore massimo stimato
1	13.033.500,00	4.344.500,00	4.778.950,00	22.156.950,00
2	1.811.250,00	603.750,00	664.125,00	3.079.125,00
3	3.129.300,00	1.043.100,00	1.147.410,00	5.319.810,00
Valore stimato complessivo gara				30.555.885,00

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

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

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

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

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

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

I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi **è vietato** partecipare, in

qualsiasi altra forma, al singolo lotto. In caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

Nel caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, le consorziate designate dal consorzio per l'esecuzione del contratto non possono, a loro volta, a cascata, indicare un altro soggetto per l'esecuzione.

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

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

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

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

A tal fine, se la rete è dotata di organo comune con potere di rappresentanza (con o senza soggettività giuridica), tale organo assumerà la veste di mandataria della sub-associazione; se, invece, la rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza o è sprovvista di

organo comune, il ruolo di mandataria della sub-associazione è conferito dalle imprese retiste partecipanti alla gara, mediante mandato ai sensi dell'art. 48, comma 12, del Codice, dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

Ai sensi dell'art. 186-bis, comma 6, del R.D. 16 marzo 1942, n. 267, l'impresa in concordato preventivo con continuità aziendale può concorrere anche riunita in RTI purché non rivesta la qualità di mandataria e sempre che le altre imprese aderenti al RTI non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

Secondo quanto previsto dalla deliberazione AGCM 18/09/2013, in caso di anomalie comportamentali che possono essere indizio di fenomeni anticoncorrenziali, tra cui la partecipazione in R.T.I. di imprese in grado di partecipare alla gara singolarmente, l'Azienda capofila procederà a segnalare all'Autorità tali fenomeni. La delibera è consultabile all'indirizzo: <http://www.agcm.it/stampa/news/6647-varato-il-vademecum-sugli-appalti.html>.

7. REQUISITI GENERALI

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

Sono comunque **esclusi** gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del d.lgs. del 2001 n. 165.

Gli operatori economici devono possedere, **pena l'esclusione dalla gara**, l'iscrizione nell'elenco dei fornitori, prestatori di servizi ed esecutori di lavori non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. *white list*) istituito presso la Prefettura della provincia in cui l'operatore economico ha la propria sede oppure devono aver presentato domanda di iscrizione al predetto elenco (cfr. Circolare Ministero dell'Interno prot. 25954 del 23 marzo 2016 e DPCM 18 aprile 2013 come aggiornato dal DPCM 24 novembre 2016).

8. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti, a **pena di esclusione**, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei commi seguenti. I documenti richiesti agli operatori economici ai fini della dimostrazione dei requisiti devono essere trasmessi mediante AVCpass in conformità alla delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio 2016.

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

8.1 REQUISITI DI IDONEITA'

a) Iscrizione nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Il concorrente non stabilito in Italia ma in altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'art. 83, comma 3, del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

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

8.2 REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

Per la presente procedura non sono richiesti requisiti di capacità economico finanziaria.

8.3 REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE

Per la presente procedura non sono richiesti requisiti di capacità tecnica e professionale.

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

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

Alle aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che deve essere assimilata alla mandataria.

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

Il **requisito relativo all'iscrizione** nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al **punto 8.1 lett. a)** deve essere posseduto da:

a. ciascuna delle imprese raggruppate/raggruppande, consorziate/consorziande o GEIE;

b. ciascuna delle imprese aderenti al contratto di rete indicate come esecutrici e dalla rete medesima nel caso in cui questa abbia soggettività giuridica.

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

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

Il **requisito relativo all'iscrizione nel registro** tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al **punto 8.1 lett. a)** deve essere posseduto dal consorzio e dalle imprese consorziate indicate come esecutrici.

L'affidamento delle prestazioni da parte dei soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice ai propri consorziati non costituisce subappalto.

9. AVVALIMENTO

Per la presente procedura non sono richiesti requisiti di capacità economica, finanziaria, tecnica e professionale pertanto non è necessario l'istituto dell'avvalimento.

10. SUBAPPALTO

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti del servizio/fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo nei limiti del 40% dell'importo complessivo dell'appalto, in conformità a quanto previsto dall'art. 105 del Codice; in mancanza di tali indicazioni il subappalto è **vietato**.

Conformemente a quanto previsto nello Schema di Contratto, il Fornitore affida in subappalto l'esecuzione delle prestazioni indicate in offerta, in misura non superiore al 40% dell'importo di ogni singolo Ordinativo di fornitura (i.e. contratto).

Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 105, comma 3, del Codice.

Il subappalto non comporta alcuna modificazione agli obblighi e agli oneri dell'aggiudicatario che rimane unico e solo responsabile nei confronti delle Aziende sanitarie contraenti di quanto subappaltato.

11. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata da:

- 1) **una garanzia provvisoria**, come definita dall'art. 93 del Codice, pari al 2% del valore a base d'asta di ciascun lotto e precisamente per gli importi sotto indicati, salvo quanto previsto all'art. 93, comma 7, del Codice:

Lotto N.	Descrizione	CIG	Importo garanzia (2%)
1	<i>Sistema per mappaggio elettroanatomico per ablazione di aritmie sopraventricolari e ventricolari e per elettrostimolazione a raggi zero</i>	8631093B41	260.670,00
2	<i>Sistema di mappaggio elettroanatomico ad ultradensità per ablazione di aritmie sopraventricolari e ventricolari</i>	8631103384	36.225,00
3	<i>Sistema per crioablazione</i>	86311087A3	62.586,00

Nel caso di partecipazione a più lotti, la concorrente può prestare un'unica cauzione cumulativa, purché nella medesima siano indicati specificatamente i lotti cui si partecipa ed i relativi importi.

- 2) **una dichiarazione di impegno**, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'art. 93, comma 3 del Codice, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, **a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva** ai sensi dell'articolo 93, comma 8, del Codice, qualora il concorrente risulti affidatario. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti.

Ai sensi dell'art. 93, comma 6, del Codice, la garanzia provvisoria copre la mancata sottoscrizione contratto, dopo l'aggiudicazione, dovuta ad ogni fatto riconducibile all'affidatario o all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli articoli 84 e 91 del d.lgs. 6 settembre 2011, n. 159. Sono fatti riconducibili all'affidatario, tra l'altro, la mancata prova del possesso dei requisiti generali e speciali e la mancata produzione della documentazione richiesta e necessaria per la stipula del contratto. L'eventuale esclusione dal lotto prima dell'aggiudicazione, al di fuori dei casi di cui all'art. 89, comma 1, del Codice, non comporterà l'escussione della garanzia provvisoria.

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

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

- a. in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso il tesoriere dell'Azienda Capofila, a titolo di pegno, e il valore deve essere al corso del giorno del deposito;
- b. fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma I del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 231, in contanti, con bonifico, in assegni circolari, con versamento presso il Tesoriere dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma; in tal caso l'operazione potrà essere svolta presso INTESA SANPAOLO S.p.A. – Filiale 19812 “ - P.le Cesare Battisti, 1 – 43121 PARMA - N Conto 1000/00046031 – IBAN IT39 R030 6912 7651 0000 0046 031 , utilizzando il numero di codice Ente 0001624 e codice SIA AL9H4 e presentandosi muniti della copia del Bando di gara;
- c. fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative o intermediari finanziari che rispondano ai requisiti di cui all'art. 93, comma 3, del Codice. In ogni caso, la garanzia fideiussoria è conforme allo schema tipo di cui all'art. 103, comma 9, del Codice.

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

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

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

- 1) contenere espressa menzione dell'oggetto e del soggetto garantito;
- 2) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, al solo consorzio;
- 3) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 19 gennaio 2018 n. 31 (GU del 10 aprile 2018 n. 83) contenente il “*Regolamento con cui si adottano gli schemi di contratti tipo per le garanzie fideiussorie previste dagli artt. 103 comma 9 e 104 comma 9 del d.lgs. 18 aprile 2016 n. 50*”;

- 4) avere validità per almeno 180 giorni dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;
- 5) prevedere espressamente:
 - a. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art. 1944 del codice civile, volendo ed intendendo restare obbligata in solido con il debitore;
 - b. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile;
 - c. la sua operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta dell'Azienda capofila, prevedendo la clausola cosiddetta di "pagamento a semplice richiesta", obbligandosi il fideiussore ad effettuare il versamento della somma richiesta anche in caso d'opposizione del soggetto aggiudicatario ovvero di terzi aventi causa;
- 6) contenere l'impegno a rilasciare la garanzia definitiva, ove rilasciata dal medesimo garante;
- 7) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'art. 93, comma 5, del Codice, su richiesta dell'Azienda capofila per ulteriori 180 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere **sottoscritte** da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere **prodotte in formato elettronico, allegata sul SATER:**

- in originale sotto forma di documento informatico, ai sensi del D.lgs. 82/2005 sottoscritto con firma digitale dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante
- sotto forma di copia informatica di documento analogico secondo le modalità previste dall'art. 22, commi 1 e 2, del D.Lgs. 82/2005. In tali casi la conformità del documento all'originale dovrà esser attestata da apposita dichiarazione di autenticità sottoscritta con firma digitale dal notaio o dal pubblico ufficiale, ai sensi dell'art. 22, comma 2 del D. Lgs. n. 82/2005.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

12. SOPRALLUOGO

Per la presente procedura non viene previsto il sopralluogo.

13. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti effettuano, **a pena di esclusione**, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 1121 del 29 dicembre 2020 pubblicata sul sito dell'ANAC nella sezione "contributi in sede di gara" e allegano la ricevuta ai documenti di gara. Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi descritti nella sottostante tabella:

Numero lotto	CIG	Importo contribuito ANAC
Lotto 1	8631093B41	€ 500,00
Lotto 2	8631103384	€ 140,00
Lotto 3	86311087A3	€ 200,00

In caso di mancata presentazione della ricevuta l'Azienda capofila accerta il pagamento mediante consultazione del sistema AVCpass.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la mancata presentazione della ricevuta potrà essere sanata ai sensi dell'art. 83, comma 9, del Codice, a condizione che il pagamento sia stato già effettuato prima della scadenza del termine di presentazione dell'offerta.

In caso di mancata dimostrazione dell'avvenuto pagamento, l' Azienda Capofila **esclude** il concorrente dalla procedura dal lotto per il quale non è stato versato il contributo, ai sensi dell'art. 1, comma 67 della l. 266/2005.

14. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA

La presentazione dell'offerta (documentazione amministrativa, offerta tecnica e offerta economica) deve essere effettuata sul SATER secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma, accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>. **Si raccomanda di seguire pedissequamente la procedura guidata riportata nelle guide, eseguendo le operazioni richieste nella sequenza riportata nelle stesse.**

L'offerta deve essere collocata sul SATER entro e non oltre il termine perentorio delle ore 12.00 **del giorno .././..., pena la sua irricevibilità.**

È ammessa offerta successiva, purché entro il termine di scadenza, a sostituzione della precedente.

Prima della scadenza del termine perentorio per la presentazione delle offerte, il concorrente può sottoporre una nuova offerta che all'atto dell'invio invaliderà quella precedentemente inviata. A tal proposito si precisa che qualora, alla scadenza della gara, risultino presenti sul SATER più offerte dello stesso operatore economico, salvo diversa indicazione dell'operatore stesso, verrà ritenuta valida l'offerta collocata temporalmente come ultima.

Ad avvenuta scadenza del sopradetto termine, non sarà possibile inserire alcuna offerta, anche se sostitutiva a quella precedente.

Non sono ammesse offerte incomplete o condizionate. Saranno escluse altresì tutte le offerte redatte o inviate in modo difforme da quello prescritto nel presente disciplinare.

Non sono accettate offerte alternative.

Nessun rimborso è dovuto per la partecipazione alla gara, anche nel caso in cui non si dovesse procedere all'aggiudicazione.

La presentazione dell'offerta mediante il SATER è a totale ed esclusivo rischio del concorrente, il quale si assume qualsiasi rischio in caso di mancata o tardiva ricezione dell'offerta medesima, dovuta, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, a malfunzionamenti degli strumenti telematici utilizzati, a difficoltà di connessione e trasmissione, a lentezza dei collegamenti o a qualsiasi altro motivo, restando esclusa qualsivoglia responsabilità dell'Azienda Capofila ove per ritardo o disguidi o motivi tecnici o di altra natura, l'offerta non pervenga entro il previsto termine perentorio. In ogni caso il concorrente esonera l'Azienda capofila da qualsiasi responsabilità per malfunzionamenti di ogni natura, mancato funzionamento o interruzioni di funzionamento del SATER.

L' Azienda capofila si riserva comunque di adottare i provvedimenti che riterrà necessari nel caso di malfunzionamento del SATER.

Trattandosi di procedura gestita su piattaforma telematica, si raccomanda di avviare e concludere per tempo la fase di collocazione dell'offerta sul SATER e di non procedere alla collocazione nell'ultimo giorno e/o nelle ultime ore utile/i.

Per i concorrenti aventi sede legale in Italia o in uno dei Paesi dell'Unione europea, le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 46 e 47 del d.p.r. 445/2000; per i concorrenti non aventi sede legale in uno dei Paesi dell'Unione europea, le dichiarazioni sostitutive sono rese mediante documentazione idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza.

Tutte le dichiarazioni sostitutive rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del d.p.r. 445/2000, ivi compreso il DGUE, la domanda di partecipazione, l'offerta tecnica e l'offerta economica devono essere sottoscritte digitalmente dal rappresentante legale del concorrente o suo procuratore.

Il DGUE, la domanda di partecipazione (incluse le dichiarazioni integrative in essa riportate), il ~~Patto d'integrità~~ e la dichiarazione di eventuale concordato preventivo devono essere redatte sui modelli predisposti dall'Azienda Capofila e messi a disposizione all'indirizzo internet <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/> nella sezione dedicata alla presente procedura nonché sul SATER.

La documentazione, ove non richiesta espressamente in originale, potrà essere prodotta in copia autentica o in copia conforme ai sensi, rispettivamente, degli artt. 18 e 19 del d.p.r. 445/2000. Ove non diversamente specificato è ammessa la copia scansionata.

In caso di concorrenti non stabiliti in Italia, la documentazione dovrà essere prodotta in modalità idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza; si applicano gli articoli 83, comma 3, 86 e 90 del Codice.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana. In caso di contrasto tra

testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione dei documenti contenuti nella busta "Documentazione amministrativa", si applica l'art. 83, comma 9, del Codice.

Per la documentazione redatta in lingua inglese è ammessa la traduzione semplice.

L'offerta vincolerà il concorrente ai sensi dell'art. 32, comma 4, del Codice per 180 dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, l'Azienda Capofila potrà richiedere agli offerenti, ai sensi dell'art. 32, comma 4, del Codice, di confermare la validità dell'offerta sino alla data che sarà indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta dell'Azienda Capofila sarà considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

15. SOCCORSO ISTRUTTORIO

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

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

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l'esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del DGUE e della domanda, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento, può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati elementi erano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta (es. garanzia provvisoria e impegno del fideiussore) ovvero di condizioni di partecipazione gara (es. mandato collettivo

speciale o impegno a conferire mandato collettivo), entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;

- la mancata presentazione di dichiarazioni e/o elementi a corredo dell'offerta, che hanno rilevanza in fase esecutiva (es. dichiarazione delle parti del servizio/fornitura ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice) sono sanabili.

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

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

In caso di inutile decorso del termine, l'Azienda Capofila procede all'**esclusione** del concorrente dalla procedura.

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

16. CONTENUTO DELLA BUSTA “DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA”

La “Documentazione Amministrativa” contiene il DGUE, la domanda di partecipazione e le dichiarazioni integrative nonché la documentazione a corredo, anche in relazione alle diverse forme di partecipazione. Tale documentazione dovrà essere inserita sul SATER secondo le modalità indicate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

16.1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE

La domanda di partecipazione è redatta in bollo, secondo il modello Allegato B - Domanda di partecipazione, e contiene tutte le seguenti informazioni e dichiarazioni.

Il bollo può essere assolto mediante una delle seguenti modalità:

- applicazione del contrassegno telematico sul modulo per l'attestazione del pagamento allegato alla documentazione di gara (Allegato H), avendo cura di indicare, in particolare, il numero identificativo e la data dello stesso;
- virtualmente, previa autorizzazione rilasciata dall'Agenzia delle Entrate al soggetto che ne ha fatto richiesta, avendone i requisiti, ai sensi dell'art. 15 del DPR 642/72.

Il concorrente indica la forma singola o associata con la quale l'impresa partecipa alla gara (impresa singola, consorzio, RTI, aggregazione di imprese di rete, GEIE).

In caso di partecipazione in RTI, consorzio ordinario, aggregazione di imprese di rete, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorziata).

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

La domanda è sottoscritta digitalmente:

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario costituiti, dalla mandataria/capofila.
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o consorzio;
- nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete si fa riferimento alla disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. In particolare:
 - a. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta digitalmente dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
 - b. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta digitalmente dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;
 - c. **se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria**, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta digitalmente dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipa alla gara.

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

Qualora le dichiarazioni siano sottoscritte da un procuratore (generale o speciale), il concorrente allega sul SATER anche copia della procura oppure del verbale di conferimento che attesti i poteri del sottoscrittore e gli estremi dell'atto notarile oppure nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura, la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura. L'Azienda Capofila si riserva di richiedere al concorrente, in ogni momento della procedura, la consegna di una copia autentica o copia conforme all'originale della procura; nella relativa richiesta verranno fissati il termine e le modalità per l'invio della documentazione richiesta.

16.2 DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO

Il concorrente compila il DGUE di cui allo schema allegato al DM del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti del 18 luglio 2016 e successive modifiche, compilando il modello presente sul SATER Il DGUE presente sul SATER, una volta compilato, dovrà essere scaricato, firmato digitalmente e allegato all'interno della busta "Documentazione amministrativa".

Parte II – Informazioni sull'operatore economico

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

In caso di ricorso al subappalto si richiede la compilazione della sezione D

Il concorrente, pena l'impossibilità di ricorrere al subappalto, indica l'elenco delle prestazioni che intende subappaltare con la relativa quota percentuale dell'importo complessivo dell'appalto.

Fino all'aggiornamento del DGUE alle modifiche normative del D.Lgs. n. 50/2016, ciascun soggetto che compila il DGUE allega una dichiarazione integrativa in ordine al possesso dei requisiti di cui all'art. 80, comma 5, lett. c), c-bis), c-ter), c-quater), f-bis) ed f-ter) del Codice (v. punto 16.3.1 del presente Disciplinare).

Parte III – Motivi di esclusione

Il concorrente dichiara di non trovarsi nelle condizioni previste dal punto 7 del presente disciplinare (Sez. A-B-C-D).

Parte IV – Criteri di selezione

Il concorrente dichiara di possedere tutti i requisiti richiesti dai criteri di selezione barrando direttamente la sezione «**α**» ovvero compilando quanto segue:

- a) la sezione A per dichiarare il possesso del requisito relativo all'idoneità professionale di cui par. 8.1 del presente disciplinare;
- b) *[SE PREVISTO]* la sezione B per dichiarare il possesso del requisito relativo alla capacità economico-finanziaria di cui al par. 8.2 del presente disciplinare;

- c) *[SE PREVISTO]* la sezione C per dichiarare il possesso del requisito relativo alla capacità professionale e tecnica di cui al par. 8.3 del presente disciplinare;
- d) *[SE PREVISTO]* la sezione D per dichiarare il possesso del requisito relativo ai sistemi di garanzia della qualità e norme di gestione ambientale cui al par. 8.3 del presente disciplinare.

Parte VI – Dichiarazioni finali

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

Il DGUE deve essere presentato:

- nel caso di raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, GEIE, da tutti gli operatori economici che partecipano alla procedura in forma congiunta;
- nel caso di aggregazioni di imprese di rete da ognuna delle imprese retiste, se l'intera rete partecipa, ovvero dall'organo comune e dalle singole imprese retiste indicate;
- nel caso di consorzi cooperativi, di consorzi artigiani e di consorzi stabili, dal consorzio e dai consorziati per conto dei quali il consorzio concorre;

In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione d'azienda, le dichiarazioni di cui all'art. 80, commi 1, 2 e 5, lett. l) del Codice, devono riferirsi anche ai soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice che hanno operato presso la società incorporata, fusasi o che ha ceduto l'azienda nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara.

Rispetto al socio unico ed al socio di maggioranza, in caso di società con numero di soci pari o inferiore a quattro, assumono rilevanza sia il socio persona fisica che il socio persona giuridica, pertanto la ditta concorrente (e/o l'eventuale subappaltatore e/o ausiliaria) deve rendere le dichiarazioni relative all'assenza delle cause di esclusione di cui all'art. 80, commi 1 e 2, del Codice anche con riferimento ai soggetti sopraindicati.

16.3 DICHIARAZIONI INTEGRATIVE E DOCUMENTAZIONE A CORREDO

16.3.1 Dichiarazioni integrative

Ciascun concorrente rende le seguenti dichiarazioni, anche ai sensi degli artt. 46 e 47 del d.p.r. 445/2000, utilizzando il modello Allegato B – Domanda di partecipazione, con le quali:

1. dichiara di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. c), c-bis), c-ter), c-quater), f-bis) e f-ter) del Codice;
2. dichiara i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice, ovvero indica la banca dati

ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;

3. dichiara remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
 - a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi/fornitura;
 - b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione della fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta;
4. accetta, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
5. dichiara di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento dei dipendenti delle Aziende Sanitarie afferenti all'AVEN e all'AUSL di BOLOGNA, pubblicati sui siti Internet delle stesse e si impegna, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto.

Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia

6. si impegna ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del d.p.r. 633/1972 e a comunicare all'Azienda Capofila la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
7. indica i seguenti dati: domicilio fiscale; codice fiscale, partita IVA; indica l'indirizzo PEC **oppure**, solo in caso di concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5 del Codice;
8. autorizza qualora un partecipante al lotto eserciti la facoltà di "accesso agli atti", l'Azienda Capofila a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara **oppure** non autorizza, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", l'Azienda Capofila a rilasciare copia dell'offerta tecnica e delle spiegazioni che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale. A tal fine allega una dichiarazione denominata "Segreti tecnici e commerciali" che dovrà essere adeguatamente motivata e comprovata ai sensi dell'art. 53, comma 5, lett. a), del Codice, come dettagliatamente descritto al paragrafo 16.3.4, "Segreti tecnici e commerciali", del presente disciplinare;

9. attesta di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara, nonché dell'esistenza dei diritti di cui all'articolo 7 del medesimo decreto legislativo.

Per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267

10. indica, utilizzando il modello Allegato J – Schema dichiarazioni concordato preventivo, ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d) del DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare con l'indicazione del Tribunale che ha rilasciato l'autorizzazione/ha emesso il decreto nonché numero e data della/o stessa/o nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'art. 186 *bis*, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267.

16.3.2 Documentazione a corredo

Il concorrente, oltre al DGUE, all'Allegato B – Domanda di partecipazione, all'Allegato J – Schema dichiarazioni concordato preventivo, allega sul SATER i seguenti documenti:

- Documento attestante la garanzia provvisoria con allegata dichiarazione di impegno di un fideiussore di cui all'art. 93, comma 8, del Codice. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti.

Per gli operatori economici che presentano la cauzione provvisoria in misura ridotta, ai sensi dell'art. 93, comma 7, del Codice

- Copia conforme della certificazione di cui all'art. 93, comma 7, del Codice che giustifica la riduzione dell'importo della cauzione;
- Ricevuta di pagamento del contributo a favore dell'ANAC;
- Attestazione di avvenuto pagamento dell'imposta di bollo, utilizzando l'Allegato H – Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo;
- Eventuale procura, secondo quanto previsto al paragrafo 16.1;

16.3.3 Documentazione e dichiarazioni ulteriori per i soggetti associati

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo sono sottoscritte secondo le modalità di cui al punto 16.1.

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- copia scansionata del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata.
- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

- Copia scansionata dell'atto costitutivo e statuto del consorzio o GEIE con indicazione del soggetto designato quale capofila.
- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice, le parti del servizio/fornitura ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

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

- dichiarazione attestante:
 - a. l'operatore economico al quale, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'art. 48, comma 8, del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
 - c. dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

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

- copia scansionata del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;
- dichiarazione, sottoscritta dal legale rappresentante dell'organo comune, che indichi per quali imprese la rete concorre;

- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

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

- copia scansionata del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato nel contratto di rete non può ritenersi sufficiente e sarà obbligatorio conferire un nuovo mandato nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

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

- **in caso di RTI costituito:** copia scansionata del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio o della fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato deve avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- **in caso di RTI costituendo:** copia scansionata del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con allegate le dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente al contratto di rete, attestanti:
 - a. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;

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

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

Qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato dovrà avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005.

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo 16.3.3 potranno essere rese o sotto forma di allegati alla domanda di partecipazione ovvero quali sezioni interne alla domanda medesima.

16.3.4 Segreti tecnici e commerciali

Il concorrente deve dichiarare quali informazioni fornite, inerenti l'offerta presentata, costituiscano segreti tecnici e commerciali, pertanto coperte da riservatezza (ex art. 53 del Codice).

In base a quanto disposto dall'art. 53, comma 5, del Codice, il diritto di accesso agli atti e ogni forma di divulgazione sono esclusi in relazione alle informazioni fornite dai concorrenti nell'ambito delle offerte che costituiscono, secondo motivata e comprovata dichiarazione del concorrente, segreti tecnici e commerciali.

A tal proposito si chiarisce che i segreti industriali e commerciali non devono essere semplicemente asseriti, ma devono essere effettivamente sussistenti e di ciò deve essere dato un principio di prova da parte del concorrente.

La ditta concorrente deve quindi allegare nel SATER una dichiarazione in formato elettronico, firmata digitalmente e denominata "Segreti tecnici e commerciali", nella sezione "Offerta tecnica", contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, accompagnata da idonea documentazione che:

- argomenti in modo approfondito e congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare;
- fornisca un "principio di prova" atto a dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

L' Azienda Capofila si riserva comunque di valutare la compatibilità dell'istanza di riservatezza con il diritto di accesso dei soggetti interessati.

L' Azienda Capofila di riserva di imporre alle ditte concorrenti condizioni intese a proteggere il carattere di riservatezza delle informazioni rese disponibili.

Si precisa che l' Azienda Capofila non effettuerà ulteriori informative e procederà, su richiesta scritta del concorrente entro 15 (quindici) giorni a comunicare quanto previsto dall'art. 76, comma 2, del Codice (fermo restando quanto previsto dal comma 4 del medesimo articolo).

17. CONTENUTO DELLA BUSTA “OFFERTA TECNICA

La busta “Offerta tecnica” contiene, **a pena di esclusione**, per ciascun lotto di gara, i seguenti documenti, da allegare sul SATER secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma SATER accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>:

- a) nel campo “Elenco numerato dei documenti”: l'elenco numerato dei documenti presentati;
- b) nel campo “Relazione Tecnico illustrativa” : una relazione tecnico illustrativa che dovrà contenere una descrizione di ciò che l'operatore economico concorrente intende offrire;
- c) nel campo “Scheda tecnica”: la Scheda tecnica di ogni prodotto offerto, dalla quale risultino i parametri relativi alle caratteristiche dei prodotti offerti e la conformità dei prodotti stessi alla normativa vigente in materia, con indicazione della classe CE, nonché specificazione della casa produttrice;
- d) Nel campo Depliant : Materiale illustrativo (depliant) ed ogni altra documentazione necessaria alla valutazione ed al corretto utilizzo dei prodotti offerti;
- e) nel campo “Certificazioni”: la certificazione, per ogni prodotto offerto, relativa al possesso del marchio CE e delle registrazioni previste dalla classe di riferimento ai sensi dell'allegato IX “criteri di classificazione” della direttiva 93/42/CEE così come recepita con Decreto Legislativo 24.02.1997, n. 46;
- f) nel campo “Questionario tecnico”: l'Allegato E – Questionario Tecnico (in formato Excel), debitamente compilato in ogni sua parte;
- g) nel campo Offerta senza prezzi: lo schema Allegato F – Scheda d'offerta senza prezzi (in formato Excel), debitamente compilato con tutti i prodotti offerti nessuno escluso;
- h) nel campo Altre Dichiarazioni: esempio Dichiarazione che il Fabbricante/Mandatario dei dispositivi medici offerti abbia ottemperato all'obbligo di comunicazione (notifica) al Ministero della Salute del proprio indirizzo e della descrizione dei dispositivi, come previsto dall'art. 13 del D. Lgs. 46/979 “Attuazione della direttiva 93/42/CEE, concernente i dispositivi medici”. La dichiarazione non è dovuta se è stata effettuata la registrazione del dispositivo all'interno del sistema Banca Dati dei dispositivi medici (BD) / Repertorio dei Dispositivi Medici (RDM), in quanto rappresenta un assolvimento dell'obbligo di cui all'art 13 del D.Lgs. 46/97.
- i) Nel campo Formazione: dovrà essere indicato il Programma di formazione del personale (operatori tecnici, sanitari e tecnici di cardiologia).

L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime stabilite nel Progetto/Capitolato tecnico e nella documentazione di gara, **pena l'esclusione** dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'art. 68 del Codice.

L'offerta tecnica deve essere sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore.

Nel caso di concorrenti associati, l'offerta dovrà essere sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui al punto 16.1.

La commissione giudicatrice potrà invitare i concorrenti a fornire chiarimenti in ordine ai documenti e alle dichiarazioni presentate nell'ambito della documentazione tecnica.

La carenza sostanziale della documentazione tecnica complessivamente presentata dalle concorrenti, tale da non consentire la valutazione di quanto offerto da parte della commissione giudicatrice, comporta l'esclusione dalla gara.

La documentazione tecnica deve essere priva, a pena di esclusione, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'offerta economica.

17.1 CAMPIONATURA

Per la presente procedura non è prevista la presentazione di campioni.

18. CONTENUTO DELLA BUSTA "OFFERTA ECONOMICA"

La busta "Offerta economica" contiene, **a pena di esclusione**, l'offerta economica, per ciascun lotto ed è predisposta sul SATER secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma SATER accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

Per ciascun lotto l'offerta economica deve contenere i seguenti elementi:

- a) nel campo Offerta Economica: dovrà essere indicato l'importo totale offerto al netto dell'IVA e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze stimati dalla stazione appaltante pari a € 0.00;
- b) nel campo Offerta economica di dettaglio: dovrà essere inserito l'Allegato G) - Scheda offerta economica di dettaglio.

Verranno prese in considerazione fino a tre cifre decimali.

Si precisa che:

- Il prezzo unitario offerto non può essere pari a 0 (zero);
- Il valore complessivo offerto per ciascun lotto di partecipazione è calcolato automaticamente dal SATER;
- I quantitativi triennali indicati nella Tabella hanno valore indicativo e concorrono unicamente alla determinazione del valore complessivo dell'offerta.

L'offerta economica, **a pena di esclusione**, è sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore.

Nel caso di concorrenti associati, l'offerta dovrà essere sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui al paragrafo 16.1.

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta per ciascun lotto.

Con la presentazione dell'offerta, in caso di aggiudicazione, il concorrente si obbliga irrevocabilmente nei confronti del committente ad eseguire la fornitura, in conformità a quanto indicato nell'Offerta tecnica e nell'Offerta economica. Gli oneri fiscali sono in conformità alle leggi vigenti.

19. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 2, del Codice.

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sarà effettuata in base ai seguenti punteggi.

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
TOTALE	100

Il punteggio totale (P_{TOT}) attribuito a ciascuna offerta è uguale a $P_T + P_E$ dove:

P_T = somma dei punti attribuiti all'offerta tecnica;

P_E = somma dei punti attribuiti all'offerta economica.

19.1 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nelle sottostanti tabelle con la relativa ripartizione dei punteggi.

LOTTO 1

CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio Max
SISTEMA DI MAPPAGGIO E ABLAZIONE	
Versatilità del Sistema	
Possibilità di visualizzazione di cateteri non specifici e/o monoproprietari	4
Possibilità di mappaggio EA con cateteri non specifici e/o monoproprietari	5
Componenti Software: caratteristiche funzionali dei moduli attivi proposti con particolare riguardo alle seguenti funzionalità	
Collezione automatica dei punti esplorati	2
Possibilità di visualizzazione degli indici numerici di lesione ablativa	2
Possibilità di visualizzazione simultanea dinamica dei dati di attivazione e/o voltaggio e propagazione dell'impulso cardiaco	2

Possibilità di rielaborazione delle mappe di voltaggio/attivazione previa singola acquisizione	2
Possibilità di effettuare correlazione morfologica visuale tra aritmia clinica e indotta o pace-mapping	1
Possibilità di identificare pattern di attività organizzata nei pazienti con fibrillazione atriale	2
Possibilità di mostrare in maniera vettoriale la propagazione dell'impulso in pazienti con aritmie da macrorientro atriale	2
Possibilità di visualizzazione mappa dei potenziali tardivi	1
Possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS aziendali	2
Supporto ecocardiografico intracardiaco interfacciato con il sistema di mappaggio proposto	9
MATERIALE DI CONSUMO	
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione	
Gamma curvature disponibili	1
Minor spaziatura interelettrodica complessiva (center-to-center)	3
Precisione di misurazione del contatto	3
Disponibilità di punta ad alta diffusione di irrigazione	2
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione	
Gamma curvature disponibili	1
Minor spaziatura interelettrodica complessiva (center-to-center)	2
Disponibilità di punta ad alta diffusione di irrigazione	2
Flessibilità punta	1
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF non irrigata, da utilizzare con il sistema di mappaggio EA per ablazione a "raggi zero o near-zero" di TPSV	
Gamma curvature disponibili	1
Sensore magnetico di posizione	1
Armatura rinforzata del corpo del catetere o "braided"	2
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare circolare (≥10 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA delle vene polmonari	
sensore magnetico di posizione	1
Minor distanza interelettrodica	1
Gamma curvature disponibili	2
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare orientabile (≥16 elettrodi) con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad alta densità	
Presenza di numero di elettrodi >16	5
Disponibilità di irrigazione	3
Introduttore bidirezionale visualizzabile sul sistema di mappaggio elettroanatomico per mappaggio e ablazione	
	1
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare (≥20 elettrodi) orientabile con spaziatura idonea per il mappaggio simultaneo del seno coronarico e dell'atrio destro laterale	
	1
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare (≥8 elettrodi) orientabile, con sensore magnetico di posizione e/o distanza interelettrodica ravvicinata, per il mappaggio EA lineare di precisione	
	1
ASSISTENZA TECNICA:	
Qualità del servizio proposto connesso alla fornitura, con particolare riferimento a: programma di formazione degli operatori al corretto e sicuro utilizzo del sistema, disponibilità di specialista di prodotto per affiancamento degli operatori in sala, organizzazione del servizio di assistenza tecnica (tempistiche di intervento e risoluzione guasti, copertura giornaliera ed oraria per erogazione servizio, etc), disponibilità e modalità di aggiornamento del sistema proposto	2

LOTTO 2

CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio Max
SISTEMA DI MAPPAGGIO E ABLAZIONE	
Componenti Software: caratteristiche funzionali dei moduli attivi proposti con particolare riguardo alle seguenti funzionalità	
Collezione automatica dei punti esplorati	2
Possibilità di visualizzazione degli indici numerici di lesione ablativa	2
Possibilità di visualizzazione simultanea dinamica dei dati di attivazione e/o voltaggio e propagazione dell'impulso cardiaco	2
Possibilità di rielaborazione delle mappe di voltaggio/attivazione previa singola acquisizione	4
Possibilità di effettuare correlazione morfologica visuale tra aritmia clinica e indotta o pace-mapping	1
Possibilità di identificare pattern di attività organizzata nei pazienti con fibrillazione atriale	3
Possibilità di mostrare in maniera vettoriale la propagazione dell'impulso in pazienti con aritmie da macrorientro atriale	3
Possibilità di visualizzazione mappa dei potenziali tardivi	1
Possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS aziendali	2
MATERIALE DI CONSUMO	
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione	
Gamma curvature disponibili	1
Minor spaziatura interelettrodica complessiva (center-to-center)	3
Precisione di misurazione della forza di contatto	3
Disponibilità di punta ad alta diffusione di irrigazione	2
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione	
Gamma curvature disponibili	2
Minor spaziatura interelettrodica complessiva (center-to-center)	2
Disponibilità di punta ad alta diffusione di irrigazione	2
Flessibilità punta	1
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare orientabile (> 20 elettrodi) con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad ULTRA densità	
Presenza di numero maggiore di elettrodi superiori fino a 32 elettrodi	28
Disponibilità irrigazione	4
ASSISTENZA TECNICA:	
Qualità del servizio proposto connesso alla fornitura, con particolare riferimento a: programma di formazione degli operatori al corretto e sicuro utilizzo del sistema, disponibilità di specialista di prodotto per affiancamento degli operatori in sala, organizzazione del servizio di assistenza tecnica (tempistiche di intervento e risoluzione guasti, copertura giornaliera ed oraria per erogazione servizio, etc), disponibilità e modalità di aggiornamento del sistema proposto	2

LOTTO 3

CRITERI DI VALUTAZIONE	Punteggio MAX
SISTEMA DI CRIOABLAZIONE	
Modalità e tecniche di lavoro del sistema, con particolare riferimento alle seguenti funzioni software di ottimizzazione dell'esecuzione della procedura:	
Possibilità di erogare energia in crio mappaggio e crioablazione	5
Possibilità di impostazione dei parametri di lavoro da parte dell'operatore. Presenza di sistema di monitoraggio e controllo dell'intera procedura di lavoro.	4
Possibilità di monitoraggio automatico della cattura diaframmatica	5

Possibilità di visualizzazione del segnale durante il raffreddamento	5
Adeguati sistemi di sicurezza ed allarme	2
Ergonomia del sistema per un' agevole e semplice gestione da parte degli operatori: dimensioni dell'apparecchiatura particolarmente contenute, facilmente movimentabile su ruote, display di adeguate dimensioni, eventuali comandi a pedale per attivazione del sistema	3
Compatibilità con i vari sistemi di registrazione (poligrafi) presenti presso le varie aziende ospedaliere	2
Possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS aziendali. Configurazione FULL DICOM	2
MATERIALE DI CONSUMO	
Disponibilità e caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere per crioablazione per tachiaritmie sopraventricolari e ventricolari con particolare riguardo ai seguenti elementi: disponibilità differenti diametri (Fr), differenti lunghezze, differenti lunghezze elettrodo distale (mm), presenza sensore di temperatura, spaziatura interelettrodo	8
Caratteristiche tecnico-morfologiche del CRIOPALLONE	
Presenza di sensore di pressione interno al pallone	4
Possibilità di deflessione della curva del catetere	2
Disponibilità di cateteri con differenti diametri del pallone e lunghezze della punta distale	3
Punta flessibile atraumatica e lume interno per accogliere il catetere mappante	1
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere per il mappaggio dell'attività elettrica delle vene polmonari	
Disponibilità di cateteri di differente diametro	4
Numero di elettrodi presenti sul catetere	4
Caratteristiche tecnico-morfologiche dell'introduttore deflettibile dedicato all'uso del criopallone	
Deflessione della curva	5
Presenza di marker per stabilire la corretta posizione del pallone rispetto all'introduttore	3
BIBLIOGRAFIA Valutazione di efficacia e sicurezza: bibliografia relativa a studi randomizzati su riviste ad alto impact factor	4
ASSISTENZA TECNICA	4

Ai sensi dell'art. 95, comma 8, del Codice, è prevista una soglia minima di sbarramento pari a 42/70. Dopo la riparametrazione del punteggio tecnico complessivo, il concorrente **sarà escluso** dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla predetta soglia.

19.2 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA TECNICA

Per ciascun lotto di gara, a ciascuno degli elementi qualitativi (criteri) cui è assegnato un punteggio discrezionale "Punteggio Max" della tabella, per la determinazione del coefficiente C_{ni} variabile da zero a uno, la commissione calcola la media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari a ciascun elemento qualitativo dell'offerta secondo la seguente scala:

Giudizio	Ottimo	Distinto	Buono	Discreto	Suff.	Scarso	Insuf.	Gravement e insuff.	Non adeguato/ Non valutabile
Coefficiente C_{ni} assegnato	1,00	0,90	0,80	0,70	0,60	0,50	0,40	0,30	0,00

19.3 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA

Quanto all'offerta economica, è attribuito all'elemento economico un coefficiente, variabile da zero ad uno, calcolato tramite la seguente formula:

Formula del "ribasso massimo non lineare"

$$C_i = (R_a/R_{max})^\alpha$$

dove:

C_i = coefficiente attribuito al concorrente i -esimo;

R_a = ribasso dell'offerta del concorrente i -esimo;

R_{max} = ribasso dell'offerta più conveniente.

$\alpha = 0,25$

19.4 METODO PER IL CALCOLO DEI PUNTEGGI

La commissione, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi e quantitativi, procederà, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei punteggi per ogni singolo criterio secondo il metodo aggregativo compensatore.

Il punteggio è dato dalla seguente formula:

$$P_i = C_{ai} \times P_a + C_{bi} \times P_b + \dots + C_{ni} \times P_n$$

dove

Pi = punteggio concorrente *i*;

Cai = coefficiente criterio di valutazione *a*, del concorrente *i*;

Cbi = coefficiente criterio di valutazione *b*, del concorrente *i*;

.....

Cni = coefficiente criterio di valutazione *n*, del concorrente *i*;

Pa = punteggio massimo attribuito al criterio di valutazione *a*;

Pb = punteggio massimo attribuito al criterio di valutazione *b*;

.....

Pn = peso criterio di valutazione *n*.

Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nel punteggio tecnico complessivo nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato.

20. SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: APERTURA DELLA BUSTA “DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA” – VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Le sedute pubbliche saranno effettuate attraverso il SATER e ad esse potrà partecipare ogni ditta concorrente, collegandosi da remoto al sistema, tramite la propria infrastruttura informatica, secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma SATER, accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide/>.

La prima seduta pubblica virtuale avrà luogo il giorno **.././....., alle ore**

La presente vale quindi anche come convocazione a detta seduta che avverrà esclusivamente in modalità telematica e alla quale le ditte interessate potranno partecipare collegandosi alla piattaforma nelle modalità di cui sopra.

Tale seduta pubblica, se necessario, sarà aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nella data e negli orari che saranno comunicati sul sito dell'Agenzia <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>, nella sezione dedicata alla presente procedura e dell'Azienda Capofila almeno due giorni prima della data fissata.

Parimenti le successive sedute pubbliche virtuali saranno comunicate ai concorrenti mediante SATER almeno due giorni prima della data fissata.

Il RUP/seggio di gara procederà, nella prima seduta pubblica virtuale, a verificare la ricezione delle offerte collocate sul SATER e a sbloccare la documentazione amministrativa allegata in fase di sottomissione dell'offerta.

Successivamente il RUP/seggio di gara procederà a:

- a) Verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- b) Attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 15;
- c) Redigere apposito verbale relativo alle attività svolte;
- d) Redigere il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara
Di tale atto sarà data comunicazione ai concorrenti a mezzo PEC all'indirizzo comunicato in fase di registrazione al SATER, entro 5 (cinque) giorni.

Ai sensi dell'art. 85, comma 5, primo periodo del Codice, l' Azienda capofila si riserva di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

Tale verifica avverrà, ai sensi degli artt. 81 e 216, comma 13, del Codice, attraverso l'utilizzo del sistema AVCpass, reso disponibile dall'ANAC, con le modalità di cui alla delibera n. 157/2016.

21. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata, ai sensi dell'art. 216, comma 12, del Codice, dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a n. 5 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto dell'appalto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'art. 77, comma 9, del Codice. A tal fine i medesimi rilasciano apposita dichiarazione all'Azienda Capofila.

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e fornisce ausilio al RUP nella valutazione della congruità delle offerte tecniche (cfr. Linee guida n. 3 del 26 ottobre 2016).

L' Azienda Capofila pubblica, sul profilo di committente, nella pagina informativa dedicata alla presente procedura, la composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti, ai sensi dell'art. 29, comma 1, del Codice.

Si stima, in funzione delle caratteristiche della procedura e del possibile numero di offerte che saranno presentate, una durata prevista dei lavori della commissione giudicatrice pari a circa 90 giorni.

22. APERTURA E VALUTAZIONE DELLE BUSTE TECNICHE ED ECONOMICHE

Una volta effettuato il controllo della documentazione amministrativa, il RUP/seggio di gara procederà a consegnare gli atti alla commissione giudicatrice.

La commissione giudicatrice, in seduta pubblica virtuale, procederà all'apertura della busta concernente l'offerta tecnica ed alla verifica della presenza dei documenti richiesti dal presente disciplinare.

In una o più sedute riservate la commissione procederà all'esame ed alla valutazione delle offerte tecniche e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente disciplinare.

La commissione procederà alla riparametrazione dei punteggi secondo quanto indicato al precedente punto 19.4.

La commissione individua gli operatori che non hanno superato la soglia di sbarramento e li comunica al RUP che procederà ai sensi dell'art. 76, comma 5, lett. b) del Codice. La commissione non procederà alla apertura dell'offerta economica dei predetti operatori.

Successivamente, in seduta pubblica virtuale, verranno resi noti i punteggi già riparametrati, attribuiti alle singole offerte tecniche e si darà atto delle eventuali esclusioni dal lotto dei concorrenti.

Nella medesima seduta, o in una seduta pubblica virtuale successiva, la commissione procederà allo sblocco delle offerte economiche e quindi alla relativa valutazione, che potrà avvenire anche in successiva seduta riservata, secondo i criteri e le modalità descritte al punto 19.

L' Azienda Capofila procederà dunque all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria, ai sensi dell'art. 95, comma 9, del Codice.

Se il numero delle offerte è pari o superiore a tre, qualora individui offerte che superano la soglia di anomalia di cui all'art. 97, comma 3, del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, la commissione, chiude la seduta pubblica dando comunicazione al RUP, che procederà secondo quanto indicato al successivo punto 23.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo, ma punteggi differenti per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, sarà collocato primo in graduatoria il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio qualità.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, si procederà mediante sorteggio in seduta pubblica.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, in seduta pubblica virtuale, redige la graduatoria e procede ai sensi di quanto previsto al punto 24.

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche ed economiche, la commissione provvede a comunicare, tempestivamente al RUP che procederà, sempre, ai sensi dell'art. 76, comma 5, lett. b) del Codice - i casi di **esclusione** da disporre per:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero l'inserimento di elementi concernenti il prezzo in documenti contenuti nelle buste "Documentazione amministrativa" e "Offerta tecnica";
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative nonché irregolari, ai sensi dell'art. 59, comma 3, lett. a) del Codice, in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche;
- presentazione di offerte inammissibili, ai sensi dell'art. 59, comma 4 lett. a) e c) del Codice, in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara.

23. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Al ricorrere dei presupposti di cui all'art. 97, comma 3, del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, il RUP, avvalendosi, se ritenuto necessario, della commissione, valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità delle offerte che appaiono anormalmente basse.

Si procede a verificare la prima migliore offerta anormalmente bassa. Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala. È facoltà dell' Azienda Capofila procedere contemporaneamente alla verifica di congruità di tutte le offerte anormalmente basse.

Il RUP richiede per iscritto al concorrente la presentazione, per iscritto, delle spiegazioni, se del caso indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale.

A tal fine, assegna un termine non inferiore a quindici giorni dal ricevimento della richiesta.

Il RUP, con eventuale supporto della commissione, esamina in seduta riservata le spiegazioni fornite dall'offerente e, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine massimo per il riscontro.

Il RUP esclude, ai sensi degli articoli 59, comma 3 lett. c) e 97, commi 5 e 6, del Codice, le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili e procede ai sensi del seguente articolo 24.

24. AGGIUDICAZIONE E STIPULA DEL CONTRATTO

L'affidamento della fornitura, per ciascun lotto di gara, avverrà mediante accordo quadro, ai sensi dell'art. 54 DLgs 50/2016 e pertanto la procedura non è finalizzata all'individuazione di un unico

aggiudicatario per singolo lotto, ma attraverso di essa si perverrà alla selezione di più soggetti ritenuti idonei a fornire alla stazione appaltante i dispositivi oggetto di gara.

L' Azienda Sanitaria in riferimento ai lotti ed alle quantità che andrà ad acquisire, si impegna ad acquistare dalle ditte aggiudicatrici un numero variabile di dispositivi, garantendo alla prima e alla seconda aggiudicataria un minimo acquistabile indicato nella seguente tabella:

LOTTO	GRADUATORIA FINALE DI GARA	N. MINIMO ACQUISTABILE
1	1° classificato	20%
	2° classificato	10%
2	1° classificato	60%
	2° classificato	40%
3	1° classificato	20%
	2° classificato	10%

Relativamente ai lotti 1 e 3 il restante 70% di fornitura potrà essere acquistata in libera scelta, a seconda delle necessità cliniche, tra le prime due ditte classificate.

All'esito delle operazioni di cui agli articoli di cui sopra la Commissione – o il RUP, qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale – formulerà la proposta di aggiudicazione/graduatoria, chiudendo le operazioni di gara e trasmettendo al RUP tutti gli atti e documenti della gara ai fini dei successivi adempimenti.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto dell'appalto, l'Azienda Capofila si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione ai sensi dell'art. 95, comma 12, del Codice.

La verifica dei requisiti generali e speciali avverrà, ai sensi dell'art. 85, comma 5, del Codice, sugli operatori economici cui l'Azienda capofila ha deciso di aggiudicare l'appalto.

Prima dell'aggiudicazione, l'Azienda Capofila, ai sensi dell'art. 85, comma 5, del Codice, richiede ai concorrenti cui ha deciso di aggiudicare l'appalto di presentare i documenti di cui all'art. 86 del Codice, ai fini della prova dell'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 e del rispetto dei criteri di selezione di cui all'art. 83 del medesimo Codice. Tale verifica avverrà attraverso l'utilizzo del sistema AVCpass.

Ai sensi dell'art. 95, comma 10, l' Azienda Capofila prima dell'aggiudicazione procede, laddove non effettuata in sede di verifica di congruità dell'offerta, alla valutazione di merito circa il rispetto di quanto previsto dall'art. 97, comma 5, lett. d) del Codice.

L'Azienda Capofila, previa verifica ed approvazione della proposta di aggiudicazione ai sensi degli artt. 32, comma 5, e 33, comma 1, del Codice, aggiudica l'appalto.

Nelle comunicazioni di aggiudicazione definitiva e di esclusione sarà indicata la scadenza del termine dilatorio per la stipula del contratto.

L'aggiudicazione diventa efficace, ai sensi dell'art. 32, comma 7, del Codice, all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti, nonché dopo la verifica della veridicità delle ulteriori dichiarazioni sostitutive rese dagli operatori economici, in sede di presentazione dell'offerta.

In caso di esito negativo delle verifiche, l'Azienda Capofila procederà alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. L' Azienda Capofila aggiudicherà, quindi, al concorrente che segue in graduatoria procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati.

Nell'ipotesi in cui l'appalto non possa essere aggiudicato neppure a favore del concorrente successivo, l'appalto verrà aggiudicato, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

Ciascuna Azienda Sanitaria aderente procederà alla stipula dei propri contratti.

Si precisa che relativamente al lotto n. 1 l'Azienda USL di Bologna ha in essere un contratto che andrà a scadere ad ottobre 2022. L'adesione al contratto relativamente al solo lotto 1 potrebbe essere differita.

La stipulazione del contratto è subordinata al positivo esito delle procedure previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia, fatto salvo quanto previsto dall'art. 88, comma 4-*bis*, e 89 e dall'art. 92, comma 3, del d.lgs. 159/2011.

Ai sensi dell'art. 93, commi 6 e 9, del Codice, la garanzia provvisoria verrà svincolata agli operatori economici affidatari automaticamente al momento della stipula di tutti i contratti; agli altri concorrenti verrà svincolata tempestivamente e comunque entro trenta giorni dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

Trascorsi i termini previsti dall'art. 92, commi 2 e 3, del d.lgs. 159/2011 dalla consultazione della Banca dati, ciascuna Azienda Sanitaria procederà alla stipula del proprio contratto anche in assenza dell'informativa antimafia, salvo il successivo recesso dal contratto laddove siano successivamente accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa di cui all'art. 92, comma 4 del d.lgs. 159/2011

Il contratto, ai sensi dell'art. 32, comma 9, del Codice, non potrà essere stipulata prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione.

La stipula avrà luogo entro 60 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione ai sensi dell'art. 32, comma 8, del Codice, salvo il differimento espressamente concordato con l'aggiudicatario.

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale certo/effettivamente affidato, secondo le misure e le modalità previste dall'art. 103 del Codice.

Il mancato invio/la mancata presentazione di quanto necessario ai fini della stipula sarà causa di revoca dell'aggiudicazione.

Il contratto sarà stipulato in modalità elettronica, mediante scrittura privata.

Il contratto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla l. 13 agosto 2010, n. 136.

L'esito positivo degli accertamenti d'ufficio nonché la ricezione della documentazione richiesta nel termine fissato è condizione essenziale per la stipula del contratto. Nei casi di cui all'art. 110, comma 1, del Codice l'Azienda Capofila interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato alla procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare nuovo Contratto per l'affidamento dell'esecuzione o del completamento del fornitura.

Le spese relative alla pubblicazione del bando della procedura di affidamento, ai sensi dell'art. 216, comma 11, del Codice e del d.m. 2 dicembre 2016 (GU 25.1.2017 n. 20) sono a carico dell'aggiudicatario e dovranno essere rimborsate all' Azienda Capofila entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione.

Le spese relative alla pubblicazione saranno suddivise tra gli aggiudicatari dei lotti in proporzione al relativo valore.

L'importo presunto delle spese di pubblicazione è pari a €

L'Azienda Capofila comunicherà agli aggiudicatari l'importo effettivo delle suddette spese, nonché le relative modalità di pagamento. L'importo verrà pubblicato altresì sul sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>, nella pagina informativa dedicata alla presente procedura.

Sono a carico dell'aggiudicatario anche tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione del contratto.

Gli affidatari, almeno venti giorni prima dell'inizio dell'esecuzione delle attività, devono depositare presso l'Azienda Capofila l'eventuale contratto di subappalto, inviandone copia anche all'Azienda sanitaria contraente.

Ai sensi dell'art. 105, comma 2, del Codice l'affidatario comunica all' Azienda Capofila e, per conoscenza, all'Azienda sanitaria contraente, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione, nonché una dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 attestante che nel relativo sub-contratto è stata inserita apposita clausola sulla tracciabilità dei flussi finanziari. Sono altresì comunicate eventuali modifiche a tali informazioni avvenute nel corso del sub-contratto.

È inoltre fatto obbligo di acquisire una nuova autorizzazione integrativa qualora l'oggetto del subappalto subisca variazioni e l'importo dello stesso sia incrementato nonché siano variati i requisiti di cui all'art. 105, comma 7, del Codice.

L'affidatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'art. 105, comma 3, lett. c-bis) del Codice.

25. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE

Non previste nella presente procedura

26. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dal contratto è competente il Foro di competenza di ogni singola Azienda Sanitaria aderente, rimanendo espressamente esclusa la compromissione in arbitri.

27. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) l'Azienda Capofila fornisce le seguenti informazioni in merito al trattamento dei dati personali.

L'Azienda Capofila, per le finalità successivamente descritte, raccoglie e tratta le seguenti tipologie di dati:

(i) Dati 'personali' (es. dati anagrafici, indirizzi di contatto, ecc.);

(ii) Dati 'giudiziari', di cui all'art. 10 del Regolamento UE, relativi a condanne penali o a reati, il cui trattamento è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa per permettere la partecipazione alla procedura di gara e l'eventuale aggiudicazione. Il trattamento dei dati giudiziari avviene sulla base dell'Autorizzazione al trattamento dei dati a carattere giudiziario da parte di privati, di enti pubblici economici e di soggetti pubblici, rilasciata dal Garante per la protezione dei dati personali.

Il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della procedura di acquisizione di beni o servizi, o comunque raccolti dall'Azienda Capofila a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti.

In relazione alle descritte finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità predette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi.

I dati potranno essere trattati anche in base ai criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

Il conferimento dei dati richiesti dall'Azienda Capofila è necessario, in base alla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica, per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità richiesti per la partecipazione alla procedura nel cui ambito i dati stessi sono acquisiti; pertanto, la loro mancata indicazione può precludere l'effettuazione della relativa istruttoria.

Il concorrente è consapevole che, in caso di aggiudicazione della gara, i dati forniti all'Azienda Capofila saranno comunicati alle Aziende Sanitarie per le finalità relative alla sottoscrizione degli Ordinativi di Fornitura e per i relativi adempimenti di legge.

Potranno venire a conoscenza dei suddetti dati personali gli operatori dell'Azienda Capofila individuati quali Incaricati del trattamento, a cui sono impartite idonee istruzioni in ordine a misure, accorgimenti, modus operandi, tutti volti alla concreta tutela dei dati personali.

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

- Soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte della Commissione;
- Soggetti terzi fornitori di servizi per l'Azienda Capofila, o comunque ad essa legati da rapporto contrattuale, unicamente per le finalità sopra descritte, previa designazione in qualità di Responsabili del trattamento e comunque garantendo il medesimo livello di protezione;
- Altre Amministrazioni pubbliche, cui i dati potranno essere comunicati per adempimenti procedurali;
- Altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara, secondo le modalità e nei limiti di quanto previsto dalla vigente normativa in materia;
- Legali incaricati per la tutela dell'Azienda Capofila in sede giudiziaria.

In ogni caso, operazioni di comunicazione e diffusione di dati personali, diversi da quelli sensibili e giudiziari, potranno essere effettuate dall'Azienda Capofila nel rispetto di quanto previsto Regolamento UE/2016/679 (GDPR).

I dati relativi al concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto saranno diffusi tramite il sito internet www.intercenter.regione.emilia-romagna.it.

In adempimento agli obblighi di legge in materia di trasparenza amministrativa, il concorrente prende atto ed acconsente a che i dati e la documentazione che la legge impone di pubblicare siano pubblicati e diffusi tramite il sito internet www.intercenter.regione.emilia-romagna.it, sezione Amministrazione Trasparente.

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

I dati verranno conservati per un arco di tempo non superiore a quello necessario al raggiungimento delle finalità per i quali essi sono trattati.

Il periodo di conservazione dei dati è di 10 anni dall'aggiudicazione definitiva per la stazione appaltante e dalla conclusione dell'esecuzione del contratto per l'Azienda Capofila/Azienda

Sanitaria contraente e comunque per un arco di tempo non superiore a quello necessario all'adempimento degli obblighi normativi.

A tal fine, anche mediante controlli periodici, verrà verificata costantemente la stretta pertinenza, non eccedenza e indispensabilità dei dati rispetto al perseguimento delle finalità sopra descritte. I dati che, anche a seguito delle verifiche, risultano eccedenti o non pertinenti o non indispensabili non saranno utilizzati, salvo che per l'eventuale conservazione, a norma di legge, dell'atto o del documento che li contiene.

Nell'ambito della presente gara non è previsto alcun tipo di processo decisionale automatizzato.

In qualunque momento l'interessato può esercitare i diritti previsti dagli artt. 7 e da 15 a 22 del Regolamento UE/2016/679. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati e di conoscerne il contenuto, l'origine e le finalità del trattamento, di verificarne l'esattezza o chiederne l'integrazione o l'aggiornamento, oppure la rettifica, i destinatari cui i dati saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi; ha altresì il diritto di chiedere la cancellazione o la limitazione al trattamento, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento ovvero revocare il trattamento. La relativa richiesta va rivolta all'Azienda Ospedaliero Universitaria di Parma - Via Gramsci,14.

L'interessato ha altresì il diritto di proporre reclamo all'autorità Garante per la protezione dei Dati personali (www.garanteprivacy.it).

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è l'Azienda Ospedaliero Universitaria di Parma - Via Gramsci,14.

L'Azienda Capofila ha designato quale Responsabile della protezione dei dati (dpo@ao.pr.it).

Il Direttore

Dott.ssa Silvia Orzi

ALLEGATI

Sono parte integrante del presente disciplinare di gara i seguenti documenti:

- Allegato A – DGUE (operatore economico - DA COMPILARE SUL SATER)
- Allegato B – Domanda di partecipazione
- Allegato C – Capitolato tecnico
- Allegato D – Capitolato Speciale
- Allegato E – Questionario tecnico

- Allegato F – Scheda d’offerta senza prezzi
- Allegato G – Scheda offerta economica di dettaglio
- Allegato H – Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo
- Allegato I – DUVRI
- Allegato J – Schema dichiarazioni concordato preventivo
- Allegato K – Schema di Contratto

DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE) –GURI n 174 del 27.07.2016

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

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

Bando di gara - procedura aperta per l'affidamento dei servizi/forniture A SOMMINISTRAZIONE IN ___ LOTTI DISTINTI DI _____ OCCORRENTI ALL'UNIONE D'ACQUISTO FRA LE AZIENDE SANITARIE DELL'AREA VASTA EMILIA NORD E _____ DI DURATA _____. CAPOFILIA AZIENDA _____

GU UE S ____/S ____ - data _____ pag ____
Gazzetta Ufficiale V Serie Speciale - Contratti Pubblici n. __ del _____

Se non sussiste obbligo di pubblicazione fornire altre informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura: [...]

INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA DI APPALTO

Le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE in formato elettronico. In caso contrario tali informazioni devono essere inserite dall'operatore economico.	
Identità del committente (3)	Risposta:
Nome:	Azienda _____ -C.F./P.I. _____ Capofila Area Vasta Servizio Interaziendale _____ – tel. _____ fax _____ mail _____ PEC _____ Responsabile del procedimento _____
Di quale appalto si tratta?	Risposta:
Titolo o breve descrizione dell'appalto(4):	Procedura aperta per l'affidamento della fornitura a somministrazione di _____ di durata pluriennale
Numero di riferimento attribuito al fascicolo dall'amministrazione aggiudicatrice(5):	2016- _____
CIG _____ CIG _____ CIG _____	Lotto 1 Lotto 2..... Lotto 3
CUP (ove previsto) Codice progetto (ove l'appalto sia finanziato o cofinanziato don fondi europei)

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

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

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

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

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

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

Parte II: Informazioni sull'operatore economico

A: INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

Dati identificativi	Risposta:
Nome:	[]
Partita IVA, se applicabile:	[]
Se non è applicabile un numero di partita IVA indicare un altro numero di identificazione nazionale, se richiesto e applicabile	[]
Indirizzo postale:	[.....]
Persone di contatto ⁽⁶⁾ :	[.....]
Telefono:	[.....]
E-mail:	[.....]
(indirizzo Internet o sito web) <i>(ove esistente)</i> :	[.....]
Informazioni generali:	Risposta:
L'operatore economico è una microimpresa, oppure un'impresa piccola o media ⁽⁷⁾ ?	[] SI [] No
Solo se l'appalto è riservato ⁽⁸⁾ : l'operatore economico è un laboratorio protetto, un'"impresa sociale" ⁽⁴⁾ o provvede all'esecuzione del contratto nel contesto di programmi di lavoro protetti(art 112 del Codice)? In caso affermativo, qual è la percentuale corrispondente di lavoratori con disabilità o svantaggiati? Se richiesto, specificare a quale o quali categorie di lavoratori con disabilità o svantaggiati appartengono i dipendenti interessati:	[] SI [] No [.....] [.....]
Se pertinente: l'operatore economico è iscritto in un elenco ufficiale degli operatori economici riconosciuti, oppure possiede un certificato equivalente (ad esempio rilasciato nell'ambito di un sistema nazionale di qualificazione o prequalificazione) ai sensi dell'art 90 del Codice? In caso affermativo: Rispondere compilando le altre parti di questa sezione, la sezione B e, ove pertinente, la sezione C della presente parte, compilare la parte V se applicabile, e in ogni caso compilare e firmare la parte VI. a) Indicare la denominazione dell'elenco o del certificato e, se applicabile, il pertinente numero di iscrizione o della certificazione: b) Se il certificato di iscrizione o la certificazione è disponibile elettronicamente, indicare: c) Indicare i riferimenti in base ai quali è stata ottenuta l'iscrizione o la certificazione e, ove esistente, la classificazione ricevuta nell'elenco ufficiale ⁽⁹⁾ :	[] Si [] No [] Non applicabile a) [.....] b) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....] c) [.....]

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

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

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

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

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

(8) Vedi il punto III.1.5 del bando di gara

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

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

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

(11) Specificamente, nell'ambito di un raggruppamento, consorzio, joint-venture o altro.

Lotti	Risposta:
Se pertinente, indicare il lotto o i lotti per i quali l'operatore economico intende presentare un'offerta:	[]

B: INFORMAZIONI SUI RAPPRESENTANTI DELL'OPERATORE ECONOMICO

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

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

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

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

D: INFORMAZIONI IN RELAZIONE AI SUBAPPALTATORI SULLE CUI CAPACITA' L'OPERATORE ECONOMICO NON FA AFFIDAMENTO(Articolo 105 del Codice - Subappalto)

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

Subappaltatore:	Risposta
L'operatore economico intende subappaltare parte del contratto a terzi? In caso affermativo: Elencare le prestazioni o lavorazioni che si intende subappaltare e la relativa quota (espressa in percentuale) sull'importo contrattuale: Nel caso ricorrano le condizioni di cui all'articolo 105, comma 6, del Codice, indicare la denominazione dei subappaltatori proposti:	[<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
Se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore richiede esplicitamente queste informazioni in aggiunta alle informazioni della presente sezione, ognuno dei subappaltatori o categorie di subappaltatori interessati dovrà compilare un proprio D.G.U.E. fornendo le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI.	

Parte III: Motivi di esclusione (Articolo 80 del Codice)

A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI

L'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva 2014/24/UE stabilisce i seguenti motivi di esclusione (art 80 comma 1 del Codice):

1. Partecipazione a un'organizzazione criminale ⁽¹²⁾;
2. Corruzione ⁽¹³⁾;
3. Frode ⁽¹⁴⁾;
4. Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche ⁽¹⁵⁾;
5. Riciclaggio di proventi di attività criminose o finanziamento del terrorismo ⁽¹⁶⁾;
6. Lavoro minorile e altre forme di tratta di esseri umani ⁽¹⁷⁾.

CODICE

7 Ogni altro delitto da cui derivi, quale pena accessoria, l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione (Lettera g) articolo 80 comma 1 del Codice)

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

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

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

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

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

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

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

⁽¹⁸⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽¹⁹⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

In caso di sentenze di condanna, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione ⁽²⁰⁾ (autodisciplina o "Self-Cleaning" cfr articolo 80, comma 7)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
In caso affermativo, indicare: 1) la sentenza di condanna definitiva ha riconosciuto l'attenuante della collaborazione come definita dalle singole fattispecie di reato? 2) Se la sentenza definitiva di condanna prevede una pena detentiva non superiore a 18 mesi? 3) in caso di risposta affermativa per le ipotesi 1) e/o 2), i soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice: - hanno risarcito interamente il danno? - si sono impegnati formalmente a risarcire il danno? 4) per le ipotesi 1) e 2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati? 5) se le sentenze di condanne sono state emesse nei confronti dei soggetti cessati di cui all'art. 80 comma 3, indicare le misure che dimostrano la completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata:	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo elencare la documentazione pertinente <input type="checkbox"/> e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....] [.....]

B: MOTIVI LEGATI AL PAGAMENTO DI IMPOSTE O CONTRIBUTI PREVIDENZIALI

Pagamento di imposte o contributi previdenziali (Articolo 80, comma 4, del Codice):	Risposta	
L'operatore economico ha soddisfatto tutti gli obblighi relativi al pagamento di imposte o contributi previdenziali , sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice, se diverso dal paese di stabilimento?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
In caso negativo , indicare: a) Paese o Stato membro interessato b) Di quale importo si tratta c) Come è stata stabilita tale inottemperanza: 1) Mediante una decisione giudiziaria o amministrativa: - Tale decisione è definitiva e vincolante? - Indicare la data della sentenza di condanna o della decisione. - Nel caso di una sentenza di condanna, se stabilita direttamente nella sentenza di condanna , la durata del periodo d'esclusione: 2) In altro modo? Specificare: d) L'operatore economico ha ottemperato ai suoi obblighi, pagando o impegnandosi in modo vincolante a pagare le imposte o i contributi previdenziali dovuti, compresi eventuali interessi maturati o multe avendo effettuato il pagamento o formalizzato l'impegno prima della scadenza del termine per la presentazione della domanda (articolo 80 comma 4, ultimo periodo, del Codice)?	Imposte a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No - <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No - [.....] - [.....] c2) [.....] d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo , fornire informazioni dettagliate [.....]	Contributi previdenziali a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No - <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No - [.....] - [.....] c2) [.....] d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo , fornire informazioni dettagliate [.....]
Se la documentazione pertinente relativa al pagamento di imposte o contributi previdenziali è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): ⁽²¹⁾ [.....] [.....] [.....]	

⁽²⁰⁾ In conformità alle misure nazionali di recepimento dell'articolo 57, paragrafo 6, della direttiva 2014/24/UE.

⁽²¹⁾ Ripetere tante volte quanto necessario

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

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

Informazioni su eventuali situazioni di insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali	Risposta
<p>L'operatore economico ha violato, per quanto di sua conoscenza, obblighi applicabili in materia di diritto ambientale, sociale e del lavoro ⁽²³⁾ di cui all'articolo 80, comma 5, lett. a), del Codice ?</p> <p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza del presente motivo di esclusione (autodisciplina o "Self-Cleaning") , cfr. articolo 80, comma 7)?</p> <p>In caso affermativo, indicare:</p> <p>1) L'operatore economico</p> <ul style="list-style-type: none"> - ha risarcito interamente il danno? - si è impegnato formalmente a risarcire il danno? <p>2) L'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati ?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente <input type="checkbox"/> e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni oppure è sottoposto a un procedimento per l'accertamento di una delle seguenti situazioni di cui all'articolo 80, comma 5, lett. b), del Codice:</p> <p>a) fallimento,</p> <p>In caso affermativo:</p> <ul style="list-style-type: none"> - il curatore del fallimento è stato autorizzato all'esercizio provvisorio ed è stato autorizzato dal giudice delegato a partecipare a procedure di affidamento di contratti pubblici (articolo 110, comma 3, lette. a) del Codice) ? - la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico? <p>b) liquidazione coatta,</p> <p>c) concordato preventivo</p> <p>d) è ammesso ad un concordato con continuità aziendale</p> <p>In caso di risposta affermativa alla lettera d):</p> <ul style="list-style-type: none"> - è stato autorizzato dal giudice delegato ai sensi dell' articolo 110, comma 3, lett. a) del Codice? - la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico? 	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo indicare l'Impresa ausiliaria [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo indicare l'Impresa ausiliaria [.....]</p>

⁽²²⁾ Cfr. articolo 57. paragrafo 4, della direttiva 2014/24/UE.

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

<p>L'operatore economico si è reso colpevole di gravi illeciti professionali ⁽²⁴⁾ di cui all'art. 80 comma 5 lett. c) del Codice?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate specificando la tipologia di illecito:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina o "Self-Cleaning"?</p> <p>In caso affermativo, indicare:</p> <p>1) L'operatore economico:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ha risarcito interamente il danno? - si è impegnato formalmente a risarcire il danno? <p>2) L'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati ?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente <input type="checkbox"/> e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico è a conoscenza di un qualsiasi conflitto di interessi ⁽²⁵⁾ legato alla sua partecipazione alla procedura di appalto (articolo 80, comma 5, lett. d) del Codice)?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle modalità con cui è stato risolto il conflitto di interessi:?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza all'amministrazione aggiudicatrice o ha altrimenti partecipato alla preparazione della procedura d'appalto articolo 80, comma 5, lett. e) del Codice?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle misure adottate per prevenire le possibili distorsioni della concorrenza:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico può confermare di:</p> <p>a) non essersi reso gravemente colpevole di false dichiarazioni nel fornire le informazioni richieste per verificare l'assenza di motivi di esclusione o il rispetto dei criteri di selezione,</p> <p>b) non avere occultato tali informazioni,</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

⁽²⁴⁾ Cfr. il diritto nazionale, l'avviso o bando pertinente o i documenti di gara.

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

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

Motivi di esclusione previsti esclusivamente dalla legislazione nazionale (articolo 80, comma 2 e comma 5, lett. f) g), h), i), l), m) del Codice e art. 53 comma 16-ter del D. Lgs. 165/2001	Risposta
<p>Sussistono a carico dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3, cause di decadenza, di sospensione o di divieto previste dall'articolo 67 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 o di un tentativo di infiltrazione mafiosa di cui all'articolo 84, comma 4, del medesimo decreto, fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-bis, e 92, commi 2 e 3, del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, con riferimento rispettivamente alle comunicazioni antimafia e alle informazioni antimafia (Articolo 80, comma 2, del Codice)?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....] ⁽²⁶⁾</p>
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni?</p> <p>1. è stato soggetto alla sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c) del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231 o ad altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 14 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81 (Articolo 80, comma 5, lettera f);</p> <p>2. è iscritto nel casellario informatico tenuto dall'Osservatorio dell'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione ai fini del rilascio dell'attestazione di qualificazione, per il periodo durante il quale perdura l'iscrizione (Articolo 80, comma 5, lettera g);</p> <p>3. ha violato il divieto di intestazione fiduciaria di cui all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55 (Articolo 80, comma 5, lettera h)?</p> <p>In caso affermativo :</p> <ul style="list-style-type: none"> - indicare la data dell'accertamento definitivo e l'autorità o organismo di emanazione: - la violazione è stata rimossa ? <p>4. è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68 (Articolo 80, comma 5, lettera i);</p> <p>5. è stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Non è tenuto alla disciplina legge 68/1999</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p> <p>Nel caso in cui l'operatore non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 indicare le motivazioni: (numero dipendenti e/o altro) [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

⁽²⁶⁾ Ripetere tante volte quanto necessario

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

Parte IV: Criteri di selezione

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

a: INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE

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

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

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

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se i criteri di selezione in oggetto sono stati richiesti dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o nel bando pertinente o nei documenti di gara.

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

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

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

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se i criteri di selezione in oggetto sono stati richiesti dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara .

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

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

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

(30) Ad esempio, rapporto tra attività e passività.

(31) Ad esempio, rapporto tra attività e passività.

(32) Ripetere tante volte quanto necessario.

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

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se i criteri di selezione in oggetto sono stati richiesti dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o nel bando pertinente o nei documenti di gara.

Capacità tecniche e professionali	Risposta:								
<p>1a) Unicamente per gli appalti pubblici di lavori:</p> <p>Durante il periodo di riferimento⁽³³⁾ l'operatore economico ha eseguito i seguenti lavori del tipo specificato:</p> <p>Se la documentazione pertinente sull'esecuzione e sul risultato soddisfacenti dei lavori più importanti è disponibile per via elettronica, indicare:</p>	<p>Numero di anni (questo periodo è specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara) [.....]</p> <p>Lavori [.....] (Indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione. [.....][.....][.....]</p>								
<p>1b) Unicamente per gli appalti pubblici di forniture e di servizi:</p> <p>Durante il periodo di riferimento, l'operatore economico ha consegnato le seguenti principali forniture del tipo specificato o prestato i seguenti principali servizi del tipo specificato: (indicare nell'elenco gli importi, le date e i destinatari, pubblici o privati⁽³⁴⁾)</p>	<p>(Numero di anni (questo periodo è specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara) [.....]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Descrizione</th> <th>Importi</th> <th>Date</th> <th>Destinatari</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Descrizione	Importi	Date	Destinatari				
Descrizione	Importi	Date	Destinatari						
<p>2) Può disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici ⁽³⁵⁾ citando in particolare quelli responsabili del controllo della qualità:</p> <p>Nel caso di appalti pubblici di lavori l'operatore economico potrà disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici per l'esecuzione dei lavori:</p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p>								
<p>3) Utilizza le seguenti attrezzature tecniche e adotta le seguenti misure per garantire la qualità e dispone degli strumenti di studio e ricerca indicate di seguito:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>4) Potrà applicare i seguenti sistemi di gestione e di tracciabilità della catena di approvvigionamento durante l'esecuzione dell'appalto</p>	<p>[.....]</p>								
<p>5) Per la fornitura di prodotti o la prestazione di servizi complessi o, eccezionalmente, di prodotti o servizi richiesti per una finalità particolare:</p> <p>L'operatore economico consentirà l'esecuzione di verifiche⁽³⁶⁾ delle sue capacità di produzione o capacità tecnica e, se necessario, degli strumenti di studio e di ricerca di cui egli dispone, nonché delle misure adottate per garantire la qualità</p>	<p><input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no</p>								

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

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

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

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

<p>6) Indicare i titoli di studio e professionali di cui sono in possesso:</p> <p>a) lo stesso prestatore di servizi o imprenditore,</p> <p>e/o (in funzione dei requisiti richiesti nella avviso o bando pertinente o nei documenti di gara)</p> <p>b) i componenti della struttura tecnica – operativa /gruppi di lavoro:</p>	<p>a)[.....]</p> <p>b)[.....]</p>
<p>7) L'operatore economico potrà applicare durante l'esecuzione dell'appalto le seguenti misure di gestione ambientale:</p>	<p>[.....]</p>
<p>8) L'organico medio annuo dell'operatore economico e il numero dei dirigenti negli ultimi tre anni sono i seguenti:</p>	<p>Anno, organico medio annuo [.....],[.....] [.....],[.....] [.....],[.....] Anno, numero di dirigenti [.....],[.....] [.....],[.....] [.....],[.....]</p>
<p>9) Per l'esecuzione dell'appalto l'operatore economico disporrà delle attrezzature, del materiale e dell'equipaggiamento tecnico seguenti:</p>	<p>[.....]</p>
<p>10) L'operatore economico intende eventualmente subappaltare⁽³⁷⁾ la seguente quota (espressa in percentuale) dell'appalto:</p>	<p>[.....]</p>
<p>11) Per gli appalti pubblici di forniture.</p> <p>L'operatore economico fornirà i campioni, le descrizioni o le fotografie dei prodotti da fornire, non necessariamente accompagnati dalle certificazioni di autenticità, come richiesti;</p> <p>Se applicabile, l'operatore economico dichiara inoltre che provvederà a fornire le richieste certificazioni di autenticità</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no</p> <p><input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no</p> <p>Indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione. [.....][.....][.....]</p>
<p>12) Per gli appalti pubblici di forniture</p> <p>L'operatore economico può fornire i richiesti certificati rilasciati da istituti o servizi ufficiali incaricati del controllo della qualità, di riconosciuta competenza, i quali attestino la conformità di prodotti ben individuati mediante riferimenti alla specifiche tecniche o norme indicate nell'avviso o bando pertinente di gara?</p> <p>In caso negativo, spiegare perchè e precisare di quali altri mezzi di prova si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no</p> <p>[.....]</p> <p>Indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione. [.....][.....][.....]</p>
<p>13) Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti tecnici e professionali specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>Indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione. [.....][.....][.....]</p>

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

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

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

Parte VI: Dichiarazioni Finali

Il sottoscritto/I sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente che le informazioni riportate nelle precedenti parti da II a IV sono veritiere e corrette e che il sottoscritto/i sottoscritti è consapevole/sono consapevoli delle conseguenze di una grave falsa dichiarazione ai sensi dell'art 76 del d.p.r. 28/12/2000 n.445 .

Fermo restando le disposizioni degli articoli 40.43 e 46 del DPR 445/2000 il sottoscritto/I sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente di essere in grado di produrre, su richiesta e senza indugio, i certificati e le altre forme di prove documentali del caso, con le seguenti eccezioni:

- a) se l'amministrazione aggiudicatrice ha la possibilità di acquisire direttamente la documentazione complementare accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro ⁽³⁸⁾, oppure
- b) a decorrere al più tardi dal 18 ottobre 2018 ⁽³⁹⁾ l'amministrazione aggiudicatrice è già in possesso della documentazione in questione.

Il sottoscritto/I sottoscritti autorizza/autorizzano formalmente l'Azienda Capofila USL/AO _____ ad accedere ai documenti complementari alle informazioni, di cui al presente documento di gara unico europeo, ai fini della procedura aperta per l'affidamento **dei** servizi/forniture A SOMMINISTRAZIONE IN ___ LOTTI DISTINTI DI _____ OCCORRENTI ALL'UNIONE D'ACQUISTO FRA LE AZIENDE SANITARIE DELL'AREA VASTA EMILIA NORD DI DURATA _____.- bando pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale V Serie Speciale - Contratti Pubblici n. ___ del _____.

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

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

(39) In funzione dell'attuazione nazionale dell'articolo 59, paragrafo 5, secondo comma, della direttiva 2014/24/UE.

ALLEGATO B)
DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DICHIARAZIONI INTEGRATIVE

NOTA PER LA COMPILAZIONE

Il presente documento deve essere compilato, FIRMATO DIGITALMENTE e allegato a Sistema, secondo quanto indicato nel Disciplinare di gara e nelle guide al Sistema

Per il concorrente di nazionalità italiana e/o appartenente ad altro Stato membro della UE, le dichiarazioni dovranno essere sottoscritte nelle forme stabilite dall'art. 38 D.P.R. 445/2000.

Per il concorrente non appartenente ad altro Stato membro della UE, le dichiarazioni dovranno essere rese a titolo di unica dichiarazione solenne, come tale da effettuarsi dinanzi ad un'autorità giudiziaria o amministrativa competente, un notaio o un organismo professionale qualificato.

Si rammenta che la falsa dichiarazione:

- a) comporta le conseguenze, responsabilità e sanzioni di cui agli artt. 75 e 76 D.P.R. n. 445/2000;*
- b) costituisce causa d'esclusione dalla partecipazione a gare per ogni tipo di appalto.*

DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DICHIARAZIONI INTEGRATIVE

ALLA AZIENDA USL/AO _____
SERVIZIO
APPROVVIGIONAMENTI

GARA A PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DEI SERVIZI/FORNITURE A SOMMINISTRAZIONE IN ___ LOTTI DISTINTI DI _____ OCCORRENTI ALL’UNIONE D’ACQUISTO FRA LE AZIENDE SANITARIE DELL’AREA VASTA EMILIA NORD E AUSL BOLOGNA DI DURATA _____. CAPOFILA AZIENDA USL/AO DI _____

Il sottoscritto _____, nato a _____ il _____, domiciliato per la carica presso la sede legale sotto indicata, nella qualità di _____ e legale rappresentante della _____, con sede in _____, Via _____ codice fiscale n. _____ e partita IVA n. _____ (in caso di R.T.I. o Consorzi non ancora costituiti in promessa di R.T.I., Consorzio o _____ [indicare forma giuridica del gruppo] con le Imprese, _____, all’interno del quale la _____ verrà nominata Impresa capogruppo), di seguito denominata **“Impresa”**

(Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia) domicilio fiscale _____, codice fiscale _____, partita IVA _____, (solo in caso di concorrenti aventi sede in altri Stati membri) indirizzo di posta elettronica _____.

DICHIARA

1. di aver preso piena conoscenza e di accettare quanto previsto nel Bando di gara, nel Disciplinare di Gara e in tutti i loro Allegati;
2. di aver compilato la DGUE, che, unitamente alle ulteriori dichiarazioni che si rendono, costituisce il contenuto della documentazione amministrativa e di non trovarsi, anche con riferimento ai candidati subappaltatori, nelle condizioni di cui all’art. 80, comma 5, lettere c), c-bis), c-ter), c-quater), f-bis) ed f-ter) del D. lgs. 50/2016 e s.m.;
3. di mantenere valida l’offerta per un tempo non inferiore a 180 giorni dal termine fissato per la presentazione dell’offerta;

4. che questa Impresa ha versato il contributo a favore della Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC), comprovato dalla ricevuta di versamento allegata alla presente dichiarazione;
5. che i soggetti di cui all'art. 80, comma 3, sono:

(ripetere per tutti i soggetti per cui si presenta la dichiarazione)

1. Nome e cognome _____, data e luogo di nascita _____, codice fiscale _____, comune di residenza _____, etc. _____ *(in alternativa indicare la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta);*

6. *(in caso di partecipazione in forma consortile)* che il concorrente partecipa alla presente procedura nella seguente forma:

- consorzio fra società cooperative di produzione e lavoro di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.;
- consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2, lett. c) del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.;
- consorzio ordinario di concorrenti di cui all'art. 45, comma 2, lett. e) del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m. ;
sia costituito che costituendo;

(In caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. c) del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.) che il Consorzio è composto dalle seguenti consorziate:

_____ *(In caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.)*, il consorzio concorre con le seguenti imprese consorziate (specificare quali): _____

7. *(in caso di avvalimento)* di allegare il contratto con l'impresa/le imprese ausiliaria/e;
8. *(in caso di R.T.I. o Consorzi ordinari costituiti o costituendi):*

che la partecipazione alla presente gara viene effettuata congiuntamente dalle seguenti imprese e la ripartizione dell'oggetto contrattuale all'interno del R.T.I./Consorzio (fornitura e/o servizi che saranno eseguiti da ciascuna singola Impresa componente l'R.T.I./Consorzio) è la seguente:

1 _____ (ragione sociale, codice fiscale e sede) – Mandataria/Capogruppo _____ (descrivere attività e/o servizi) _____ (%)

2 _____ (ragione sociale, codice fiscale e sede) – Mandante/Consorzziata _____ (descrivere attività e/o servizi) _____ (%)

3 _____ (ragione sociale, codice fiscale e sede) – Mandante/Consorzziata _____ (descrivere attività e/o servizi) _____ (%)

i) è sufficiente un'unica dichiarazione riferita a più Lotti, nel caso in cui il ruolo della mandataria e delle mandanti/consorziate, l'attività e le quote percentuali di esecuzione siano gli stessi;

ii) è necessario ripetere la dichiarazione che precede per ogni Lotto per il quale si partecipa nell'ipotesi in cui mutino il ruolo della mandataria e delle mandanti o le attività e le quote di esecuzione;

a. (inoltre, in caso di R.T.I. o di Consorzi ordinari costituendi) che in caso di aggiudicazione si impegna a costituire R.T.I./Consorzio conformandosi alla disciplina di cui all'art. 48 del D.Lgs. 50/2016 e s.m., conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata mandataria la quale stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;

9. che questa Impresa ha presentato una garanzia provvisoria pari a € _____ corredata dall'impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione delle prestazioni, ed è comprovata dal/i documento/i allegato/i alla presente dichiarazione,

e che tale importo è:

pari al 2% dell'importo del lotto;

ovvero

pari allo _____ dell'importo del lotto;

(In questo secondo caso, per avere diritto alla riduzione dell'importo cauzionale, specificare quale/i documento/i si allega/no, in conformità alle disposizioni di cui all'art. 93 del D.Lgs. n. 50/2016 e s.m., secondo quanto specificato al paragrafo "Cauzione provvisoria" del Disciplinare di gara;)

10. di essere informata ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del Regolamento UE 2016/679, sul trattamento dei dati personali e di essere consapevole che i dati personali, anche giudiziari, raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità ivi descritte, e di essere stata informata circa i diritti di cui agli artt. da 15 a 23 del Regolamento UE 2016/679;

11. (in caso di soggetto non residente e senza stabile organizzazione in Italia): che questa Impresa si uniformerà alla disciplina di cui agli artt. 17, comma 2, e 53, comma 3, del D.P.R. 633/1972 e comunicherà all'Agenzia, in caso di aggiudicazione, la nomina del rappresentante fiscale nelle forme di legge;

12. che questa Impresa non presenterà offerta per il/i Lotto/i in oggetto al contempo singolarmente e quale componente di un R.T.I., Rete, Consorzio o gruppo ovvero che non parteciperà a più R.T.I., Reti, Consorzi o gruppi;

13. dichiara remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:

a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi/fornitura;

b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi/fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta;

14. che questa Impresa si impegna ad eseguire l'appalto nei modi e nei termini stabiliti nel Capitolato Tecnico, nello Schema di Convenzione e comunque nella documentazione di gara;

15. che questa Impresa è in possesso dei requisiti di idoneità tecnico professionale necessari per la corretta esecuzione della fornitura/servizio, di cui all'art. 26, comma 1, lettera a), punto 2, del D.lgs. n. 81/2008 e s.m;

16. qualora un partecipante al lotto eserciti la facoltà di "accesso agli atti",

- autorizza l'Amministrazione a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione al lotto

oppure

- non autorizza l'Amministrazione a rilasciare copia dell'offerta tecnica e delle spiegazioni che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale. A tal fine allega una dichiarazione denominata "Segreti tecnici e commerciali" che dovrà essere adeguatamente motivata e comprovata ai sensi dell'art. 53, comma 5, lett. a), del Codice;

17. dichiara di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento dei dipendenti delle Aziende Sanitarie afferenti all'AVEN, pubblicati sui siti Internet delle stesse e si impegna, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;

18. *[IN CASO DI SERVIZI/FORNITURA DI CUI AI SETTORI SENSIBILI DI CUI ALL'ART. 1, COMMA 53, DELLA L. 190/2012]*

- dichiara di essere iscritto nell'elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. white list) istituito presso la Prefettura della provincia di

ovvero

- Dichiara di aver presentato domanda di iscrizione nell'elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. white list) istituito presso la Prefettura della provincia di

19. L'imposta di bollo (art. 3 del DPR n. 642/72) è assolta mediante *[LA SCELTA È ALTERNATIVA, BARRARE LA CASELLA]*:

- applicazione del contrassegno telematico sul modulo per l'attestazione del pagamento allegato alla documentazione di gara, avendo cura di indicare, in particolare, il numero identificativo e la data dello stesso;
- virtualmente, previa autorizzazione n. _____ rilasciata dall'Agenzia delle Entrate al soggetto che ne ha fatto richiesta, avendone i requisiti, ai sensi dell'art. 15 del DPR 642 del 1972.

AVVERTENZE

La presente domanda, contenente dichiarazioni rilasciate anche ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, deve esse prodotta unitamente a copia fotostatica non autenticata di un documento di identità del sottoscrittore, ai sensi dell'art. 38 D.P.R. n. 445/2000.

QUADRO A – DATI POSIZIONI CONTRIBUTIVE – Allegato alla domanda di partecipazione

A.1 RAGIONE/DENOMINAZIONE SOCIALE

A.2 CCNL APPLICATO

A.3 DIMENSIONE AZIENDALE

N. dipendenti _____

A.4 DATI INAIL

Codice ditta _____

PAT sede legale impresa _____

A.5 DATI INPS

matricola azienda _____

codice sede INPS _____

A.6 DATI CASSA EDILE

- codice impresa _____

- cassa edile:

provinciale

regionale

Data _____

Firmato digitalmente dal legale rappresentante

QUADRO B – INFORMAZIONI INTEGRATIVE per i Consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.¹ – Allegato alla domanda di partecipazione

B.1 NUMERO IMPRESE SOCIE²

B.2 TOTALE ADDETTI IMPRESE CONSORZIATE³

B.3 IMPRESA AFFIDATARIA

- Ragione sociale _____
- Sede sociale _____
- Legale rappresentante _____
- Partita IVA _____
- Iscrizione CCIAA _____
- *Nel caso di cooperativa*, iscrizione Albo nazionale cooperative _____

B.4 DATI RELATIVI ALL' IMPRESA AFFIDATARIA

- Totale dipendenti⁴: _____
- Posizioni previdenziali: INPS _____ INAIL _____
- Cassa Edile: _____

Firmato digitalmente dal legale rappresentante

¹ Il quadro deve essere compilato per ogni impresa a cui il Consorzio affiderà l'esecuzione delle forniture

² I dati sono riferiti al Consorzio nel suo complesso

³ Vedi nota precedente

⁴ Indicare il numero complessivo dei dipendenti

Ulteriori indicazioni necessarie all'effettuazione degli accertamenti relativi alle singole cause di esclusione.

Ufficio/sede dell'Agenzia delle Entrate:

Ufficio di _____, città _____, Prov. _____, via _____, n. _____, CAP _____ tel. _____, e-mail _____, PEC _____.

Ufficio della Provincia competente per la certificazione di cui alla legge 68/1999:

Provincia di _____, Ufficio _____, con sede in _____, via _____, n. _____, CAP _____, tel. _____, fax _____, e-mail _____, PEC _____.

Firmato digitalmente dal legale rappresentante

CAPITOLATO TECNICO

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO, MEDIANTE ACCORDO QUADRO, DELLA FORNITURA
DI SISTEMI DI NAVIGAZIONE E MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO PER LO STUDIO E
TRATTAMENTO AVANZATO DELLE ARITMIE CARDIACHE,
PER LE NECESSITA’ DELLE AZIENDE SANITARIE ASSOCIATE ALL’AREA VASTA EMILIA NORD E AUSL
BOLOGNA**

CAPOFILA AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI PARMA

OGGETTO DELLA PROCEDURA DI GARA

Fornitura di durata triennale, rinnovabile per ulteriori n°1 anno, di *Sistemi di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico per lo studio e il trattamento avanzato delle aritmie cardiache* per le necessità delle Aziende Sanitarie associate all’Area Vasta Emilia Nord (AVEN) e AUSL di Bologna.

La procedura prevede n°3 lotti di gara, ad aggiudicazione singola e distinta

1. LOTTO N°1 SISTEMA PER MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO PER ABLAZIONE DI ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI E VENTRICOLARI E PER ELETTROSTIMOLAZIONE A RAGGI ZERO
2. LOTTO N°2 SISTEMA DI MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO AD ULTRADENSITA PER ABLAZIONE DI ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI E VENTRICOLARI
3. LOTTO N°3 SISTEMA PER CRIOABLAZIONE

L’affidamento della fornitura di ciascun lotto di gara, avverrà mediante accordo quadro, ai sensi dell’art. 54 D.Lgs 50/2016, con la redazione per ogni singolo lotto, di una graduatoria costituita da n°2 Aggiudicatari, 1° classificato e 2° classificato.

Ad entrambe le Ditte saranno garantiti un minimo di DM acquistabili da parte delle Aziende Sanitarie nell’arco di tutto il periodo contrattuale, per l’esecuzione delle varie procedure diagnostiche terapeutiche, mentre le apparecchiature necessarie, saranno fornite in comodato d’uso gratuito, con assistenza tecnica full risk all included, per l’intera durata contrattuale, in quantità pari n°1 unità, per ciascun centro di elettrofisiologia di ciascuna azienda sanitaria.

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA LOTTO N°1

Destinazione d’uso del Sistema

Sistema di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico destinato all'esecuzione delle seguenti procedure diagnostico terapeutiche:

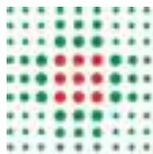
- mappaggio elettroanatomico (EA) e ablazione transcatetere con radiofrequenza delle aritmie cardiache, che comprendono a titolo esemplificativo: fibrillazione atriale parossistica e persistente, flutter atipici e tachicardie atriali sinistre, tachicardie ventricolari (con accesso endocardico e/o epicardico), tachicardie e battiti prematuri ventricolari idiopatici.
- mappaggio EA e ablazione con radiofrequenza "a raggi zero o near-zero" delle tachicardie parossistiche sopraventricolari e del flutter atriale tipico
- mappaggio EA endocardico diagnostico nelle cardiopatie su base geneticamente determinata
- mappaggio EA endocardico e/o epicardico transvenoso propedeutico all'impianto di sistemi di stimolazione cardiaca non convenzionale

Le suddette procedure potranno essere eventualmente eseguite con supporto ecografico intracardiaco (ICE Intracardiac Echocardiography)

Oggetto di fornitura

La fornitura include:

- A.** Sistema di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico, così composto:
 - ✓ Apparecchiatura di navigazione intracardiaca e mappaggio elettroanatomico non fluoroscopico, completa di tutti i moduli hardware e software necessari per l'esecuzione delle specifiche procedure cliniche sopra indicate
 - ✓ Generatore di radiofrequenza per esecuzione procedure di ablazione transcatetere con radiofrequenza , completo di modulo di controllo remoto
 - ✓ Pompa d'infusione per l' utilizzo di elettrocateteri per ablazione di tipo irrigati
- B.** Tutto il materiale necessario al corretto e sicuro funzionamento delle apparecchiature (compresi cavi sterilizzabili pluriuso per cateteri, linee di infusione per pompa di irrigazione ecc.) necessario alla esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche, nulla escluso
- C.** Materiale di consumo dedicato e specifico per il sistema oggetto di fornitura, necessario alla esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche indicate (cateteri di mappaggio ed ablazione, set elettrodi, materiale vari complementare all'utilizzo dei cateteri). Vedi tabelle A./B. sotto riportate
- D.** Installazione e collaudo dei sistemi proposti, presso i vari locali di destinazione
- E.** Approntamento di sistemi di archiviazione permanente, dei dati registrati mediante hard-disk dedicati, con sistema di duplicazione dei dati (es. sistemi RAID), o mediante l'interfacciamento con la rete informatica ospedaliera



- F. formazione per gli operatori tecnici e sanitari, sia on-site che mediante eventuali corsi in sedi esterne
- G. formazione specifica per tecnico di cardiologia presso i centri ove sia richiesto, con rilascio di certificazione per l'attività di specialista di prodotto
- H. manutenzione full-risk tutto incluso (ovvero interventi tecnici di manutenzione preventiva, straordinaria e correttiva con numero illimitato di chiamate, estesa a tutti i componenti del sistema, incluso il software e la protezione da minacce informatiche)
- I. manutenzione ed aggiornamento del sistema di tipo evolutivo ovvero aggiornamento continuo, a titolo gratuito, sia delle componenti hardware che di quelle software, a tutte le evoluzioni tecnologiche migliorative che dovessero essere rilasciate nel corso di validità del contratto, auspicabilmente entro il tempo di mesi 3 dal loro rilascio commerciale
- J. affiancamento dei clinici professionisti in sala di elettrofisiologia, di product specialist, durante l'esecuzione delle procedure, la cui programmazione potrà essere comunicata alla ditta con preavviso minimo di 48 ore

Caratteristiche Tecniche del Sistema

A. Sistema di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico

Requisiti Tecnici di minima indispensabili

Sistema in grado di:

- gestire i cateteri, di cui specificato nelle tabelle relative al materiale di consumo richiesto
- acquisire, visualizzare, analizzare e registrare mappe elettroanatomiche del cuore umano;
- rappresentare in 3D le camere cardiache in tempo reale con codifica a colori dei parametri mappati;
- costruire contemporaneamente le mappe anatomiche e quelle elettroanatomiche;
- creare mappe di:
 - attivazione
 - voltaggio
 - propagazione
 - potenziali frammentati
- Gestire immagini TC ed MRI al fine di produrre mappe anatomiche;

Requisiti tecnici Auspicabili

- possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS in uso presso varie strutture (FUJI;PHILIPS;EBIT) per il recupero degli esami diagnostici archiviati (TC e RM) e per l'archiviazione e conservazione delle procedure eseguite. Configurazione del sistema FULL-DICOM
- possibilità di visualizzare cateteri non specifici o monoproprietari;
- possibilità di mappaggio EA con cateteri non specifici e/o monoproprietari;
- supporto ecografico intracardiaco (ICE Intracardiac Echocardiography) mediante fornitura di apparecchiatura ecocardiografica, e relative sonde monouso. E' richiesta una soluzione tecnologica integrata con il sistema di mappaggio in oggetto, che consenta di utilizzare le immagini ecografiche per la ricostruzione dell'anatomia cardiaca.

B. Materiale di consumo e Carichi di Lavoro

Le ditte offerenti devono proporre materiale di consumo che rappresenti il meglio della loro produzione in termini di tecnologia, le cui caratteristiche tecniche saranno specificate in scheda tecnica di offerta. Di seguito si riportano carichi di lavoro ed il materiale richiesto, dedicato e specifico per il sistema oggetto di fornitura, per l'esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche indicate

AZIENDA	CENTRI ELETTROFISIOLOGIA	N°PROCEDURE PRESUNTE ANNUE	n. Apparecchiature in comodato d'uso gratuito
AUSL PIACENZA	N°1 OSP.PIACENZA	200	1
AOU PARMA	N°1 OSP.PARMA	230	1
AUSL REGGIO	N°1 OSP.S.MARIA	300	1
AOU POLICLINICO- BAGGIOVARA E AUSL MODENA	N°1 SEDE POLICLINICO	150	1
AUSL BOLOGNA	N. 1 OSPEDALE MAGGIORE	120	1

Materiale di consumo di fornitura Indispensabile

La tabella A. seguente riporta elenco di materiali di consumo di fornitura obbligatoria pena esclusione.

TABELLA A.

Rif.	DESCRIZIONE
A	Set di elettrodi toracici di riferimento
B	Catetere mappante multipolare circolare (≥ 10 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA delle vene polmonari
C	Catetere mappante multipolare (≥ 16 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad alta densità
D	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore

	magnetico di posizione
E	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione
F	Catetere orientabile per ablazione RF non irrigata, da utilizzare con il sistema di mappaggio EA per ablazione a "raggi zero o near-zero" di TPSV

	QUANTITATIVI ANNUI	AUSL PIACENZA	AOU PARMA	AUSL REGGIO	AOU POLICLINICO MODENA	AUSL BOLOGNA
A	Set di elettrodi toracici di riferimento	200	230	300	150	120
B	Catetere mappante multipolare circolare (≥ 10 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA delle vene polmonari	15	10	70	10	15
C	Catetere mappante multipolare (≥ 16 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad alta densità	75	110	50	50	40
D	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione	100	100	120	130	120
E	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione	40	40	10	5	0
F	Catetere orientabile per ablazione RF non irrigata, da utilizzare con il sistema di mappaggio EA per ablazione a "raggi zero o near-zero" di TPSV	60	70	170	15	15

NOTA: E' inteso che la fornitura di ciascun catetere richiesto include le connessioni necessarie per il collegamento ai sistemi di registrazione, ablazione e infusione.

Materiale di consumo di fornitura Auspicabile

La tabella B. seguente riporta, elenco di materiali di consumo di fornitura auspicabile da parte delle ditte offerenti

TABELLA B.

Rif.	DESCRIZIONE
G	Introduttore bidirezionale visualizzabile sul sistema di mappaggio elettroanatomico per mappaggio e ablazione
H	Catetere mappante multipolare (≥ 20 elettrodi) orientabile con spaziatura idonea per il mappaggio simultaneo del seno coronarico e dell'atrio destro laterale
I	Catetere mappante multipolare (≥ 8 elettrodi) orientabile, con sensore magnetico di posizione e/o distanza interelettrodica ravvicinata, per il mappaggio EA lineare di precisione
L	Sonda per ecografia intracardiaca phased-array integrata nel sistema di mappaggio

Rif.	QUANTITATIVI ANNUI	AUSL PIACENZA	AOU PARMA	AUSL REGGIO	AOU POLICLINICO MODENA	AUSL BOLOGNA
G	Introduttore bidirezionale visualizzabile sul sistema per mappaggio e ablazione con varie lunghezze e curvature	30	50	30	30	30
H	Catetere mappante multipolare (≥ 20 elettrodi) orientabile con spaziatura idonea per il mappaggio simultaneo del seno coronarico e dell'atrio destro laterale	5	10	5	5	10
I	Catetere mappante multipolare (≥ 8 elettrodi) orientabile, con sensore magnetico di posizione e/o distanza interelettrodica ravvicinata, per il mappaggio EA lineare di precisione	30	80	10	10	10
L	Sonda per ecografia intracardiaca phased-array	60	100	150	150	20

MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE LOTTO N°1

L aggiudicazione della fornitura del lotto di gara, avverrà mediante accordo quadro, con formulazione di una graduatoria finale costituita da n°2 Ditte aggiudicatarie, 1° classificato e 2° classificato. L' Azienda Sanitaria si impegna ad acquistare dalle ditte in graduatoria un numero variabile di DM, nelle modalità di seguito riportate, garantendo un acquisto minimo di DM per esecuzione di una quantità minima di procedure di seguito riportate :

GRADUATORIA FINALE DI GARA	N. MINIMO PROCEDURE GARANTITE
1° Ditta classificata	20% delle procedure
2° Ditta classificata	10% delle procedure

La restante parte di fornitura, ovvero DM necessari per l'esecuzione del 70% delle procedure, potrà essere acquistata in libera scelta tra le due ditte aggiudicatarie di gara, sulla base delle necessità cliniche.

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA LOTTO N°2

Destinazione d'uso del Sistema oggetto di fornitura

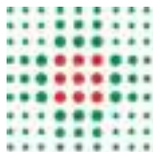
Sistema di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico destinato all'esecuzione delle seguenti procedure diagnostico terapeutiche:

- mappaggio elettroanatomico (EA) ad ultra densità e ablazione transcatetere con radiofrequenza delle aritmie cardiache, che comprendono a titolo esemplificativo: redo di fibrillazione atriale, fibrillazione atriale persistente, redo di flutter atipici e di tachicardie atriali, tachicardie ventricolari

Oggetto di fornitura

La fornitura consiste in:

- A. Sistema di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico, così composto
 - ✓ Apparecchiatura di navigazione intracardiaca e mappaggio elettroanatomico non fluoroscopico, completa di tutti i moduli hardware e software necessari per l'esecuzione delle specifiche procedure cliniche sopra indicate
 - ✓ Generatore di radiofrequenza per esecuzione procedure di ablazione transcatetere con radiofrequenza , completo di modulo di controllo remoto
 - ✓ Pompa d'infusione per l' utilizzo di elettrocateteri per ablazione di tipo irrigati
- B. Tutto il materiale necessario al corretto e sicuro funzionamento delle apparecchiature (compresi cavi sterilizzabili pluriuso per cateteri, linee di infusione per pompa di irrigazione ecc.) necessario alla esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche, nulla escluso
- C. Materiale di consumo dedicato e specifico per il sistema oggetto di fornitura, necessario alla esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche indicate (cateteri di mappaggio ed ablazione, set elettrodi, materiale vari complementare all'utilizzo dei cateteri). Vedi tabella sotto indicata
- D. Installazione e collaudo dei sistemi proposti, presso i vari locali di destinazione
- E. Approntamento di sistemi di archiviazione permanente, dei dati registrati mediante hard-disk dedicati, con sistema di duplicazione dei dati (es. sistemi RAID), o mediante l'interfacciamento con la rete informatica ospedaliera
- F. formazione per gli operatori tecnici e sanitari, sia on-site che mediante eventuali corsi in sedi esterne
- G. formazione specifica per tecnico di cardiologia presso i centri ove sia richiesto, con rilascio di certificazione per l'attività di specialista di prodotto



- H. manutenzione full-risk tutto incluso (ovvero interventi tecnici di manutenzione preventiva, straordinaria e correttiva con numero illimitato di chiamate, estesa a tutti i componenti del sistema, incluso il software e la protezione da minacce informatiche)
- I. manutenzione ed aggiornamento del sistema di tipo evolutivo ovvero aggiornamento continuo, a titolo gratuito, sia delle componenti hardware che di quelle software, a tutte le evoluzioni tecnologiche migliorative che dovessero essere rilasciate nel corso di validità del contratto, auspicabilmente entro il tempo di mesi 3 dal loro rilascio commerciale
- J. affiancamento dei clinici professionisti in sala di elettrofisiologia, di product specialist, durante l'esecuzione delle procedure, la cui programmazione potrà essere comunicata alla ditta con preavviso minimo di 48 ore

Caratteristiche Tecniche del Sistema

Sistema di Navigazione e Mappaggio Elettroanatomico

Requisiti tecnici di Minima Indispensabili

Sistema in grado di:

- gestire i cateteri, di cui specificato nelle tabelle relative al materiale di consumo richiesto
- acquisire, visualizzare, analizzare e registrare mappe elettroanatomiche del cuore umano;
- rappresentare in 3D le camere cardiache in tempo reale con codifica a colori dei parametri mappati;
- costruire contemporaneamente le mappe anatomiche e quelle elettroanatomiche;
- creare mappe di:
 - attivazione
 - voltaggio
 - propagazione
 - potenziali frammentati
- Gestione di immagini TC ed MRI al fine di produrre di mappe anatomiche;

Requisiti Tecnici Auspicabili

- possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS in uso presso varie strutture (FUJI;PHILIPS;EBIT) per il recupero degli esami diagnostici archiviati (TC e RM) e per l'archiviazione e conservazione delle procedure eseguite. Configurazione del sistema FULL-DICOM

Materiale di consumo e Carichi di lavoro

Le ditte offerenti devono proporre materiale di consumo che rappresenti il meglio della loro produzione in termini di tecnologia, le cui caratteristiche tecniche saranno specificate in scheda tecnica di offerta. Di seguito si riportano carichi di lavoro ed il materiale richiesto, dedicato e specifico per il sistema oggetto di fornitura, per l' esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche indicate

AZIENDA	CENTRI ELETTRIFISIOLOGIA	N°PROCEDURE PRESUNTE ANNUE	n. Apparecchiature in comodato d uso gratuito
AUSL PIACENZA	N°1 OSP.PIACENZA	30	1
AOU PARMA	N°1 OSP.PARMA	35	1
AUSL REGGIO	N°1 OSP.S.MARIA	25	1
AOU POLICLINICO-BAGGIOVARA E AUSL MODENA	N°1 SEDE POLICLINICO	25	1
AUSL BOLOGNA	N. 1 OSPEDALE MAGGIORE	40	1

Materiale di consumo Indispensabile

La tabella seguente riporta elenco di materiali di consumo di fornitura obbligatoria pena esclusione.

Rif.	DESCRIZIONE
A	Set di elettrodi toracici di riferimento
B	Catetere mappante multipolare (>20 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad ultra densità
C	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione
D	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione e microelettrodi distali

	QUANTITATIVI ANNUI	AUSL PIACENZA	AOU PARMA	AUSL REGGIO	AOU POLICLINIC O MODENA	AUSL BOLOGNA
A	Set di elettrodi toracici di riferimento	30	35	25	25	40
B	Catetere mappante multipolare (>20 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad ultra densità	30	35	25	25	40
C	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione	20	20	15	15	20
D	Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione e microelettrodi distali	10	15	10	10	20

NOTA: E' inteso che la fornitura di ciascun catetere richiesto include le connessioni necessarie per il collegamento ai sistemi di registrazione, ablazione e infusione

MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE LOTTO N°2

L aggiudicazione della fornitura del lotto di gara, avverrà mediante accordo quadro, con formulazione di una graduatoria finale di n°2 Ditte aggiudicatrici, 1° classificato e 2° classificato. L' Azienda Sanitaria si impegna ad acquistare dalle ditte in graduatoria un numero variabile di DM, nelle modalità di seguito riportate, garantendo un acquisto minimo di DM per esecuzione di una quantità minima di procedure :

GRADUATORIA FINALE DI GARA	N. MINIMO PROCEDURE GARANTITO
1° Ditta classificata	60% delle procedure
2° Ditta classificata	40% delle procedure

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA LOTTO N°3

Destinazione d'uso del Sistema

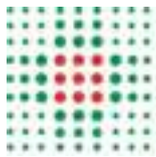
Sistema di Ablazione mediante crioenergia destinato all'esecuzione delle seguenti procedure:

- Ablazioni della fibrillazione atriale mediante deconnessione 'one-shot' delle vene polmonari

Oggetto della fornitura

La fornitura consiste in:

- A. Sistema per crioablazione e mappatura elettrica delle vene polmonari, per valutarne l'isolamento durante la procedura di ablazione della fibrillazione atriale, costituito da:
 - ✓ Apparecchiatura per crioablazione
 - ✓ Cateteri di vario tipo per crioablazione
 - ✓ Cavi di collegamento cateteri, di alimentazione ed in generale tutti gli accessori necessari al corretto e sicuro utilizzo del sistema
- B. Installazione e collaudo dei sistemi in oggetto presso le sale di Elettrofisiologia delle varie aziende ospedaliere



- C. approntamento di sistemi di archiviazione permanente dei dati registrati mediante hard-disk dedicati, con sistema di duplicazione dei dati (es. sistemi RAID) o mediante l'interfacciamento con la rete informatica ospedaliera
- D. formazione per gli operatori tecnici e sanitari, on-site e mediante eventuali corsi in sedi esterne
- E. formazione specifica per tecnico di cardiologia, con rilascio di certificazione per l'attività di specialista di prodotto
- F. manutenzione full-risk tutto incluso (ovvero interventi tecnici di manutenzione preventiva, straordinaria e correttiva con numero illimitato di chiamate, estesa a tutti i componenti del sistema, incluso software e la protezione dalle minacce informatiche)
- G. manutenzione ed aggiornamento evolutivi ovvero aggiornamento continuo, a titolo gratuito, sia per quanto riguarda l'hardware che il software, di tutte le evoluzioni tecnologiche migliorative che dovessero essere rilasciate nel corso di validità del contratto, auspicabilmente entro mesi 3 dal loro rilascio commerciale
- H. fornitura della bombola di gas refrigerante, ad esaurimento della stessa, su chiamata del reparto, sostituzione con nuova bombola completa di certificato di collaudo, e contestuale ritiro dell'usato;
- I. affiancamento dei clinici professionisti in sala di elettrofisiologia, di product specialist, durante l'esecuzione delle procedure, la cui programmazione potrà essere comunicata alla ditta con preavviso max di 48 ore

Caratteristiche Tecniche del Sistema

Apparecchiatura per Crioablazione

Caratteristiche Tecnico/Prestazionali di Riferimento

- Apparecchiatura per crioablazione in grado di creare necrosi di cellule cardiache mediante temperature inferiori a 0°C
- Presenza di varie modalità e tecniche di lavoro (criomappaggio/crioablazione)
- Struttura ergonomica, carrellata, di peso e dimensioni contenute facilmente movimentabile
- Display per il controllo ed il monitoraggio della procedura, di dimensioni adeguate per garantire un'ottimale visione agli operatori
- Adeguati sistemi di allarme e sicurezza
- Compatibilità con i vari sistemi di registrazione (poligrafi) presenti presso le varie aziende ospedaliere
- collegamento a bombola gas refrigerante e sistema di evacuazione gas

- possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS in uso presso varie strutture (FUJI;PHILIPS;EBIT) per il recupero degli esami diagnostici archiviati (TC e RM) e per l'archiviazione e conservazione delle procedure eseguite. Configurazione del sistema FULL-DICOM

Materiale di consumo e Carichi di Lavoro

Le ditte offerenti devono proporre materiale di consumo che rappresenti il meglio della loro produzione in termini di tecnologia, le cui caratteristiche tecniche saranno specificate in scheda tecnica di offerta. Di seguito si riportano carichi di lavoro ed il materiale richiesto, dedicato e specifico per il sistema oggetto di fornitura, per l'esecuzione delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche indicate

- cateteri per trattamento della fibrillazione atriale (CRIOPALLONE)
- cateteri intracardiaco per il mappaggio elettrico delle vene polmonari al fine di valutarne l'isolamento durante la procedura
- introduttori o sistemi equivalenti che facilitino il posizionamento dei cateteri percutanei
- bombola liquido refrigerante
- se disponibili, cateteri per trattamento di tachiaritmie sopraventricolari in pazienti giovani e/o in pazienti con circuiti parahissiani e tachicardie ventricolari

AZIENDA	CENTRI ELETTRFISIOLOGIA	N°PROCEDURE PRESUNTE ANNUE	n. Apparecchiature in comodato d uso gratuito
AUSL PIACENZA	N°1 OSP.PIACENZA	35	1
AOU PARMA	N°1 OSP.PARMA	45	1
AUSL REGGIO	N°1 OSP.S.MARIA	35	1
AOU POLICLINICO-BAGGIOVARA E AUSL MODENA	N°1 SEDE POLICLINICO	130	1
AUSL BOLOGNA	N. 1 OSPEDALE MAGGIORE	45	1

	QUANTITATIVI ANNUI	AUSL PIACENZA	AOU PARMA	AUSL REGGIO	AOU POLICLINIC O MODENA	AUSL BOLOGNA
A	Catetere per il trattamento della fibrillazione atriale (CRIOPALLONE)	30	30	5	110	30
B	Catetere intracardiaco per il mappaggio elettrico delle vene polmonari al fine di valutarne l'isolamento durante la procedura	30	30	5	110	30
C	Introduttore o sistemi equivalenti che facilitino il posizionamento dei cateteri percutanei	30	30	5	110	30

D	Cateteri per il trattamento di tachiaritmie sopraventricolari in pazienti giovani e/o in pazienti con circuiti parahissiani e tachicardie ventricolari	5	15	30	20	15
---	--	---	----	----	----	----

LOTTO N°3- MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE

L aggiudicazione della fornitura del lotto di gara, avverrà mediante accordo quadro, con formulazione di una graduatoria finale di n°2 Ditte aggiudicatarie, 1° classificato e 2° classificato. L' Azienda Sanitaria si impegna ad acquistare dalle ditte in graduatoria un numero variabile di DM, nelle modalità di seguito riportate, garantendo un acquisto minimo di DM per esecuzione di una quantità minima di procedure :

GRADUATORIA FINALE DI GARA	N. MINIMO PROCEDURE GARANTITO
1° Ditta classificata	20% delle procedure
2° Ditta classificata	10% delle procedure

La restante parte di fornitura, ovvero DM per esecuzione del 70% delle procedure, potrà essere acquistata in libera scelta tra le due ditte aggiudicatarie di gara, sulla base delle necessità cliniche.

	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma		
Tipo procedura:	Procedura aperta		
Titolo:	FORNITURA DI SISTEMI DI NAVIGAZIONE E MAPPAGGIO ELETTOANATOMICO PER LO STUDIO E TRATTAMENTO AVANZATO DELLE ARITMIE CARDIACHE, PER LE NECESSITA' DELLE AZIENDE SANITARIE ASSOCIATE AREA VASTA EMILIA NORD E AUSL BOLOGNA		
Documento:	CAPITOLATO SPECIALE		
ALLEGATI			
Responsabile del Procedimento	Dott.ssa Silvia Orzi		
Operatore di Rif.to			
Redazione:	Azienda Ospedaliero Universitaria di Parma		Servizio Acquisizione Beni Servizio Ing. Clinica
Data:			
File:	Capitolato Speciale		

INDICE

DEFINIZIONI E ABBREVIAZIONI	3
1. OGGETTO DELLA FORNITURA.....	5
2. DURATA DELLA FORNITURA E REVISIONE PREZZI	6
3. ARTICOLAZIONE DELLA FORNITURA E CARATTERISTICHE DEI PRODOTTI.....	6
4. CONFORMITÀ A LEGGI E NORME.....	7
5. CARATTERISTICHE GENERALI E SPECIFICHE DELLA FORNITURA.....	8
6. CONSEGNA E INSTALLAZIONE DELLE TECNOLOGIE SANITARIE.....	8
7. MODALITA' DI COLLAUDO DELLE TECNOLOGIE SANITARIE	9
8. FORMAZIONE DEL PERSONALE	10
9. MODALITÀ DI GESTIONE DELLE CONSEGNE MATERIALI DI CONSUMO	10
10. ASSISTENZA TECNICA	12
11. NOTIFICA DI RISCHI O RICHIAMI	13
12. REFERENTE DELL'IMPRESA – DOMICILIO DELL'APPALTATORE.....	13
13. PERIODO DI PROVA.....	13
14. VARIAZIONI PRODOTTO IN CORSO DI FORNITURA – AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO	13
15. VINCOLI CONTRATTUALI - GARANZIE	13
16. RITIRO E SOSTITUZIONE	14
17. PENALI E SANZIONI PER EVENTUALI INADEMPIMENTI.....	14
18. CORRISPETTIVO.....	15
19. FATTURAZIONE E PAGAMENTI	16
20. MODIFICHE E RECESSO CONTRATTUALE	17
21. ONERI E RESPONSABILITA' DEL FORNITORE	17
22. RISOLUZIONE DEL CONTRATTO - RECESSO.....	18
23. NORME DI RINVIO	18
24. ACCETTAZIONE DELLE CONDIZIONI SPECIFICHE.....	18

DEFINIZIONI E ABBREVIAZIONI

VOCE / ACRONIMO	DESCRIZIONE
DM	Dispositivo Medico: rif. Dir. UE 93/42 D.lgs 46/97 (art. 1 comma 2 lett. a) e successive modifiche e integrazioni (D.lgs. 37/10 di attuazione della direttiva 47/07). Comprende le seguenti sotto-categorie: DM-IVD, DM-A, DM-IA
Accessorio	(di un Dispositivo Medico): rif. Dir. UE 93/42 D.lgs 46/97 (art. 1 comma 2 lett. a)50 e successive modifiche e integrazioni integrazioni (d.lgs. 37/10 di attuazione della direttiva 47/07).
DM-IVD	Dispositivi medici Diagnostici in Vitro: rif. Dir. UE D.lgs. 332/00 (art.1 lett. b) e successive modifiche e integrazioni.
DM-A	Dispositivi Medici Attivi: rif. D.lgs.507/92 (art. 1, comma 2, lett. b).
DM-IA	Dispositivi Medici Impiantabili Attivi: rif. D.lgs.507/92 (art. 1, comma 2, lett. c).
TS	Tecnologia Sanitaria: dispositivo medico attivo o insieme di dispositivi (anche non medici) composto da almeno un dispositivo medico attivo comprensivo degli eventuali accessori.
Apparecchiature Biomediche	Dispositivi Medici Attivi.
Apparecchiature Elettromedicali	Rif. Norma CEI 62.5 (1998) – 3.2.15
Sistemi di Apparecchiature Elettromedicali	Rif. Norma CEI 62.5 (1998) – 3.203
Sistemi Medicali	DM connessi tra di loro.
Disponibilità all'uso	Rif. 191-02-05 Norme UNI 9910
Manutenzione Correttiva	Rif. 191-07-08 Norma UNI 9910
Manutenzione Preventiva	Rif. 191-07-07 Norma UNI 9910
Prestazione	Si intende l'esame diagnostico richiedibile come indicato dal DM 96 e/o catalogo SoLE o Codice Aziendale La Prestazione Analitica (IVD) può essere costituita da 1 o più analisi (determinazione).
Determinazione / Analisi	Analisi (o test) che costituisce la prestazione analitica.

VOCE / ACRONIMO	DESCRIZIONE
Prestazioni refertate	Si intendono le sole prestazioni refertate ed erogate secondo il sistema informativo del laboratorio sui pazienti, che non richiedono la ripetizione del prelievo e sono escluse le analisi ripetute quando non refertate sul paziente. Si escludono dunque le determinazioni che hanno come risultato nel referto indicazioni come ad es.: campione insufficiente o campione non idoneo, considerate prestazioni non clinicamente utilizzabili. Sono esclusi anche tutti i controlli di qualità sia esterni sia interni così come calibrizioni, lavaggi, avvinamenti, ripetizioni ed eventuali altri cicli previsti dalla tecnologia proposta. Sarà conteggiato una singola prestazione refertata anche in presenza di eventuali metodiche che dovessero prevedere l'esecuzione dell'indagine sul campione in multiplo
Conteggio Determinazione	Sono conteggiati i soli processi analitici effettuati sui campioni o controlli di qualità esterni mentre non sono considerati i cicli della TS corrispondenti a controlli di seduta o di metodica, calibrizioni, lavaggi, avvinamenti ed eventuali altri cicli previsti dalla tecnologia proposta. Sempre ai fini della fatturazione verranno conteggiati anche eventuali campioni o sedute ripetute a discrezione del Laboratorio. Dovrà essere conteggiata una singola determinazione anche in presenza di eventuali metodiche che dovessero prevedere l'esecuzione dell'indagine del campione in doppio.
AVEN - Area Vasta Emilia Nord	Associazione volontaria delle sette Aziende Sanitarie presenti sul territorio della Regione Emilia Romagna che comprende le Province di Piacenza, Parma, Reggio Emilia e Modena.
Aziende Sanitarie	Aziende Sanitarie aderenti all'Unione di Acquisto
Stazione Appaltante	Azienda Capofila delle Aziende Sanitarie aderenti all'Unione di Acquisto
Ditta Aggiudicataria	Ditta che sarà aggiudicataria del presente appalto.
Ditta Partecipante	Ditta che concorre per l'aggiudicazione del presente appalto.
Direttore dell'esecuzione	Soggetto individuato ai sensi dell'art. 31 e 111 Del Codice Appalti
SIC	Servizi Ingegneria Clinica / Biotecnologie delle Aziende AVEN.
SIA	Servizi Informativo Aziendale delle Aziende AVEN
SIO	Sistema Informativo Ospedaliero
SAT	Servizio Attività Tecniche delle Aziende AVEN
SAEL	Servizi Acquisti Economale e Logistica / Provveditorati delle Aziende AVEN
FS	Servizio di Fisica Sanitaria delle Aziende AVEN
CSA	Capitolato Speciale di Appalto
RAS	Remote Access Service.
SGQ	Sistema di Gestione della Qualità.

VOCE / ACRONIMO	DESCRIZIONE
DUVRI	Documento Unico Valutazione dei Rischi Interferenziali – DLgs. N.81 del 9 aprile 2008.
IHE	Integrated Healthcare Enterprise
LIS	Sistema Informativo di Laboratorio
VPN	Virtual Private Network
LAN	Local Area Network - rete informatica locale
UPS	Uninterruptible Power Supply – potenza elettrica senza interruzione
TTAT	Total Turn Around Time : Tempo totale che intercorre dal momento del prelievo sino alla disponibilità del referto

La forma grafica:

- il presente **CSA** è stato redatto in modo da contenere in un unico documento principi ed argomenti di carattere generale, che si applicano a qualsiasi tipo di **TS** e di tipologia di fornitura (service, acquisto, ecc.). Gli elementi del presente **CSA** che compariranno **bordati** ed in **colore grigio chiaro** fanno riferimento ad **argomenti specifici**, che potranno variare di volta in volta, in quanto argomenti caratterizzanti della specifica **TS** oggetto di appalto;
- le parole o le frasi più significative sono evidenziate in grassetto e corsivo;
- le parole o i termini in grassetto fanno riferimento ai termini contenuti nella tabella1 sopra riportata

CAP. I – OGGETTO DELL'APPALTO

1. OGGETTO DELLA FORNITURA

Il presente capitolato speciale disciplina la fornitura in tre lotti di sistemi di navigazione e mappaggio elettroanatomico per lo studio e trattamento avanzato delle aritmie cardiache per le necessità delle Aziende Sanitarie aderenti all'AVEN e per AUSL di BOLOGNA.

La procedura è volta, per ciascun lotto di gara, alla stipula di un accordo quadro con più operatori economici.

L'assegnazione della fornitura, ad esito di procedura aperta, ha durata di anni tre rinnovabile per ulteriori uno, per un importo complessivo presunto (triennale) da intendersi come base d'asta soggetta a ribasso e come di seguito specificato:

N. Lotto	Descrizione	Importo triennale base d'asta (I.E.)
1	Sistema per mappaggio elettroanatomico per ablazione di aritmie sopraventricolari e ventricolari e per elettrostimolazione a raggi zero	13.033.500,00
2	Sistema di mappaggio elettroanatomico ad ultradensità per ablazione di aritmie sopraventricolari e ventricolari	1.811.250,00
3	Sistema per crioablazione	3.129.300,00

Gli oneri per la sicurezza non soggetti a ribasso per rischi da interferenza ai sensi del D.Lgs. n. 81 del 09/04/2008 e s.m.i., sono pari a 0 (zero).

2. DURATA DELLA FORNITURA E REVISIONE PREZZI

Per ciascun lotto di gara la durata contrattuale è pari ad anni 3 (tre), rinnovabile per ulteriori uno anche singolarmente considerati, con decorrenza dalla data di collaudo in conformità all'articolo 7 del presente CSA.

Secondo quanto previsto dall'art 106 co 11 Codice appalti, la ditta avrà l'obbligo di prorogare la fornitura alle condizioni pattuite fino alla conclusione delle procedure necessarie alla individuazione del nuovo contraente.

Nessuna pretesa potrà essere vantata dalla ditta aggiudicataria nel caso in cui l'azienda sanitaria non intendesse avvalersi della facoltà di proroga contrattuale.

Le parti rinunciano a qualsiasi revisione delle condizioni del contratto per almeno il primo anno di durata dello stesso decorrente dal collaudo completo del sistema. Successivamente, su istanza motivata dalle parti, eventuali richieste di revisione prezzo saranno valutate in contraddittorio tra le parti.

Le revisioni, nei termini di cui all'art. 106 lett. a del Codice saranno operate sulla base di apposita istruttoria condotta dall'Azienda Sanitaria Capofila facendo riferimento alle variazioni dei prezzi e dei costi standard, ove definiti.

In caso di mancata pubblicazione dei dati di cui all'articolo citato, il parametro di riferimento sarà la variazione dell'indice ISTAT FOI calcolato nella media degli ultimi 12 mesi antecedenti la scadenza contrattuale. La richiesta, motivata e documentata, dovrà essere presentata entro il termine di 6 mesi dalla scadenza annuale; l'Azienda Sanitaria si riserva di condurre le opportune indagini di mercato.

3. ARTICOLAZIONE DELLA FORNITURA E CARATTERISTICHE DEI PRODOTTI

La fornitura è costituita dai seguenti tre lotti:

1. LOTTO N°1 SISTEMA PER MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO PER ABLAZIONE DI ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI E VENTRICOLARI E PER ELETTROSTIMOLAZIONE A RAGGI ZERO
2. LOTTO N°2 SISTEMA DI MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO AD ULTRADENSITA PER ABLAZIONE DI ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI E VENTRICOLARI
3. LOTTO N°3 SISTEMA PER CRIOABLAZIONE

Per le specifiche tecniche si rimanda all'allegato C – Capitolato tecnico del Disciplinare.

Le specifiche tecniche previste vanno intese o interpretate in coerenza con quanto previsto dall'art. 68 del Codice.

I quantitativi indicati nell'allegato C) corrispondenti al presunto fabbisogno, sono indicativi e non impegnativi, essendo subordinati a circostanze non esattamente predeterminabili, per cui il fornitore dovrà somministrare solo le quantità che in effetti gli saranno richieste, corrispondenti al normale fabbisogno, anche per quantitativi eccedenti in più o in meno il quinto d'obbligo stabilito dall'art. 106 comma 12 del Codice senza sollevare eccezioni al riguardo o pretendere compensi o indennità di sorta.

I beni e le tecnologie offerte devono corrispondere a quanto richiesto nel capitolato tecnico ed essere conformi alla normativa nazionale e comunitaria in vigore.

CAP. II – DISPOSIZIONI TECNICHE

4. CONFORMITÀ A LEGGI E NORME

Tutte le **TS** costituenti la fornitura dovranno essere conformi alla legislazione nazionale comunitaria vigente, qualora applicabile.

In particolare le **TS**, compresi i software, dovranno:

- rispettare le Direttive dell'Unione Europea recepite dalla legislazione nazionale e, se applicabili, su "compatibilità elettromagnetica" e "bassa tensione", in particolare:
 - i **DM** dovranno essere conformi alle seguenti normative: D.lgs 46/1997, di recepimento della direttiva Europea 93/42 e s.m.i.. Nel caso in cui alcune **TS** incluse nella fornitura ricadano nelle prescrizioni dell'art.12 del succitato Dlgs 46/1997 ("*Procedura particolare per sistemi e Kit completi per campo operatorio*"), la **Ditta** deve allegare copia della documentazione inoltrata al Ministero della Salute, in conformità a quanto previsto al comma 2 del succitato articolo;
 - i **DM-IVD** dovranno essere conformi al D.lgs. 332/2000 e successive integrazioni o modifiche, di recepimento della direttiva Europea 98/79;
 - i **DM-IA** dovranno essere conformi al D.lgs. 507/1992 e successive integrazioni o modifiche, di recepimento della direttiva Europea 90/385.

La conformità alle norme tecniche, richieste esplicitamente, ha la finalità di permettere al **SIC** di effettuare le attività a cui è preposto (collaudi di accettazione, verifiche di funzionalità e sicurezza, ecc.), in conformità a quanto previsto dalle procedure dell' Azienda Sanitaria.

Ove la conformità alle norme tecniche indicate non sia garantita, **la Ditta Aggiudicataria** dovrà indicare quali sono i punti delle norme tecniche non rispettate, dimostrandone al contempo, attraverso specifica documentazione a corredo, il livello di equivalenza o di miglioramento raggiunto in accordo con i principi ispiratori delle norme tecniche stesse.

In particolare si considerano:

Tutte le Apparecchiature Elettromedicali **dovranno** essere conformi alla norma CEI 62.5 (1998) – EN 60601.1 e successive varianti o CEI 62-5 III edizione 2006.

Tutte le Apparecchiature Elettromedicali **dovranno** essere conformi alla norma CEI 66.5 (1998) – e s.m.i – Apparecchiature Elettromedicali. Apparecchi Elettrici da Laboratorio per analisi cliniche. Norme di Sicurezza

Tutti i sistemi di Apparecchiature Elettromedicali dovrebbero essere conformi alla Norma CEI 62-50 - CEI EN 60601-1-2 - Apparecchi elettromedicali. Parte 1: Norme generali per la sicurezza. 2 - Norma collaterale: Compatibilità elettromagnetica - Prescrizioni e prove.

Tutti i sistemi di Apparecchiature Elettromedicali dovrebbero essere conformi alla Norma CEI 62-51 - CEI EN 60601-1-1 Apparecchi elettromedicali. Parte 1: Norme generali per la sicurezza 1. Norma Collaterale: Prescrizioni di sicurezza per i sistemi elettromedicali.

5. CARATTERISTICHE GENERALI E SPECIFICHE DELLA FORNITURA

Si rimanda all'allegato C – Capitolato tecnico del Disciplinare di gara.

6. CONSEGNA E INSTALLAZIONE DELLE TECNOLOGIE SANITARIE

La **Ditta Aggiudicataria** deve provvedere alla consegna ed installazione a regola d'arte delle **TS** offerte.

Dovrà obbligatoriamente realizzare tutte le opere necessarie al corretto funzionamento delle **TS** offerte.

A titolo esemplificativo ma non esaustivo si elencano le seguenti:

- collegamenti dei sistemi sia all'impianto elettrico che alle linee trasmissione dati, inclusa la fornitura e l'installazione di eventuali quadri elettrici dedicati ed apparati di rete;
- collegamenti hardware e software alla rete informatica;
- installazione e messa in funzione degli UPS necessari, o verifica di compatibilità con i gruppi di continuità attualmente presenti;
- allacciamenti agli impianti fissi comprese le canalizzazioni necessarie (se non si riescono a sfruttare le esistenti);
- ripristino alla situazione pre-esistente nell'ambito dell'uniformità alle soluzioni esistenti e della regola dell'arte nel caso di modifiche a pavimenti, pareti, ecc.

Si ricorda che il ritiro e lo smaltimento di tutti gli imballi e/o contenitori necessari per la consegna e l'installazione delle TS sono a carico della Ditta Aggiudicataria.

Il costo di installazione del sistema completo è da considerarsi compreso nel costo della fornitura.

L'installazione e la messa in opera delle **TS** deve avvenire nei modi concordati con il Responsabile dell'UO e del SIC nel rispetto della normativa vigente.

Alla scadenza del contratto la disinstallazione e il ritiro delle **TS** avverrà a cura e spese della **Ditta Aggiudicataria**.

Si ricorda che l'installazione dovrà svolgersi nel pieno rispetto della vigente normativa in materia di igiene e sicurezza sul lavoro, adottando tutte le cautele necessarie a garantire l'incolumità degli addetti ai lavori nonché di terzi ed evitare danni a beni pubblici e privati.

7. MODALITA' DI COLLAUDO DELLE TECNOLOGIE SANITARIE

Il collaudo della fornitura, di seguito indicato genericamente COLLAUDO, prevede il collaudo di tutte le TS oggetto della fornitura stessa e degli eventuali servizi aggiuntivi richiesti.

La fornitura è da considerarsi espletata quando tutti i suoi componenti (TS, integrazioni informatiche, lavori, arredi, ecc...ecc...) sono collaudati con esito positivo nulla escluso.

Il periodo contrattuale decorre dal COLLAUDO dell'intera fornitura.

Il **COLLAUDO**, effettuato dai tecnici specializzati dell'Azienda Sanitaria, in presenza di rappresentanti della Ditta Aggiudicataria, accerta la corretta installazione, il perfetto funzionamento delle TS e delle relative attrezzature di supporto e la rispondenza della fornitura a quanto ordinato dall'**Azienda Sanitaria**.

La mancanza di una o più condizioni, valutata caso per caso, potrà comportare:

- a) sospensione del COLLAUDO con divieto di utilizzo per gravi non conformità rispetto alle condizioni contrattuali di fornitura disciplinate dal presente **CSA**;
- b) sospensione del COLLAUDO ed emissione di un'autorizzazione provvisoria all'uso.

In ogni caso la durata massima della sospensione è **fissata in 30** giorni naturali consecutivi dalla data di notifica della stessa avvenuta a mezzo comunicazione scritta.

Alla scadenza di tale termine, ove le non conformità riscontrate non siano state risolte, la **Ditta Aggiudicataria** provvederà a suo carico a disinstallare e ritirare immediatamente le **TS**. Si intendono a carico della **Ditta Aggiudicataria** stessa gli oneri derivati dai disservizi provocati dalla mancata fornitura che verranno quantificati dalla **Azienda Sanitaria**.

In caso di **esito negativo** del collaudo, la **Azienda Sanitaria** provvederà alla risoluzione del contratto ai sensi di quanto previsto nel **CSA**.

Tutti gli oneri sostenuti per la fase di COLLAUDO, compreso l'assemblaggio e l'installazione ed in ogni caso nulla escluso saranno da considerarsi a carico della **Ditta Aggiudicataria** inadempiente.

La procedura di collaudo è così articolata:

Controllo Documentale

- la rispondenza dei dati amministrativi definiti nell'ordine;
- fornitura per ogni TS **del manuale d'uso in lingua italiana (anche in formato elettronico)** e di una copia per il SIC, contenente tutte le istruzioni necessarie per la corretta utilizzo e la gestione operativa delle **TS** fornite;
- Eventuali dichiarazione di conformità alle norme vigenti in materia di sicurezza ed ai marchi di qualità,
- verifica dell'avvenuta formazione del personale sanitario all'utilizzo della TS fornite;
- le TS dovranno essere provviste di marcatura CE secondo i Decreti Legislativi di riferimento con esplicita indicazione dei modelli forniti, alla consegna delle stesse;
- consegna delle schede di sicurezza in formato elettronico di tutto il materiale fornito, con l'impegno ad inviarlo aggiornato laddove dovessero esserci delle modifiche, nel corso della fornitura ad ogni UUOO destinataria delle TS;

Controllo Strumentale

- la rispondenza dei dati tecnici definiti nell'offerta della **Ditta Aggiudicataria**;
- verifica della corretta installazione di tutte le TS e sistemi di supporto offerti;
- verifica della installazione a "regola d'arte" di tutte le opere edili, impiantistiche, affini ed in particolare agli aspetti legati alla sicurezza, come previsto dalla vigente normativa;
- controllo di sicurezza elettrica di ogni TS e sistema di supporto installato secondo quanto previsto dalla Normativa e Legislazione vigente;
- verifica della funzionalità di ogni TS e sistema di supporto installato con giudizio di accettabilità da parte del responsabile UO delle TS;
- verifica del ritiro da parte della **Ditta Aggiudicataria** dell'imballaggio utilizzato al trasporto.

In fase di installazione e collaudo e per tutto il periodo contrattuale, si chiede inoltre che la ditta esegua a proprio carico le prove di sicurezza elettrica secondo la Norma CEI 62-353, ogni anno, rilasciando opportuna certificazione di conformità da trasmettere al SIC.

La conclusione con esito positivo della procedura di collaudo dovrà essere attestata da un documento ufficiale secondo le procedure delle singole Aziende Sanitarie.

8. FORMAZIONE DEL PERSONALE

La Ditta Aggiudicataria deve effettuare la formazione e l'addestramento secondo quanto dettagliato nel programma presentato in sede d'offerta.

Sono richiesti corsi distinti di formazione rivolti al personale tecnico, sanitario e tecnico di cardiologia.

I corsi non devono interferire con lo svolgimento dell'attività assistenziale, e pertanto le tempistiche e modalità di svolgimento devono essere concordate con l'U.O.

Dovranno essere previsti periodici corsi di aggiornamento e di eventuale addestramento di nuovo personale sanitario senza oneri aggiuntivi per l' Azienda Sanitaria.

L'effettivo svolgimento di tutte le attività previste nei piani di formazione dovrà essere documentato mediante la presentazione di certificazioni di partecipazione degli operatori interessati.

I corsi di formazione previsti per il personale sanitario utilizzatore dovranno aver luogo entro il termine del collaudo.

Il costo relativo ai corsi è compreso nell'intera fornitura.

9. MODALITÀ DI GESTIONE DELLE CONSEGNE MATERIALI DI CONSUMO

Le consegne dovranno essere effettuate a cura, rischio e spese del fornitore presso i Magazzini delle Aziende Sanitarie aderenti e che verranno indicati sull'ordine.

Tali consegna dovranno avvenire tassativamente nei giorni feriali ed entro gli orari di ricezione indicati.

La merce dovrà essere consegnata in porto franco a rischio del venditore nelle quantità e qualità descritte

negli ordini inviati di volta in volta dai Servizi competenti.

Le operazioni di scarico dal mezzo di trasporto a terra, sono a carico della ditta fornitrice, la quale quindi dovrà essere dotata delle attrezzature necessarie per la opportuna sistemazione.

La Ditta inoltre si impegna a :

- 1) garantire che anche durante le fasi di trasporto vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli imballi dovranno essere idonei e a norma di legge: gli eventuali danni sono a carico del mittente;
- 2) consegnare, qualora si tratti di materiale soggetto a scadenza, prodotti con scadenza minima pari a di 2/3 della validità del prodotto e senza alcuna alterazione nella confezione originale, garantendone la ottimale conservazione fino al momento della consegna;
- 3) sostituire il materiale difettoso senza alcun onere per la Azienda Sanitaria;
- 4) non imporre alcun minimo fatturabile;
- 5) sostenere a proprio carico tutte le spese di imballo, trasporto e consegna;

Il Fornitore deve effettuare la consegna, dei beni oggetto del contratto entro il termine perentorio di 10 giorni solari e consecutivi a decorrere dalla data di ricezione dell'ordine.

In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda e sia espressamente indicato nella richiesta di

consegna, a insindacabile giudizio dell'Azienda sanitaria, il Fornitore deve effettuare la consegna entro 3 giorni solari e consecutivi dal ricevimento della richiesta medesima.

In base alle disposizioni della legge regionale n. 11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, l'Azienda Sanitaria dovrà emettere, con decorrenza 30 giugno 2016, gli ordini esclusivamente in forma elettronica. Inoltre, a partire da tale data il fornitore dovrà garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte delle richieste ricevute e delle consegne effettuate.

Il fornitore dovrà, pertanto, dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione dei nuovi adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rinvia alla sezione dedicata al sito dell'Agenzia Intercent-ER <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, che contiene tutti i riferimenti del Sistema Regionale per la dematerializzazione del Ciclo Passivo degli Acquisti (formato dei dati, modalità di colloquio, regole tecniche, ecc.), nonché al Nodo Telematico di Interscambio NoTI-ER.

L'Aggiudicatario, in ottemperanza alle disposizioni già in vigore in Emilia-Romagna e in previsione dell'entrata in funzione del sistema nazionale "NSO - Nodo Smistamento Ordini", deve attivarsi per gestire lo scambio dei documenti del ciclo degli acquisti (ordini/fatture/documenti di trasporto) secondo le modalità adottate dalle Aziende sanitarie della Regione Emilia-Romagna, già perfettamente in linea con quanto previsto dalle specifiche tecniche nazionali.

L'Aggiudicatario è tenuto a registrarsi sul Sistema per gli Acquisti Telematici dell'Emilia-Romagna (SATER) che è disponibile un'apposita funzionalità per ottenere un "identificativo PEPPOL". Tale identificativo consentirà, nell'immediato, di ricevere ordini in modalità elettronica dalle Aziende sanitarie dell'Emilia-Romagna.

Le modalità operative per ottenere l'ID PEPPOL sono descritte nel manuale "Guida per la registrazione PEPPOL", disponibile al seguente link:http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide_operatori_economici.

Informazioni più dettagliate sulla dematerializzazione del ciclo degli acquisti attuata da Intercent-ER e dalla Regione Emilia-Romagna, sono disponibili nell'apposita sezione del sito di Intercent-ER: <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/noti-er-fatturazione-elettronica/noti-er-informazioni-generalis>

Per eventuali richieste di chiarimento, è possibile scrivere a:
Support.Notier@Regione.Emilia-Romagna.it.

10. ASSISTENZA TECNICA

Il servizio di assistenza tecnica prevede che la **Ditta Aggiudicataria** assicuri, per tutto il periodo di fornitura, quanto dichiarato in sede di offerta.

Si ricorda che per tutta la durata del contratto dovrà essere assicurata l'assistenza tecnica nel rispetto di quanto riportato anche nel codice civile per Garanzia su vizi (art. 1490 del c.c.) Garanzia su mancanza di qualità (art. 1479 del c.c.) Garanzia del buon funzionamento (art. 1512 del c.c.).

Il servizio di manutenzione richiesto è il "Tutto Compreso" – "Full-risk" che dovrà prevedere:

- Interventi periodici di manutenzione preventiva, inclusa la sostituzione di tutte le parti di ricambio e/o consumabili previsti, aggiornamento del software e di tutte le componenti hardware incluse in fornitura.
- Interventi illimitati su chiamata; per tutta la durata del contratto la ditta è tenuta ad intervenire tempestivamente nei casi in cui le venissero segnalati irregolarità o altro nel funzionamento delle singole TS;
- eventuali interventi da remoto;

Entro i primi 15 gg dell'anno, la **Ditta Aggiudicataria** è tenuta a inviare al SIC il calendario delle manutenzioni preventive di tutte le TS offerte.

Qualora la **Ditta Aggiudicataria**, per adempiere alle specifiche del presente **Capitolato**, offra sistemi di controllo e manutenzione da remoto essi devono essere configurati come descritto **in seguito**:

La teleassistenza sarà erogabile solo tramite VPN di tipo SSL-http e la connessione alle postazioni dovrà avvenire con software che permettano la criptazione dei dati trasmessi in rete; in caso di problemi sulla rete Internet, che rendano inefficace la connessione VPN, dovrà essere garantito l'intervento on-site rispettando le tempistiche indicate nei documenti di gara.

Nel caso in cui la teleassistenza venga fornita mediante la connessione in uscita, verso siti del produttore presenti su Internet, sarà condizione obbligatoria che la connessione avvenga solo dietro autorizzazione del personale che ha richiesto l'assistenza; dovrà essere fornito un report mensile dell'utilizzo di tale sistema.

L'Azienda Sanitaria si riserva di tutelare le proprie ragioni in sede legale qualora si riscontrassero accessi alla rete interna effettuati in violazione a detta regola.

11. NOTIFICA DI RISCHI O RICHIAMI

La **Ditta Aggiudicataria** si **impegna a notificare** al **Responsabile della vigilanza DM aziendale** al Direttore dell'esecuzione, al Direttore dell'UO ogni richiamo, alert o difetto di qualsiasi componente delle **TS** incluse nella fornitura nulla escluso, **entro cinque (5) giorni dal primo annuncio in qualsiasi Nazione**. La **Ditta Aggiudicataria** inadempiente incorrerà nelle penalità specificate all'art. 17 del presente capitolato.

Non saranno considerate valide le consegne a mano delle succitate notifiche.

CAP. III- DISPOSIZIONI SPECIFICHE

12. REFERENTE DELL'IMPRESA – DOMICILIO DELL'APPALTATORE

La Ditta Aggiudicataria dovrà individuare e garantire, per l'intero periodo contrattuale, l'apporto di un **referente dell'impresa**, e che assumerà il ruolo di **interfaccia unico** con l'Azienda Sanitaria.

13. PERIODO DI PROVA

L'Azienda Sanitaria si riserva un periodo di prova di **sei mesi** per accertare la rispondenza della fornitura a quanto dichiarato dalla ditta in sede di offerta.

Tale periodo decorrerà dalla data di **collaudo dell'intera fornitura** da parte dell'Azienda Sanitaria.

Durante tale periodo saranno verificati a cura del Direttore dell'Esecuzione dell'appalto, coadiuvato dal Responsabile dell'UO in cui è collocata la TS, le conformità dei sistemi proposti a quanto dichiarato dalla ditta Aggiudicataria.

In caso di esito negativo della prova, l'Azienda Sanitaria potrà risolvere il contratto stipulato nella forma indicata all'art. 22: "ipso facto et jure" mediante semplice dichiarazione stragiudiziale intimata a o PEC.

14. VARIAZIONI PRODOTTO IN CORSO DI FORNITURA – AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

Nel caso vengano apportate variazioni sostanziali nella produzione di quanto aggiudicato o vengano introdotti sul mercato prodotti innovativi o sostitutivi, la Ditta aggiudicataria, previo invio di scheda tecnica e parere tecnico favorevole dell'Azienda Capofila, si impegna ad immettere nella fornitura il nuovo prodotto, alle stesse condizioni contrattuali.

15. VINCOLI CONTRATTUALI - GARANZIE

L'aggiudicatario garantisce i prodotti forniti da tutti gli inconvenienti non derivanti da forza maggiore (garantisce le apparecchiature fornite per tutta la durata del service a partire dalla data di

collaudo). L'aggiudicatario è obbligato ad eliminare dai beni forniti, a proprie spese, tutti i difetti dipendenti da:

- vizi di costruzione e installazione
- difetti dei materiali impiegati
- deficienze rispetto alla normativa antinfortunistica e della sicurezza sul lavoro, che si siano manifestati durante l'uso o durante il periodo di garanzia sopra indicato.

16. RITIRO E SOSTITUZIONE

Nel caso che la fornitura dovesse risultare di qualità inferiore o, per qualunque altra causa, non conforme alle caratteristiche indicate nel presente capitolato, verrà resa con bolla di reso.

I prodotti forniti potranno essere contestati alla Ditta Aggiudicataria mediante PEC o e-mail, quando, anche successivamente al momento della consegna, da una verifica degli stessi, venga accertata la non conformità rispetto a quanto richiesto, o allorché, al momento del loro utilizzo, risultino difettosi, non compatibili o comunque di qualità tale da impedire il corretto utilizzo.

In tal caso la ditta ha l'obbligo di provvedere al ritiro degli articoli non conformi, non compatibili, non funzionanti nel termine stabilito di **giorni quattro lavorativi** di calendario dal momento della contestazione e di restituire il materiale corrispondente alla qualità stabilita e nella quantità richiesta entro i successivi **quattro giorni lavorativi**; i termini decorrono dalla data del ricevimento della Pec e-mail di contestazione.

Nel caso di ritiro e sostituzione del materiale non conforme è sempre applicabile la norma di cui all'art. 17 "Penali e sanzioni per eventuali inadempimenti", qualora ne ricorrano le condizioni.

17. PENALI E SANZIONI PER EVENTUALI INADEMPIMENTI

A. Mancata consegna

Qualora il fornitore non effettuasse in tutto o in parte la consegna del materiale da fornire, l'Azienda Sanitaria avrà la facoltà di risolvere il contratto "ipso facto et jure" mediante semplice dichiarazione intimata a mezzo Raccomandata A/R o PEC o mail, tenendo e incamerando la cauzione definitiva a titolo di penalità e di indennizzo dovuti, salvo danni maggiori.

Fermo restando l'equiparazione, di cui al 1° comma del presente paragrafo, circa le conseguenze fra mancata consegna parziale e mancata consegna totale, qualora il fornitore non effettuasse una parte della fornitura, l'Azienda sanitaria si riserva inoltre il diritto di provvedere all'acquisto sul mercato anche per qualità migliore addebitando la differenza tra il prezzo pagato e il prezzo contrattuale alla Ditta inadempiente.

B. Ritardi nella consegna

Per ogni giorno solare di ritardo sulle consegne, e con riserva degli eventuali ulteriori danni, l'Azienda Sanitaria potrà applicare una penale in misura giornaliera massima dell'1 per mille sul valore netto contrattuale, comunque complessivamente non superiore al 10% del valore contrattuale da determinare in relazione all'entità delle conseguenze legate all'eventuale ritardo stesso.

In caso di ripetuti ritardi nella consegna e qualora il ritardo nell'adempimento determini un importo massimo delle penali superiore al 10% del valore netto contrattuale, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di considerare risolto il contratto, con conseguente incameramento del deposito cauzionale definitivo e fatto salvo il risarcimento di ulteriori danni.

C. Fornitura di prodotti difformi

In caso di mancata rispondenza dei prodotti ai requisiti richiesti, l'Azienda sanitaria si riserva la facoltà di procedere in uno dei seguenti modi:

1. restituire la merce al fornitore che sarà tenuto a ritirarla a sue spese e che dovrà impegnarsi a sostituirla entro i termini indicati dall'Azienda. In caso di ritardo nella sostituzione, l'Azienda sanitaria potrà applicare la penalità prevista per la ritardata consegna;
2. restituire la merce al fornitore, che sarà tenuto a ritirarla a sue spese, senza chiederne la sostituzione e procedere all'acquisto in danno, salvo l'esperimento di ogni altra azione a tutela dei propri interessi e salvo in ogni caso il risarcimento degli ulteriori danni.

Nel caso di ripetuta fornitura di prodotti difformi, e qualora il ritardo nell'adempimento determini un importo massimo delle penali superiore al 10% del valore del contratto, l'Azienda sanitaria si riserva la facoltà di considerare risolto il contratto con le modalità di cui al successivo art. 22 "Risoluzione del contratto", con conseguente incameramento del deposito cauzionale definitivo e fatto salvo il risarcimento di ulteriori danni.

D. Assistenza tecnica

La ditta aggiudicataria è tenuta a fornire il servizio di assistenza tecnica rispettando rigorosamente le condizioni e i tempi di intervento indicati nel Capitolato Speciale. In caso di ritardata manutenzione e fermo macchina, l'Azienda si riserva la facoltà di applicare le penali nei seguenti casi:

- ritardi sulle tempistiche di intervento tecnico e risoluzione guasto
- mancato invio di "ALERT" o richiami in modalità differente da quanto riportato,;
- sostituzione di dispositivi, upgrade e/o aggiornamenti tecnologici non autorizzati dal Servizio aziendale competente.

Le penali verranno applicate secondo i parametri fissati dall'art. 113/bis – comma 4 del Codice degli appalti in relazione alla entità delle conseguenze legate all'inesatta o incompleta prestazione.

Le penali potranno essere applicate singolarmente o cumulativamente laddove se ne dovessero riscontrare le condizioni in riferimento a quanto sopra scritto.

L'importo delle penali non può, pena la risoluzione del contratto per grave inadempimento, superare il limite del 10% dell'importo netto contrattuale.

La Ditta Aggiudicataria prende atto che l'applicazione delle penali previste dal presente articolo non preclude il diritto di ciascuna Azienda Appaltante a richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

Le Aziende si riservano la facoltà di stornare dalle fatture periodiche le quote derivanti dalle eventuali penali applicate.

CAP. IV – DISPOSIZIONI GENERALI

18. CORRISPETTIVO

Il corrispettivo dovuto alla Ditta Aggiudicataria sarà pari a:

- prezzo unitario per il numero di dispositivi richiesti;

Tali corrispettivi si riferiscono ai prodotti consegnati nel pieno adempimento delle prescrizioni contrattuali; gli stessi sono dovuti unicamente al Fornitore e, pertanto, qualsiasi terzo, ivi compresi eventuali subfornitori o subappaltatori, non potrà vantare alcun diritto nei confronti dell'Azienda Sanitaria.

Tutti gli obblighi ed oneri del Fornitore derivanti dall'esecuzione del contratto e dei singoli ordinativi di fornitura e dall'osservanza di leggi e regolamenti, nonché dalle disposizioni emanate o che venissero emanate dalle competenti autorità, sono compresi nel corrispettivo contrattuale.

Il corrispettivo contrattuale è stato determinato a proprio rischio dal Fornitore in base ai propri calcoli, alle proprie indagini, alle proprie stime e pertanto, fatto salvo quanto stabilito all'art 2 del presente Capitolato Speciale, si intende fisso ed invariabile per tutta la durata della fornitura, franco e libero di ogni e qualsiasi spesa di trasporto, imballaggio, magazzino.

19. FATTURAZIONE E PAGAMENTI

Per quanto riguarda i termini per accertare la conformità della merce/servizi al contratto e i termini di pagamento si fa riferimento a quanto previsto dall'art 4 e art 15 del CSA e dalla normativa vigente di cui al Dlgs 231/02 smi.

Secondo quanto stabilito dall'art 3 del Decreto MEF 7 dicembre 2018 recante Modalità e tempi per l'attuazione delle disposizioni in materia di emissione e trasmissione dei documenti attestanti l'ordinazione degli acquisti di beni e servizi effettuata in forma elettronica da applicarsi agli enti del Servizio Sanitario Nazionale, aggiornato con Decreto MEF del 27.12.2019, l'emissione dei documenti attestanti l'ordinazione e l'esecuzione degli acquisti dei beni e servizi tra gli enti del Servizio Sanitario Nazionale, nonché i soggetti che effettuano acquisti per conto dei predetti enti, e i loro fornitori, è effettuata esclusivamente in forma elettronica e la trasmissione avviene per il tramite del Nodo di Smistamento degli Ordini.

L'articolo citato stabilisce che per i beni, a decorrere dal 1 febbraio 2020, per i servizi, a decorrere dal 1 gennaio 2021, sulle fatture elettroniche sono obbligatoriamente riportati gli estremi dei documenti di ordinazione ed esecuzione del contratto, secondo le modalità stabilite nelle linee guida pubblicate sul sito internet del Ministero dell'economia e delle finanze - Dipartimento della Ragioneria generale dello Stato. A decorrere dal 1 gennaio 2021 per i beni, a decorrere dal 1 gennaio 2022 per i servizi, gli enti del SSN e i soggetti che effettuano acquisti per conto dei predetti enti non possono dar corso alla liquidazione e successivo pagamento di fatture non conformi.

Il pagamento dei corrispettivi di cui al precedente articolo sarà effettuato dall'Azienda Sanitaria che ha emesso gli ordinativi in favore del fornitore sulla base delle fatture emesse da quest'ultimo conformemente alle modalità previste dalla normativa, anche secondaria, vigente in materia, nonché nel presente atto. Ciascuna fattura emessa dal fornitore dovrà contenere il riferimento al contratto e al singolo ordinativo di fornitura cui si riferisce, e dovrà essere intestata e spedita all'Azienda Sanitaria ordinante.

I pagamenti verranno effettuati ai sensi del D.Lgs. 231/02 smi.

Nel caso in cui la fattura elettronica sia riferita a dispositivi medici, la Circolare Ministero della Salute e Ministero dell'Economia e delle Finanze DGSISS 0002051-P-08/02/2019 dispone che a decorrere dal 2019 è fatto obbligo di indicare nella predetta fatturazione in modo separato il costo del bene e il costo del servizio. Poiché il formato della fattura elettronica prevede una rappresentazione delle operazioni organizzata per linee di dettaglio, ai fini della separata indicazione del dispositivo medico e del servizio occorrerà utilizzare distinte linee di dettaglio.

La decorrenza dei termini di pagamento decorre dalla data di ricezione sulla piattaforma NOTIER della fattura.

Nel caso di contestazione da parte dell'Azienda Sanitaria per vizio o difformità di quanto oggetto della fornitura rispetto all'ordine o al contratto, i termini di pagamento previsti nel presente articolo restano sospesi dalla data di spedizione della nota di contestazione e riprenderanno a decorrere con la definizione della pendenza.

Resta espressamente inteso che in nessun caso, ivi compresi il caso di ritardi nei pagamenti dei corrispettivi dovuti, il Fornitore potrà sospendere l'erogazione delle forniture; qualora il fornitore si rendesse inadempiente a tale obbligo l'Ordinativo di fornitura e/o il contratto si potranno risolvere di diritto mediante semplice ed unilaterale dichiarazione da comunicarsi a mezzo PEC .

20. MODIFICHE E RECESSO CONTRATTUALE

In relazione ad intervenute esigenze organizzative o ad interventi di riorganizzazione messi in atto successivamente all'aggiudicazione, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di procedere a sospensione, riduzione e recesso del contratto in essere, senza che la ditta aggiudicataria possa sollevare eccezione alcuna o pretendere compensi o indennità di sorta.

21. ONERI E RESPONSABILITA' DEL FORNITORE

Il Fornitore è responsabile del buon andamento della fornitura a lui affidata e di ogni passività addebitata all'Azienda per l'inosservanza degli obblighi che fanno direttamente carico allo stesso ed al personale dipendente. Osserva le norme derivanti dalle vigenti leggi e decreti relativi all'igiene del lavoro, alle assicurazioni contro gli infortuni sul lavoro ed alle malattie professionali ed ogni altra disposizione in vigore o che potrà intervenire in corso di esecuzione contrattuale per la tutela materiale dei lavoratori.

Fornisce la tessera individuale di riconoscimento per ogni addetto, prevista dal combinato disposto dell'art.18, comma 1, lett. u), dell'art.20, comma 3, e dell'art.26, comma 8, del D.Lgs. 81/2008 (obbligatoria anche per i lavoratori autonomi), riportante almeno le generalità del lavoratore, qualifica e fotografia, l'indicazione del datore di lavoro.

Il fornitore, con riferimento alle prestazioni oggetto del presente contratto, si impegna ad osservare e a far osservare ai propri collaboratori a qualsiasi titolo, per quanto compatibili con il ruolo e l'attività svolta, gli obblighi di condotta previsti dal D.P.R 16 aprile 2013, n. 62 (Codice di comportamento dei dipendenti pubblici), ai sensi dell'articolo 2, comma 3 dello stesso D.P.R. e del Codice di Comportamento dei dipendenti dell'Azienda Sanitaria pubblicato sul sito Internet della stessa. La violazione degli obblighi di cui al D.P.R 16 aprile 2013, n. 62 e dei Codici di Comportamento sopra richiamati, può costituire causa di risoluzione del contratto. L'Amministrazione, verificata l'eventuale violazione, contesta per iscritto al contraente il fatto assegnando un termine non superiore a dieci giorni per la presentazione di eventuali controdeduzioni. Ove queste non fossero presentate o risultassero non accoglibili, procederà alla risoluzione del contratto, fatto salvo il risarcimento dei danni.

Il Fornitore assume in proprio ogni responsabilità per danni alle persone o alle cose che derivino da fatti ascrivibili all'impresa stessa o ai suoi dipendenti, ovvero in dipendenza di omissioni, negligenze o altre inadempienze relative all' esecuzione delle prestazioni contrattuali ad esso riferibili, anche se eseguite da parte di terzi. Il Fornitore deve essere in possesso di adeguata polizza assicurativa, per l'intera durata del contratto, a copertura del rischio da responsabilità civile del medesimo Fornitore, in ordine allo svolgimento di tutte le attività di cui al presente contratto. Detta polizza tiene indenne l'Azienda Sanitaria, ivi compresi i loro dipendenti e collaboratori,

nonché i terzi, per qualsiasi danno il Fornitore possa arrecare all'Azienda, ai loro dipendenti e collaboratori, nonché ai terzi nell'esecuzione di tutte le attività di cui al Contratto.

22. RISOLUZIONE DEL CONTRATTO - RECESSO

L'Azienda Contraente avrà la facoltà di risolvere "ipso facto et jure" il contratto da ciascuna stipulato, mediante semplice dichiarazione stragiudiziale intimata a mezzo PEC o e-mail nelle seguenti ipotesi:

- a) avvalendosi della facoltà di recesso consentita dall'art.1671 c.c.;
- b) qualora nei confronti dell'appaltatore sia intervenuto un provvedimento definitivo che dispone l'applicazione di una o più misure di prevenzione di cui al codice delle leggi antimafia e delle relative misure di prevenzione, ovvero sia intervenuta sentenza di condanna passata in giudicato per i reati di cui all'articolo 80 del Codice;
- c) per motivi di interesse pubblico, adeguatamente specificati nell'atto dispositivo;
- d) in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nella esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;
- e) in caso di cessazione dell'attività, oppure in caso di procedure concorsuali o fallimentari intraprese a carico dell'aggiudicatario;
- f) in caso di cessione del contratto;
- g) in caso di subappalto non autorizzato dall'Azienda;
- h) qualora abbiano a contestare per iscritto per due volte, anche non consecutive, la qualità e/o la quantità dei prodotti;
- i) nel caso in cui la prestazione non sia stata eseguita entro i termini tassativamente prescritti o nel caso di reiterato inadempimento nelle consegne;
- j) in caso di motivato esito negativo dei controlli e delle verifiche sugli aspetti qualitativi e funzionali del prodotto effettuati nel corso dell'esecuzione contrattuale;
- k) nel caso in cui l'affidatario (o il subappaltatore in caso di subappalto) o ogni altro subcontraente effettui una o più delle transazioni indicate nell'art. 3 della Legge 13 agosto 2010 n. 136 senza avvalersi dello strumento del bonifico su conto corrente bancario o postale dedicato;
- l) nel caso in cui, avendo la stazione appaltante richiesto l'informativa ai sensi della normativa c.d."antimafia", l'ufficio competente ravvisi, ai sensi della normativa specifica, impedimenti alla prosecuzione del contratto già stipulato;
- m) al verificarsi delle circostanze legittimanti la risoluzione/recesso contrattuale, disciplinate dai precedenti articoli 17 e 21.
- n) in caso di violazione del Codice di comportamento dei professionisti e dei consulenti delle Aziende Sanitarie

In tutti i predetti casi di risoluzione l'Azienda Contraente hanno diritto di ritenere definitivamente la cauzione definitiva, ove essa non sia stata ancora restituita, e/o di applicare una penale equivalente, nonché di procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento del danno.

23. NORME DI RINVIO

Per quant'altro non disciplinato nel presente Capitolato Speciale, si fa espresso riferimento a quanto previsto nel disciplinare di gara e dalle norme in materia e dal Codice Civile.

24. ACCETTAZIONE DELLE CONDIZIONI SPECIFICHE

La ditta accetta tutte le clausole inserite nel presente capitolato nessuna esclusa od eccettuata e, in particolare, a norma dell'art. 1341 del Codice Civile, accetta e specificamente sottoscrive le condizioni di cui agli artt. 11 (notifica di rischi o richiami), 13 (Periodo di prova), 14 (Variazioni

prodotto in corso di fornitura), 17 (Penali e sanzioni per eventuali inadempimenti), 18 (Corrispettivo), 19 (Fatturazione e pagamenti), 21 (Oneri e Responsabilità del Fornitore), 22 (Risoluzione del contratto - Recesso).

Il Direttore del Servizio Interaziendale Acquisizione Beni
Azienda Ospedaliero Universitaria di Parma
- dott.ssa Silvia Orzi –
Firmato digitalmente

Responsabile Unico del procedimento:
Dott.ssa Silvia Orzi

Assistente al RUP:

Allegato E- LOTTO N°1 SISTEMA PER MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO PER ABLAZIONE DI ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI E VENTRICOLARI E PER ELETTROSTIMOLAZIONE A RAGGI ZERO

QUESTIONARIO TECNICO	SI/NO	Descrivere
Destinazione d'uso del Sistema		
<p>Sistema di Navigazione e Mappaggio Electroanatomico destinato all'esecuzione delle seguenti procedure diagnostico terapeutiche</p> <ul style="list-style-type: none"> • mappaggio electroanatomico (EA) e ablazione transcatetere con radiofrequenza delle aritmie cardiache, che comprendono a titolo esemplificativo: fibrillazione atriale parossistica e persistente, flutter atipici e tachicardie atriali sinistre, tachicardie ventricolari (con accesso endocardico e/o epicardico), tachicardie e battiti prematuri ventricolari idiopatici • mappaggio EA e ablazione con radiofrequenza "a raggi zero o near-zero" delle tachicardie parossistiche sopraventricolari e del flutter atriale tipico • mappaggio EA endocardico diagnostico nelle cardiopatie su base geneticamente determinata • mappaggio EA endocardico e/o epicardico transvenoso propedeutico all'implanto di sistemi di stimolazione cardiaca non convenzionale 		
Caratteristiche Tecniche del Sistema		
A. Sistema di Navigazione e Mappaggio Electroanatomico		
Requisiti Tecnici di minima indispensabili		
<p>Sistema di Navigazione e Mappaggio Electroanatomico, così composto: Apparecchiatura di navigazione intracardiaca e mappaggio electroanatomico non fluoroscopico, completa di tutti i moduli hardware e software necessari per l'esecuzione delle specifiche procedure cliniche sopra indicate</p>		
<p>Generatore di radiofrequenza per esecuzione procedure di ablazione transcatetere con radiofrequenza, completo di modulo di controllo remoto</p>		
<p>Pompa d'infusione per l'utilizzo di electrocateteri per ablazione di tipo irrigati</p>		
<p>Sistema in grado di:</p>		
<ul style="list-style-type: none"> • gestire i cateteri, di cui specificato nelle tabelle relative al materiale di consumo richiesto • acquisire, visualizzare, analizzare e registrare mappe electroanatomiche del cuore umano; • rappresentare in 3D le camere cardiache in tempo reale con codifica a colori dei parametri mappati; <p>costruire contemporaneamente le mappe anatomiche e quelle electroanatomiche</p> <ul style="list-style-type: none"> • creare mappe di: <ul style="list-style-type: none"> o attivazione o voltaggio o propagazione o potenziali frammentati 		
<ul style="list-style-type: none"> • Gestire immagini TC ed MRI al fine di produrre mappe anatomiche; 		
Requisiti Tecnici Auspicabili		
<p>possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS in uso presso varie strutture (FULL/PHILIPS/EBIT) per il recupero degli esami diagnostici archiviati (TC e RM) e per l'archiviazione e conservazione delle procedure eseguite. Configurazione del sistema FULL-DICOM</p>		
<p>possibilità di visualizzare cateteri non specifici o monoproprietari;</p>		
<p>possibilità di mappaggio EA con cateteri non specifici e/o monoproprietari;</p>		
<p>supporto ecografico intracardiaco (ICE Intracardiac Echocardiography) mediante fornitura di apparecchiatura ecocardiografica, e relative sonde monouso. E' richiesta una soluzione tecnologica integrata con il sistema di mappaggio in oggetto, che consenta di utilizzare le immagini ecografiche per la ricostruzione dell'anatomia cardiaca</p>		
Componenti Software: caratteristiche funzionali dei moduli proposti		
<p>possibilità collezione automatica dei punti esplorati</p>		
<p>Possibilità di visualizzazione degli indici numerici di lesione ablativa</p>		
<p>Possibilità di visualizzazione simultanea dinamica dei dati di attivazione e/o voltaggio e propagazione dell'impulso cardiaco</p>		
<p>Possibilità di rielaborazione delle mappe di voltaggio/attivazione previa singola acquisizione</p>		
<p>Possibilità di effettuare correlazione morfologica visuale tra aritmia clinica e indotta o pace-mapping</p>		
<p>Possibilità di identificare pattern di attività organizzata nei pazienti con fibrillazione atriale</p>		
<p>Possibilità di mostrare in maniera vettoriale la propagazione dell'impulso in pazienti con aritmie da macrocentro atriale</p>		
<p>Possibilità di visualizzazione mappa dei potenziali tardivi</p>		
B. Materiale di Consumo		
Materiale di consumo di fornitura indispensabile		

Set di elettrodi toracici di riferimento		
Catetere mappante multipolare circolare (≥20 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA delle vene polmonari. Indicare modello e codice.		
Catetere mappante multipolare (≥16 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad alta densità. Indicare modello e codice.		
Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione. Indicare modello e codice.		
Catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione. Indicare modello e codice.		
Materiale di consumo di fornitura Auspicabile		
Introduttore bidirezionale visualizzabile sul sistema di mappaggio elettroanatomico per mappaggio e ablazione. Indicare modello e codice.		
Catetere mappante multipolare (≥20 elettrodi) orientabile con spaziatura idonea per il mappaggio simultaneo del seno coronarico e dell'atrio destro laterale. Indicare modello e codice.		
Catetere mappante multipolare (≥8 elettrodi) orientabile, con sensore magnetico di posizione e/o distanza interelettroica ravvicinata, per il mappaggio EA lineare di precisione. Indicare modello e codice.		
Sonda per ecografia intracardiacca phased-array integrata nel sistema di mappaggio. Indicare modello e codice.		
Verifica caratteristiche Tecniche del materiale di consumo		
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione		
Gamma curvature disponibili		
Spaziatura interelettroica complessiva (center-to-center)		
Precisione di misurazione del contatto		
Disponibilità di punta ad alta diffusione di irrigazione		
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione		
Gamma curvature disponibili		
Spaziatura interelettroica complessiva (center-to-center)		
Disponibilità di punta ad alta diffusione di irrigazione		
Resistenza punta		
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF non irrigata, da utilizzare con il sistema di mappaggio EA per ablazione a "raggi zero o near-zero" di TPSV		
Gamma curvature disponibili		
Presenza sensore magnetico di posizione		
Armatura rinforzata del corpo del catetere o "braided"		
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare circolare (≥10 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA delle vene polmonari		
Presenza sensore magnetico di posizione		
Distanza interelettroica		
Gamma curvature disponibili		
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare orientabile (≥16 elettrodi) con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad alta densità		
Presenza di numero di elettrodi >16		
Disponibilità di irrigazione		
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare (≥20 elettrodi) orientabile con spaziatura idonea per il mappaggio simultaneo del seno coronarico e dell'atrio destro laterale		
Numero elettrodi		
Spaziatura interelettroica		
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare (≥8 elettrodi) orientabile, con sensore magnetico di posizione e/o distanza interelettroica ravvicinata, per il mappaggio EA lineare di precisione		
Numero elettrodi		
presenza sensore magnetico di posizione		
Distanza interelettroica		

Allegato I - LOTTO N°2 SISTEMA DI MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO AD ULTRA-DENSITA PER ABLAZIONE DI ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI E VENTRICOLARI

QUESTIONARIO TECNICO	S/NO	Descrivere
Destinazione d'uso del Sistema		
Sistema di Navigazione e Mappaggio Electroanatomico destinato all'esecuzione delle seguenti procedure diagnostiche terapeutiche		
<ul style="list-style-type: none"> mappaggio elettroanatomico (EA) ad ultra densità e ablazione transcateretere con radiofrequenza delle aritmie cardiache, che comprendono a titolo esemplificativo: nodo di fibrillazione atriale, fibrillazione atriale persistente, nodo di flutter atipici e di tachicardie atriali, tachicardie ventricolari 		
Caratteristiche Tecniche del Sistema		
A. Sistema di Navigazione e Mappaggio Electroanatomico		
Requisiti Tecnici di minima indispensabilità		
Sistema di Navigazione e Mappaggio Electroanatomico, così composto:		
Apparecchiatura di navigazione intracardiaca e mappaggio elettroanatomico non fluoroscopico, completa di tutti i moduli hardware e software necessari per l'esecuzione delle specifiche procedure cliniche sopra indicate		
Generatore di radiofrequenza per esecuzione procedure di ablazione transcateretere con radiofrequenza, completo di modulo di controllo remoto		
Pompa d'infusione per l'utilizzo di elettrocateretere per ablazione di tipo irrigali		
Sistema in grado di:		
<ul style="list-style-type: none"> gestire i cateretere, di cui specificato nelle tabelle relative al materiale di consumo richiesto acquisire, visualizzare, analizzare e registrare mappe elettroanatomiche del cuore umano; rappresentare in 3D le camere cardiache in tempo reale con codifica a colori dei parametri mappati; 		
costruire contemporaneamente le mappe anatomiche e quelle elettroanatomiche		
<ul style="list-style-type: none"> creare mappe di: <ul style="list-style-type: none"> attivazione voltaggio propagazione potenziali frammentari 		
<ul style="list-style-type: none"> Contine immagini TC ed MRI al fine di produrre mappe anatomiche; 		
Requisiti Tecnici Auspicabili		
possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS in uso presso varie strutture (FUJIFILM,EBIT) per il recupero degli esami diagnostici archiviati (TC e RM) e per l'archiviazione e conservazione delle procedure eseguite. Configurazione del sistema FULL-DICOM.		
Componenti Software: caratteristiche funzionali dei moduli attesi proposti		
possibilità Collocazione automatica dei punti esplorati		
Possibilità di visualizzazione degli indici numerici di lesione ablativa		
Possibilità di visualizzazione simultanea dinamica dei dati di attivazione e/o voltaggio e propagazione dell'impulso cardiaco		
Possibilità di rielaborazione delle mappe di voltaggio/attivazione previa singola acquisizione		
Possibilità di effettuare correlazione morfologica visuale tra aritmia clinica e Indotta o pace-mapping		
Possibilità di identificare pattern di attività organizzata nei pazienti con fibrillazione atriale		
Possibilità di mostrare in maniera vettoriale la propagazione dell'impulso in pazienti con aritmie da macrocentro atriale		
Possibilità di visualizzazione mappa dei potenziali tardivi		
B. Materiale di Consumo		
Materiale di consumo di fornitura indispensabile		
Set di elettrodi toracici di riferimento		
Cateretere mappante multipolare (>20 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad ultra densità.Indicare modello e codice.		
Cateretere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione.Indicare modello e codice.		
Cateretere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione e microelettrodi distali.Indicare modello e codice.		
Verifica caratteristiche Tecniche del materiale di consumo		
Caratteristiche tecnico-morfologiche del cateretere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione		
Gamma curvature disponibili		
Spaziatura interelettrodica complessiva (center-to-center)		
Predizione di misurazione della forza di contatto		
Disponibilità di punta ad alta diffusione di irrigazione		

Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensori magnetico di posizione		
Gamma curvature disponibili		
Spaziatura interelettrodica complessiva (center-to-center)		
Disponibilità di punta ad alta diffusione di irrigazione		
Punta flessibile		
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere mappante multipolare orientabile (> 20 elettrodi) con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad ULTRA densità		
Numero di elettrodi presenti		
Disponibilità irrigazione		

Allegato E - LOTTO N°3 SISTEMA PER CRIODIAGNOSI

QUESTIONARIO TECNICO	S/N/O	Descrizione
Destinazione d'uso del Sistema		
Sistema di Ablazione mediante criogenia destinato all'esecuzione delle seguenti procedure:		
Ablazione della fibrillazione atriale mediante decompressione "one-shot" delle vene polmonari		
Caratteristiche Tecniche del Sistema		
A. Sistema per criodistruzione e mappatura elettrica delle vene polmonari per valutare l'isolamento durante la procedura di ablazione della fibrillazione atriale		
Caratteristiche Tecniche/Prestazionali di Riferimento		
Apparecchiatura per criodistruzione in grado di creare necrosi di cellule cardiache mediante temperature inferiori a 0°C		
Presenza di varie modalità e tecniche di lavoro (intermappaggio/criodistruzione)		
Struttura ergonomica, compatta, di peso e dimensioni contenute facilmente movimentabile		
Display per il controllo ed il monitoraggio della procedura, di dimensioni adeguate per garantire un'ottimale visione agli operatori		
Adeguate sistemi di allarme e sicurezza, indicare		
Compatibilità con i vari sistemi di registrazione (poligraf) presenti presso le varie aziende ospedaliere		
collegamento a bombola gas refrigerante e sistema di evacuazione gas		
possibilità di integrazione con i vari sistemi PACS in uso presso varie strutture (FUJIFILMS-D3IT) per il recupero degli esami diagnostici archiviati (TC o RM) e per l'attivazione e cooperazione delle procedure eseguite. Configurazione del sistema FULL-DICOM		
Modalità e tecniche di lavoro del sistema		
Possibilità di erogare energia in ciclo mappaggio e criodistruzione		
Possibilità di impostazione dei parametri di lavoro da parte dell'operatore. Presenza di sistema di monitoraggio e controllo dell'intera procedura di lavoro.		
Possibilità di monitoraggio automatico della cattura diaframmatica		
Possibilità di visualizzazione del segnale durante il raffreddamento		
Ergonomia		
Dimensioni, ingombri e peso complessivo del sistema		
Dimensioni display		
Tipologia di comandi di attivazione del sistema		
B. Materiale di Consumo		
cateteri per trattamento della fibrillazione atriale (CRODAPALLONE) indicare modello e codice.		
cateteri intracardiaci per il mappaggio elettrico delle vene polmonari al fine di valutare l'isolamento durante la procedura indicare modello e codice		
introduttori o sistemi equivalenti che facilitino il posizionamento dei cateteri percutanei		
cateteri per trattamento di tachiaritmie sopraventricolari in pazienti giovani e/o in pazienti con circuiti parossistici e tachiaritmie ventricolari indicare modello e codice.		
Verifica caratteristiche Tecniche del materiale di consumo		
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere per criodistruzione per tachiaritmie sopraventricolari e ventricolari		
diametri disponibili (Fr)		
lunghezze disponibili		
lunghezza elettrica distale disponibile (cm)		
presenza sensore temperatura		
spatolatura interelettrica		
Caratteristiche tecnico-morfologiche del CRODAPALLONE		
Presenza di sensore di pressione interno al pallone		
Possibilità di deflessione della curva del catetere		
Disponibilità di cateteri con differenti diametri del pallone e lunghezze della punta distale, indicare		
Punta flessibile atraumatica e lume interno per accogliere il catetere mappante		
Caratteristiche tecnico-morfologiche del catetere per il mappaggio dell'attività elettrica delle vene polmonari		
Disponibilità di cateteri di differente diametro, indicare		
Numero di elettrodi presenti sul catetere		
Caratteristiche tecnico-morfologiche dell'introduttore, dedicato all'uso del crodipallone		
Deflessione della curva. Specificare range		
Presenza di marker per stabilire la corretta posizione del pallone rispetto all'introduttore		

Allegato E - QUESTIONARIO ASSISTENZA TECNICA	SUNO - Descrivere
Numero e qualifica dei tecnici attivi sull'area di copertura assistenza tecnica (SPECIFICO per i prodotti oggetto di fornitura)	
Numero	
Qualifica	
Area di copertura del servizio di assistenza tecnica	
Istruzione e Formazione degli operatori utilizzatori	
Formazione per gli operatori tecnici e sanitari on-site:	
<p style="text-align: right;">Durata (giorni)</p>	
<p style="text-align: right;">Totale ore</p>	
<p style="text-align: right;">Qualifica insegnante</p>	
<p style="text-align: right;">Sede del corso</p>	presso le varie sedi di destinazione dei sistemi oggetto di fornitura
Formazione per gli operatori tecnici e sanitari mediante eventuali corsi in sedi esterne	
Formazione specifica per tecnico di cardiologia presso i centri ivi sia richiesto, con rilascio di certificazione per l'attività di specialista di prodotto	
affiancamento del clinico professionista in sala di elettrofisiologia, di product specialist, durante l'esecuzione delle procedure, la cui programmazione potrà essere comunicata alla ditta con preavviso minimo di 48 ore	
Organizzazione del servizio di assistenza tecnica.	
Tempi di intervento e ripristino funzionalità	
Tempo massimo di intervento dalla chiamata (ore lavorative. Max n° ore dalla chiamata)	
Tempi massimo di ripristino dal momento di inizio lavoro (ore solari)	
Assistenza tecnica telefonica tramite numero verde 24/24 o cellulare di tecnico reperibile (sì/no) (descrivere)	
Manutenzione preventiva	
Numero di interventi programmati/anno secondo indicazioni del produttore	
Descrizione dettagliata delle procedure di manutenzione preventiva previste dal produttore, con relativo scadenziario	
Ore di fermo macchina necessarie per ogni intervento di manutenzione periodica	
Manutenzione correttiva	
Numero di interventi illimitati per tutta la durata del contratto. Indicare eventuali esclusioni	
Assistenza tecnica estesa a tutti i componenti del sistema, incluso il software di tipo full risk, ovvero copertura totale per qualunque tipologia di guasto, inclusi materiali di ricambio e quanto necessario per la riparazione del sistema. Indicare eventuali esclusioni	
Aggiornamento dei sistemi proposti di tipo evolutivo ovvero aggiornamento continuo, a titolo gratuito, sia delle componenti hardware che di quelle software, a tutte le evoluzioni tecnologiche migliorative che dovessero essere rilasciate nel corso di validità del contratto, auspicabilmente entro il tempo di mesi 3 dal loro rilascio commerciale. Indicare modalità di eventuale aggiornamento.	
Copertura oraria e settimanale per la ricezione delle chiamate di intervento tecnico	
copertura oraria per ricezione chiamate nei giorni feriali	
copertura oraria per ricezione chiamate nei giorni sabato domenica e festivi	
Copertura oraria e settimanale per l'erogazione del servizio	
copertura oraria per erogazione servizio nei giorni feriali	
copertura oraria per erogazione servizio nei giorni sabato domenica e festivi. Indicare eventuale disponibilità di tecnici reperibili per effettuazione interventi.	

ALLEGATO F - SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI

LOTTO 1 - SISTEMA PER MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO PER ABLAZIONE DI ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI E VENTRICOLARI E PER ELETTROSTIMOLAZIONE A RAGGI ZERO

Descrizione apparecchiature	MODELLO	CND	BD/RDM	COORDINATE OPERATORE ECONOMICO	Classe di rischio apparecchiatura

pos.	DESCRIZIONE	DENOMINAZIONE ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO	CODIFICA ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO	CND	BD/RDM	CONTENUTO PER CONFEZIONI
A	Set di elettrodi toracici di riferimento					
B	Catetere mappante multipolare circolare (210 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA delle vene polmonari					
C	Catetere mappante multipolare (215 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad alta densità					
D	Catetere orientabile per ablazione Rf ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione					
E	Catetere orientabile per ablazione Rf ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione					

DATA _____

_____ TIMBRO E FIRMA DEL LEGALE RAPPRESENTANTE

ALLEGATO F - SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI

F	Cateteri orientabile per ablazione RF non irrigata, da utilizzare con il sistema di mappaggio EA per ablazione a "rangi zero o near-zero" di TMSV						
G	Introduttore bidirezionale visualizzabile sul sistema per mappaggio e ablazione con varie lunghezze e curvature						
H	Cateteri mappante multipolare (220 elettrodi) orientabile con spazzatura idonea per il mappaggio simultaneo del seno coronarico e dell'atrio destro laterale						
I	Cateteri mappante multipolare (28 elettrodi) orientabile, con sensore magnetico di posizione e/o distanza inferoelettrofica ravvicinata, per il mappaggio EA lineare di precisione						
L	Sonda per ecografia intracardiaca phased-array						
M	Altro						

DATA _____

_____ TIMBRO E FIRMA DEL LEGALE RAPPRESENTANTE

ALLEGATO F - SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI

LOTTO 2 - SISTEMA DI MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO AD ULTRADENSITA PER ABLAZIONE DI ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI E VENTRICOLARI

Descrizione apparecchiature	MODELLO	CND	BIQ/ROM	CODIFICA ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO	Classe di rischio apparecchiatura

pos.	DESCRIZIONE	DENOMINAZIONE ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO	CODIFICA ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO	CND	BIQ/ROM	CONTENUTO PER CONFEZIONE
A	Set di elettrodi toracici di riferimento					
B	Cateteri mappanti multipolare (>20 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad ultra densita					
C	Cateteri orientabile per ablazione RF ad irraggiamento a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione					
D	Cateteri orientabile per ablazione RF ad irraggiamento a circuito aperto con sensore magnetico di posizione e microelettrodi distali					
E	Altri					

DATA _____

TIMBRO E FIRMA DEL LEGALE RAPPRESENTANTE

ALLEGATO F - SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI

LOTTO 3 - SISTEMA PER CRIOABLAZIONE

APPARECCHIATURA PER CRIOABLAZIONE						
Descrizione apparecchiature	MODELLO	CND	80/RDM	CODIFICA ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO	Classe di rischio apparecchiatura	

pos.	DESCRIZIONE	DENOMINAZIONE ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO	CODIFICA ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO	CND	80/RDM	CONTENUTO PER CONFEZIONE
A	Cateteri per il trattamento della fibrillazione atriale (CRIOPALDINE)					
B	Cateteri intracardiaci per il mappaggio elettrico delle vene polmonari al fine di valutare l'isolamento durante la procedura					
C	Introdutture o sistemi equivalenti che facilitano il posizionamento dei cateteri percutanei					
D	Cateteri per il trattamento trattamento di tachiaritmie sopraventricolari in pazienti giovani e/o in pazienti con circuiti parassistemi e tachiaritmie ventricolari					
E	Altro					

DATA _____

TIMBRO E FIRMA DEL LEGALE RAPPRESENTANTE

ALLEGATO G - SCHEDE OFFERTA ECONOMICA DI DETTAGLIO

LOTTO 1 - SISTEMA PER MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO PER ABLAZIONE DI ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI E VENTRICOLARI E PER ELETTROSTIMOLAZIONE A RACCI ZERO

POS.	DESCRIZIONE	denominazione articolo OPERATORE ECONOMICO	CODICE ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO	QNT	REQ/DM	CONTENUTO PER CONDIZIONE	IVA (%)	Quantità Teorica Intervenibile	PREZZO OFFERTO PER UM IVA ESCLUSA	PREZZO TOTALE IVA ESCLUSA
A	Set di elettrodi bistabili di diametro							3000		
B	Cateteri magnetici "multipolare circolare (210 elettrodi) orientabile con sezione magnetica di ablazione per il mappaggio EA delle vene polmonari							360		
C	Cateteri magnetici multipolari (216 elettrodi) orientabile con sezione magnetica di ablazione per il mappaggio EA ad alta densità							975		
D	Cateteri orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sensori di forza e sezione magnetica di ablazione							1710		
E	Cateteri orientabile per ablazione RF ad irrigazione a circuito aperto con sezione magnetica di ablazione							285		
F	Cateteri orientabile per ablazione RF con irrigazione, da utilizzare con il sistema di mappaggio EA per ablazione a "tagli zero e non zero" di PVN							990		
G	Istruzioni libere/tecnica visualizzabile sul sistema per mappaggio e ablazione con sonda "superior e superior"							510		
H	Cateteri magnetici multipolari (210 elettrodi) orientabile con spazzatura/ablazione per il mappaggio/ablazione del seno atriale e dell'atrio destro laterale							105		
I	Cateteri magnetici multipolari (28 elettrodi) orientabile, con sensori magnetici di posizione e/o distanza intracardiaca/ventricolare, per il mappaggio EA basati di pre-ablazione							420		
L	Sonda per ecografia intracardiaca phased-array							1440		
M	Altro									
TOTALE										

DATA _____ TIMBRO E FIRMA DEL LEGALE RAPPRESENTANTE

ALLEGATO G - SCHEDA OFFERTA ECONOMICA DI DETTAGLIO

LOTTO 2 - SISTEMA DI MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO AD ULTRA-DENSITA PER ABLAZIONE DI ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI E VENTRICOLARI

POS.	DESCRIZIONE	DEGNOMINAZIONE ARTICOLO OPERATIVO ECONOMICO	CODIFICA ARTICOLO OPERATIVO ECONOMICO	CND	EQ/ROM	CONTENUTO PER COMPETIZIONE	IVA (%)	Quantità Teorica Interventabile	PREZZO OFFERTO PER UNI IVA ESCLUSA	PREZZO TOTALE IVA ESCLUSA
A	Set di elettrodi toracici di riferimento							485		
B	Cateteri mappanti - multipolare (>20 elettrodi) orientabile con sensore magnetico di posizione per il mappaggio EA ad alta densità							485		
C	Cateteri orientabile per ablazione AF ad irrigazione a circuito aperto con sensore di forza e sensore magnetico di posizione							270		
D	Cateteri orientabile per ablazione AF ad irrigazione a circuito aperto con sensore magnetico di posizione e microelementi distali							195		
E	Altri									
TOTALE										

DATA _____ TIMBRO E FIRMA DEL LEGALE RAPPRESENTANTE

ALLEGATO G - SCHEDA OFFERTA ECONOMICA DI DETTAGLIO

LOTTO 3 - SISTEMA PER CRIOABLAZIONE

POS.	DESCRIZIONE	DEGNOMINAZIONE ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO	COBERTA ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO	CND.	BD/RDM	CONTENUTO PER CONFEZIONE	IVA (%)	Quantità tecnica interferenziale	PREZZO OFFERTO PER UNITA' ESCLUSA	PREZZO TOTALE IVA ESCLUSA
A	Catene per il trattamento della fibrillazione atriale (CRIOABLIONE)							615		
B	Catene intracardiache per il mapping elettrico delle vene poltronali al fine di valutare l'innervamento durante la procedura							615		
C	Introduzione a sistemi equisistemi che facilitano il posizionamento dei cateteri pericardiaci							615		
D	Cateteri per il trattamento trattamento di tachiaritmie sopraventricolari in pazienti giovani e/o in pazienti con circuiti predefiniti e tachicardia ventricolare							265		
E	Altro									
TOTALE										

DATA _____ TIMBRO E FIRMA DEL LEGALE RAPPRESENTANTE

**MODULO PER L'ATTESTAZIONE DI PAGAMENTO DELL'IMPOSTA DI BOLLO CON
CONTRASSEGNO TELEMATICO PER LA PRESENTAZIONE DELL'ISTANZA DI
PARTECIPAZIONE ALLA PROCEDURA**

Il sottoscritto, consapevole che le false dichiarazioni, la falsità degli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale (Art. 75 e 76 dpr 28.12.2000 n. 445) **trasmette la presente dichiarazione, attestando ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 28.12.2000 n. 445 quanto segue:**

*Spazio per l'apposizione del
contrassegno telematico*

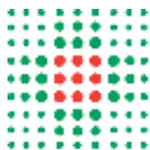
Cognome		Nome	
Nato a	Prov.:	II	
Residente in	Prov.:	CAP	
Via/Piazza	N.		
Tel.	Fax	Cod. Fisc.	
IN QUALITÀ DI			
<input type="checkbox"/> Persona fisica		<input type="checkbox"/> Procuratore speciale	
<input type="checkbox"/> Legale rappresentante della Persona giuridica			
DICHIARA			
<input type="checkbox"/> che, ad integrazione del documento, l'imposta di bollo è stata assolta in modo virtuale tramite apposizione del contrassegno telematico su questo cartaceo trattenuto, in originale, presso il mittente, a disposizione degli organi di controllo. A tal proposito dichiara inoltre che la marca da bollo di euro _____ applicata ha: IDENTIFICATIVO n. _____ e data _____			
<input type="checkbox"/> di essere a conoscenza che l'Amministrazione/Azienda Capofila potrà effettuare controlli sulle pratiche presentate e pertanto si impegna a conservare il presente documento e a renderlo disponibile ai fini dei successivi controlli.			

Luogo e data

Firma digitale

AVVERTENZE:

1) Il presente modello, provvisto di contrassegno sostitutivo del bollo deve essere debitamente compilato e sottoscritto con firma digitale del dichiarante o del procuratore speciale ed allegato sul SATER, come indicato nel paragrafo "Documentazione a corredo" del Disciplinare di gara.



FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: AOO000

REGISTRO: Protocollo generale

NUMERO: 0007065

DATA: 16/02/2021

OGGETTO: VALUTAZIONE INIZIALE RISCHI INTERFERENZIALI PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO, MEDIANTE ACCORDO QUADRO, DELLA FORNITURA IN TRE LOTTI DI SISTEMI DI NAVIGAZIONE E MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO PER LO STUDIO E TRATTAMENTO AVANZATO DELLE ARITMIE CARDIACHE PER LE NECESSITA’ DELLE AZIENDE SANITARIE ASSOCIATE ALL’AREA VASTA EMILIA NORD E DELL’AZIENDA USL DI BOLOGNA.CAPOFILIA AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI PARMA

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Giuseppe Munaco'

CLASSIFICAZIONI:

- [01-01-13]

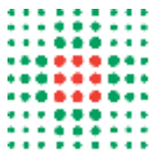
DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0007065_2021_Lettera_firmata.pdf:	Munaco' Giuseppe	2F5FD4985020B4CA6B93491AF0D8DA58 3FC9002D2500C0E99CF115D2D70E71D7



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.



S.C.I. Acquisizione Beni
Babel di S.C.I. Acquisizione Beni

OGGETTO: VALUTAZIONE INIZIALE RISCHI INTERFERENZIALI PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO, MEDIANTE ACCORDO QUADRO, DELLA FORNITURA IN TRE LOTTI DI SISTEMI DI NAVIGAZIONE E MAPPAGGIO ELETTROANATOMICO PER LO STUDIO E TRATTAMENTO AVANZATO DELLE ARITMIE CARDIACHE PER LE NECESSITA’ DELLE AZIENDE SANITARIE ASSOCIATE ALL’AREA VASTA EMILIA NORD E DELL’AZIENDA USL DI BOLOGNA.CAPOFILA AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI PARMA

La presente comunicazione contiene la valutazione preliminare delle misure di prevenzione e protezione adottate al fine di eliminare o ridurre i rischi derivanti da possibili interferenze tra le attività svolte dalla ditta aggiudicataria e quelle svolte dai lavoratori, presso cui la ditta aggiudicataria dovrà fornire i servizi oggetto di fornitura e svolti eventualmente dagli altri soggetti presenti o cooperanti nel medesimo luogo di lavoro.

Per quanto concerne i rischi presenti negli ambienti dell’Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma (AOUP), si rimanda al Documento informativo rischi aziendali e Regolamento ditte terze (REV 4 2018), che sarà inviato alla ditta aggiudicatrice dal Responsabile di Procedimento, in adempimento dell’art. 26 del D.Lgs 81/08 e s.m.i.. Tale documento contiene le informazioni sui rischi generali e le procedure da adottare da parte delle ditte esterne operanti all’interno dell’Azienda.

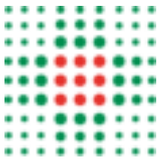
In merito allo stato emergenziale e alle misure di contenimento Covid-19, la Ditta dovrà attenersi a quanto indicato nel DPCM 03/12/2020 e successive proroghe o integrazioni.

Costi della sicurezza relativi ai rischi da interferenza

In fase di valutazione preventiva dei rischi concernenti alla fornitura in oggetto, non sono stati individuati rischi interferenziali aggiuntivi e di conseguenza costi aggiuntivi per apprestamenti di sicurezza concernente l’eliminazione degli stessi, pertanto **i costi della sicurezza sono pari a zero.**

Qualora siano individuate in corso d’opera misure eventualmente aggiuntive di prevenzione e protezione contro i rischi da interferenza, saranno indicati in un successivo documento unico di valutazione dei rischi interferenziali (DUVRI).

Cordiali saluti.



Firmato digitalmente da:
Giuseppe Munaco'

Responsabile procedimento:
Giampaolo Ravetta

Servizio Prevenzione Protezione Aziendale
Via Gramsci, 14 - 43126 Parma
T. +39.0521.702561 - F. +39.0521.703760
gmunaco@ao.pr.it - www.ao.pr.it

Azienda Ospedaliero - Universitaria di Parma
Via Gramsci, 14 - 43126 Parma
T. +39.0521.702111 - 703111
Partita Iva 01874240342
PEI: protocollo@cert.ao.pr.it

**SCHEMA DICHIARAZIONI CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ
AZIENDALE**

**ALLA AZIENDA USL/AO _____
SERVIZIO
APPROVVIGIONAMENTI**

**GARA A PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DEI SERVIZI/FORNITURE
_____ OCCORRENTI ALL’UNIONE D’ACQUISTO FRA LE AZIENDE
SANITARIE DELL’AREA VASTA EMILIA NORD E AUSL BOLOGNA. DURATA
_____. CAPOFILA AZIENDA USL/AO DI _____**

Il sottoscritto _____ nato il _____ a _____
in qualità di legale rappresentante dell’Impresa _____ con
sede legale in _____ Partita IVA _____

ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, consapevole del fatto che, in caso di dichiarazione mendace, saranno applicate le sanzioni previste dal codice penale e dalle leggi speciali in materia di falsità negli atti, oltre alle conseguenze amministrative previste per le procedure concernenti gli appalti pubblici,

DICHIARA

di avere depositato il ricorso per l’ammissione alla procedura di concordato preventivo con continuità aziendale, di cui all’art. 186-bis R.D. 16 marzo 1942 n. 267, nonché di essere stato autorizzato alla partecipazione a procedure per l’affidamento di contratti pubblici dal Tribunale di _____¹, come da copia allegata, e che non si presenterà alle procedure di gara quale impresa mandataria di un raggruppamento di imprese/rete di imprese;

ovvero

di trovarsi in stato di concordato preventivo con continuità aziendale, di cui all’art. 186-bis R.D. 16 marzo 1942 n. 267, giusto decreto del Tribunale di _____², come da copia allegata, nonché che non si presenterà alle procedure di gara quale impresa mandataria di un raggruppamento di imprese/rete di imprese.

Firmato digitalmente dal legale rappresentante

¹ Inserire l’indicazione del Tribunale che ha rilasciato l’autorizzazione nonché numero e data della stessa

² Inserire l’indicazione del Tribunale che ha emesso il decreto nonché numero e data dello stesso

IMPOSTA DI BOLLO
ASSOLTA IN MODO VIRTUALE

SCHEMA DI CONTRATTO
PER LA FORNITURA DI [INDICARE OGGETTO FORNITURA] ,
OCCORRENTE A [INDICARE LA DENOMINAZIONE DELL'AZIENDA SANITARIA].
CODICE IDENTIFICATIVO GARA (CIG): _____

Premesso che:

- Con Deliberazione della Giunta Regionale n. 1353/2014 la regione ha individuato nell'Agenzia Intercent-ER il soggetto a cui è affidata la responsabilità di definire una programmazione unica regionale degli acquisti in ambito sanitario attraverso la realizzazione di un Masterplan triennale contenente le iniziative di acquisto da realizzarsi nel triennio di riferimento con indicazione della suddivisione delle responsabilità fra i diversi centri di acquisto presenti in ambito regionale ed approvata la programmazione degli acquisti per il triennio di riferimento;
- La Determinazione n. 5975 del 06/04/2020, adottata dalla Direzione Generale Cura della persona, Salute e Welfare, recante "Recepimento Masterplan 2020 - 2021";
- La deliberazione del Direttore Generale dell'Azienda USL/AO _____ del ____ ad oggetto "Recepimento della programmazione integrata degli acquisti di forniture e servizi per le esigenze delle Aziende Sanitarie della Regione Emilia Romagna (Masterplan) Biennio 2020 – 2021" è stato recepito il Masterplan a livello aziendale **(RIFERIMENTO RELATIVO AL 2020-2021 DA AGGIORNARE ANNUALMENTE)** ed autorizzata l'Azienda USL/AO _____ per lo svolgimento delle procedure relative alla gara in oggetto in nome e per conto delle altre Aziende associate secondo quanto previsto dall'art. 31 della L.R. 50/94 e smi;
- con disposizione n. [indicare] del [indicare data] è stata indetta procedura [aperta/ristretta/negoziata] a sensi dell'art. [indicare articolo] del D. Lgs. n. 50/2016 (Codice Appalti), [indicare oggetto fornitura/servizio], occorrente all'Unione d'Acquisto fra le Aziende dell'Area Vasta Emilia Nord, con contestuale approvazione dei seguenti documenti: _____;
- con disposizione n. [indicare] del [indicare data] si prendeva atto dell'esito della gara, aggiudicando la fornitura alla ditta / alle ditte;
- la ditta/le ditte aggiudicataria/e ha/hanno presentato tutta la documentazione richiesta ai fini della stipula del contratto;
- la ditta/le ditte ha/hanno prestato garanzia definitiva per l'importo di € [indicare] tramite [indicare modalità: fidejussione, polizza n. ____ del ____; versamento in contanti etc.] a garanzia del puntuale ed esatto adempimento del presente contratto;
- ai sensi del comma 9 dell'art. 32 del Codice, la comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione definitiva è stata inviata a tutti i soggetti ivi indicati, in data [indicare data];
- la stazione appaltante ha richiesto l'informativa ai sensi della normativa c.d."antimafia", e che l'Azienda sanitaria stipulante si riserva di risolvere il presente contratto qualora le verifiche da parte dell'ufficio competente ravvisino, ai sensi della normativa specifica, impedimenti alla prosecuzione contrattuale.

Con la presente scrittura privata, da valere ad ogni effetto di legge

TRA

L'Azienda _____, di seguito denominata "Azienda contraente" rappresentata da _____, nato a _____ (.....) il _____, in qualità di _____, tenuto conto dei poteri di cui (indicare l'atto) del _____, tale nominato con _____ (indicare l'atto) del _____;

E

L'Impresa _____ con sede in via _____, n. - CAP - a _____ (.....) – Codice Fiscale e P. IVA n. _____, iscritta al Registro Imprese della CCIAA di _____ al n. _____ in data _____, di seguito denominata semplicemente "Impresa", in persona del Sig. _____ nato a _____ (.....) il _____, in qualità di _____ (Presidente, Amministratore, Procuratore, _____), nominato con atto del _____, come risulta dalla visura del Registro Imprese della CCIAA di _____ n. _____ del/procura notarile, a ministero del Notaio _____ del Distretto notarile di _____, rilasciata da _____ in data _____;

si conviene e si stipula quanto segue:

Il presente contratto disciplina l'affidamento della fornitura di _____ per un importo complessivo annuo presunto di € _____ (Iva esclusa).

La durata del contratto è pari ad anni _____ a decorrere dalla data di stipula della presente scrittura privata / a decorrere dalla data del verbale di avvio del servizio / di collaudo.

L'affidamento comprende l'esecuzione dell'appalto descritto nel capitolato tecnico.

Ai fini dell'esatta individuazione e disciplina dell'oggetto del presente contratto, le parti fanno riferimento agli elaborati di gara e precisamente:

- a) disciplinare di gara e relativi allegati
- b) documentazione tecnica ed offerta economica della ditta affidataria
- c) atto di aggiudicazione definitiva

I menzionati documenti si intendono quali parti integranti e sostanziali del presente contratto, ancorché materialmente non allegati allo stesso.

Per il dettaglio delle condizioni economiche di fornitura si rinvia ai contenuti del documento allegato al presente contratto (allegato n. _____).

Ordini e documenti di trasporto

In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, l'Azienda contraente deve emettere gli ordini esclusivamente in formato elettronico; altresì il fornitore deve garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il fornitore deve, pertanto, dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione dei nuovi adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rinvia alla sezione dedicata al sito dell'Agenzia Intercent-ER <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, che contiene tutti i riferimenti del Sistema Regionale per la dematerializzazione del Ciclo Passivo degli Acquisti (formato dei dati, modalità di colloquio, regole tecniche, ecc.), nonché al Nodo telematico di Interscambio No TI-ER.

In alternativa, le imprese potranno utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che saranno messe a disposizione sulla piattaforma di Intercent-ER all'indirizzo <https://piattaformaintercenter.regione.emiliaromagna.it/portale/> previa registrazione

Tracciabilità dei flussi finanziari

Per assicurare la tracciabilità dei flussi finanziari finalizzata a prevenire infiltrazioni criminali, l'Impresa, ai sensi dell'art. 3 della L. n. 136/2010, utilizzerà per tutte le proprie transazioni relative al contratto in oggetto, ad eccezione di quanto disposto dal comma 3 dello stesso articolo, il seguente conto corrente: _____, aperto presso _____ L'Impresa evidenzia che le persone delegate ad operare su tale conto sono le seguenti:

_____, nato a _____ (.....) il - Codice Fiscale _____;

_____, nato a _____ (.....) il - Codice Fiscale _____

(Nota per il RUP: Se il contratto viene stipulato prima dell'inizio del servizio e l'Impresa non ha ancora identificato, è necessario sostituire il primo comma con l'impegno ad attivarlo ed a comunicare i dati entro 7 giorni naturali e consecutivi dall'attivazione.)

Anche le transazioni tra Impresa ed eventuali subappaltatori e subcontraenti dovranno avvenire utilizzando uno o più conti correnti bancari o postali, accessi presso banche o presso la società Poste italiane Spa, dedicati, anche non in via esclusiva, da comunicarsi preventivamente all'Azienda contraente. Tutti i movimenti finanziari relativi al contratto in oggetto devono essere registrati sui conti correnti dedicati, salvo quanto previsto al comma 3 dell'art. 3 della L. n. 136/2010. Tale previsione deve essere espressamente inserita, a pena di nullità, nei contratti tra Impresa ed eventuali propri subappaltatori e subcontraenti.

(Nota per il RUP: Se previsto in relazione all'oggetto del contratto.) Ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, il bonifico bancario o postale deve riportare, in relazione a ciascuna transazione posta in essere, il codice CIG e, ove previsto il codice unico di progetto (CUP) relativo all'investimento pubblico sottostante.

L'Impresa, se ha notizia dell'inadempimento da parte dei propri eventuali subappaltatori o subcontraenti agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui al presente articolo, deve procedere all'immediata risoluzione del rapporto contrattuale, informandone contestualmente l'Azienda contraente e la prefettura - ufficio territoriale del Governo territorialmente competente. Analogo obbligo deve essere inserito per i subappaltatori e per i subcontraenti nei contratti da questi stipulati con l'Impresa.

Disposizioni in ordine alla sicurezza del lavoro:

- 1) l'importo degli oneri della sicurezza da rischi da interferenza è pari a zero;
- 2) in applicazione del disposto di cui all'art. 26, comma 3, del D.Lgs. n. 81/2008, le parti allegano al presente contratto:

(indicare documenti da allegare).

Termini verifiche e pagamenti

Per quanto riguarda i termini per accertare la conformità della merce/servizi al contratto e i termini di pagamento si fa riferimento a quanto previsto dall'art 4 e art 15 del CSA e dalla normativa vigente di cui al Dlgs 231/02 smi.

Secondo quanto stabilito dall'art 3 del Decreto MEF 7 dicembre 2018 recante Modalità e tempi per l'attuazione delle disposizioni in materia di emissione e trasmissione dei documenti attestanti l'ordinazione degli acquisti di beni e servizi effettuata in forma elettronica da applicarsi agli enti del Servizio Sanitario Nazionale, aggiornato con Decreto MEF del 27.12.2019, l'emissione dei documenti attestanti l'ordinazione e l'esecuzione degli acquisti dei beni e servizi tra gli enti del Servizio Sanitario Nazionale, nonché i soggetti che effettuano acquisti per conto dei predetti enti, e i loro fornitori, è effettuata esclusivamente in forma elettronica e la trasmissione avviene per il tramite del Nodo di Smistamento degli Ordini. L'articolo citato stabilisce che per i beni, a decorrere dal 1 febbraio 2020, per i servizi, a decorrere dal 1 gennaio 2021, sulle fatture elettroniche sono obbligatoriamente riportati gli estremi dei documenti di ordinazione ed esecuzione del contratto, secondo le modalità stabilite nelle linee guida pubblicate sul sito internet del Ministero dell'economia e delle finanze - Dipartimento della Ragioneria generale dello Stato. A decorrere dal 1 gennaio 2021 per i beni, a decorrere dal 1 gennaio 2022 per i servizi, gli enti del SSN e i soggetti che effettuano acquisti per conto dei predetti enti non possono dar corso alla liquidazione e successivo pagamento di fatture non conformi.

Codice di Comportamento

Ai sensi dell'art.2 del D.P.R. n.62/2013 e del Codice di Comportamento Aziendale adottato la violazione degli obblighi derivanti dal Codice stesso può essere causa di risoluzione o decadenza del rapporto contrattuale

Clausole risolutive

Il presente contratto è stipulato sulla base di apposita dichiarazione di possesso dei requisiti di legge. In caso di successivo accertamento del difetto del possesso dei requisiti prescritti, si dispone la risoluzione dello stesso ed il pagamento delle prestazioni regolarmente eseguite, decurtato degli oneri aggiuntivi derivanti dallo scioglimento del contratto, l'incameramento della cauzione definitiva, ove richiesta o, in alternativa, l'applicazione di una penale in misura non superiore al 10 per cento del valore del contratto.

Designazione del responsabile al Trattamento Dati personali GDPR 2016/679

In esecuzione del presente Contratto, l'Impresa effettua il trattamento di dati personali di titolarità dell'Azienda contraente. In virtù di tale trattamento, le Parti stipulano l'accordo allegato al fine di disciplinare oneri e responsabilità in aderenza al Regolamento (UE) del Parlamento e del Consiglio europeo n. 2016/679 (di seguito, anche "GDPR") e da ogni altra normativa applicabile.

L'Impresa è, pertanto, designata dall'Azienda contraente quale Responsabile del trattamento dei dati personali ai sensi e per gli effetti dell'art. 28 del Regolamento, si obbliga a dare esecuzione al Contratto suindicato conformemente a quanto previsto dall'Accordo allegato al presente Contratto.

Le Parti riconoscono e convengono che il rispetto delle istruzioni di cui all'accordo allegato, nonché alle prescrizioni della normativa applicabile, non producono l'insorgere di un diritto in capo al Responsabile del trattamento al rimborso delle eventuali spese che lo stesso potrebbe dover sostenere per conformarsi.

Norme sull'anticorruzione

L'Impresa a decorrere dall'entrata in vigore del comma 16 ter dell'art. 53 del D.Lgs. n. 165/2001, non dovrà aver affidato incarichi o lavori retribuiti, di natura autonoma o subordinata, a ex dipendenti delle pubbliche amministrazioni di cui all'art.1, comma 2, del medesimo decreto, entro tre anni dalla loro cessazione dal servizio, se questi avevano esercitato, nei suoi confronti, poteri autoritativi o negoziali in nome e per conto dell'Azienda contraente.

Foro competente

Per ogni controversia insorgente fra le parti, in ordine all'interpretazione e/o esecuzione del presente contratto, è competente il Foro di **(riportare il foro dell'Azienda Sanitaria contraente)**.

Letto approvato e sottoscritto.

_____ (luogo), _____ (data)

Firma apposta digitalmente da:

Il Dirigente Responsabile del

Servizio _____

dell'Azienda _____ di _____

Dr./Dr.ssa _____

Firma apposta digitalmente da:

Il Legale Rappresentante della ditta _____

Dr./Dr.ssa _____

Allegato n°1

Ditta aggiudicataria: ditta _____ di _____

(riprodurre dettagliatamente le condizioni economiche di fornitura)

Totale importo complessivo presunto di fornitura: € _____ (Iva esclusa) - € _____ (Iva inclusa)

Per quanto riguarda le caratteristiche merceologiche dei prodotti si rimanda all'offerta formulata dalla ditta.