

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE n. 603/2023 del 27/06/2023

STRUTTURA PROPONENTE
UOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

Oggetto: AUTORIZZAZIONE ALL'AVVIO DI UNA PROCEDURA DI ACQUISTO APERTA, AI SENSI DELL'ART. 60 DEL D.LGS. 50/2016 E SS.MM.II, PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTRONOMICI PER ECG, EEG, EMG, ERG PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERA, SUDDIVISA IN N. 42 LOTTI. DURATA VENTQUATTRO MESI. IMPORTO BIENNALE A BASE D'ASTA € 219.768,80 IVA ESCLUSA. INDIZIONE E APPROVAZIONE ATTI DI GARA.

Proposta di delibera: 1200/23 del: 26/06/2023

L'Estensore: INGEGNERI CLAUDIA

Data 26/06/2023

Il Responsabile del Procedimento: INGEGNERI CLAUDIA

Data

Il Dirigente della U.O.: CAVALLARI PAOLO firmato digitalmente in data 26/06/2023

Il Direttore della U.O.C. Economico Finanziaria e Patrimoniale con la sottoscrizione del presente atto attesta che:

I Costi/ricavi di cui al presente atto, così come riportati e valorizzati nel dispositivo a cura della struttura proponente, sono correttamente imputati sui conti economici ivi indicati e sono ricompresi nel budget dell'esercizio corrente.

FERRARI PASQUALE firmato digitalmente in data 26/06/2023

Il Direttore Amministrativo

Parere Favorevole

IORE ALBERTO firmato digitalmente in data 26/06/2023

Il Direttore Sanitario

Parere Favorevole

MAGRINI PATRIZIA firmato digitalmente in data 26/06/2023

Il Direttore Generale:

FRITTELLI TIZIANA firmato digitalmente in data 27/06/2023

Il Direttore ff della U.O.C. Acquisizione di Beni e Servizi

VISTO il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;

il Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50 e ss.mm.ii;

PREMESSO che il Dr. Paolo Cavallari, Direttore ff della UOC Acquisizione di Beni e Servizi, nonché Responsabile del Procedimento, con la firma in calce al presente provvedimento, dichiara di aver accertato:

che con Delibera n. 146.DG del 25.02.2020 è stata aggiudicata la Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.lgs. 50/2016 e s.m.i. per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTRONOMICHE PER ECG, EEG, EMG, ERG, suddivisa in n. 33 lotti – durata 24 mesi- importo biennale di aggiudicazione Euro 180.567,80;

che per quanto previsto dal DPCM 11 luglio 2018 i beni in oggetto non rientrano nella categoria merceologica per i quali è stata fissata la soglia di obbligatorietà oltre la quale l'espletamento delle procedure di affidamento per la stessa categoria è riservata all'esclusività delle centrali di committenza regionale;

che, come deliberato nel provvedimento n. 729.DG del 29.11.2021, questa Azienda ha trasmesso la pianificazione per il biennio 2022/2023 degli acquisti di beni e servizi alla Regione Lazio, nella quale è ricompresa la procedura per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTRONOMICHE PER ECG, EEG, EMG, ERG, oggetto del presente provvedimento;

che con nota prot. n. 22463 del 24.06.22, indirizzata alla UOC Farmacia, è stato chiesto di voler fornire:

- il fabbisogno di acquisto completo della descrizione delle caratteristiche tecniche dei beni richiesti;
- i criteri di valutazione qualitativa nel caso gli stessi non rivestano carattere infungibile e non debbano essere valutati secondo il criterio del prezzo più basso;

che con nota prot. n. 12108 del 31.03.23, il Direttore della UOC Farmacia, Dr. A. Ascani, ha trasmesso il capitolato tecnico e descrittivo per la fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTRONOMICHE PER ECG, EEG, EMG, ERG, articolato 42 lotti per un valore biennale pari a Euro 219.768,80 IVA esclusa, corredato delle quantità necessarie su base annuale, delle caratteristiche tecniche dei lotti da porre in gara;

che per la tipologia di beni e il mercato nel quale si sviluppa la fornitura in parola appare necessario avviare una gara nella forma della procedura aperta di carattere comunitario ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i. per l'affidamento della fornitura in parola;

che, ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., la suddetta procedura sarà interamente svolta tramite la piattaforma telematica di negoziazione denominata S.TEL.LA (Sistema Telematico Acquisti Regione Lazio) della Direzione Regionale Centrale Acquisti della Regione Lazio, accessibile sul sito <https://stella.regione.lazio.it/portale/>;

che per il profilo dei fornitori da selezionare e le caratteristiche tecniche dei prodotti da valutare, si rende opportuno aggiudicare la gara secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 95, comma 3, lettera b) del D.Lgs. n. 50/2016 e ssmii per singolo lotto, nei termini di seguito dettagliati:

Criteria	Maximum score
Technical Offer	70
Economic Offer	30
Total	100

CONSIDERATO

che in via del tutto eventuale e opzionale, previa insindacabile valutazione interna, e per quanto previsto dall'art. 106, co. 11 del D.Lgs 50/2016 e ssmii, la Stazione Appaltante si riserva la facoltà di disporre proroga tecnica dei contratti nella misura massima di sei mesi o per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure volte all'individuazione di nuovi contraenti;

che in corso di comprovata urgenza rilevabile da condizioni oggettive ed adeguatamente motivate, il contratto di fornitura avranno decorrenza anticipata dopo che l'aggiudicazione è divenuta definitiva e prima della stipula del contratto;

che, ai fini dell'art. 35, comma 4 del D.Lgs 50/2016 e ssmii, il valore massimo stimato dell'appalto comprensivo dell'importo per eventuale proroga tecnica stimabile in un massimo di sei mesi è così definibile:

- Importo biennale a base d'asta 219.768,80 IVA esclusa
- Importo eventuale proroga tecnica sei mesi € 54.942,20 IVA esclusa
- Valore massimo stimato dell'appalto € 274.711,00 IVA esclusa

che il gruppo di lavoro individuato in base al regolamento aziendale per l'incentivazione di cui all'art. 113 del D.Lgs. 50/2016 smi, approvato con Deliberazione n. 689.DG del 17.08.2017 e successiva modifica di cui alla Deliberazione n. 343.DG del 30.06.2021, ha predisposto gli atti che costituiscono la documentazione di gara e che allegati al presente provvedimento ne formano parte integrante e sostanziale

- allegato A: Bando di gara nella versione integrale GUUE;
- allegato B: Bando di gara nella versione integrale GURI;
- allegato C: Estratto del bando di gara;
- allegato D: Disciplinare di gara che si compone dei seguenti allegati:
 - Allegato 1 – Schema dichiarazioni Busta A;
 - Allegato 2 – Schema Offerta Economica Busta C;
 - Allegato 3 – Capitolato Tecnico;
 - Allegato 4 – Schema dichiarazione impresa ausiliaria;
 - Allegato 5 – Schema di Contratto;
 - Allegato 6 – Schema di Contratto di Comodato;
 - Allegato 7 – Elenco Prodotti in gara;
 - Allegato 8 – Patto di Integrità;
 - Allegato 9 – Designazione Trattamento Dati;
 - Allegato 10 – Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo;
 - Allegato 11 - Criteri di valutazione offerta tecnica

- allegato E: schema DGUE;

che nelle procedure aperte il termine di ricezione delle offerte ai sensi dell'art. 60, comma 1, del D.Lgs. 50/2016 e ssmii, non può essere inferiore a 35 giorni decorrenti dalla data di trasmissione del relativo Bando, ridotto di ulteriori 5 giorni in caso di gara svolta in forma telematica;

PRESO ATTO

che, ai sensi dell'art. 73 del D.Lgs. 50/2016 c. 1 e c. 4 e ssmii, si dovrà procedere alle seguenti pubblicazioni:

- BANDO DI GARA integrale sulla G.U.R.I. e sulla G.U.U.E. e sul sito internet aziendale e sulla piattaforma digitale dei bandi di gara presso l'ANAC;
- ESTRATTO DEL BANDO su almeno due quotidiani a diffusione nazionale, e su almeno due quotidiani a maggior diffusione locale, dopo la pubblicazione sulla G.U.U.E.;

che, ai sensi dell'art. 5, comma 2, del D.M. 2 dicembre 2016, il quale prevede l'obbligo del rimborso delle spese per la pubblicazione obbligatoria degli avvisi e dei bandi di gara da parte del concorrente aggiudicatario entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione;

che in attuazione alla Delibera n. 621 del 20 dicembre 2022 dell'Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC), l'Azienda dovrà sostenere il contributo di Euro 600,00 e dovrà essere versato a cura della UOC Economico Finanziaria e Patrimoniale, indicando la causale, il C.F. dell'Azienda e il CIG;

ATTESTATO

che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche ed integrazioni, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1 della legge 241/90 e successive modifiche ed integrazioni;

PROPONE

per i motivi dettagliatamente esposti in narrativa che costituiscono parte integrante e sostanziale del presente provvedimento:

- di indire una gara comunitaria a procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e ssmii, per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera, suddivisa in n. 42 lotti indivisibili; durata ventiquattro mesi; importo biennale a base d'asta € 219.768,80 IVA esclusa;
- di aggiudicare l'Appalto, per singolo Lotto mediante il criterio selettivo dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 95 del Codice;
- di approvare gli atti che, allegati in schema al presente provvedimento, ne costituiscono parte integrante e sostanziale:
 - allegato A: Bando di gara nella versione integrale GUUE;
 - allegato B: Bando di gara nella versione integrale GURI;
 - allegato C: Estratto del bando di gara;
 - allegato D: Disciplinare di gara che si compone dei seguenti allegati:
 - Allegato 1 – Schema dichiarazioni Busta A;

- Allegato 2 – Schema Offerta Economica Busta C;
 - Allegato 3 – Capitolato Tecnico;
 - Allegato 4 – Schema dichiarazione impresa ausiliaria;
 - Allegato 5 – Schema di Contratto;
 - Allegato 6 – Schema di Contratto di Comodato;
 - Allegato 7 – Elenco Prodotti in gara;
 - Allegato 8 – Patto di Integrità;
 - Allegato 9 – Designazione Trattamento Dati;
 - Allegato 10 - Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo;
 - Allegato 11 - Criteri di valutazione offerta tecnica
- allegato E: schema DGUE;
- di pubblicare il testo integrale del Bando di Gara sulla Gazzetta Ufficiale dell’Unione Europea e sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana ed anche per estratto su almeno due dei principali quotidiani a diffusione nazionale e su due quotidiani aventi particolare diffusione locale dove avrà luogo la gara, ai sensi dell’art. 73 del D.Lgs. 50/2016 c. 1 e c. 4 e ssmii;
 - di offrire ai concorrenti, per via elettronica e a decorrere dalla pubblicazione del Bando sulla Gazzetta Ufficiale, accesso libero, diretto e completo al Capitolato Tecnico e al Disciplinare di Gara e ad ogni documento allegato al presente provvedimento e\o complementare, sulla piattaforma telematica di negoziazione denominata S.TEL.LA (Sistema Telematico Acquisti Regione Lazio) della Direzione Regionale Centrale Acquisti della Regione Lazio, accessibile sul sito <https://stella.regione.lazio.it/Portale>;
 - di dare atto che i costi relativi alla fornitura saranno valorizzati e imputati sui conti economici di riferimento a seguito di eventuale aggiudicazione dell’Appalto Specifico.

L’onere complessivo presunto di € 3.431,69 I.V.A. inclusa, relativo alla pubblicazione del bando di gara sulla G.U.R.I. e sui quotidiani, trova riferimento al conto n. 509030203 “altri oneri diversi di gestione” dell’Esercizio 2023, nell’ambito della macro autorizzazione di spesa assegnata alla UOC Affari generali e gestione amministrativa ALPI che provvederà a registrare la spesa.

L’onere di € 250,00 da sostenere da parte dell’Azienda Ospedaliera per la contribuzione all’Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori Servizi e Forniture, graverà sul conto 509010101 (imposte e tasse) dell’Esercizio 2023.

IL DIRETTORE GENERALE

CONSIDERATO	il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;
IN VIRTU’	dei poteri conferiti con Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00025 del 25 febbraio 2021;
PRESO ATTO	che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso a seguito dell’istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell’art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche ed integrazioni, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all’art. 1 della legge 241/90 e successive modifiche ed integrazioni;
VISTI	i pareri del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario riportati nel frontespizio;

DELIBERA

- di approvare la proposta così come sopra formulata, rendendola disposto;
- di pubblicare il presente atto nell'Albo Pretorio on-line Aziendale ai sensi dell'art. 31 L.R. Lazio 45/1996, come previsto dall'art. 32 L. 69/2009 e dall'art. 12 L.R. Lazio 1/2011.

La U.O.C. Affari Generali e gestione amministrativa ALPI curerà tutti gli adempimenti relativi alla registrazione ed alla pubblicazione della presente deliberazione.

La presente deliberazione è composta da n. 6 pagine, compreso il frontespizio, nonché dai relativi allegati per complessive n. 218 pagine di seguito elencati:

- allegato A: Bando di gara nella versione integrale GUUE, n. 28 pagine;
- allegato B: Bando di gara nella versione integrale GURI, n. 2 pagine;
- allegato C: Estratto del bando di gara, n. 1 pagina;
- allegato D: Disciplinare di gara, n. 49 pagine, che si compone dei seguenti allegati:
 - Allegato 1 – Schema dichiarazioni Busta A, n. 8 pagine;
 - Allegato 2 – Schema Offerta Economica Busta C, n. 5 pagine;
 - Allegato 3 – Capitolato Tecnico, n. 15 pagine;
 - Allegato 4 – Schema dichiarazione impresa ausiliaria, n. 3 pagine;
 - Allegato 5 – Schema di Contratto, n. 36 pagine;
 - Allegato 6 – Schema di Contratto di Comodato, n. 10 pagine;
 - Allegato 7 – Elenco Prodotti in gara, n. 4 pagine;
 - Allegato 8 – Patto di Integrità, n. 4 pagine;
 - Allegato 9 – Designazione Trattamento Dati, n. 13 pagine;
 - Allegato 10 – Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo, n. 2 pagine;
 - Allegato 11 - Criteri di valutazione offerta tecnica, n. 23 pagine;
- allegato E: schema DGUE, n. 15 pagine.

Bando di gara

Forniture

Base giuridica:

Direttiva 2014/24/UE

Sezione I: Amministrazione aggiudicatrice

I.1) **Denominazione e indirizzi**

Denominazione ufficiale: Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata

Indirizzo postale: Via dell'Amba Aradam, 9

Città: Roma

Codice NUTS: ITI43 Roma

Codice postale: 00184

Paese: Italia

Persona di contatto: Claudia Ingegneri

E-mail: acquisizionebenieservizi@hsangiovanni.roma.it

Indirizzi Internet:

Indirizzo principale: www.hsangiovanni.roma.it

Indirizzo del profilo di committente: <https://stella.regione.lazio.it/Portale/index.php/bandi>

I.3) **Comunicazione**

I documenti di gara sono disponibili per un accesso gratuito, illimitato e diretto presso: <https://stella.regione.lazio.it/Portale/index.php/bandi>

Ulteriori informazioni sono disponibili presso l'indirizzo sopraindicato

Le offerte o le domande di partecipazione vanno inviate in versione elettronica: <http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/>

Le offerte o le domande di partecipazione vanno inviate all'indirizzo sopraindicato

I.4) **Tipo di amministrazione aggiudicatrice**

Autorità regionale o locale

I.5) **Principali settori di attività**

Salute

Sezione II: Oggetto

II.1) **Entità dell'appalto**

II.1.1) **Denominazione:**

Fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG

II.1.2) **Codice CPV principale**

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.1.3) **Tipo di appalto**

Forniture

II.1.4) **Breve descrizione:**

Procedura di acquisto aperta, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii, per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera, suddivisa in n. 42 lotti. Durata ventiquattro mesi. Importo biennale a base d'asta € 219.768,80 IVA esclusa.

- II.1.5) **Valore totale stimato**
Valore, IVA esclusa: 219 868.80 EUR
- II.1.6) **Informazioni relative ai lotti**
Questo appalto è suddiviso in lotti: sì
Le offerte vanno presentate per numero massimo di lotti: 42
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 1 Elettrodi per EEG € 4.040,00
Lotto n.: 1
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 1 Elettrodi per EEG € 4.040,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 4 040.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 2 Altri Elettrodi per EEG ed accessori € 1.726,00
Lotto n.: 2
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 2 Altri Elettrodi per EEG ed accessori € 1.726,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) **Valore stimato**

Valore, IVA esclusa: 1 726.00 EUR

II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) **Informazioni sulle varianti**

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: no

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: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

lotto 3 Cavetti € 1.030,00

Lotto n.: 3

II.2.2) **Codici CPV supplementari**

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) **Luogo di esecuzione**

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**

lotto 3 Cavetti € 1.030,00

II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) **Valore stimato**

Valore, IVA esclusa: 1 030.00 EUR

II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) **Informazioni sulle varianti**

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: no

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: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

lotto 4 Elettrodi di stimolazione € 2.710,00

Lotto n.: 4

- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 4 Elettrodi di stimolazione € 2.710,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 2 710.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 5 Elettrodi di stimolazione di massa € 160,00
Lotto n.: 5
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 5 Elettrodi di stimolazione di massa € 160,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 160.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 6 Elettrodi di stimolazione digitale € 700,00
Lotto n.: 6
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 6 Elettrodi di stimolazione digitale € 700,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 700.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 7 Elettrodi di stimolazione bipolare € 1.700,00
Lotto n.: 7
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**

lotto 7 Elettrodi di stimolazione bipolare € 1.700,00

II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) **Valore stimato**

II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) **Informazioni sulle varianti**

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: no

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: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

lotto 8 Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford) € 700,00

Lotto n.: 8

II.2.2) **Codici CPV supplementari**

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) **Luogo di esecuzione**

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**

lotto 8 Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford) € 700,00

II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) **Valore stimato**

Valore, IVA esclusa: 700.00 EUR

II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) **Informazioni sulle varianti**

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: no

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: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) Descrizione**II.2.1) Denominazione:**

lotto 9 Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford) € 900,00
Lotto n.: 9

II.2.2) Codici CPV supplementari

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) Luogo di esecuzione

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) Descrizione dell'appalto:

lotto 9 Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford) € 900,00

II.2.5) Criteri di aggiudicazione

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) Valore stimato

Valore, IVA esclusa: 900.00 EUR

II.2.7) Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) Informazioni sulle varianti

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) Informazioni relative alle opzioni

Opzioni: no

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: no

II.2.14) Informazioni complementari**II.2) Descrizione****II.2.1) Denominazione:**

lotto 10 Dispositivi per polisonnografia (compatibili con apparecchio Brain Quick Micromed) € 545,30
Lotto n.: 10

II.2.2) Codici CPV supplementari

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) Luogo di esecuzione

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) Descrizione dell'appalto:

lotto 10 Dispositivi per polisonnografia (compatibili con apparecchio Brain Quick Micromed) € 545,30

II.2.5) Criteri di aggiudicazione

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) Valore stimato

Valore, IVA esclusa: 545.30 EUR

II.2.7) Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) **Informazioni sulle varianti**

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: no

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: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

lotto 11 Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati € 13.577,50

Lotto n.: 11

II.2.2) **Codici CPV supplementari**

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) **Luogo di esecuzione**

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**

lotto 11 Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati € 13.577,50

II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) **Valore stimato**

Valore, IVA esclusa: 13 577.50 EUR

II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) **Informazioni sulle varianti**

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: no

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: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

lotto 12 Elettrodi per elettromiografia € 112,00

Lotto n.: 12

II.2.2) **Codici CPV supplementari**

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) **Luogo di esecuzione**

Codice NUTS: ITI43 Roma

- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 12 Elettrodi per elettromiografia € 112,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 112.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 13 Elettrodi congiuntivali € 1.500,00
Lotto n.: 13
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 13 Elettrodi congiuntivali € 1.500,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 1 500.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

lotto 14 Adattatori per Elettrocardiografi CARDIOLINE 200+ € 5.005,00

Lotto n.: 14

II.2.2) **Codici CPV supplementari**

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) **Luogo di esecuzione**

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**

lotto 14 Adattatori per Elettrocardiografi CARDIOLINE 200+ € 5.005,00

II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) **Valore stimato**

Valore, IVA esclusa: 5 005.00 EUR

II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) **Informazioni sulle varianti**

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: no

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: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

lotto 15 Elettrodi ECG per Monitoraggio a breve termine € 39.000,00

Lotto n.: 15

II.2.2) **Codici CPV supplementari**

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) **Luogo di esecuzione**

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**

lotto 15 Elettrodi ECG per Monitoraggio a breve termine € 39.000,00

II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 39 000.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 16 Elettrodi ECG per Monitoraggio a lungo termine € 18.400,00
Lotto n.: 16
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 16 Elettrodi ECG per Monitoraggio a lungo termine € 18.400,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 18 400.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 17 Elettrodi ECG per Monitoraggio a medio- lungo termine € 4.300,00
Lotto n.: 17

- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 17 Elettrodi ECG per Monitoraggio a medio- lungo termine € 4.300,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 4 300.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 18 Elettrodi ECG neonatali € 7.000,00
Lotto n.: 18
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 18 Elettrodi ECG neonatali € 7.000,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 7 000.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no

- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 19 Elettrodi ECG neonatali € 180,00
Lotto n.: 19
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 19 Elettrodi ECG neonatali € 180,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 180.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 20 Adattatori per Elettrodi ECG € 720,00
Lotto n.: 20
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 20 Adattatori per Elettrodi ECG € 720,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) Valore stimato

Valore, IVA esclusa: 720.00 EUR

II.2.7) Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) Informazioni sulle varianti

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) Informazioni relative alle opzioni

Opzioni: no

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: no

II.2.14) Informazioni complementari

II.2) Descrizione

II.2.1) Denominazione:

lotto 21 Adattatori per Elettrodi ECG € 480,00

Lotto n.: 21

II.2.2) Codici CPV supplementari

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) Luogo di esecuzione

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) Descrizione dell'appalto:

lotto 21 Adattatori per Elettrodi ECG € 480,00

II.2.5) Criteri di aggiudicazione

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) Valore stimato

Valore, IVA esclusa: 480.00 EUR

II.2.7) Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) Informazioni sulle varianti

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) Informazioni relative alle opzioni

Opzioni: no

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: no

II.2.14) Informazioni complementari

II.2) Descrizione

- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 22 Elettrodi Precordiali € 280,00
Lotto n.: 22
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 22 Elettrodi Precordiali € 280,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 280.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 23 Elettrodi ECG a pinza € 225,00
Lotto n.: 23
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 23 Elettrodi ECG a pinza € 225,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 225.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) **Informazioni sulle varianti**

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: no

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: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

lotto 24 Elettrodi ECG radiotrasparenti € 180,00

Lotto n.: 24

II.2.2) **Codici CPV supplementari**

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) **Luogo di esecuzione**

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**

lotto 24 Elettrodi ECG radiotrasparenti € 180,00

II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) **Valore stimato**

Valore, IVA esclusa: 180.00 EUR

II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) **Informazioni sulle varianti**

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: no

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: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

lotto 25 Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor iMEC12 € 2.000,00

Lotto n.: 25

II.2.2) **Codici CPV supplementari**

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) **Luogo di esecuzione**

Codice NUTS: ITI43 Roma

- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 25 Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor iMEC12 € 2.000,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 2 000.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 26 Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Carescare V100 Dinamap € 900,00
Lotto n.: 26
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 26 Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Carescare V100 Dinamap € 900,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 900.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no

II.2.14) Informazioni complementari**II.2) Descrizione****II.2.1) Denominazione:**

lotto 27 Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Masimo RADICAL-7 e SET € 2.000,00
Lotto n.: 27

II.2.2) Codici CPV supplementari

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) Luogo di esecuzione

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) Descrizione dell'appalto:

lotto 27 Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Masimo RADICAL-7 e SET € 2.000,00

II.2.5) Criteri di aggiudicazione

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) Valore stimato

Valore, IVA esclusa: 2 000.00 EUR

II.2.7) Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) Informazioni sulle varianti

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) Informazioni relative alle opzioni

Opzioni: no

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: no

II.2.14) Informazioni complementari**II.2) Descrizione****II.2.1) Denominazione:**

lotto 28 Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor a parete Mindray Beneview T5 € 2.000,00
Lotto n.: 28

II.2.2) Codici CPV supplementari

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) Luogo di esecuzione

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) Descrizione dell'appalto:

lotto 28 Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor a parete Mindray Beneview T5 € 2.000,00

II.2.5) Criteri di aggiudicazione

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) Valore stimato

Valore, IVA esclusa: 2 000.00 EUR

- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 29 DM per elettrochirurgia € 3.720,00
Lotto n.: 29
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 29 DM per elettrochirurgia € 3.720,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 3 720.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 30 DM per elettrochirurgia € 29.000,00
Lotto n.: 30
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 30 DM per elettrochirurgia € 29.000,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 29 000.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 31 DM per elettrochirurgia € 1.820,00
Lotto n.: 31
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 31 DM per elettrochirurgia € 1.820,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 1 820.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no

- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 32 DM per elettrochirurgia € 31.800,00
Lotto n.: 32
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 32 DM per elettrochirurgia € 31.800,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 31 800.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 33 DM per elettrochirurgia (Ginecologia) € 6.000,00
Lotto n.: 33
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 33 DM per elettrochirurgia (Ginecologia) € 6.000,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30

- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 6 000.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 34 DM per elettrochirurgia (Ginecologia) € 1.500,00
Lotto n.: 34
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 34 DM per elettrochirurgia (Ginecologia) € 1.500,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 1 500.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 35 DM per elettrochirurgia (Ginecologia) € 1.584,00
Lotto n.: 35

- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 35 DM per elettrochirurgia (Ginecologia) € 1.584,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 1 584.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 36 Sistema di monitoraggio della temperatura € 11.200,00
Lotto n.: 36
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 36 Sistema di monitoraggio della temperatura € 11.200,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 11 200.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no

- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 37 Aghi per elettro-neurostimolazione ultraecogenici € 14.000,00
Lotto n.: 37
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 37 Aghi per elettro-neurostimolazione ultraecogenici € 14.000,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 14 000.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 38 Saturimetro da dito € 3.200,00
Lotto n.: 38
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 38 Saturimetro da dito € 3.200,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) Valore stimato

Valore, IVA esclusa: 3 200.00 EUR

II.2.7) Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) Informazioni sulle varianti

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) Informazioni relative alle opzioni

Opzioni: no

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: no

II.2.14) Informazioni complementari

II.2) Descrizione

II.2.1) Denominazione:

lotto 39 Gel e Paste conduttive € 420,00

Lotto n.: 39

II.2.2) Codici CPV supplementari

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) Luogo di esecuzione

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) Descrizione dell'appalto:

lotto 39 Gel e Paste conduttive € 420,00

II.2.5) Criteri di aggiudicazione

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) Valore stimato

Valore, IVA esclusa: 420.00 EUR

II.2.7) Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) Informazioni sulle varianti

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) Informazioni relative alle opzioni

Opzioni: no

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: no

II.2.14) Informazioni complementari

II.2) Descrizione

- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 40 Gel e Paste conduttive € 1.900,00
Lotto n.: 40
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 40 Gel e Paste conduttive € 1.900,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 1 900.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240
Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no
- II.2.10) **Informazioni sulle varianti**
Sono autorizzate varianti: no
- II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**
Opzioni: no
- 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: no
- II.2.14) **Informazioni complementari**
- II.2) **Descrizione**
- II.2.1) **Denominazione:**
lotto 41 Gel e Paste conduttive € 960,00
Lotto n.: 41
- II.2.2) **Codici CPV supplementari**
33190000 Dispositivi e prodotti medici vari
- II.2.3) **Luogo di esecuzione**
Codice NUTS: ITI43 Roma
- II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**
lotto 41 Gel e Paste conduttive € 960,00
- II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**
I criteri indicati di seguito
Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70
Prezzo - Ponderazione: 30
- II.2.6) **Valore stimato**
Valore, IVA esclusa: 960.00 EUR
- II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**
Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) **Informazioni sulle varianti**

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: no

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: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

lotto 42 Gel e Paste conduttive € 594,00

Lotto n.: 42

II.2.2) **Codici CPV supplementari**

33190000 Dispositivi e prodotti medici vari

II.2.3) **Luogo di esecuzione**

Codice NUTS: ITI43 Roma

II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**

lotto 42 Gel e Paste conduttive € 594,00

II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

I criteri indicati di seguito

Criterio di qualità - Nome: valutazione tecnica / Ponderazione: 70

Prezzo - Ponderazione: 30

II.2.6) **Valore stimato**

Valore, IVA esclusa: 594.00 EUR

II.2.7) **Durata del contratto d'appalto, dell'accordo quadro o del sistema dinamico di acquisizione**

Durata in mesi: 240

Il contratto d'appalto è oggetto di rinnovo: no

II.2.10) **Informazioni sulle varianti**

Sono autorizzate varianti: no

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: no

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: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

Sezione III: Informazioni di carattere giuridico, economico, finanziario e tecnico

III.1) **Condizioni di partecipazione**

III.1.2) **Capacità economica e finanziaria**

Criteri di selezione indicati nei documenti di gara

III.1.3) **Capacità professionale e tecnica**

Criteri di selezione indicati nei documenti di gara

Sezione IV: Procedura

IV.1) **Descrizione**

- IV.1.1) **Tipo di procedura**
Procedura aperta
- IV.1.3) **Informazioni su un accordo quadro o un sistema dinamico di acquisizione**
- IV.1.8) **Informazioni relative all'accordo sugli appalti pubblici (AAP)**
L'appalto è disciplinato dall'accordo sugli appalti pubblici: no
- IV.2) **Informazioni di carattere amministrativo**
- IV.2.2) **Termine per il ricevimento delle offerte o delle domande di partecipazione**
Data: 31/08/2023
Ora locale: 12:00
- IV.2.3) **Data stimata di spedizione ai candidati prescelti degli inviti a presentare offerte o a partecipare**
- IV.2.4) **Lingue utilizzabili per la presentazione delle offerte o delle domande di partecipazione:**
Italiano
- IV.2.6) **Periodo minimo durante il quale l'offerente è vincolato alla propria offerta**
Durata in mesi: 240 (dal termine ultimo per il ricevimento delle offerte)
- IV.2.7) **Modalità di apertura delle offerte**
Data: 10/09/2023
Ora locale: 10:00
Luogo:
<https://stella.regione.lazio.it/Portale> – Eventuale modifica della data di apertura delle offerte verrà comunicata ai concorrenti mediante S.TEL.LA. almeno due giorni prima della data fissata

Sezione VI: Altre informazioni

- VI.1) **Informazioni relative alla rinnovabilità**
Si tratta di un appalto rinnovabile: no
- VI.3) **Informazioni complementari:**
- VI.4) **Procedure di ricorso**
- VI.4.1) **Organismo responsabile delle procedure di ricorso**
Denominazione ufficiale: TAR LAZIO
Città: ROMA
Paese: Italia
- VI.5) **Data di spedizione del presente avviso:**

SEZIONE I: AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE.

DENOMINAZIONE: Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata;

INDIRIZZO: Via dell'Amba Aradam 9 – 00184 Roma;

PUNTI DI CONTATTO: acquisizionebenieservizi@hsangiovanni.roma.it;

COMUNICAZIONE: documenti di gara sono disponibili per un accesso gratuito, illimitato e diretto presso: <https://stella.regione.lazio.it/Portale>; ulteriori informazioni sono disponibili presso l'indirizzo sopraindicato; le offerte o le domande di partecipazione vanno inviate all'indirizzo sopraindicato

SEZIONE II: OGGETTO DELL'APPALTO.

DENOMINAZIONE: fornitura DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG

TIPO DI APPALTO: fornitura;

LUOGO DI ESECUZIONE E DI CONSEGNA: presso A.O. San Giovanni Addolorata – Via dell'Amba Aradam 8 – 00184 Roma;

VOCABOLARIO COMUNE PER GLI APPALTI: 33190000-8;

APPALTO SUDDIVISO IN LOTTI: si.

IMPORTO ANNUALE A BASE D'ASTA: Euro 109.884,40 IVA esclusa;

DURATA DELL'APPALTO: 24 mesi;

SIMOG: XXXXXX;

DESCRIZIONE: segue n. lotto, descrizione lotto, importo triennale a base d'asta iva esclusa; lotto 1, Elettrodi per EEG, € 4.040,00; lotto 2, Altri Elettrodi per EEG ed accessori, € 1.726,00; lotto 3, Cavetti, € 1.030,00; lotto 4, Elettrodi di stimolazione, € 2.710,00; lotto 5, Elettrodi di stimolazione di massa, € 160,00; lotto 6, Elettrodi di stimolazione digitale, € 700,00; lotto 7, Elettrodi di stimolazione bipolare, € 1.700,00; lotto 8, Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford), € 700,00; lotto 9, Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford), € 900,00; lotto 10, Dispositivi per polisonnografia (compatibili con apparecchio Brain Quick Micromed), € 545,30; lotto 11, Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati, € 13.577,50; lotto 12, Elettrodi per elettromiografia, € 112,00; lotto 13, Elettrodi congiuntivali, € 1.500,00; lotto 14, Adattatori per Elettrocardiografi CARDIOLINE 200+, € 5.005,00; lotto 15, Elettrodi ECG per Monitoraggio a breve termine, € 39.000,00; lotto 16, Elettrodi ECG per Monitoraggio a lungo termine, € 18.400,00; lotto 17, Elettrodi ECG per Monitoraggio a medio-lungo termine, € 4.300,00; lotto 18, Elettrodi ECG neonatali, € 7.000,00; lotto 19, Elettrodi ECG neonatali, € 180,00; lotto 20, Adattatori per Elettrodi ECG, € 720,00; lotto 21, Adattatori per Elettrodi ECG, € 480,00; lotto 22, Elettrodi Precordiali, € 280,00; lotto 23, Elettrodi ECG a pinza, € 225,00; lotto 24, Elettrodi ECG radiotrasparenti, € 180,00; lotto 25, Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor iMEC12, € 2.000,00; lotto 26, Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Carescare V100 Dinamap, € 900,00; lotto 27, Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Masimo RADICAL-7 e SET, € 2.000,00; lotto 28, Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor a parete Mindray Beneview T5, € 2.000,00; lotto 29, DM per elettrochirurgia, € 3.720,00; lotto 30, DM per elettrochirurgia, € 29.000,00; lotto 31, DM per elettrochirurgia, € 1.820,00; lotto 32, DM per elettrochirurgia, € 31.800,00; lotto 33, DM per elettrochirurgia (Ginecologia), € 6.000,00; lotto 34, DM per elettrochirurgia (Ginecologia), € 1.500,00; lotto 35, DM per elettrochirurgia (Ginecologia), € 1.584,00; lotto 36, Sistema di monitoraggio della temperatura, € 11.200,00; lotto 37, Aghi per elettro-neurostimolazione ultraecogenici, € 14.000,00; lotto 38, Saturimetro da dito, € 3.200,00; lotto 39, Gel e Paste conduttive, € 420,00; lotto 40, Gel e Paste conduttive, € 1.900,00; lotto 41, Gel e Paste conduttive, € 960,00; lotto 42, Gel e Paste conduttive, € 594,00;

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

CAUZIONI E GARANZIE RICHIESTE: da costituire a corredo dell'offerta, pari al 2% dell'importo biennale a base d'asta per i lotti a cui si intende partecipare al netto dell'IVA;

FORMA GIURIDICA ASSUNTA DAL RAGGRUPPAMENTO DI OPERATORI ECONOMICI: è ammessa la partecipazione di Imprese temporaneamente raggruppate o raggruppande nonché di Consorzi e di Reti di Imprese, ovvero, per le Imprese stabilite in altri paesi membri dell'UE, nelle forme previste nei paesi di stabilimento;

SITUAZIONE GIURIDICA: l'impresa non deve trovarsi in alcuna delle condizioni ostative alla partecipazione a procedure per l'affidamento di appalti pubblici di lavori, servizi e forniture di cui all'art. 80 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i; iscrizione alla C.C.I.A.A. con l'indicazione della sede legale, numero, data, attività dichiarata ed esercitata, estremi identificativi dei soggetti abilitati ad impegnare l'Impresa e i relativi poteri. L'attività dichiarata ed esercitata, pena l'esclusione, deve essere pertinente all'oggetto dell'appalto. Gli operatori economici che partecipano in forma associata dovranno dimostrare il possesso dei requisiti di idoneità morale e di affidabilità generica e di idoneità professionale in capo a ciascuno di essi singolarmente considerato;

REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA: precisati nel disciplinare di gara parte integrante e sostanziale del presente bando di gara consultabile nel sito internet <https://stella.regione.lazio.it/Portale>; il possesso dei requisiti verrà dimostrato dai concorrenti nelle forme semplificate previste ai sensi del D.P.R. n. 445/2000. In caso di avalimento dovrà essere presentata la documentazione di cui all'art 89 D.Lgs. 50/2016 s.m.i.;

SEZIONE IV: PROCEDURA.

TIPO DI PROCEDURA: procedura aperta;

CRITERI DI AGGIUDICAZIONE: i criteri specificati nel disciplinare di gara e relativi allegati che è parte integrante del presente bando;

TERMINE PER IL RICEVIMENTO DELLE OFFERTE: entro il giorno XX.XX.2023 h 12:00 (italiana)

TERMINE RICHIESTE DI CHIARIMENTI: entro il giorno XX.XX.2023 h 12:00 (italiana); le richieste di chiarimenti da parte delle Ditte concorrenti dovranno pervenire mediante la piattaforma S.TEL.LA. secondo le modalità esplicitate nelle linee guida per l'utilizzo della piattaforma accessibili dal sito <https://stella.regione.lazio.it/Portale>; le richieste di chiarimenti e le relative risposte saranno pubblicate tramite piattaforma S.TEL.LA. in forma anonima; tutte le comunicazioni sul sito avranno valore di notifica, e, pertanto, è onere dell'impresa verificare il sito fino al termine di presentazione delle offerte e durante tutto l'espletamento della gara.

periodo minimo durante il quale l'offerente è vincolato alla propria offerta: 240 gg. (dal termine ultimo per il ricevimento delle offerte);

SEZIONE VI: ALTRE INFORMAZIONI.

RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO: Sig.ra Claudia Ingegneri.

DATA DI SPEDIZIONE DEL BANDO PER LA PUBBLICAZIONE SUL SUPPLEMENTO ALLA GAZZETTA UFFICIALE DELL'UNIONE EUROPEA: XX/XX/2023

**AZIENDA OSPEDALIERA
SAN GIOVANNI – ADDOLORATA**

=====

- **ESTRATTO DEL BANDO DI GARA N. _____ 2023**

Procedura Aperta

In esecuzione alla deliberazione n. _____ del _____ l'Azienda

INDICE

Procedura Aperta, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii, per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG all'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata, suddivisa in n. 42 lotti. Durata ventiquattro mesi. Importo biennale a base d'asta € € 219.768,80 IVA esclusa

SCADENZA TERMINE RICEVIMENTO OFFERTE giorno _____ h. 12:00 (italiana). A pena di esclusione, l'offerta, sottoscritta dal rappresentante legale in forma di autenticata ex Dpr 445/2000, su carta di valore legale secondo le modalità descritte nel disciplinare di gara parte integrante e sostanziale del presente bando di gara, pena l'irricevibilità dell'offerta e conseguente non ammissione alla gara, dovrà essere presentata entro il predetto termine per via telematica attraverso la piattaforma <https://stella.regione.lazio.it/Portale>.

Il testo integrale del bando di gara, e la documentazione di gara saranno disponibili dal giorno della pubblicazione del bando all'indirizzo informatico <https://stella.regione.lazio.it/Portale> ed è stato inviato all'Ufficio delle Pubblicazioni Ufficiali della UE il _____ e sarà pubblicato integralmente sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea e sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana.

Per informazioni: UOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI – tel. 06-77053620 - fax 06-77053301 – mail acquisizionebenieservizi@hsangiovanni.roma.it

Roma, lì

IL DIRETTORE GENERALE
(Dott.ssa Tiziana Frittelli)

DISCIPLINARE DI GARA

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTRONOMICHE PER ECG, EEG, EMG, ERG** per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

PREMESSA

Gara comunitaria a procedura aperta indetta, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i. (a seguire anche il «Codice»), dall'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata (a seguire anche «A.O. San Giovanni» o «Azienda Ospedaliera» o «Stazione Appaltante») volta all'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti (a seguire, anche «Appalto» o «Fornitura») di cui al Bando di Gara inviato alla G.U.U.E. il

Ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., la presente procedura è interamente svolta attraverso una piattaforma telematica di negoziazione di cui al punto 5) del presente disciplinare.

Il Responsabile del Procedimento nominato dalla Stazione Appaltante ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i. è Sig.ra Claudia Ingegneri.

In ossequio a quanto previsto dall'Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture (ora ANAC) con Deliberazione n. 830 del 21 dicembre 2021, ("Attuazione dell'articolo 1, commi 65 e 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per l'anno 2022"), gli operatori che intendono partecipare alla presente procedura in oggetto (a seguire, anche «Concorrenti» o «Offerenti») sono tenuti al pagamento della contribuzione quale condizione di ammissibilità alla procedura di selezione.

Il Numero di Gara SIMOG è _____

Indicazioni operative sulle modalità di pagamento del contributo sono disponibili sul sito dell'Autorità Nazionale Anticorruzione al seguente link: <https://www.anticorruzione.it/-/portale-dei-pagamenti-di-anac>.

L'importo del contributo è calcolato sul valore stimato d'appalto comprensivo delle eventuali opzioni contrattuali previste nella documentazione di gara.

A riprova dell'avvenuto pagamento del contributo, il partecipante deve inviare e fare pervenire sia nel caso di pagamento on line, sia nel caso di pagamento mediante avviso, copia della ricevuta di pagamento resa disponibile nella sezione "Pagamenti effettuati" del Portale dei pagamenti dell'A.N.A.C., a conclusione dell'operazione di pagamento con esito positivo e alla ricezione, da parte dell'Autorità, della ricevuta telematica, attraverso la piattaforma telematica di negoziazione STELLA.

L'utente iscritto per conto dell'operatore economico dovrà collegarsi al servizio con le credenziali da questo rilasciate e inserire il codice CIG che identifica la procedura alla quale l'operatore economico rappresentato intende partecipare. Il sistema consentirà il pagamento diretto mediante carta di credito oppure la produzione di un modello da presentare a uno dei punti vendita Lottomatica Servizi, abilitati a ricevere il pagamento. Pertanto sono consentite le seguenti modalità di pagamento della contribuzione:

- *online* mediante carta di credito dei circuiti Visa, MasterCard, Diners, American Express. Per eseguire il pagamento sarà necessario collegarsi al "Servizio riscossione" e seguire le istruzioni a video oppure l'emanando manuale del servizio. A riprova dell'avvenuto pagamento, l'utente otterrà la ricevuta di pagamento, da stampare e allegare all'offerta, all'indirizzo di posta elettronica indicato in sede di

iscrizione. La ricevuta potrà inoltre essere stampata in qualunque momento accedendo alla lista dei “pagamenti effettuati” disponibile *on line* sul “Servizio di Riscossione”;

- *in contanti* presso tutti i punti vendita della rete dei tabaccai lottisti abilitati al pagamento di bollette e bollettini, muniti del modello di pagamento rilasciato dal Servizio di riscossione oppure semplicemente comunicando all'addetto del punto vendita il CIG e il proprio Codice Fiscale/Partita IVA. All'indirizzo <http://www.Lottomaticaservizi.it> è disponibile la funzione “Cerca il punto vendita più vicino a te”. Lo scontrino rilasciato dal punto vendita dovrà essere allegato all'offerta. Per i soli operatori economici esteri, sarà possibile effettuare il pagamento anche tramite bonifico bancario internazionale, sul conto corrente bancario n. 4806788, aperto presso il Monte dei Paschi di Siena (IBAN: IT 77 0 01030 03200 0000 04806788), (BIC: PASCITMMROM) intestato all'Autorità Nazionale Anti Corruzione. La causale del versamento deve riportare esclusivamente il codice identificativo ai fini fiscali utilizzato nel Paese di residenza o di sede del partecipante e il codice CIG che identifica la procedura alla quale si intende partecipare. Copia della ricevuta del bonifico effettuato dovrà essere allegata all'Offerta.

A riprova dell'avvenuto pagamento, l'Operatore Economico dovrà allegare all'Offerta copia della ricevuta di pagamento o copia dello scontrino rilasciato dal punto vendita. La Stazione Appaltante accerta il pagamento del contributo mediante consultazione del sistema FVOE. Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema FVOE, la Stazione Appaltante richiede, ai sensi dell'articolo 83, comma 9 del Codice, la presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento.

La mancata presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento può essere sanata ai sensi dell'articolo 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 prima della scadenza del termine di presentazione dell'offerta, la stazione appaltante esclude il concorrente dalla procedura di gara in relazione al lotto per il quale non è stato versato il contributo, ai sensi dell'articolo 1, comma 67 della legge 266/05.

In caso di partecipazione in R.T.I./Consorzio/Rete di imprese il versamento del contributo è unico ed è effettuato dalla impresa mandataria.

1. STAZIONE APPALTANTE

Denominazione Ufficiale: Azienda Ospedaliera San Giovanni-Addolorata

Sede: Roma – 00184 Via dell'Amba Aradam, 9

Telefono: 06/77051

Fax: 06/77053301

Sito: www.hsangiovanni.roma.it

E-mail: acquisizionebenieservizi@hsangiovanni.roma.it

PEC: ao.sga@pec.hsangiovanni.roma.it

Responsabile Unico del Procedimento: dott. Paolo Cavallari

Delibera a Contrarre: /DG del //

2. OGGETTO DELL'APPALTO

Oggetto del presente Appalto è l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti, come meglio specificato nell'allegato 3 Capitolato Tecnico e nell'allegato 7 Elenco prodotti gara.

L'affidamento avviene mediante procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i., con applicazione del criterio prevalentemente dell'offerta economicamente più vantaggiosa, individuata sulla base del miglior rapporto qualità-prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 2 del Codice.

Le caratteristiche tecniche dell'Appalto e le prestazioni delle parti sono dettagliatamente disciplinate nel Capitolato Tecnico e nello Schema di Contratto, allegati al presente Disciplinare.

La Stazione Appaltante stipulerà con l'Aggiudicatario un contratto con cui verrà regolamentato l'affidamento della fornitura oggetto dell'Appalto (a seguire, anche «Contratto»).

Il luogo di consegna della Fornitura è Roma - NUTS ITI43.

Durante il periodo di efficacia, il Contratto potrà essere modificato senza necessità di indire una nuova procedura di affidamento nei casi di cui all'art. 106 del Codice e nel rispetto dei limiti previsti dal medesimo articolo.

Ai sensi dell'art. 106, comma 12, del Codice, la Stazione Appaltante, qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino a concorrenza del quinto dell'importo del Contratto, potrà imporre all'Appaltatore l'esecuzione alle stesse condizioni previste nel Contratto originario. In tal caso l'Appaltatore non potrà far valere il diritto alla risoluzione del Contratto.

Ai sensi dell'art. 76, comma 6 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i. i concorrenti sono tenuti a indicare, in sede di registrazione a S.TEL.LA, l'indirizzo PEC o, solo per i Concorrenti aventi sede in altri Stati membri, indirizzo di posta elettronica, da utilizzare ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5 D.Lgs. 50/2016 s.m.i..

Salvo quanto disposto nel punto 5.2 del presente disciplinare, tutte le comunicazioni tra Stazione Appaltante e Operatori Economici s'intendono validamente ed efficacemente effettuate qualora rese mediante S.TEL.LA all'indirizzo del concorrente indicato in fase di registrazione.

E' onere della ditta concorrente provvedere tempestivamente a modificare i recapiti suindicati secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma accessibili dal sito <https://stella.regione.lazio.it/Portale>.

Eventuali problemi temporanei nell'utilizzo di tali forme di comunicazione, dovranno essere tempestivamente segnalate al Sistema Telematico Acquisti Regione Lazio (S.TEL.LA) (di seguito Agenzia); diversamente la medesima declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

In caso di raggruppamenti temporanei 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 avalimento, la comunicazione recapitata all'Offerente si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

In caso di subappalto, la comunicazione recapitata all'Offerente si intende validamente resa a tutti i subappaltatori indicati.

La documentazione di gara è disponibile sul sito internet: <https://stella.regione.lazio.it/Portale> tramite il quale si accederà alla procedura nonché alla documentazione di gara.

3. IMPORTO A BASE DI GARA

Il valore posto a base d'asta per un periodo 24 mesi (ventiquattro) è complessivamente e presuntivamente stimato in **€219.768,80 (duecentodiciannovemilasettecentosessantotto/80)** al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge. Il valore a base di gara è stato determinato sulla base dell'analisi dei prezzi applicati nel mercato di riferimento in relazione ai fabbisogni presuntivi elaborati dall'Azienda Ospedaliera.

Il valore complessivo di ciascun Lotto è riportato nella tabella che segue:

Lotto	DESCRIZIONE LOTTO	VALORE BIENNALE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA (2 dec.)
1	Elettrodi per EEG	€ 4.040,00
2	Altri Elettrodi per EEG ed accessori	€ 1.726,00
3	Cavetti	€ 1.030,00
4	Elettrodi di stimolazione	€ 2.710,00
5	Elettrodi di stimolazione di massa	€ 160,00
6	Elettrodi di stimolazione digitale	€ 700,00
7	Elettrodi di stimolazione bipolare	€ 1.700,00
8	Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford)	€ 700,00
9	Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford)	€ 900,00
10	Dispositivi per polisonnografia (compatibili con apparecchio Brain Quick Micromed)	€ 545,30
11	Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati	€ 13.577,50
12	Elettrodi per elettromiografia	€ 112,00

13	Elettrodi congiuntivali	€ 1.500,00
14	Adattatori per Elettrocardiografi CARDIOLINE 200+	€ 5.005,00
15	Elettrodi ECG per Monitoraggio a breve termine	€ 39.000,00
16	Elettrodi ECG per Monitoraggio a lungo termine	€ 18.400,00
17	Elettrodi ECG per Monitoraggio a medio- lungo termine	€ 4.300,00
18	Elettrodi ECG neonatali	€ 7.000,00
19	Elettrodi ECG neonatali	€ 180,00
20	Adattatori per Elettrodi ECG	€ 720,00
21	Adattatori per Elettrodi ECG	€ 480,00
22	Elettrodi Precordiali	€ 280,00
23	Elettrodi ECG a pinza	€ 225,00
24	Elettrodi ECG radiotrasparenti	€ 180,00
25	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor iMEC12	€ 2.000,00
26	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Carescare V100 Dinamap	€ 900,00
27	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Masimo RADICAL-7 e SET	€ 2.000,00
28	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor a parete Mindray Beneview T5	€ 2.000,00
29	DM per elettrochirurgia	€ 3.720,00
30	DM per elettrochirurgia	€ 29.000,00
31	DM per elettrochirurgia	€ 1.820,00
32	DM per elettrochirurgia	€ 31.800,00
33	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	€ 6.000,00
34	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	€ 1.500,00
35	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	€ 1.584,00
36	Sistema di monitoraggio della temperatura	€ 11.200,00
37	Aghi per elettrochirurgia ultraecogenici	€ 14.000,00
38	Saturimetro da dito	€ 3.200,00
39	Gel e Paste conduttive	€ 420,00
40	Gel e Paste conduttive	€ 1.900,00
41	Gel e Paste conduttive	€ 960,00
42	Gel e Paste conduttive	€ 594,00

L'Aggiudicatario non potrà pretendere alcun risarcimento, indennizzo o ristoro di sorta da parte della Stazione Appaltante qualora l'esecuzione del contratto dovesse avvenire per quantità inferiori rispetto a quelle stimate nella tabella di cui sopra.

Ai sensi e per gli effetti del comma 3-bis dell'art. 26 del D.Lgs. n. 81 del 9 aprile 2008 e della Determinazione dell'A.N.AC. (già A.V.C.P.) n. 3/08, si attesta che gli oneri di sicurezza per l'eliminazione dei rischi di interferenza del presente Appalto sono pari a **€ 0,00 (euro zero/00)**, trattandosi di forniture di materiali o attrezzature.

È comunque onere dell'Appaltatore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti l'esercizio della propria attività, il Documento di Valutazione dei Rischi, e di provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici connessi alle proprie attività.

Non sono previsti limiti di partecipazione né di aggiudicazione ad un numero massimo di lotti.

4. DURATA DEL CONTRATTO, OPZIONI E RINNOVI

4.1 Durata

L'Appalto oggetto di affidamento avrà una durata di n. **24 (ventiquattro) mesi**, naturali e consecutivi, a decorrere dalla data di stipula contratto medesimo, fatto salvo quanto previsto dall'art. 32, commi 8 e 13 del D.Lgs 50/2016 e s.m.i.

4.2 Opzioni e rinnovi

La Stazione Appaltante si riserva, in via del tutto eventuale e opzionale, previa insindacabile valutazione interna, di prorogare l'Appalto alla scadenza del Contratto, nella misura massima di 6 (sei) mesi, e comunque per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione di un nuovo contraente.

Ai fini dell'art. 35, comma 4, del Codice, il valore massimo stimato dell'appalto, è pari ad € € 274.711,00 (24 mesi + 6 mesi eventuale proroga opzionale) al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge.

La Stazione Appaltante si riserva la facoltà a seguito di valutazione da parte degli utilizzatori, di effettuare consegne complementari e/o ampliare la fornitura esistente.

4.3 Revisione dei prezzi

A partire dalla seconda annualità contrattuale i prezzi sono aggiornati, in aumento o in diminuzione, sulla base dei prezzi standard rilevati dall'ANAC, degli elenchi dei prezzi rilevati dall'ISTAT, oppure, qualora i dati suindicati non siano disponibili, ai fini della revisione dei prezzi, si prenderà in considerazione previa istruttoria, una misura non superiore alla differenza fra l'indice ISTAT dei prezzi al consumo per le famiglie di operai ed impiegati, al netto dei tabacchi, disponibile al momento del pagamento del corrispettivo e l'indice ISTAT corrispondente al mese/anno di sottoscrizione del contratto. La revisione dei prezzi è riconosciuta se le variazioni accertate risultino superiori al 10% rispetto al prezzo originario. La revisione prezzi può essere richiesta per una sola volta per ogni annualità.

5. SISTEMA PER GLI ACQUISTI TELEMATICI (S.TEL.LA)

Per l'espletamento della presente gara, questa A.O. si avvale della piattaforma telematica denominata S.TEL.LA (Sistema Telematico Acquisti Regione Lazio) della Direzione Regionale Centrale Acquisti della Regione Lazio, accessibile sul sito <https://stella.regione.lazio.it/Portale> (in seguito sito).

L'utilizzo della Piattaforma comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, nel predetto documento nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sulla Piattaforma.

La Stazione appaltante non assume alcuna responsabilità per perdita di documenti e dati, danneggiamento di file e documenti, ritardi nell'inserimento di dati, documenti e/o nella presentazione della domanda, malfunzionamento, danni, pregiudizi derivanti all'operatore economico, da:

- difetti di funzionamento delle apparecchiature e dei sistemi di collegamento e programmi impiegati dal singolo operatore economico per il collegamento alla Piattaforma;
- utilizzo della Piattaforma da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare.

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

Al fine della partecipazione alla presente procedura, è indispensabile:

- disporre di personal computer collegato a internet e dotato di un browser;
- disporre di un sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale (SPID) oppure di CIE (Carta di Identità Elettronica oppure di TS-CNS (Tessera Sanitaria – Carta Nazionale dei Servizi); per coloro eventualmente impossibilitati ad utilizzare i suddetti strumenti si rinvia al manuale d'istruzioni di cui al link <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/nuove-modalità-di-accesso-alla-piattaforma-stella>;
- di un domicilio digitale (PEC) presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82;
- di una 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. 445/2000 e ssmmii;
- Registrazione al piattaforma S.TEL.LA; con le modalità e in conformità alle indicazioni di cui al successivo punto 5.1.

Conformemente a quanto previsto dall'art. 52 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., l'offerta per la procedura, i chiarimenti e tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni relativi alla procedura devono essere effettuati esclusivamente attraverso S.TEL.LA e quindi per via telematica, mediante l'invio di documenti elettronici sottoscritti con firma digitale, fatto salvo il caso in cui è prevista la facoltà di invio di documenti in formato cartaceo.

5.1 Registrazione ditte

Ai fini della partecipazione alla presente procedura è indispensabile essere registrati a S.TEL.LA, secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma.

La registrazione a S.TEL.LA 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 di S.TEL.LA dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente l'account all'interno di S.TEL.LA s'intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato.

L'accesso, l'utilizzo di S.TEL.LA 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, negli atti di gara e le guide presenti sul sito, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione nel sito o le eventuali comunicazioni.

5.2 Chiarimenti

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti inviati tramite S.TEL.LA secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma da inoltrare entro le ore 12.00 del giorno _____.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana. Ai sensi dell'art. 74 comma 4 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., 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 S.TEL.LA.

Non saranno ammessi chiarimenti telefonici.

6. OPERATORI ECONOMICI

Sono ammessi alla partecipazione alla procedura tutti i soggetti previsti dall'art. 45 del Codice.

Non sono ammessi a partecipare gli Operatori che si trovino, a causa di atti compiuti o omessi prima o nel corso della procedura, in una delle situazioni di cui all'art. 80, commi 1, 2, 4 e 5, del Codice o di cui alle ulteriori disposizioni normative che precludono soggettivamente gli affidamenti pubblici. Ove ricorrano tali situazioni, l'Azienda Ospedaliera potrà escludere gli Operatori in qualunque momento della procedura.

Si precisa che:

- relativamente alle condanne di cui all'art. 80, comma 1, del Codice, l'esclusione non opera se il reato è stato depenalizzato ovvero se è intervenuta la riabilitazione ovvero se il reato è stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima;
- se la sentenza di condanna definitiva non fissa la durata della pena accessoria dell'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione, ovvero non sia intervenuta riabilitazione, tale durata è pari a cinque anni, salvo che la pena principale sia di durata inferiore, e in tale caso è pari alla durata della pena principale e a tre anni, decorrenti dalla data del suo accertamento

definitivo, nei casi di cui ai commi 4 e 5 del Codice ove non sia intervenuta sentenza di condanna;

- l'Operatore Economico che si trovi in una delle situazioni di cui all'art. 80, comma 1, del Codice, limitatamente alle ipotesi in cui la sentenza definitiva abbia imposto una pena detentiva non superiore a 18 mesi ovvero abbia riconosciuto l'attenuante della collaborazione come definita per le singole fattispecie di reato, ovvero in una delle situazioni di cui al comma 5 del medesimo art. 80 del Codice, sarà ammesso a provare di aver risarcito o di essersi impegnato a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito e di aver adottato provvedimenti concreti di carattere tecnico, organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti. Se la Stazione Appaltante riterrà che le misure di cui al precedente periodo siano sufficienti, l'Operatore Economico non sarà escluso dalla presente procedura. L'Operatore Economico escluso con sentenza definitiva dalla partecipazione alle procedure di appalto non può avvalersi della possibilità prevista dai precedenti periodi nel corso del periodo di esclusione derivante da tale sentenza;
- relativamente ai motivi di esclusione di cui all'art. 80, comma 4, del Codice, si precisa che, ai sensi di quanto disposto dall'art. 10, comma 1, lett. c della Legge 17 gennaio 2022, n. 238, gli operatori economici, limitatamente alle violazioni non definitivamente accertate in materia fiscale (ovvero quelle per le quali sono inutilmente decorsi i termini per adempiere all'obbligo di pagamento e l'atto impositivo o la cartella di pagamento sono stati tempestivamente impugnati), saranno tenuti a dichiarare all'interno del DGUE, esclusivamente le violazioni di importo superiore a 35.000 Euro.
- le cause di esclusione previste dall'art. 80 del Codice non si applicano alle aziende o società sottoposte a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 12-sexies del D.L. 8 giugno 1992, n. 306, convertito in l. 7 agosto 1992, n. 356 o degli articoli 20 e 24 del D.Lgs. 6 settembre 2011 n. 159, e affidate ad un custode o amministratore giudiziario o finanziario, limitatamente a quelle riferite al periodo precedente al predetto affidamento;
- in caso di presentazione di falsa dichiarazione o falsa documentazione, la Stazione Appaltante ne darà segnalazione all'Autorità Nazionale AntiCorruzione ai sensi dell'art. 80, comma 12, del Codice.
- non sono ammessi altresì alla presente procedura gli Operatori che abbiano fornito la documentazione di cui all'articolo 66, comma 2, del Codice o che abbiano altrimenti partecipato alla preparazione della procedura di aggiudicazione dell'Appalto, qualora non sia stato in alcun modo possibile garantire il rispetto del principio della parità di trattamento. In ogni caso, prima di procedere all'esclusione dei soggetti che si trovino nella condizione di cui al precedente periodo, la Stazione Appaltante inviterà entro un termine non superiore a dieci giorni solari i suddetti Operatori a provare che la loro partecipazione alla preparazione della

procedura di aggiudicazione dell'Appalto non costituisce causa di alterazione della concorrenza.

Ai sensi dell'art. 53, comma 16-ter, del D.Lgs. n. 165/2001, i dipendenti che, negli ultimi tre anni di servizio, abbiano esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto di pubbliche amministrazioni non possono svolgere, nei tre anni successivi alla cessazione del rapporto di lavoro, attività lavorativa o professionale presso i soggetti privati destinatari dell'attività della pubblica amministrazione svolta attraverso i medesimi poteri. I contratti conclusi e gli incarichi conferiti in violazione di quanto sopra sono nulli ed è fatto divieto ai soggetti privati che li hanno conclusi o conferiti di contrattare con le pubbliche amministrazioni per i successivi tre anni con obbligo di restituzione dei compensi eventualmente percepiti e accertati ad essi riferiti. Ai sensi dell'art. 21, del D.Lgs. n. 39/2013, ai fini dell'applicazione dei divieti di cui ai precedenti periodi, devono considerarsi dipendenti delle pubbliche amministrazioni anche i soggetti titolari di uno degli incarichi di cui al D.Lgs. n. 39/2013 medesimo, ivi compresi i soggetti esterni con i quali le pubbliche amministrazioni, gli enti pubblici o gli enti privati in controllo pubblico abbiano stabilito un rapporto di lavoro, subordinato o autonomo.

7. MODALITÀ' DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA

L'Offerta dovrà essere redatta in lingua italiana, in conformità alla normativa comunitaria e nazionale vigente in materia di appalti, e sarà vincolante per l'Offerente per il termine di 240 (duecentoquaranta) giorni solari dalla data ultima fissata per la scadenza del termine di presentazione delle Offerte. Ai sensi dell'art. 32, comma 4, del Codice, l'AO si riserva la facoltà di chiedere agli Offerenti il differimento di detto termine 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 della Stazione Appaltante sarà considerato come rinuncia del Concorrente alla partecipazione alla gara.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione in lingua italiana resa ai sensi del D.P.R. n.445 del 2000 e ssmii, sottoscritta con firma digitale dal legale rappresentante della ditta o da persona con comprovati poteri di firma la cui procura sia stata allegata a Sistema. 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 della documentazione amministrativa, si applica l'articolo 83, comma 9 del Codice.

La presentazione dell'offerta (documentazione amministrativa, offerta tecnica e offerta economica) deve essere effettuata su S.TEL.LA secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma, accessibile dal sito <https://stella.regione.lazio.it/Portale/> . **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 su S.TEL.LA entro e non oltre il termine perentorio delle **ore _____ del giorno _____** pena l'esclusione dalla gara del Concorrente.

Ad avvenuta scadenza del sopraddetto termine non sarà riconosciuta valida alcuna offerta, anche se sostitutiva o aggiuntiva a quella precedente; l'offerta presentata non può essere ritirata.

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

Le offerte avranno una validità di 240 giorni dalla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte.

Non saranno ammesse offerte alternative, plurime, condizionate, incomplete, a pena di esclusione.

Fermo restando quanto previsto all'articolo 83, comma 9 del Codice, saranno considerate irregolari le offerte:

- a) che non rispettano i documenti di gara;
- b) ricevute in ritardo rispetto ai termini indicati nel presente Disciplinare;
- c) che saranno giudicate anormalmente basse.

Non saranno accettate offerte alternative.

Saranno considerate inammissibili le offerte:

- in relazione alle quali la commissione giudicatrice ritenga sussistenti gli estremi per informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi;
- che non hanno la qualificazione necessaria;
- il cui prezzo supera l'importo posto a base di gara.

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

La presentazione dell'offerta mediante S.TEL.LA 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 trasmissioni, a lentezza dei collegamenti o a qualsiasi altro motivo, restando esclusa qualsivoglia responsabilità dell'Agenzia/Amministrazione ove per ritardo o disguidi o motivi tecnici o di altra natura, l'offerta non pervenga entro il previsto termine perentorio.

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

In caso il concorrente esoneri l'Agenzia/Amministrazione da qualsiasi responsabilità per malfunzionamenti di ogni natura, mancato funzionamento o interruzioni di funzionamento di S.TEL.LA. L'Azienda si riserva comunque di adottare i provvedimenti che riterrà necessari nel caso di malfunzionamento di S.TEL.LA.

La domanda di partecipazione, le dichiarazioni e tutti i restanti documenti di gara, sono messi a disposizione su S.TEL.LA.

* * *

Si descrivono di seguito le modalità di predisposizione e i contenuti delle Buste A, B e C.

Tutta la documentazione (amministrativa, tecnica ed economica) deve essere firmata digitalmente dal Legale Rappresentante della impresa Concorrente; in caso contrario, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesti i poteri di firma di chi sottoscrive.

BUSTA A - DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA, contenente la seguente documentazione dovrà essere inserita su S.TEL.LA secondo le modalità indicate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma <https://stella.regione.lazio.it/Portale/>:

- A. dichiarazione, da presentarsi sulla base del modello allegato al presente Disciplinare allegato I "Schema dichiarazioni Busta A", redatta in bollo, mediante la quale il Concorrente chiede di partecipare alla gara e accetta incondizionatamente tutte le clausole riportate nel Bando, nel presente Disciplinare di gara ed in tutti i suoi allegati, e fornisce tutte le ulteriori informazioni ivi richieste, in conformità alla normativa vigente.

La domanda di partecipazione, di cui all'allegato I "Schema dichiarazioni Busta A", deve essere presentata nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72 in ordine all'assolvimento dell'imposta di bollo. Il pagamento della suddetta imposta del valore di € 16,00 viene effettuato o tramite il servizio @e.bollo dell'Agenzia delle Entrate o per gli operatori economici esteri tramite il pagamento del tributo con bonifico utilizzando il codice Iban IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale la propria denominazione, codice fiscale (se presente) e gli estremi dell'atto a cui si riferisce il pagamento.

A comprova del pagamento, il concorrente allega la ricevuta di pagamento elettronico rilasciata dal sistema @e.bollo ovvero del bonifico bancario.

In alternativa il concorrente può acquistare la marca da bollo da euro 16,00 ed inserire il suo numero seriale all'interno della dichiarazione contenuta nell'istanza telematica e allegare, obbligatoriamente copia del contrassegno in formato.pdf. Il concorrente si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

- B. dichiarazione presentata in conformità al modello comunitario di "Documento di gara unico europeo" (Schema DGUE), resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000 e ssmii, (oppure, per le imprese Concorrenti non appartenenti a Stati membri 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).

In attesa dell'aggiornamento del modello DGUE a quanto disposto dalle Leggi 55/2019 e 120/2020, si richiede all'operatore di compilare Schema DGUE di cui alla documentazione di gara con le modifiche apportate dalle suddette leggi.

Con le dichiarazioni di cui alle precedenti lettere A e B, il Concorrente attesterà:

- 1) **Relativamente ai requisiti di ordine generale**, la non sussistenza delle cause di esclusione di cui all'art. 80 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i..

Le dichiarazioni attestanti l'insussistenza delle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 1, 2 (prima parte) e 5 lettera l), oltre che dal legale rappresentate (o altro soggetto abilitato ad impegnare all'esterno l'operatore) che compilerà il DGUE, potranno essere rese individualmente anche dai seguenti soggetti attualmente in carica:

- in caso di impresa individuale: titolare e direttore tecnico,
- in caso di società in nome collettivo: soci e direttore tecnico,
- in caso di società in accomandita semplice: soci accomandatari e direttore tecnico,
- in caso di altri tipo di società o consorzio: membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, ivi compresi institori e procuratori generali, dei membri degli organi con poteri di direzione o di vigilanza o dei soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, direttore tecnico, socio unico persona fisica o socio di maggioranza, in caso di società con meno di quattro soci. Si precisa che, in caso di due soli soci, persone fisiche, i quali siano in possesso ciascuno del 50% della partecipazione azionaria, le dichiarazioni vanno rese da entrambi i soci.

In alternativa rispetto a quanto previsto nel periodo precedente, le dichiarazioni potranno essere rese, per sé e per tutti i soggetti sopra indicati, dal soggetto che sottoscrive il DGUE, per quanto a propria conoscenza.

Per i soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, la dichiarazione è resa, per quanto a propria conoscenza, dal soggetto che sottoscrive il DGUE.

In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione di azienda, la dichiarazione è resa anche dagli amministratori muniti di poteri di rappresentanza e direttore tecnico, che hanno operato presso la società incorporata, fusasi o che ha ceduto l'azienda, nell'ultimo anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara. Anche per tali soggetti, la dichiarazione è resa, per quanto a propria conoscenza, dal soggetto che sottoscrive il DGUE;

- 2) di essere iscritto per attività inerenti ai beni oggetto di gara al Registro delle Imprese o in uno dei registri professionali o commerciali dello Stato di residenza se si tratta di uno Stato dell'UE, in conformità con quanto previsto dall'art. 83 comma 3, D.Lgs. n. 50/2016 s.m.i.;
- 3) nel solo caso in cui il Concorrente intenda ricorrere al subappalto, la seguente documentazione, ai sensi e nei limiti di quanto previsto dalla normativa e nel paragrafo "Subappalto", pena la mancata autorizzazione al subappalto stesso:
- la dichiarazione di subappalto, resa dal legale rappresentante dell'offerente o dal soggetto abilitato a impegnare l'operatore, nella quale l'offerente:

indichi le prestazioni che intende eventualmente subappaltare ai sensi dell'art. 105, comma 4, lett. c) del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i. nei limiti posti dalla vigente normativa dell'importo contrattuale massimo subappaltabile;

- 4) l'insussistenza in capo al Concorrente di provvedimenti di cui agli 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, ai sensi di quanto previsto dall'art. 80, comma 2, seconda parte, del Codice, e l'insussistenza di ogni altra causa ostativa alla stipula dei contratti pubblici ai sensi della normativa vigente.

Relativamente ai requisiti economico - finanziari

- 5) aver realizzato un fatturato specifico medio annuo relativo a forniture analoghe a quelle oggetto del Lotto/i per il/i quale/i si partecipa, riferito agli ultimi tre esercizi finanziari, il cui bilancio o altro documento fiscale o tributario equivalente sia stato già approvato alla data di pubblicazione del Bando, non inferiore al valore complessivo annuale posto a base di gara (importo complessivo a base d'asta di cui al Paragrafo 2 del presente Disciplinare diviso per le annualità di durata contrattuale, al netto dell'opzione di proroga) relativo al/ai Lotto/Lotti per cui si partecipa.

l) In particolare, il fatturato richiesto per ciascun Lotto è il seguente:

LOTTO	VALORE POSTO A BASE D'ASTA DEL LOTTO (12 MESI) IVA ESCLUSA
1	€ 2.020,00
2	€ 863,00
3	€ 515,00
4	€ 1.355,00
5	€ 80,00
6	€ 350,00
7	€ 850,00
8	€ 350,00
9	€ 450,00
10	€ 272,65
11	€ 6.788,75
12	€ 56,00
13	€ 750,00
14	€ 2.502,50
15	€ 19.500,00
16	€ 9.200,00
17	€ 2.150,00

18	€ 3.500,00
19	€ 90,00
20	€ 360,00
21	€ 240,00
22	€ 140,00
23	€ 112,50
24	€ 90,00
25	€ 1.000,00
26	€ 450,00
27	€ 1.000,00
28	€ 1.000,00
29	€ 1.860,00
30	€ 14.500,00
31	€ 910,00
32	€ 15.900,00
33	€ 3.000,00
34	€ 750,00
35	€ 792,00
36	€ 5.600,00
37	€ 7.000,00
38	€ 1.600,00
39	€ 210,00
40	€ 950,00
41	€ 480,00
42	€ 297,00

Si precisa che:

- per ultimo triennio si intende quello comprensivo degli ultimi tre esercizi finanziari il cui bilancio sia stato approvato al momento della pubblicazione del Bando;
- la previsione di fatturati specifici minimi per la partecipazione alla presente procedura è giustificata dalla delicatezza degli interessi in gioco, dalla peculiare natura dei beni e dalla complessità delle prestazioni di cui all'Appalto, tali da richiedere operatori qualificati e caratterizzati da esperienza adeguata a garantire la continuità e la fruizione dello stesso, necessari ad assicurare la corretta esecuzione delle prestazioni contrattuali, tenuto conto

della necessità dell'Azienda di garantire all'utenza prestazioni conformi ai Livelli Essenziali di Assistenza;

- è ammesso l'avvalimento dei requisiti, secondo quanto previsto dal Paragrafo "Avvalimento";
- in caso di partecipazione in R.T.I./Consorzio/Rete di imprese, il requisito di cui al presente punto 5) – fatturato – deve essere raggiunto sommando i fatturati delle singole imprese, fermo restando che l'impresa mandataria, ai sensi dell'art. 83, comma 8, del Codice, deve in ogni caso possedere i requisiti ed eseguire le prestazioni in misura maggioritaria. Nel caso di consorzi di cui alle lettere b) e c) dell'art. 45 comma 2 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i. troverà applicazione quanto disposto dall'art. 47 dello stesso D.Lgs. 50/2016 s.m.i..

All'interno della Busta A, oltre a quanto sopra richiesto, dovranno inoltre essere inseriti:

- 1) **in caso di avvalimento**, la documentazione richiesta al paragrafo "Avvalimento" del presente Disciplinare;
- 2) **garanzia provvisoria**, ossia copia del certificato di deposito, in caso di garanzia provvisoria prestata tramite deposito cauzionale, ovvero documento originale, se prestato tramite fideiussione bancaria o polizza assicurativa, come descritto al paragrafo "garanzia provvisoria" del presente Disciplinare;
- 3) **impegno di un fideiussore** a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto di cui all'art. 103 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., rilasciata in conformità allo schema tipo, di cui al comma 9 dell'art. 103, del Codice, come previsto dal D.M. 16 settembre 2022, n. 193, qualora la ditta Concorrente risulti aggiudicataria, come descritto al paragrafo "garanzia provvisoria" del presente Disciplinare. In caso di prestazione della garanzia a mezzo di fideiussione bancaria o assicurativa, l'impegno potrà già essere contenuto nella fideiussione stessa;
- 4) **Allegato 8 Patto di integrità**, debitamente sottoscritto dal Legale Rappresentante della impresa Concorrente o persona munita di comprovati poteri di firma la cui procura sia stata prodotta all'interno della Busta A (in caso di R.T.I./Consorzi ordinario o Reti di impresa il documento deve essere presentato da tutte le imprese aderenti al R.T.I./Consorzio o Rete di impresa. Nel caso di **Consorzi** di cui alle lettere b) e c) dell'art. 45 comma 2 D.Lgs. n. 50/2016 s.m.i., il documento deve essere presentato, oltre che dal Consorzio, anche dalle altre consorziate individuate, in sede di offerta quali esecutrici delle prestazioni; è assimilata a tale tipologia di Consorzio, la Rete di Imprese dotata di organo comune con poteri di rappresentanza e soggettività giuridica e dal Consorzio);
- 5) **Allegato 10 Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo**;
- 6) **PASSOE**: copia del documento attestante l'attribuzione del PASSOE da parte del servizio FVOE;
- 7) prova dell'avvenuto pagamento della contribuzione dovuta dall'Offerente all'A.N.AC., con riferimento alla presente procedura;

- 8) solo qualora l'Operatore intenda usufruire dei benefici di riduzione della garanzia provvisoria, documentazione in originale o copia autentica ex D.P.R. 445/2000 e ssmii delle certificazioni, registrazioni, marchi, impronte o attestazioni, come previsti dal successivo Paragrafo 8, oppure (ove applicabile) dichiarazione, sottoscritta, rilasciata dall'Ente Competente attestante il possesso dei requisiti di cui sopra. Tale dichiarazione dovrà riportare il numero del documento, l'organismo che lo ha rilasciato/approvato, la data del rilascio/approvazione, la data di scadenza, l'attuale vigenza. In alternativa, il possesso dei suddetti requisiti potrà essere oggetto di idonea dichiarazione resa dal concorrente ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. 445/2000 e ssmii, attestante il possesso degli stessi, come riportato nella Dichiarazione Sostitutiva, sottoscritta da soggetto avente i poteri necessari per impegnare l'operatore nella presente procedura;

In caso di operatori economici ausiliari aventi sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. "black list"

- 9) dichiarazione dell'ausiliaria del possesso dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi (art. 37 del d.l. 78/2010, conv. in l. 122/2010) oppure dichiarazione dell'ausiliaria di aver presentato domanda di autorizzazione ai sensi dell'art. 1 comma 3 del d.m. 14.12.2010 con allegata copia conforme (copia per immagine, es: scansione di documento cartaceo, resa conforme con dichiarazione firmata digitalmente) dell'istanza di autorizzazione inviata al Ministero.

Il curatore del fallimento, autorizzato all'esercizio provvisorio, ovvero l'impresa ammessa al concordato con continuità aziendale, possono partecipare alla presente procedura su autorizzazione del giudice delegato, come previsto dall'art. 110, commi 3, 4 e 5, del Codice.

Il curatore del fallimento, autorizzato all'esercizio provvisorio, ovvero l'impresa ammessa al concordato con continuità aziendale devono nel DGUE i riferimenti all'autorizzazione del giudice delegato.

Nei casi di cui all'art. 110, comma 5 del Codice, il curatore o l'impresa in concordato dovranno avvalersi di un altro operatore in possesso dei requisiti di carattere generale, di capacità finanziaria, tecnica, economica, nonché di certificazione, richiesti per l'affidamento dell'appalto, che si impegni nei confronti del Concorrente e della Stazione Appaltante a mettere a disposizione, per la durata del contratto, le risorse necessarie all'esecuzione dell'appalto e a subentrare all'impresa ausiliata nel caso in cui questa nel corso della gara, ovvero dopo la stipulazione del contratto, non sia per qualsiasi ragione più in grado di dare regolare esecuzione all'appalto o alla concessione, nei seguenti casi: a) se l'impresa non è in regola con i pagamenti delle retribuzioni dei dipendenti e dei versamenti dei contributi previdenziali e assistenziali; b) se l'impresa non è in possesso dei requisiti aggiuntivi che l'ANAC individua con apposite linee guida.

Quanto richiesto alle lettere precedenti deve essere sottoscritto dal Legale Rappresentante della impresa Concorrente; in caso contrario, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesti i poteri di firma di chi sottoscrive.

Il mancato versamento del contributo ad ANAC è causa di esclusione dalla gara.

La documentazione amministrativa dovrà essere priva, a pena di esclusione dalla gara, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'Offerta Economica.

SOCCORSO ISTRUTTORIO

Ai sensi del comma 9 dell'art. 83 D.Lgs. 50/2016 s.m.i., le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda di partecipazione possono essere sanate attraverso la procedura del soccorso istruttorio. In particolare, può essere sanata la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del documento di gara unico europeo (DGUE), con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica.

L' A.O. San Giovanni assegnerà alla ditta Concorrente un termine, non superiore a 10 giorni, perchè siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicandone il contenuto ed i soggetti che le devono rendere.

In caso di inutile decorso del termine di regolarizzazione, il Concorrente è escluso dalla gara.

Costituiscono, infine, irregolarità essenziali non sanabili le carenze della documentazione che non consentono l'individuazione del contenuto o del soggetto responsabile della stessa.

MODALITÀ DI VERIFICA DEI REQUISITI DI PARTECIPAZIONE

In ordine alla veridicità delle dichiarazioni presentate circa il possesso dei requisiti generali e speciali l' A.O. San Giovanni procederà a verifiche, secondo quanto disposto dall'art. 85, comma 5, D.Lgs. 50/2016 s.m.i.

In particolare, ai fini della suddetta comprova, si procederà a richiedere la presentazione, entro il termine di 10 giorni dalla relativa richiesta, dei mezzi di prova di cui allegato XVII del Codice, Parte I, lettera b) e c).

Saranno in ogni caso richiesti all'Operatore, anche attraverso il sistema FVOE, i seguenti mezzi di prova per i **requisiti di capacità economico-finanziaria:**

- I. le fatture relative a servizi analoghi a quelli oggetto dell'Appalto, realizzati nel triennio di riferimento, a comprova del possesso del fatturato specifico dichiarato.

In caso di comprovata difficoltà a produrre un elevato numero di fatture, le medesime potranno essere sostituite da una dichiarazione del revisore contabile, anche esterno alla società, o del collegio sindacale, nella quale si attesti, in forma sostitutiva ex artt. 46 e 47 del d.P.R. n. 445/2000 e ssmmii:

- che le fatture di cui all'elenco contestualmente allegato corrispondono esattamente, per oggetto, alle attività necessarie a concorrere al fatturato specifico richiesto a titolo di requisito di ammissione;
- quale sia l'ammontare della loro sommatoria, da indicarsi esattamente al netto di IVA e/o di altre imposte e contributi di legge;

- II. in caso di committenti pubblici (amministrazioni ed enti pubblici), i certificati, rilasciati e vistati dalle amministrazioni e dagli enti pubblici destinatari dei servizi [oppure delle forniture],

contenenti l'indicazione dei valori oggetto di fatturazione e del triennio di riferimento;

- III. in caso di committenti privati, i contratti, o in via subordinata e gradata, la dichiarazione del soggetto privato committente che la prestazione è stata effettivamente resa, con l'indicazione dei valori oggetto di fatturazione e del triennio di riferimento;

Ove le informazioni sui fatturati non siano disponibili, per le imprese che abbiano iniziato l'attività da meno di tre anni, i requisiti di fatturato devono essere rapportati al periodo di attività.

Si precisa che qualora la ditta Concorrente non sia in grado, per giustificati motivi, di presentare quanto richiesto, può provare la propria capacità economica e finanziaria mediante qualsiasi altro documento, ritenuto idoneo dall' A.O. San Giovanni, ai sensi dell'art. 86, comma 4, D. Lgs. 50/2016 s.m.i..

La verifica del possesso dei requisiti comprovabili mediante i documenti indicati all'art. 5 della Delibera ANAC n. 464/2022 avviene, ai sensi dell'articolo 81, comma 1, del Codice e della suddetta delibera, attraverso l'utilizzo della BDNCP e, nello specifico, mediante il FVOE.

Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia l'acquisizione dei dati, ai fini della verifica del possesso dei requisiti di carattere generale è effettuata ai sensi dell'articolo 40, comma 1 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445 del 28/12/2000 e ss.mm.ii. e la relativa verifica è svolta con le modalità previste dall'articolo 71, comma 2, del medesimo decreto.

In caso di esito negativo delle verifiche, si procede alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. L'appalto viene aggiudicato, quindi, al secondo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati

Al fine di consentire l'utilizzo da parte dell'A.O. San Giovanni del sistema FVOE, tutte le ditte Concorrenti devono, registrarsi al sistema FVOE sul sito www.anticorruzione.it (Servizi ed accesso riservato – FVOE) secondo le istruzioni ivi contenute e richiedere il PassOE per la presente procedura. Le indicazioni operative per la registrazione nonché i termini e le regole tecniche per l'acquisizione, l'aggiornamento, la consultazione dei dati e il caricamento dei documenti sono presenti sul sito: www.anticorruzione.it. La ditta Concorrente, individuata la procedura di gara cui intende partecipare, ottiene dal sistema il c.d. PASSOE, che deve essere inserito all'interno della Busta A.

Nel caso in cui una ditta Concorrente non abbia proceduto alla registrazione presso il sistema FVOE e/o non abbia ottenuto il PASSOE per partecipare alla presente procedura, l' A.O. San Giovanni provvederà con apposita comunicazione, ad assegnare un termine per la registrazione e/o l'acquisizione del PASSOE.

BUSTA B - OFFERTA TECNICA, contenente la seguente documentazione **a pena di esclusione**, dovrà essere inserita su S.TEL.LA secondo le modalità indicate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma:

I.	una Relazione Tecnica, redatta in lingua italiana, della lunghezza massima di 10 (dieci) pagine solo fronte, esclusi eventuali allegati, che sia coerente con quanto previsto nel Capitolato tecnico allegato al presente Disciplinare e che contenga: <ul style="list-style-type: none">• una descrizione dettagliata, dei dispositivi offerti e dei beni concessi in comodato d'uso, se
----	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

	<p>previsti, al fine di poter consentire la valorizzazione dei criteri di valutazione del merito tecnico, come individuati per ciascun Lotto nel Capitolato tecnico;</p> <ul style="list-style-type: none">• un dettagliato del programma dei tempi di consegna dei dispositivi offerti e dei beni concessi in comodato d'uso se previsti, da cui risultino anche i tempi di consegna ovvero di sostituzione dei prodotti difettosi;• un piano contenente la descrizione delle modalità di erogazione del servizio di manutenzione ed assistenza tecnica e impegno a rispettare le prescrizioni contenute nel Capitolato tecnico in merito al servizio di manutenzione e assistenza tecnica del/dei sistema/i offerto/i in comodato d'uso gratuito. <p>La relazione tecnica dovrà contenere tutti gli elementi necessari ed indispensabili all'individuazione ed alla valutazione dei requisiti tecnici del prodotto proposto secondo quanto richiesto nel Capitolato tecnico:</p>
2.	<p>Scheda tecnica relativa dei dispositivi offerti e ai beni concessi in comodato d'uso, in italiano oppure in lingua straniera con allegata traduzione in lingua italiana autocertificata ai sensi del DPR 445/2000 e ssmmii, con l'indicazione delle seguenti informazioni: denominazione; descrizione; codici; destinazione d'uso; contenuto del kit (se del caso); sterilizzazione: tipo e durata; marcatura CE; classe, ente notificato; numero registrazione repertorio DM; CND; produttore; rappresentante e distributore in Italia; confezionamento; caratteristiche: codice, materiale, misura, lunghezza, ecc.; quanto altro ritenuto idoneo per la valutazione di quanto offerto. La scheda tecnica dovrà contenere tutti gli elementi necessari ed indispensabili all'individuazione ed alla valutazione dei requisiti tecnici del prodotto proposto secondo quanto richiesto nel Capitolato tecnico;</p>
3.	<p>Certificato CE rilasciato dall'Organismo notificato con riferimento sia ai dispositivi medici offerti, sia ai beni concessi in comodato d'uso ove presenti, in copia autenticata, con allegata traduzione autocertificata ai sensi del DPR 445/2000 e ssmmii se in lingua originale non italiana;</p>
4.	<p>Autodichiarazione sostitutiva della seguente documentazione tecnica predisposta dal produttore che consenta la valutazione delle conformità del prodotto ai requisiti di legge:</p> <ul style="list-style-type: none">• Dichiarazione di conformità secondo quanto previsto nel Regolamento (UE) 2017/745;• Destinazione d'uso per la quale il Dispositivo è stato registrato, come previsto dal Regolamento (UE) 2017/745;• Sistema completo di garanzia di qualità, come previsto dal Regolamento (UE) 2017/745;• Certificazione che il prodotto non è stato segnalato per difetti o danni gravi;• Documentazione, per i dispositivi in PVC, dell'eventuale assenza/presenza di Ftalati (indicare relativi riferimenti);• Certificazione, qualora i prodotti siano sterilizzati ad ossido di etilene, che la quantità residua di

	gas è conforme a quanto previsto dalla normativa vigente;
5.	Depliant illustrativi per ogni prodotto offerto, da individuare tramite il numero progressivo e alla denominazione dell'elenco di appartenenza;
6.	Elenco delle strutture sanitarie presso le quali vengono commercializzati i prodotti offerti;
7.	Offerta economica senza prezzi;
8.	La scheda fornita nell'allegato 7 "Elenco Prodotti in Gara", compilata negli elementi richiesti e nelle modalità ivi specificate, disponibile su foglio di lavoro M.S. office-excel. La scheda dovrà essere restituita nello stesso formato excel.

- copia di un **documento di identità di ciascun soggetto sottoscrittore**, in corso di validità.

Tutta la documentazione tecnica deve essere firmata digitalmente dal Legale Rappresentante della Concorrente o persona munita di comprovati poteri di firma, la cui procura sia stata prodotta nella documentazione amministrativa (in caso di R.T.I. si veda il paragrafo "Partecipazioni di RTI e Consorzi"). Qualora non già prodotta nell'ambito della documentazione amministrativa, dovrà essere prodotta nella medesima documentazione tecnica anche copia fotostatica della fonte dei poteri del soggetto sottoscrittore.

La Commissione Giudicatrice potrà invitare le Ditte Concorrenti a fornire chiarimenti/integrazioni 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 dei servizi e delle caratteristiche tecniche offerti da parte della Commissione Giudicatrice, **comporta l'esclusione dalla gara.**

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

SEGRETI TECNICI E COMMERCIALI

La ditta Concorrente deve dichiarare quali tra le informazioni fornite, inerenti all'offerta presentata, costituiscano segreti tecnici e commerciali, pertanto coperte da riservatezza (ex art. 53 D.Lgs. 50/2016 s.m.i.).

In base a quanto disposto dall'art. 53 comma 5 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., il diritto di accesso agli atti e ogni forma di divulgazione sono esclusi in relazione alle informazioni fornite dagli offerenti nell'ambito delle offerte che costituiscono, secondo **motivata e comprovata** dichiarazione dell'offerente, segreti tecnici o commerciali.

Al 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 dell'offerente.

La ditta Concorrente inserisce all'interno della Busta B, in una **ulteriore busta denominata “SEGRETI TECNICI E COMMERCIALI”**, la dichiarazione sulle parti dell'offerta coperte 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'A.O. San Giovanni si riserva comunque di valutare la compatibilità dell'istanza di riservatezza con il diritto di accesso dei soggetti interessati.

CAMPIONATURA

In caso di partecipazione ad un Lotto per il quale l'allegato 7 Elenco prodotti gara DM Elettromedicali ECG, EEG, EMG, ERG richieda la campionatura, si applicano le previsioni di cui al presente paragrafo.

I Concorrenti dovranno presentare, pena l'esclusione, **nel medesimo termine previsto per la presentazione dell'offerta**, campionatura gratuita nella misura di 3 pz di ciascun prodotto.

Il plico contenente i campioni, sigillato con sistema idoneo, controfirmato sui lembi, deve essere inviato al seguente indirizzo:

*Azienda Ospedaliera San Giovanni – Addolorata
Via dell'Amba Aradam 9 - 00184 Roma
Ufficio accettazione posta e protocollo*

indicando in modo evidente all'esterno del contenitore la dicitura “Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti – CAMPIONATURA DI GARA – PLICO N. [...] – LOTTO/I [...]” nonché la dicitura: PER LA U.O.C. Acquisizione di Beni e Servizi.

Nel caso la campionatura richiesta richieda un numero di plichi superiore ad 1 (uno) questi dovranno essere numerati progressivamente ed essere riportati nel dettaglio della distinta riepilogativa da inserire nella busta B – Documentazione tecnica – in corrispondenza del prodotto campionato in elenco.

Il plico può essere inviato mediante servizio postale, a mezzo di raccomandata con avviso di ricevimento, o mediante corrieri privati o agenzie di recapito debitamente autorizzati, ovvero consegnato a mano da un incaricato dell'Impresa concorrente – limitatamente a tale ultimo caso verrà rilasciata apposita ricevuta con l'indicazione dell'ora e della data di consegna.

Gli orari di apertura dell'ufficio protocollo, fermo restando il termine perentorio sopra indicato, sono:

- giorni feriali, dal lunedì al giovedì, dalle ore 8:30 alle ore 12:00 e dalle ore 15:00 alle ore 16:00;
- giorni prefestivi e venerdì, dalle ore 8:30 alle ore 12:00.

L'A.O. San Giovanni declina ogni responsabilità in ordine a disguidi postali o di altra natura che impediscano il recapito del plico entro il termine predetto.

Qualora la Commissione Giudicatrice, nel corso della valutazione della documentazione tecnica presentata nell'ambito della Busta B ravvisi la necessità di visionare ulteriori prodotti campioni, i concorrenti dovranno trasmettere i prodotti richiesti nella quantità indicata, entro 7 giorni naturali e consecutivi dalla relativa richiesta al medesimo indirizzo di spedizione del Plico. La Commissione si riserva la facoltà di effettuare prove in vivo. Il materiale che forma oggetto di campionatura dovrà esattamente corrispondere per modello, qualità e caratteristiche tecniche a quello per cui è stata proposta offerta tecnica ed economica e avere un tempo residuo di sterilità pari ad almeno sei mesi. La campionatura si intende in ogni caso presentata e ceduta a titolo gratuito alla A.O. San Giovanni Addolorata e, pertanto, non sarà restituita. L'eventuale campionatura dei prodotti offerti dalle Concorrenti che risulteranno aggiudicatarie della Fornitura costituirà parametro di valutazione della Fornitura nel corso della vigenza del rapporto contrattuale al fine di verificare la corrispondenza del prodotto aggiudicato con quello fornito nel corso dell'intera Fornitura.

BUSTA C: OFFERTA ECONOMICA, contenente la seguente documentazione **a pena di esclusione**, dovrà essere inserita su S.TEL.L@ secondo le modalità indicate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma:

- **dettaglio dell'Offerta Economica**, sulla base dello "Schema di Offerta Economica" Allegato 2 al presente Disciplinare. In caso di libera compilazione a cura dell'Operatore Economico, l'Offerta Economica dovrà comunque contenere tutti gli elementi riportati nei predetti *form*. Ciascun "Schema di Offerta Economica" allegata sub 2 al presente Disciplinare dovrà essere compilato in ogni parte secondo quanto indicato nello stesso e segnatamente: estremi identificativi della ditta, descrizione del prodotto offerto con indicazione della gamma o misure come richieste nella descrizione del prodotto dell'Allegato 3 Capitolato Tecnico, codice del prodotto e prezzo unitario;
- ai sensi dell'art. 95, comma 10, D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i., il Concorrente deve indicare i propri costi della manodopera e gli oneri aziendali in materia di salute e sicurezza sui posti di lavoro. Detti costi relativi alla sicurezza connessi con l'attività d'impresa, dovranno risultare congrui rispetto all'entità e le caratteristiche delle prestazioni oggetto dell'appalto;
 - copia di un **documento di identità** di ciascun soggetto sottoscrittore, in corso di validità.

Nell'ambito dell'Offerta Economica dovrà essere indicato:

- il prezzo unitario offerto per ciascun prodotto, IVA esclusa, in cifre e in lettere, espresso con un numero di decimali non superiore a 2 (due);
- il valore complessivo offerto per singolo articolo, IVA esclusa, in cifre e in lettere, determinato

moltiplicando il prezzo unitario offerto per le quantità richieste espresso con un numero di decimali non superiore a 2 (due).

I valori offerti, al netto dell'IVA, dovranno essere indicati sia in cifre che in lettere. In caso di discordanza fra il valore indicato in cifre e quello in lettere, sarà ritenuta valida l'Offerta in lettere.

In caso di discordanza tra gli importi unitari e il valore complessivo per singolo articolo, sarà ritenuto valido l'importo unitario e il valore complessivo dell'articolo sarà ricalcolato moltiplicando il prezzo unitario offerto per le relative quantità.

In caso di discordanza tra l'importo risultante dalla sommatoria dei valori complessivi per singoli articoli e l'importo indicato quale valore complessivo per l'Appalto, sarà ritenuto valido l'importo risultante dalla sommatoria dei valori complessivi per singoli articoli.

In caso di indicazione di valori recanti un numero di cifre decimali dopo la virgola superiore a 2, saranno considerate esclusivamente le prime 2 cifre decimali, senza procedere ad alcun arrotondamento.

Non sono ammesse Offerte alternative o condizionate, **a pena di esclusione**.

Ai fini della formulazione dell'offerta economica si precisa che non saranno ammesse offerte in aumento rispetto ai valori posti a base di gara.

L'Offerta Economica non potrà presentare correzioni che non siano espressamente confermate e sottoscritte a margine dall'Offerente, lasciando in evidenza gli elementi oggetto di correzione.

Nell'ambito della propria offerta economica, il Concorrente dovrà dichiarare di mantenere vincolata l'offerta per un periodo non inferiore a 240 giorni dalla scadenza del termine per la presentazione delle offerte.

La Dichiarazione di Offerta Economica dovrà essere sottoscritta digitalmente. In caso di sottoscrizione dell'Offerta Economica a mezzo di soggetto diverso dal legale rappresentante, qualora non già prodotta nell'ambito della "Busta A" o della "Busta B", dovrà essere prodotta nella "Busta C" anche copia della fonte dei poteri del soggetto sottoscrittore.

8. PARTECIPAZIONE DI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI DI IMPRESE (R.T.I.), DI CONSORZI E RETI DI IMPRESE

È ammessa la partecipazione di Imprese temporaneamente raggruppate o raggruppande nonché di Consorzi e di Reti di Imprese, con l'osservanza della disciplina di cui agli artt. 45, 47 e 48 D.Lgs. n. 50/2016, ovvero, per le Imprese stabilite in altri paesi membri dell'UE, nelle forme previste nei paesi di stabilimento.

Secondo quanto disposto dall'art. 48, comma 7, del D.Lgs. n. 50/2016, non è ammesso che un'Impresa partecipi alla gara singolarmente e quale componente di un R.T.I. o di un Consorzio o di una Rete di Imprese, ovvero che partecipi a R.T.I. o Consorzi o Reti di Imprese diverse, **pena l'esclusione dalla gara** dell'Impresa medesima e dei R.T.I. o Consorzi o Rete alla quale l'Impresa partecipa.

Ai sensi dell'art. 80, comma 5, lettera m), del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., **saranno escluse dalla gara** le ditte Concorrenti che si trovino, rispetto ad altro partecipante alla gara, in una situazione di controllo di cui

all'art. 2359 c.c. 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.

Ai sensi dell'art. 48, comma 9, del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., è vietata l'associazione in partecipazione sia durante la procedura di gara sia successivamente all'aggiudicazione, salvo quanto previsto all'art. 105, comma 20, seconda parte del Codice. Salvo quanto disposto ai commi 17, 18 e 19, del citato art. 48, è vietata inoltre qualsiasi modificazione alla composizione dei raggruppamenti temporanei e dei consorzi ordinari di concorrenti rispetto a quella risultante dall'impegno presentato in sede di offerta. Ai sensi dell'art. 48, comma 19-bis, del Codice,

Le previsioni di cui ai commi 17, 18 e 19 dell'art. 48 del Codice:

- trovano applicazione anche con riferimento ai soggetti di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b), c) ed e) del Codice, ai sensi di quanto previsto dal comma 19-bis dell'art. 48 del Codice;
- trovano applicazione anche laddove le modifiche soggettive ivi contemplate si verificano in fase di gara, ai sensi dell'art. 48, comma 19-ter del Codice.

È consentito, per le ragioni indicate ai succitati commi 17, 18 e 19 o per fatti o atti sopravvenuti, ai soggetti di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, designare, ai fini dell'esecuzione dell'appalto, un'impresa consorziata diversa da quella indicata in sede di gara, a condizione che la modifica soggettiva non sia finalizzata ad eludere in tale sede la mancanza di un requisito di partecipazione in capo all'impresa consorziata, ai sensi del comma 7-bis dell'art. 48 del Codice.

E' fatto divieto ai Concorrenti di partecipare alla gara in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di operatori economici, ovvero di partecipare alla gara anche in forma individuale qualora abbiano partecipato alla gara medesima in raggruppamento o consorzio ordinario di operatori economici.

I Consorzi di cui all'art. 45 comma 2 lett. b) e c), e le Reti di Impresa dotate di organo comune con poteri di rappresentanza e soggettività giuridica ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, D.L. n. 5/2009, dovranno indicare, in sede di offerta, per quale/i consorziato/i o retista/i concorre e solo a questi ultimi è fatto divieto di partecipare alla gara in qualsiasi altra forma.

Le ditte Concorrenti che intendano presentare un'offerta per la presente gara in R.T.I. o con l'impegno di costituire un R.T.I., ovvero in Consorzi o in Rete di Imprese, dovranno osservare le seguenti condizioni, in aggiunta rispetto a quanto già previsto nell'ambito del presente Disciplinare:

I all'interno delle Buste A, B e C si dovrà riportare l'intestazione:

- di tutte le Imprese raggruppande/consorziande/retiste, in caso di R.T.I./ consorzio ordinario/rete non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta;
- dell'Impresa mandataria o dell'impresa che riveste la funzione di organo comune, in caso di R.T.I./Rete di Impresa formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;
- del Consorzio ordinario se formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;
- del Consorzio stabile.

2 Con riferimento al contenuto della Busta A:

- nel caso di offerta presentata da un raggruppamento o da un consorzio (non ancora costituiti e già costituiti), come definiti all'art. 45, comma 2°, lett. d) ed e), del Codice, in combinato disposto con le disposizioni dell'art. 48 del medesimo Codice, la Dichiarazione Sostitutiva di cui all'allegato I e il DGUE dovranno essere presentati e sottoscritti da ogni componente del raggruppamento o del consorzio;
- nel caso di offerta presentata dai consorzi di cui all'art. 45 comma 2°, lett. b) e c), del Codice, la Dichiarazione Sostitutiva di cui all'allegato I e il DGUE dovranno essere presentati e sottoscritti dal consorzio e da tutte le imprese consorziate indicate quali concorrenti;
- nel caso di Rete di Imprese in cui la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e di soggettività giuridica, ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, D.L. n. 5/2009, la Dichiarazione Sostitutiva di cui all'allegato I e il DGUE dovranno essere presentati e sottoscritti dall'operatore che riveste la funzione di organo comune;
- nel caso di rete dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la Dichiarazione Sostitutiva di cui all'allegato I e il DGUE dovranno essere presentati e sottoscritti dall'operatore che riveste la funzione di organo comune, nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;
- nel caso di rete dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o di rete sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, ovvero (in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi), la Dichiarazione Sostitutiva di cui all'allegato I e il DGUE dovranno essere presentati e sottoscritti da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;
- nel caso di offerta presentata da un raggruppamento o da un consorzio, nella "Busta A – Documentazione Amministrativa" dovrà altresì sussistere un'apposita **dichiarazione**, sottoscritta dai rappresentanti legali delle società raggruppande e/o aderenti al consorzio (o da soggetti comunque giuridicamente abilitati a impegnare i rispettivi enti), dalla quale ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice, dovrà risultare la **specificazione delle parti dell'Appalto** che saranno eseguite dalle singole imprese, espressa anche in misura percentuale, fermo restando che la mandataria dovrà eseguire le prestazioni in misura maggioritaria.
Detta dichiarazione è già contenuta nel form di dichiarazione allegata sub I al presente Disciplinare;
- **nel caso di offerta presentata da un raggruppamento o da un consorzio non ancora costituiti**, come definiti all'art. 45, comma 2°, lett. d) ed e), del Codice, in combinato disposto con le disposizioni dell'art. 48 del medesimo Codice, nella "Busta A – Documentazione

Amministrativa” dovrà sussistere apposita dichiarazione, sottoscritta dai legali rappresentanti (o da soggetti abilitati a impegnare i rispettivi enti) di tutti i soggetti partecipanti al costituendo raggruppamento o al costituendo consorzio. Tale dichiarazione dovrà contenere **l'espresso impegno**, in caso di aggiudicazione, **a costituirsi giuridicamente** in tale forma, con indicazione esplicita del soggetto capofila, e a conformarsi alla disciplina di cui all'art. 48 del Codice.

Detta dichiarazione è già contenuta nel form di dichiarazione allegata sub I al presente Disciplinare;

- nel caso di Offerta presentata da un raggruppamento o da un consorzio **già costituito**, in luogo dell'attestazione circa l'impegno a costituirsi in raggruppamento o in consorzio, nell'ambito della **“Busta A – Documentazione Amministrativa”**, dovrà sussistere apposita **dichiarazione sostitutiva**, resa ai sensi e per gli effetti degli artt. 46 e 47 del d.P.R. 445 del 28 dicembre 2000 e ssmii, nella quale vengano indicati gli estremi del mandato speciale con rappresentanza conferito all'Operatore capogruppo.

Detta dichiarazione è già contenuta nel form di dichiarazione allegata sub I al presente Disciplinare;

- nel caso di Offerta presentata dai consorzi di cui all'art. 45 comma 2°, lett. b) e c), del Codice, il consorzio dovrà indicare in sede di Offerta per quali consorziati il consorzio medesimo concorre.

Detta dichiarazione è già contenuta nel form di dichiarazione allegata sub I al presente Disciplinare;

- in caso di Rete di imprese:
 - a. *se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e di soggettività giuridica, ai sensi dell'art.3, comma 4-quater, del D.L. n.5/2009:*
 - copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del CAD, 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 dell'appalto che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete;
 - 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. n. 5/2009:*

Copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del CAD, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria, con l'indicazione

del soggetto designato quale mandatario e delle parti dell'appalto che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete;

Si precisa che qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del CAD, 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 CAD;

- c. 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:

Copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del CAD, con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete;

ovvero

Copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del CAD, con allegate le dichiarazioni, rese da ciascun Concorrente aderente al contratto di rete, attestanti:

1. a quale Concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
2. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia con riguardo ai raggruppamenti temporanei;
3. parti dell'appalto che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Si precisa che qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del CAD, il mandato deve avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del CAD.

3 Con riferimento al contenuto della Busta B e della Busta C:

- la documentazione tecnica e l'offerta economica, dovranno essere firmate digitalmente:
 - in caso di R.T.I./ Consorzio ordinario non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta, da tutte le imprese consorziande/raggruppande;
 - in caso di R.T.I./Consorzio ordinario formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta, dall'Impresa mandataria ovvero dal Consorzio;
 - in caso di Consorzio di cui all'articolo 45 comma 2 lett. b e c del D.Lgs. 50/16 s.m.i., dal Consorzio;
 - in caso di rete di imprese dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica, ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, D.L. 5/2009, dall'impresa che riveste la funzione di organo comune;

- in caso di rete di imprese diversa da quelle di cui al punto precedente, da tutte le Imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara ovvero.

La documentazione di cui sopra dovrà essere firmata digitalmente dal legale rappresentante dell'impresa o da soggetto giuridicamente abilitato a impegnare l'impresa medesima. In caso di sottoscrizione a mezzo di soggetto diverso dal legale rappresentante, dovrà essere prodotta nell'ambito della Busta "A" anche copia fotostatica della fonte dei poteri del soggetto sottoscrittore.

9. AVVALIMENTO

Ai sensi dell'art. 89 D.Lgs. 50/2016 s.m.i., è ammesso l'istituto dell'avvalimento secondo le modalità ivi previste.

A tal fine, la ditta Concorrente deve:

- a) dichiarare nell' Allegato DGUE l'intenzione di avvalersi della capacità di altri soggetti;
- b) presentare una dichiarazione resa, ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 e ssmmii, dall'impresa ausiliaria attraverso la compilazione del DGUE (Parte II, sezioni A e B, parte III, parte IV ove pertinente e parte VI), con la quale l'impresa ausiliaria medesima attesti:
 - la non sussistenza delle cause di esclusione di cui all'art. 80 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i.. Per le dichiarazioni attestanti l'insussistenza delle cause di esclusione, si rimanda a quanto specificato al paragrafo "Documentazione Amministrativa";
 - di essere iscritto per attività inerenti ai beni oggetto di gara al Registro delle Imprese o in uno dei registri professionali o commerciali dello Stato di residenza se si tratta di uno Stato dell'UE, in conformità con quanto previsto dall'art. 83, comma 3 D.Lgs. 50/2016 s.m.i.;
 - il possesso dei requisiti economici e delle risorse oggetto di avvalimento;
- c) presentare una dichiarazione, firmata dal legale rappresentate dell'impresa ausiliaria, con cui quest'ultima si obbliga verso la ditta Concorrente e l'AO San Giovanni a mettere a disposizione per tutta la durata Contratto le risorse necessarie di cui è carente la ditta Concorrente, come riportato nell'Allegato 4 ("Schema dichiarazione Impresa ausiliaria");
- d) allegare copia autentica del contratto di avvalimento con il quale l'impresa ausiliaria si obbliga nei confronti del Concorrente a fornire i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata dell'Appalto. **A tal fine il contratto di avvalimento dovrà contenere, a pena di nullità, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'impresa ausiliaria;**
- e) il PASSOE relativo all'impresa ausiliaria.

La dichiarazione di cui all'Allegato 4 ("Schema dichiarazione Impresa ausiliaria") e il DGUE dell'impresa ausiliaria dovranno essere sottoscritti dal legale rappresentante o dal soggetto comunque abilitato ad impegnare l'impresa ausiliaria. In caso di sottoscrizione ad opera di soggetto diverso dal legale rappresentante, dovrà essere prodotta nella Busta "A" anche copia del titolo abilitativo.

Resta inteso che, ai fini della presente gara, la ditta Concorrente e l'impresa ausiliaria sono responsabili in solido in relazione alle prestazioni oggetto del Contratto.

A **pena di esclusione** non è consentito che più ditte Concorrenti si avvalgano dei requisiti di una stessa impresa ausiliaria.

In qualunque fase della gara sia necessaria la sostituzione dell'ausiliaria, la commissione comunica l'esigenza al RUP, il quale richiede per iscritto al Concorrente la sostituzione dell'ausiliaria, assegnando un termine congruo per l'adempimento, decorrente dal ricevimento della richiesta. Il Concorrente, entro tale termine, deve produrre i documenti dell'ausiliaria subentrante (nuove dichiarazioni di avalimento da parte del Concorrente, la dichiarazione sostitutiva e/o il DGUE della nuova ausiliaria nonché il nuovo contratto di avalimento). In caso di inutile decorso del termine, ovvero in caso di mancata richiesta di proroga del medesimo, la Stazione Appaltante procede all'esclusione del Concorrente dalla procedura.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione della dichiarazione di avalimento o del contratto di avalimento, a condizione che i citati elementi siano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta.

La mancata indicazione dei requisiti e delle risorse messi a disposizione dall'impresa ausiliaria non è sanabile in quanto causa di nullità del contratto di avalimento.

10. MODALITÀ DI AGGIUDICAZIONE DELLA GARA

L'Appalto sarà aggiudicato, per singolo Lotto, mediante il criterio selettivo dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 95 del Codice, nei termini di seguito dettagliati:

Criterio	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 = punteggio attribuito all'offerta economica

10.1 **Modalità di attribuzione del punteggio tecnico (pt):**

L'Appalto sarà aggiudicato, per singolo Lotto, mediante il criterio selettivo dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 95 del Codice.

Più in dettaglio il punteggio relativo all'Offerta Tecnica sarà assegnato sulla base della valutazione dei criteri elencati, per singolo Lotto, nell'Allegato II Criteri di valutazione offerta tecnica al presente Disciplinare di gara.

Specificatamente, per ciascun criterio di valutazione di cui al predetto Allegato II, il relativo punteggio tecnico sarà attribuito in ragione della seguente formula:

FORMULA E PTcriterio iesimo= PTMAX X K

Dove:

PTcriterio_iesimo= Punteggio attribuito al singolo criterio

PTMAX = Punteggio massimo attribuibile al singolo criterio come indicato nell'Allegato II

k= coefficiente attribuito collegialmente e discrezionalmente dai commissari

A ciascuno degli elementi qualitativi sopra descritti cui è assegnato un punteggio discrezionale, è attribuito un coefficiente sulla base del **metodo dell'attribuzione discrezionale di un coefficiente variabile da zero (0) ad uno (1) da parte di ciascun commissario** sulla base dei seguenti valori:

Giudizio	Ottimo	Buono	Discreto	Sufficiente	Non adeguato
Valore V(a) i preliminare assegnato K	1,00	0,75	0,50	0,25	0,00

Successivamente all'attribuzione dei punteggi per ognuno dei criteri definiti per singolo Lotto si procederà alla somma degli stessi. Il risultato di tale somma costituisce il Punteggio Tecnico totale provvisorio (PTprov) attribuito a ciascuna offerta tecnica.

Saranno escluse dalle successive fasi di gara le offerte che non avranno raggiunto un punteggio tecnico pari a 36 punti.

Successivamente la Commissione procederà trasformare i punteggi tecnici totali provvisori assegnati a ciascun concorrente, in punteggi tecnici totali definitivi (PTnorm), assegnando il punteggio massimo (PTmax) all'offerta che ha ottenuto il valore più elevato e proporzionando ad esso il valore conseguito dalle altre offerte. Si applicherà, quindi, il seguente algoritmo:

$$PTnorm_iesimo = PTMAX \times (PTprov_iesimo / PTprov_max)$$

Dove:

- PTnorm_iesimo = punteggio definitivo assegnato al concorrente iesimo
- PTmax = punteggio massimo previsto per singolo Lotto
- PTprov_iesimo = punteggio tecnico totale provvisorio assegnato dalla commissione al concorrente iesimo
- PTprov_max = punteggio tecnico totale provvisorio massimo assegnato dalla commissione alle offerte

valide

La formula di attribuzione dei punteggi di merito tecnico è identica per ciascun Lotto.

Per l'attribuzione dei punteggi tecnici saranno utilizzate due cifre decimali. Si procederà pertanto a troncamento delle cifre alla seconda cifra decimale.

10.2 Modalità' di attribuzione del punteggio economico (pe):

Il punteggio attribuito alle offerte economiche verrà calcolato secondo la seguente formula:

$$P_e = \left(R_a / R_{max} \right)^\alpha \times P_{max}$$

Dove $\alpha = 0,5$

Pe: punteggio conseguito dal concorrente

Ra: valore risultante dall'importo a base d'asta meno l'importo offerto dall'impresa concorrente

Rmax: valore risultante dall'importo a base d'asta meno l'importo più basso tra le offerte ricevute

Pmax: punteggio economico massimo attribuibile

α : esponente che regola il grado di concavità della curva

Le modalità di attribuzione dei punteggi di merito economico sono identiche per ciascun Lotto.

Per l'attribuzione dei punteggi economici saranno utilizzate due cifre decimali. Si procederà pertanto a troncamento delle cifre alla seconda cifra decimale.

11. PROCEDURA DI AGGIUDICAZIONE DELLA GARA

Le sedute pubbliche saranno effettuate attraverso S.TEL.LA e ogni Operatore Economico potrà partecipare collegandosi da remoto secondo le modalità esplicitate nella guida all'utilizzo di S.TEL.LA. Le date e le eventuali modifiche alle stesse verranno comunicate ai concorrenti mediante S.TEL.LA almeno 2 giorni prima della data fissata.

Il Seggio di Gara è costituito dal RUP e dal Segretario della Commissione Giudicatrice.

Il Seggio di Gara di gara procederà, durante la prima seduta pubblica virtuale, a verificare la ricezione delle offerte collocate sulla piattaforma S.TEL.LA.

Successivamente il Seggio di Gara procede a:

- sbloccare la documentazione amministrativa apposta a SISTEMA;
- verificare la conformità della documentazione amministrativa e la presenza della rimanente documentazione richiesta nel presente Disciplinare;
- adottare provvedimento di ammissione e/o esclusione dalla procedura di gara ai sensi dell'art. 29 comma 1 del D.Lgs. 50/2016 ed alla pubblicazione sul sito www.hsangiovanni.roma.it sezione "Bandi e Gare",

La valutazione delle Offerte tecniche ed economiche pervenute sarà svolta dalla Stazione Appaltante, attraverso apposita Commissione Giudicatrice, nominata, ai sensi dell'art. 216, comma 12 del Codice, dopo la scadenza del termine per la presentazione delle Offerte e sarà composta da un numero dispari pari a [min. 3 max 5] membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del Contratto. 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 alla stazione appaltante.

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.

La Stazione Appaltante pubblica, sul sito informatico S.TEL.LA. la composizione della commissione giudicatrice, ai sensi dell'art. 29, comma I del Codice.

Delle operazioni di gara verrà redatta apposita verbalizzazione. La documentazione di gara sarà custodita a cura del R.U.P., con modalità tali da garantire la riservatezza delle Offerte nel corso della procedura e la conservazione dei plichi all'esito della medesima.

Al termine della verifica della Busta A da parte del RUP/Seggio di gara, la Commissione giudicatrice procederà in seduta pubblica virtuale all'apertura delle Buste B, al solo fine della verifica del contenuto delle medesime. Successivamente, in seduta riservata, procederà all'esame delle Buste B, alla verifica della corrispondenza tra le caratteristiche minime richieste nell'Allegato 3 "Capitolato Tecnico" e quanto offerto da ciascun Concorrente in termini di documentazione contenuta nella Busta B. La Commissione Giudicatrice procederà inoltre all'attribuzione dei punteggi tecnici secondo i criteri di cui al paragrafo "Modalità di aggiudicazione della gara" ed ai paragrafi del Capitolato Tecnico ivi richiamati.

Successivamente la Commissione procederà, in seduta pubblica virtuale:

- allo sblocco delle buste contenenti le offerte economiche dei concorrenti ammessi alla fase di gara.
Il Sistema procederà automaticamente a calcolare il punteggio totale da attribuire all'offerta di ciascun concorrente che sarà determinato dalla somma del punteggio attribuito all'offerta tecnica e del punteggio attribuito all'offerta economica come sopra determinati. Per ciascun oggetto verrà formulata una graduatoria in ordine decrescente di punteggio totale.
- ad effettuare la verifica della presenza di offerte anormalmente basse secondo quanto previsto dalla vigente normativa. In caso di sospetta anomalia, si procederà in base a quanto previsto al paragrafo 7.1.

Risulterà aggiudicataria della gara la ditta Concorrente la cui offerta avrà ottenuto il punteggio complessivo più alto, fatto salvo quanto previsto riguardo alle offerte risultate anormalmente basse.

Ogni variazione che intervenga, anche in conseguenza di una pronuncia giurisdizionale, successivamente alla fase di ammissione, regolarizzazione o esclusione delle offerte non rileva ai fini del calcolo di medie nella procedura, né per l'individuazione della soglia di anomalia delle offerte.

Nell'ipotesi di esclusione dalla gara di una impresa Concorrente le buste contenenti l'offerta verranno custoditi dall'A.O. San Giovanni nello stato in cui si trovano al momento dell'esclusione.

Si precisa che l'A.O. San Giovanni si riserva il diritto: (i) di non procedere all'aggiudicazione nel caso in cui nessuna delle offerte presentate venga ritenuta idonea, (ii) di procedere all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, (iii) di sospendere, reindire e/o non aggiudicare la gara motivatamente, (iv) di ritenere le offerte presentate, senza procedere ad alcuna forma di remunerazione.

In caso di parità di due o più offerte, l'A.O. San Giovanni procederà ad aggiudicare la gara in favore dell'offerta che abbia ottenuto il maggior punteggio relativamente all'offerta tecnica.

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.

Ai sensi dell'art. 95, comma 10, del Codice, la Stazione Appaltante, prima dell'aggiudicazione, procederà a verificare che i costi della manodopera indicati dall'aggiudicatario nella propria offerta economica rispettino quanto previsto all'articolo 97, comma 5, lettera d) del Codice.

11.1 Subprocedimento di verifica delle offerte risultate anormalmente basse

Le offerte risultate anormalmente basse, secondo quanto previsto all'art. 97, comma 3 del D.Lgs. 50/2016 e comunque nel caso in cui l'A.O. San Giovanni intenda avvalersi della facoltà di cui al medesimo articolo comma 6, verranno sottoposte alla suddetta verifica.

All'esito del procedimento di verifica, il RUP, in data da comunicarsi tramite piattaforma a tutte le imprese ammesse alla valutazione economica, dichiarerà in seduta pubblica la esclusione delle offerte che, in base all'esame degli elementi forniti, risultino, nel loro complesso, inaffidabili e procederà alla aggiudicazione in favore della migliore offerta non anomala.

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 della Stazione Appaltante 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, avvalendosi, se ritenuto necessario, 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.

Con riferimento alle informazioni fornite in fase di verifica delle offerte risultate anormalmente basse, la ditta Concorrente deve dichiarare quali tra le informazioni fornite inerenti all'offerta presentata costituiscano segreti tecnici e commerciali, pertanto coperte da riservatezza (ex art. 53 comma 5 D.Lgs. 50/2016 s.m.i.). Per la definizione dei segreti tecnici e commerciali, il principio di prova richiesto e la procedura, si rimanda alla sezione "Segreti tecnici e commerciali" di cui al paragrafo "Modalità di presentazione dell'offerta".

11.2 Proposta di aggiudicazione

All'esito del procedimento di verifica dell'anomalia, la commissione giudicatrice, dichiara, in seduta pubblica, l'anomalia delle Offerte che, ai sensi degli articoli 59, comma 3 lett. c) e 97, commi 5 e 6 del Codice, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni sono risultate, nel complesso, non congrue e formula la

proposta di aggiudicazione in favore della migliore Offerta risultata congrua.

11.3 Comunicazioni

Ai sensi dell'art. 76, comma 5, del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., l'AO San Giovanni provvederà a comunicare d'ufficio:

- a) l'aggiudicazione definitiva all'aggiudicatario, al Concorrente che segue nella graduatoria, a tutti i candidati che hanno presentato un'offerta ammessa in gara, a coloro la cui offerta sia stata esclusa, se hanno proposto impugnazione avverso l'esclusione, o sono in termini per presentare dette impugnazioni, nonché a coloro che hanno impugnato il bando, se dette impugnazioni non siano ancora state respinte con pronuncia giurisdizionale definitiva;
- b) l'esclusione ai Concorrenti esclusi;
- b-bis) la decisione, a tutti i candidati, di non aggiudicare la gara;
- b-ter) la data di avvenuta stipulazione del Contratto con l'aggiudicatario ai soggetti di cui alla lettera a).

Tutte le comunicazioni saranno effettuate esclusivamente attraverso la piattaforma telematica.

11.4 Esclusioni e ammissioni

Ai sensi dell'art. 29 del Codice sarà pubblicato e aggiornato sul sito www.hsangiovanni.roma.it, nella sezione "Albo Pretorio", il provvedimento che determina le esclusioni dalla presente procedura e le ammissioni all'esito delle valutazioni della documentazione attestante l'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 del Codice, nonché la sussistenza dei requisiti soggettivi, economico-finanziari e tecnico-professionali. Sarà dato avviso ai Concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 5-bis del D.L. 82/2005 e ssmmii, recante il Codice dell'amministrazione digitale o strumento analogo negli altri Stati membri, del suddetto provvedimento, con indicazione dell'ufficio o del collegamento informatico ad accesso riservato dove sono disponibili i relativi atti.

12. GARANZIA PROVVISORIA

L'impresa Concorrente dovrà prestare, secondo le modalità previste dall'art. 93 D.Lgs. 50/2016 s.m.i., una garanzia provvisoria pari al 2% del valore complessivo posto a base d'asta (durata+eventuale rinnovo).

La garanzia provvisoria deve avere validità per un periodo non inferiore a 240 giorni dalla data di presentazione dell'offerta, con impegno all'eventuale rinnovo nel caso in cui alla sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

Essa dovrà essere prestata:

- in contanti, nel rispetto del limite all'utilizzo del contante di cui all'art. 1 comma 384 Legge 197/2022, con bonifico, con assegno circolare o in titoli di Stato, depositati presso il Tesoriere dell'A.O. San Giovanni-Addolorata: UNICREDIT Banca di Roma, ABI 02008 CAB 05186 CIN G IBAN IT 81 W 02008 05160 000400007365 BIC/SWIFT UNICRITM1B46 – presso agenzia di Roma Magna Grecia sul

c/c 000400007365 intestato ad Azienda Ospedaliera S. Giovanni–Addolorata, specificando la causale del versamento e la data ovvero:

- mediante fidejussione bancaria o polizza fideiussoria ovvero fideiussione rilasciata da un intermediario finanziario, costituita nel rispetto di quanto previsto dalla legislazione vigente.

Al fine di comprovare in sede di procedura l'avvenuta costituzione del deposito cauzionale, il Concorrente dovrà produrre i documenti probatori che dimostrino il versamento delle relative somme.

Il deposito cauzionale non sarà produttivo di alcun interesse in favore del Concorrente. I titoli depositati saranno restituiti con le stesse cedole con le quali sono stati presentati.

La costituzione del deposito cauzionale dovrà avvenire con le modalità suindicate.

La fideiussione provvisoria può essere rilasciata, a scelta dell'Offerente, da imprese bancarie o assicurative che rispondano ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività o dagli intermediari finanziari iscritti nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385, che svolgono in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie e che sono sottoposti a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58 e che abbiano i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa.

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

La medesima fideiussione, comunque rilasciata, dovrà in particolare:

- a) avere quale beneficiaria l'AO San Giovanni;
- b) essere specificamente riferita alla gara in oggetto;
- c) essere conforme allo schema tipo di cui all'art. 103, comma 9, del Codice, redatta secondo lo schema tipo previsto dal D.M. 16 settembre 2022, n. 193 e dovrà essere integrata mediante la previsione espressa della rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, del codice civile, mentre ogni riferimento all'art. 30 della l. 11 febbraio 1994, n. 109 deve intendersi sostituito con l'art. 93 del Codice);
- d) prevedere la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale ai sensi dell'art. 1944 del codice civile;
- e) prevedere la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, del codice civile;
- f) prevedere l'impegno alla liquidazione della somma garantita su semplice richiesta scritta della Stazione Appaltante, entro il termine di giorni 15 (quindici) dalla richiesta medesima;

g) avere validità non inferiore a 240 (duecentoquaranta) giorni dalla data di scadenza fissata per il termine di ricezione delle Offerte;

h) prevedere l'impegno del garante a rinnovare la garanzia, su richiesta della Stazione Appaltante, per la durata di ulteriori 240 (duecentoquaranta) giorni, qualora al momento della scadenza della garanzia stessa non fosse ancora intervenuta l'aggiudicazione;

i) coprire la mancata sottoscrizione del contratto, dopo l'aggiudicazione, dovuta ad ogni fatto riconducibile all'Affidatario o all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli artt. 84 e 91 del D.Lgs. n. 159/2011, nonché negli altri casi previsti dall'art. 93, comma 6 del Codice. Sono fatti riconducibili all'Affidatario, tra l'altro, la mancata prova del possesso dei requisiti generali e speciali; la mancata produzione della documentazione richiesta e necessaria per la stipula della contratto. L'eventuale esclusione dalla gara 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;

j) recare la sottoscrizione del garante.

Ove non sia già contenuto nell'ambito della fideiussione provvisoria, l'Offerta dovrà essere altresì corredata dall'impegno di un fideiussore, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, a rilasciare la garanzia fideiussoria di cui all'art. 103 e 104 del Codice per l'esecuzione del contratto, qualora l'Offerente risultasse Aggiudicatario. Quanto previsto nel precedente periodo non si applica alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da microimprese, piccole e medie imprese. [qualora ricorrano i presupposti di cui all'art. 103, comma 11, potrà non essere richiesta la garanzia definitiva. In tal caso occorrerà eliminare da tutti i documenti di gara i riferimenti alla suddetta garanzia];

In caso di Operatori plurisoggettivi, la garanzia fideiussoria deve essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/costituendo 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.

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.

Ai sensi dell'art. 93, comma 7, del Codice, l'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo può essere ridotto:

- del 50% agli Operatori Economici ai quali venga rilasciata, da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000, la certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000;

- del 50%, non cumulabile con la riduzione di cui al punto precedente, anche nei confronti delle microimprese, piccole e medie imprese e dei raggruppamenti di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da microimprese, piccole e medie imprese;

- del 30%, anche cumulabile con la riduzione di cui al primo punto, applicabile agli Operatori Economici in possesso di registrazione al sistema comunitario di ecogestione e audit (EMAS), ai sensi del regolamento (CE) n. 1221/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009;

oppure

del 20%, applicabile agli Operatori Economici in possesso di certificazione ambientale ai sensi della norma UNI EN ISO 14001;

- del 20%, anche cumulabile con la riduzione di cui ai punti primo e secondo, applicabile agli Operatori Economici in possesso, in relazione alle prestazioni e ai beni che costituiscano almeno il 50% del valore delle prestazioni e dei beni oggetto del contratto stesso, del marchio di qualità ecologica dell'Unione europea (Ecolabel UE) ai sensi del regolamento (CE) n. 66/2010 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009;

- del 15%, anche cumulabile con la riduzione di cui ai punti primo, secondo, terzo e quarto applicabile agli Operatori Economici che abbiano sviluppato:

un inventario di gas ad effetto serra ai sensi della norma UNI EN ISO 14064-1,

oppure

un'impronta climatica (carbon footprint) di prodotto ai sensi della norma UNI ISO/TS 14067.

In alternativa a quanto previsto dal precedente comma, ai sensi dell'art. 93, comma 7, del Codice, l'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo può essere ridotto del 30%, non cumulabile con le riduzioni di cui sopra, qualora l'Operatore Economico sia in possesso, alternativamente:

- del rating di legalità e del rating d'impresa;

- dell'attestazione del modello organizzativo, ai sensi del decreto legislativo n. 231/2001;

- della certificazione social accountability 8000;

- della certificazione del sistema di gestione a tutela della sicurezza e della salute dei lavoratori, o di certificazione OHSAS 18001;

- della certificazione UNI CEI EN ISO 50001 riguardante il sistema di gestione dell'energia o UNI CEI 11352 riguardante la certificazione di operatività in qualità di ESC (Energy Service Company) per l'offerta qualitativa dei servizi energetici e per gli Operatori Economici in possesso della certificazione ISO 27001 riguardante il sistema di gestione della sicurezza delle informazioni.

14. Per fruire dei benefici di cui ai precedenti commi 13 e 14, l'Operatore Economico segnala, in sede di Offerta, il possesso dei requisiti e lo documenta nei modi prescritti dalle norme vigenti, fornendo copia conforme delle certificazioni che giustificano la riduzione, ai sensi dell'art. 19, del d.P.R. n. 45/2000.

In caso di partecipazione in forma plurisoggettiva, 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.

Verso i Concorrenti non Aggiudicatari, la garanzia provvisoria sarà svincolata contestualmente alla comunicazione di intervenuta aggiudicazione dell'Appalto, tempestivamente e comunque entro 30 (trenta) giorni dall'aggiudicazione stessa, ai sensi di quanto disposto dall'art. 93, comma 9, del Codice. Verso l'Aggiudicatario, la garanzia provvisoria sarà svincolata automaticamente al momento della sottoscrizione del Contratto, ai sensi di quanto previsto dal comma 6 dell'art. 93 del Codice.

Sarà obbligo dell'Aggiudicatario rilasciare la garanzia definitiva prevista dall'art. 103 del Codice, secondo le modalità previste da detta norma ed entro i termini richiesti dalla Stazione Appaltante nei documenti di gara.

Ai sensi dell'art. 103, comma 6, del Codice, ai fini del pagamento della rata di saldo, l'Appaltatore dovrà costituire una cauzione o una garanzia fideiussoria bancaria o assicurativa pari all'importo della medesima rata di saldo, maggiorato del tasso di interesse legale applicato per il periodo intercorrente tra la data della verifica di conformità e l'assunzione del carattere di definitività della medesima. 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.

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.

13. AGGIUDICAZIONE

La stazione appaltante, previa verifica ed approvazione della proposta di aggiudicazione, ai sensi degli artt. 32, comma 5 e 33, comma 1 del codice, aggiudica l'appalto. L'aggiudicazione verrà disposta dall'organo competente della stazione appaltante. la medesima è subordinata nella sua efficacia alla prova positiva dei requisiti dell'aggiudicatario ai sensi dell'art. 32, comma 7, del codice, fermo restando quanto previsto al precedente art. 15, comma 25. in caso di esito negativo delle verifiche, la stazione appaltante procederà alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria.

La stazione appaltante aggiudicherà, quindi, al secondo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati. nell'ipotesi in cui l'appalto non possa essere aggiudicato neppure a favore del concorrente collocato al secondo posto nella graduatoria, l'appalto verrà aggiudicato, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

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.

Le informazioni relative alla procedura, ivi comprese quelle relative all'eventuale aggiudicazione e alle esclusioni, saranno fornite a cura della Stazione Appaltante con le modalità di cui all'art. 76 del Codice.

A conclusione dell'iter di aggiudicazione, la Stazione Appaltante inviterà l'Aggiudicatario, a mezzo PEC, a produrre la documentazione di legge occorrente per la stipula del Contratto.

Ai sensi dell'art. 80, comma 12, del Codice, in caso di presentazione di falsa dichiarazione o falsa documentazione, la Stazione Appaltante ne dà segnalazione all'Autorità Nazionale AntiCorruzione che, se ritiene che siano state rese con dolo o colpa grave in considerazione della rilevanza o della gravità dei fatti oggetto della falsa dichiarazione o della presentazione di falsa documentazione, dispone l'iscrizione nel casellario informatico ai fini dell'esclusione dell'Operatore dalle procedure di gara e dagli affidamenti di subappalto fino a due anni, decorsi i quali l'iscrizione è cancellata e perde comunque efficacia.

Sarà insindacabile diritto della Stazione Appaltante quello di non procedere all'aggiudicazione, qualora nessuna Offerta risultasse conveniente o idonea in relazione all'oggetto del Contratto, ai sensi e per gli effetti dell'art. 95, comma 12, del Codice.

La Stazione Appaltante potrà decidere di non aggiudicare l'Appalto all'Offerente che ha presentato l'Offerta economicamente più vantaggiosa, qualora abbia accertato che tale Offerta non soddisfa gli obblighi di cui all'art. 30, comma 3, del Codice.

14. ADEMPIMENTI PER LA STIPULA DEL CONTRATTO

Nel termine di 20 (venti) giorni solari dal ricevimento della comunicazione di aggiudicazione, l'Aggiudicatario dovrà, a pena di revoca dell'aggiudicazione, far pervenire all'AO San Giovanni la seguente documentazione (in originale o in copia autenticata e in regolare bollo laddove previsto dalla normativa vigente):

- a) ai fini dell'acquisizione delle informazioni antimafia, ex art. 84, comma 3, D.Lgs. 159/2011:
 - dichiarazione sostitutiva di certificato camerale, resa ai sensi dell'art. 46 del D.P.R. 445/2000 e ssmii, contenente tutti i componenti di cui all'art. 85 D. Lgs. 159/2011;
 - dichiarazione sostitutiva, resa ai sensi dell'art. 46 del D.P.R. 445/2000 e ssmii, redatta dai medesimi soggetti di cui all'art. 85 D.Lgs. 159/2011 e riferita ai loro familiari conviventi;
- b) idoneo documento comprovante la prestazione di una garanzia definitiva, a garanzia degli impegni contrattuali, di importo pari al 10% del valore del Contratto, eventualmente incrementato ai sensi dell'art. 103 D.Lgs. 50/2016 e s.m.i.

Tale garanzia definitiva dovrà essere prestata:

- mediante fidejussione bancaria o polizza assicurativa alle seguenti necessarie condizioni:
 - sottoscrizione autenticata da notaio;
 - essere operativa entro 15 (quindici) giorni, prevedendo la clausola cosiddetta di “pagamento a semplice richiesta”, obbligandosi il fideiussore, su semplice richiesta scritta dell'AO San Giovanni, ad effettuare il versamento della somma richiesta anche in caso d'opposizione del soggetto aggiudicatario ovvero di terzi aventi causa;
 - prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, in deroga al disposto di cui all'art. 1944, comma 2 Cod. Civ.;
 - prevedere espressamente la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, c.c.;
 - avere copertura anche per il recupero delle penali contrattuali.

La fidejussione bancaria o polizza fideiussoria deve prevedere l'impegno alla comunicazione all'AO San Giovanni di ogni variazione inerente al fideiussore quale, a titolo esemplificativo, cambio di denominazione sociale, di sede legale, fusioni, incorporazioni, ecc., che incida sulle comunicazioni da parte della Stazione Appaltante al garante;

- c) per le imprese non residenti, senza stabile organizzazione in Italia, la nomina, nelle forme di legge, del rappresentante fiscale ai sensi degli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3, D.P.R. n. 633/72; nel termine di 10 (dieci) giorni dalla richiesta:
- d) per la comprova del possesso dei requisiti economico-finanziari e tecnico-organizzativi, di cui alla Busta A, lettera B) si veda quanto specificato al paragrafo “Modalità di presentazione dell'offerta” Busta A.

In caso di R.T.I. , Consorzi, Reti o gruppi:

- la dichiarazione di cui al precedente punto a) dovrà essere presentata da tutte le imprese raggruppate, ovvero sia da tutte le imprese consorziate che dal Consorzio, o da tutte le imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara ed anche, in caso di rete dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica, dall'impresa che riveste la funzione di organo comune;
- la documentazione di cui ai precedenti punti b) e c) dovrà essere presentata dall'impresa mandataria o dal Consorzio o dall'organo comune della Rete di imprese;
- la documentazione di cui al precedente punto e) dovrà essere presentata dalle imprese nei limiti di quanto dichiarato;
- la documentazione di cui al precedente punto d) dovrà essere presentata da tutte le imprese raggruppate o consorziate o in rete non residenti senza stabile organizzazione in Italia;
- dovrà inoltre essere prodotta copia autentica del mandato speciale irrevocabile con rappresentanza alla impresa capogruppo, ovvero dell'atto costitutivo del Consorzio, ove non prodotta in sede di presentazione dell'offerta per essere il R.T.I./Rete o Consorzio non ancora costituito al momento

dell'offerta. Nel mandato di rappresentanza dovranno essere specificate le parti dell'appalto che saranno eseguite dalle singole imprese, espressa anche in misura percentuale.

Il mancato invio di quanto necessario ai fini della stipula sarà causa di revoca della aggiudicazione.

L'Aggiudicatario, entro 60 (sessanta) giorni dall'aggiudicazione, è tenuto a rimborsare l'A.O. San Giovanni delle spese sostenute per l'assolvimento degli oneri di pubblicazione del Bando di Gara, avvisi ed esiti di gara presso i quotidiani e sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, ai sensi del decreto del Ministero delle infrastrutture e dei trasporti del 2 dicembre 2016. Le spese saranno esattamente quantificate a pubblicazioni effettivamente avvenute. Sarà cura dell'A.O. San Giovanni comunicare all'Aggiudicatario gli importi definitivi che dovranno essere versati nei termini suindicati e le modalità di versamento.

L'AO San Giovanni procederà a verificare d'ufficio, ai sensi dell'art. 43 del D.P.R. n. 445/2000 e ssmmii, la veridicità delle ulteriori dichiarazioni sostitutive rese dall'impresa aggiudicataria, in sede di presentazione dell'offerta.

L'esito positivo degli accertamenti d'ufficio nonché la ricezione della predetta documentazione nel termine fissato è condizione essenziale per la stipulazione del Contratto.

L'AO San Giovanni provvederà a verificare la veridicità in ordine al possesso dei requisiti di capacità economico-finanziaria dichiarati nella domanda di partecipazione della ditta Concorrente seconda classificata.

Qualora l'Aggiudicatario non produca la documentazione richiesta, ovvero non risulti in possesso dei requisiti dichiarati all'atto della presentazione dell'offerta, l'AO San Giovanni procederà all'aggiudicazione della gara alla seconda Concorrente classificata.

A seguito dell'Aggiudicazione l'Azienda Ospedaliera redigerà un programma di avvio delle attività e stipula progressiva dei contratti per garantire la corretta esecuzione dell'appalto e il normale svolgimento delle attività.

15. DIVIETO DI CESSIONE DEL CONTRATTO E SUBAPPALTO

In conformità a quanto stabilito dall'art. 105, comma 1, D.Lgs. 50/2016 s.m.i., è fatto divieto all'Appaltatore di cedere il relativo Contratto stipulato. Resta fermo quanto previsto all'art. 106, comma 1, lett. d), D.Lgs. 50/2016 s.m.i., in caso di modifiche soggettive.

È ammesso il subappalto in conformità a quanto previsto all'art. 105 D.Lgs. 50/2016 s.m.i., nelle modalità previste nel presente Paragrafo e nell'articolo "Subappalto" dell'Allegato 5 "Schema di Contratto".

Il subappalto non comporta alcuna modificazione agli obblighi e agli oneri dell'aggiudicatario che rimane unico e solo responsabile nei confronti dell'AO San Giovanni di quanto subappaltato.

Per l'esecuzione delle attività oggetto di affidamento, l'aggiudicatario potrà avvalersi del subappalto ai sensi di quanto previsto dall'art. 105 D.Lgs. 50/2016 s.m.i. nel rispetto delle condizioni stabilite in tale norma, dietro autorizzazione dell'A.O. San Giovanni ai sensi della predetta norma.

In caso di subappalto, l'aggiudicatario sarà responsabile in via esclusiva nei confronti dell'A.O. San Giovanni. L'Aggiudicatario sarà altresì responsabile in solido con il subappaltatore in relazione agli obblighi retributivi e contributivi, ai sensi dell'art. 29 del D.Lgs. 10 settembre 2003, n. 276, salve le ipotesi di liberazione dell'appaltatore previste dall'art. 105, comma 8, del D.Lgs. 50/2016 s.m.i..

L'esecuzione delle prestazioni affidate in subappalto non può formare oggetto di ulteriore subappalto.

Il mancato possesso dei requisiti di cui all'art. 80 del Codice, ad eccezione di quelli previsti nel comma 4 del medesimo articolo, in capo al subappaltatore, comporta l'esclusione del Concorrente dalla gara.

L'Affidatario che si avvale del subappalto dovrà depositare il relativo contratto presso la Stazione Appaltante almeno 20 (venti) giorni solari prima della data di effettivo inizio dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del subappalto medesimo, trasmettendo altresì la certificazione attestante il possesso da parte del subappaltatore dei requisiti di qualificazione prescritti dal Codice in relazione alla prestazione subappaltata e la dichiarazione del subappaltatore attestante l'assenza in capo a se dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 dello stesso Codice. Il contratto di subappalto, corredato della documentazione tecnica, amministrativa e grafica direttamente derivata dagli atti del contratto affidato, dovrà indicare puntualmente l'ambito operativo del subappalto sia in termini prestazionali che economici.

L'Affidatario che si avvale del subappalto o del cottimo dovrà altresì allegare alla copia autentica del contratto la dichiarazione circa la sussistenza o meno di eventuali forme di controllo o di collegamento a norma dell'articolo 2359 del codice civile con il titolare del subappalto. Analoga dichiarazione deve essere effettuata da ciascuno dei soggetti partecipanti nel caso di raggruppamento temporaneo, società o consorzio.

L'A.O. San Giovanni provvede al rilascio dell'autorizzazione al subappalto entro 30 (trenta) giorni dalla relativa richiesta. Tale termine può essere prorogato una sola volta, ove ricorrano giustificati motivi.

Trascorso tale termine senza che l'A.O. San Giovanni abbia espressamente autorizzato il subappalto, detta autorizzazione si intenderà concessa. Per i subappalti di importo inferiore al 2% (due per cento) dell'importo delle prestazioni affidate o di importo inferiore a € 100.000,00 (Euro centomila/00), i termini per il rilascio dell'autorizzazione da parte dell'A.O. San Giovanni sono ridotti della metà.

Ai sensi dell'art. 105, comma 4, del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., il subappalto, previa autorizzazione della Stazione Appaltante, potrà essere affidato dall'appaltatore a condizione che:

- l'affidatario del subappalto non abbia partecipato alla procedura per l'affidamento dell'appalto;
- il subappaltatore sia qualificato nella relativa categoria sia in possesso dei requisiti di cui all'art. 80;
- all'atto dell'offerta siano stati indicati i lavori o le parti di opere ovvero i servizi e le forniture o parti di servizi e forniture che si intende subappaltare;
- il Concorrente dimostri l'assenza in capo ai subappaltatori dei motivi di esclusione di cui all'articolo 80 del Codice.

Ai sensi dell'art. 31, comma 6, del D.L. 69/13, convertito in legge 98/13, per il rilascio dell'autorizzazione di cui sopra, nonché per il pagamento degli stati di avanzamento o delle prestazioni, il certificato di verifica di conformità, e il pagamento del saldo finale, l'A.O. San Giovanni acquisisce d'ufficio il D.U.R.C. del subappaltatore in corso di validità.

In caso di raggruppamenti, il contratto di subappalto sarà stipulato dalla capogruppo, in nome e per conto del raggruppamento. E' fatto obbligo all'operatore capogruppo di indicare, all'atto della stipula del contratto di subappalto, l'operatore raggruppato per conto del quale il subappaltatore eseguirà le prestazioni, la quota detenuta dal medesimo nell'ambito dell'appalto, e la percentuale di incidenza del subappalto su tale quota.

L'affidamento da parte dei soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lettere b) e c), del D. Lgs. 50/2016 s.m.i. ai propri consorziati non costituisce subappalto.

L'affidatario deve provvedere a sostituire i subappaltatori relativamente ai quali apposita verifica abbia dimostrato la sussistenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 del D.Lgs. n. 50/2016 s.m.i..

Sarà altresì acquisita 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 D.Lgs. 50/2016 s.m.i..

La Stazione Appaltante corrisponderà direttamente al subappaltatore l'importo dovuto per le prestazioni dallo stesso eseguite nei seguenti casi:

- quando il subappaltatore è una microimpresa o piccola impresa;
- in caso inadempimento da parte dell'appaltatore;
- su richiesta del subappaltatore e se la natura del Contratto lo consente.

L'affidatario dovrà praticare, per le prestazioni affidate in subappalto, gli stessi prezzi unitari risultanti dall'aggiudicazione, con ribasso non superiore al 20% (venti per cento), nel rispetto degli standard qualitativi e prestazionali previsti nel Contratto.

L'affidatario corrisponderà i costi della sicurezza e della manodopera, relativi alle prestazioni affidate in subappalto, alle imprese subappaltatrici senza alcun ribasso; l'A.O. San Giovanni provvederà alla verifica dell'effettiva applicazione della presente disposizione. L'affidatario sarà solidalmente responsabile con il subappaltatore degli adempimenti, da parte di questo ultimo, degli obblighi di sicurezza previsti dalla normativa vigente.

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.

16. OBBLIGHI DI TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

L'appaltatore si impegna alla stretta osservanza degli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari previsti dalla legge del 13 agosto 2010, n. 136 («Piano straordinario contro le mafie, nonché delega al Governo in materia di normativa antimafia») e del decreto Legge 187 del 12/11/2010 («Misure urgenti in materia di sicurezza»), convertito con modificazioni dalla legge del 17 dicembre 2010, n. 217, e relative modifiche,

integrazioni e provvedimenti di attuazione, sia nei rapporti verso l'A.O. San Giovanni che nei rapporti con la Filiera delle Imprese.

In particolare, l'appaltatore si obbliga:

- ad utilizzare, ai fini dei pagamenti intervenuti nell'ambito del presente Appalto, sia attivi da parte della Stazione Appaltante che passivi verso la Filiera delle Imprese, uno o più conti correnti bancari o postali, accessi presso banche o presso Poste Italiane S.p.A., dedicati, anche in via non esclusiva, alle commesse pubbliche;
- a registrare tutti i movimenti finanziari relativi al presente Appalto, verso o da i suddetti soggetti, sui conti correnti dedicati sopra menzionati;
- ad utilizzare, ai fini dei movimenti finanziari di cui sopra, lo strumento del bonifico bancario o postale, ovvero altri strumenti di pagamento idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni;
- ad utilizzare i suddetti conti correnti dedicati anche per i pagamenti destinati a dipendenti, consulenti e fornitori di beni e servizi rientranti tra le spese generali, nonché per quelli destinati alla provvista di immobilizzazioni tecniche, per l'intero importo dovuto e anche se questo non sia riferibile in via esclusiva alla realizzazione degli interventi di cui all'art. 3, comma 1 della legge 136/10 e s.m.i.;
- ad inserire o a procurare che sia inserito, nell'ambito delle disposizioni di pagamento relative al presente Appalto, il codice identificativo di gara (CIG);
- a comunicare all'A.O. San Giovanni ogni modifica relativa ai dati trasmessi inerenti al conto corrente dedicato e/o le generalità ed il codice fiscale delle persone delegate ad operare su tale conto entro il termine di 7 (sette) giorni dal verificarsi della suddetta modifica;
- ad osservare tutte le disposizioni sopravvenute in tema di tracciabilità dei flussi finanziari, di carattere innovativo, modificativo, integrativo o attuativo della legge 136/10 e s.m.i., e ad acconsentire alle modifiche contrattuali che si rendessero eventualmente necessarie o semplicemente opportune a fini di adeguamento.

Nel caso di cessione di crediti derivanti dal presente Appalto, ai sensi dell'art. 106, comma 13, D.Lgs. 50/2016 s.m.i., nel relativo contratto dovranno essere previsti a carico del cessionario i seguenti obblighi:

- indicare il CIG ed anticipare i pagamenti all'appaltatore mediante bonifico bancario o postale sul conto corrente dedicato;
- osservare gli obblighi di tracciabilità in ordine ai movimenti finanziari relativi ai crediti ceduti, utilizzando un conto corrente dedicato.

17. OBBLIGHI DI TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI NEI CONTRATTI COLLEGATI AL PRESENTE APPALTO E IN QUELLI DELLA FILIERA

In caso di sottoscrizione di contratti o atti comunque denominati con la Filiera delle Imprese, l'appaltatore:

- è obbligato ad inserire nei predetti contratti o atti gli impegni reciproci ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari previsti dalla legge 136/10 e s.m.i., come declinati al 2 comma dell'articolo

precedente, opportunamente adeguati in punto di denominazione delle parti in ragione della posizione in filiera;

- qualora si abbia notizia dell'inadempimento della Filiera delle Imprese rispetto agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui all'articolo precedente ed all'art. 3 della legge 136/10 e s.m.i., sarà obbligato a darne immediata comunicazione all'A.O. San Giovanni e alla Prefettura-Ufficio Territoriale del Governo territorialmente competente;
- è obbligato ad inserire nei predetti contratti o atti gli impegni, opportunamente adeguati in punto di denominazione delle parti in ragione della posizione in filiera, affinché tali impegni si estendano lungo tutta la Filiera delle Imprese.

18. INFORMATIVA PER IL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) l'Azienda Ospedaliera fornisce le seguenti informazioni in merito al trattamento dei dati personali. L'Azienda Ospedaliera, 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 Ospedaliera San Giovanni – Addolorata 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 Ospedaliera è necessario, in base alla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica, per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità richiesti per Disciplinare di la partecipazione alla procedura nel cui ambito i dati stessi sono acquisiti; pertanto, la loro mancata indicazione può precludere l'effettuazione della relativa istruttoria. Potranno venire a conoscenza dei suddetti dati personali gli operatori dell'Azienda Ospedaliera San Giovanni – Addolorata 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 Ospedaliera San Giovanni – Addolorata 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 Ospedaliera 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 Ospedaliera San Giovanni – Addolorata 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.hsangiovanni.roma.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.hsangiovanni.roma.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'Amministrazione/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 Ospedaliera San Giovanni – Addolorata, Via dell'Amba Aradam, 9 00184 - ROMA. L'interessato ha altresì il diritto di proporre reclamo all'autorità Garante per la protezione dei Dati personali (www.garanteprivacy.it).

Dalla data di stipula del Contratto, l'Affidatario sarà identificato come Responsabile esterno del trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 28 del Regolamento UE 2016/679.

TITOLARE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI DI CUI ALLA PRESENTE INFORMATIVA È L'AZIENDA OSPEDALIERA SAN GIOVANNI – ADDOLORATA.

ALLEGATI

Sono parte integrante del presente Disciplinare di Gara i seguenti allegati:

- Allegato 1 – Schema dichiarazioni Busta A
- Allegato 2 – Schema Offerta Economica Busta C
- Allegato 3 – Capitolato Tecnico
- Allegato 4 – Schema dichiarazione impresa ausiliaria
- Allegato 5 – Schema di Contratto
- Allegato 6 – Schema di Contratto di Comodato
- Allegato 7 – Elenco Prodotti in Gara
- Allegato 8 – Patto di Integrità
- Allegato 9 – Atto di designazione trattamento dati
- Allegato 10 - Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo
- Allegato 11 - Criteri di valutazione offerta tecnica

Allegato I al Disciplinare di Gara

DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

LETTERA A)

FACSIMILE DICHIARAZIONE

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"

ai sensi e per gli effetti dell'art.76 D.P.R. 445/2000, consapevole della responsabilità e delle conseguenze civili e penali previste in caso di dichiarazioni mendaci e/o formazione od uso di atti falsi, nonché in caso di esibizione di atti contenente dati non più corrispondenti a verità e consapevole, altresì, che qualora emerga la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione la scrivente Impresa decadrà dai benefici per i quali la stessa è rilasciata e ai fini della partecipazione alla gara in oggetto

DICHIARA

1. di presentare offerta per i/il seguenti/e Lotti/o ____/____/____/____/____/____/____;
2. di partecipare alla procedura per la fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti. in qualità di:

<input type="checkbox"/> impresa singola	<input type="checkbox"/> consorzio stabile
<input type="checkbox"/> consorzio tra imprese artigiane	<input type="checkbox"/> consorzio tra società cooperative di produzione e lavoro
<input type="checkbox"/> GEIE	<input type="checkbox"/> _____
<input type="checkbox"/> capogruppo del RTI /consorzio ordinario di concorrenti già costituito, composto dalle seguenti imprese da	<input type="checkbox"/> mandante del RTI / consorzio ordinario di concorrenti già costituito, composto dalle seguenti imprese
<input type="checkbox"/> capogruppo del RTI /consorzio ordinario di concorrenti non ancora costituito, composto dalle seguenti imprese	<input type="checkbox"/> mandante del RTI / consorzio ordinario di concorrenti non ancora costituito, composto dalle seguenti imprese da

(capogruppo)

(mandante)

(mandante)

(mandante)

3. di aver preso piena conoscenza e di accettare quanto previsto nel Disciplinare di Gara e in tutti i relativi Allegati.
4. che nel libro soci dell'Impresa _____ figurano i soci sottoelencati, titolari delle azioni/quote di capitale riportate a fianco di ciascuno di essi:

_____ %

_____ %

totale 100 %

5. che in base alle risultanze del libro soci, nonché a seguito di comunicazioni ricevute dai titolari delle stesse partecipazioni, risultano esistenti i seguenti diritti reali di godimento o di garanzia sulle azioni/quote aventi diritto di voto:

_____ a favore di _____,

_____ a favore di _____, **(oppure)**

che non risultano esistenti diritti reali di godimento o di garanzia sulle azioni/quote aventi diritto di voto;

6. che nelle assemblee societarie svoltesi nell'ultimo esercizio sociale, antecedente alla data della presente dichiarazione

hanno esercitato il diritto di voto in base a procura irrevocabile o ne hanno avuto comunque diritto, le seguenti persone:

_____ per conto di _____

_____ per conto di _____

(oppure)

che non è stato esercitato alcun diritto di voto in base a procura irrevocabile o in base ad un titolo equivalente che ne legittimava l'esercizio;

7. di aver preso piena conoscenza della documentazione di gara prendendo atto e accettando le norme che regolano la procedura di gara *<qualora previste condizioni particolari di esecuzione attinenti a clausole sociali o ambientali come meglio definite nella Documentazione di gara, inserire tale previsione: con particolare riferimento a quanto previsto dal paragrafo ___ del Disciplinare di gara oppure del Capitolato Tecnico>* e, quindi, l'aggiudicazione, nonché di obbligarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservarla in ogni sua parte e di aver preso piena conoscenza della documentazione di gara e che i beni e i servizi offerti rispettano tutti i requisiti minimi in essa indicati;
8. che, con riferimento alla presente gara, non ha presentato offerta in più di un raggruppamento o consorzio, ovvero singolarmente e quale componente di un raggruppamento o consorzio;
9. che l'Impresa ha preso piena conoscenza del "Patto di Integrità", allegato al Disciplinare, accettando le clausole ivi contenute e si impegna a rispettarne le prescrizioni anche nel corso della procedura ed a sottoscriverlo in caso di aggiudicazione unitamente al Contratto;
10. eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui non venga prodotta copia corredata da dichiarazione di conformità della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO ovvero dichiarazione dell'ente certificatore circa il possesso della certificazione medesima) che al fine di poter fruire della riduzione del cinquanta per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D. Lgs. 50/2016 s.m.i., l'Impresa è in possesso della certificazione di qualità conforme alle norme europee EN ISO 9000 in corso di validità rilasciata in data _____ da _____ con scadenza _____ e avente numero _____;
11. (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui non venga prodotta copia della registrazione al sistema comunitario di ecogestione e audit (EMAS), ai sensi del regolamento (CE) n. 1221/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009, corredata da dichiarazione di conformità all'originale ovvero dichiarazione dell'ente competente circa il possesso della registrazione medesima) che al fine di poter fruire della riduzione del 30 per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., l'Impresa è in possesso della registrazione al sistema comunitario di ecogestione e audit (EMAS) in corso di validità rilasciata in data _____ da _____ con scadenza _____ e avente numero _____;

12. (in alternativa al punto precedente ed eventuale; rendere la dichiarazione solo nel caso in cui non venga prodotta copia della certificazione ambientale ai sensi della norma UNI EN ISO 14001 corredata da dichiarazione di conformità all'originale ovvero dichiarazione dell'ente certificatore circa il possesso della certificazione medesima) che al fine di poter fruire della riduzione del 20 per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D. Lgs. 50/2016 s.m.i., l'Impresa è in possesso della certificazione ambientale ai sensi della norma UNI EN ISO 14001 in corso di validità rilasciata in data _____ da _____ con scadenza _____ e avente numero _____;
13. (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui non venga prodotta copia dell'etichetta ecologica dell'Unione europea (UE Ecolabel) ai sensi del regolamento (CE) n. 66/2010 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009, ovvero dichiarazione dell'ente competente circa il possesso dell'etichetta medesima): che al fine di poter fruire della riduzione del 20 per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D. Lgs. 50/2016 s.m.i., l'Impresa è in possesso del marchio di qualità ecologica dell'Unione europea (Ecolabel UE) ai sensi del regolamento (CE) n. 66/2010 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009, rilasciato in data _____ da _____ con scadenza _____ e avente numero _____ per un quantitativo di beni pari almeno al 50% del valore dei beni e servizi oggetto del contratto>;
14. (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui non venga prodotta copia dell'inventario di gas ad effetto serra ai sensi della norma UNI EN ISO 14064-1 o un'impronta climatica (carbon footprint) di prodotto ai sensi della norma UNI ISO/TS 14067 corredata da dichiarazione di conformità all'originale ovvero dichiarazione dell'ente competente circa il possesso dell'inventario o dell'impronta climatica medesima) che, al fine di poter fruire della riduzione del 15 per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D. Lgs. 50/2016 s.m.i., alla data di presentazione dell'offerta, l'Impresa è in possesso
 - dell'inventario di gas ad effetto serra ai sensi della norma UNI EN ISO 14064-1;oppure in alternativa
 - di un'impronta climatica (carbon footprint) di prodotto ai sensi della norma UNI ISO/TS 14067;
15. (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui non venga prodotta copia del rating di legalità corredata da dichiarazione di conformità all'originale ovvero dichiarazione dell'ente competente circa il possesso dell'inventario o dell'impronta climatica medesima): che al fine di poter fruire della riduzione del 30 per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D. Lgs. 50/2016 s.m.i., alla data di presentazione dell'offerta è in possesso del rating di legalità _____;
16. (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui non venga prodotta copia del modello organizzativo, ai sensi del D. Lgs. n. 231/2001 con dichiarazione di conformità all'originale): che al fine di poter fruire della riduzione del 30 per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D. Lgs. 50/2016 s.m.i., alla data di presentazione dell'offerta, l'Impresa è in possesso del modello organizzativo di cui al D. Lgs. 231/2001 adottato con delibera del _____ dal Consiglio di _____ (eventuale specificare se il modello è pubblicato su un sito web: pubblicato sul sito _____);
17. (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui non venga prodotta copia della certificazione social accountability 8000 con dichiarazione di conformità all'originale): che al fine di poter fruire della riduzione del 30 per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D. Lgs. 50/2016 s.m.i., alla data di presentazione dell'offerta, l'Impresa è in possesso della certificazione social accountability 8000 rilasciata in data _____ da _____ con scadenza _____ e avente numero _____;
18. (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui non venga prodotta copia della certificazione del sistema di gestione a tutela della sicurezza e della salute dei lavoratori con dichiarazione di conformità all'originale): che al fine di poter fruire della riduzione del 30 per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D. Lgs. 50/2016 s.m.i., alla data di presentazione dell'offerta, l'Impresa è in possesso di certificazione del sistema di gestione a tutela della sicurezza e della salute dei lavoratori rilasciata _____ in data _____ da _____ con scadenza _____ e avente n. _____;
19. (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui non venga prodotta copia della certificazione OHSAS 18001 con dichiarazione di conformità all'originale): che al fine di poter fruire della riduzione del 30 per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D. Lgs. 50/2016 s.m.i., alla data di presentazione dell'offerta, l'Impresa è in possesso di certificazione OHSAS 18001 rilasciata in data _____ da _____ con scadenza _____ e avente numero _____;
20. (eventuale, solo nel caso in cui non venga prodotta copia della certificazione UNI CEI EN ISO 50001 riguardante il sistema

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

di gestione dell'energia con dichiarazione di conformità all'originale): che al fine di poter fruire della riduzione del 30 per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D. Lgs. 50/2016 s.m.i., alla data di presentazione dell'offerta è in possesso di certificazione UNI CEI EN ISO 50001 rilasciata in data _____ da _____ con scadenza _____ e avente numero _____;

21. (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui non venga prodotta copia della certificazione UNI CEI 11352 riguardante la certificazione di operatività in qualità di ESC (Energy Service Company) per l'offerta qualitativa dei servizi energetici con dichiarazione di conformità all'originale): che al fine di poter fruire della riduzione del 30 per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D. Lgs. 50/2016 s.m.i., alla data di presentazione dell'offerta, l'Impresa è in possesso di certificazione UNI CEI 11352 riguardante la certificazione di operatività in qualità di ESC (Energy Service Company) per l'offerta qualitativa dei servizi energetici rilasciata in data _____ da _____ con scadenza _____ e avente numero _____;
22. (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui non venga prodotta copia della certificazione ISO 27001 riguardante il sistema di gestione della sicurezza delle informazioni con dichiarazione di conformità all'originale): che al fine di poter fruire della riduzione del 30 per cento della garanzia provvisoria di cui all'art. 93, comma 7, del D. Lgs. 50/2016 s.m.i., alla data di presentazione dell'offerta, l'Impresa è in possesso di certificazione ISO 27001 riguardante il sistema di gestione della sicurezza delle informazioni rilasciata in data _____ da _____ con scadenza _____ e avente numero _____;
23. (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui venga rilasciata in contanti) che, in caso di restituzione della garanzia provvisoria costituita in contanti, il relativo versamento dovrà essere effettuato sul conto corrente bancario IBAN n. _____ intestato a _____, presso _____;
24. di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del D. Lgs. 196/2003, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa, anche in virtù di quanto espressamente specificato nel Disciplinare di gara relativo alla presente gara, che qui si intende integralmente trascritto;
25. di essere a conoscenza che la Stazione Appaltante si riserva il diritto di procedere a verifiche, anche a campione, in ordine alla veridicità delle dichiarazioni;
26. di essere consapevole che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, questa Impresa verrà esclusa dalla procedura ad evidenza pubblica per la quale è rilasciata, o, se risultata aggiudicataria, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata e/o revocata dalla Stazione Appaltante; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula del Contratto, questo potrà essere risolto di diritto dalla Committente ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.
27. che questa Impresa non si trova, rispetto ad altra Impresa che partecipi alla gara in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 c.c. 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 ed a tal fine dichiara che:
- non si trova in alcuna situazione di controllo di cui all'art. 2359 c.c. con alcun soggetto ed ha formulato l'offerta autonomamente;
ovvero
- non è a conoscenza della partecipazione alla gara di soggetti con cui si trova in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 c.c. ed ha formulato l'offerta autonomamente;
ovvero
- è a conoscenza della partecipazione alla gara di soggetti con cui si trova in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 c.c. Pur sussistendo tale situazione, questa Impresa dichiara di avere formulato autonomamente l'offerta.

In tale ultimo caso, l'Impresa concorrente è tenuta a chiarire gli elementi precisi e concordanti che inducono a ritenere che nel caso debba essere esclusa l'unicità del centro decisionale;

28. che per la ricezione di ogni comunicazione inerente la gara in oggetto, e/o di richieste di chiarimento e/o integrazione della documentazione presentata, sarà effettuata esclusivamente attraverso la piattaforma telematica STELLA; soltanto nel caso di indisponibilità del Sistema, la stazione appaltante potrà inviare le comunicazioni inerenti l'AS a mezzo pec presso il seguente punto di contatto: casella di posta elettronica certificata

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

_____ ; referente fascicolo di gara (cognome, nome, qualifica, recapito telefonico, mail) _____ ;

29. [in caso di partecipazione di impresa avente sede, residenza o domicilio nei Paesi inseriti nelle cosiddette "black list" di cui al Decreto del Ministero delle Finanze del 4 maggio 1999 ed al Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 21 novembre 2001]:

di essere in possesso dell'autorizzazione rilasciata ai sensi dell'art. 37 del D.L. 31 maggio 2010 n. 78 e del D.M. 14 dicembre 2010, come da copia dell'autorizzazione allegata alla presente;

ovvero

di avere richiesto l'autorizzazione ai sensi dell'art. 37 del D.L. 31 maggio 2010 n. 78 e del D.M. 14 dicembre 2010, come da copia dell'istanza inviata per ottenere l'autorizzazione medesima, allegata alla presente;

30. [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 D.P.R. 633/1972 e comunicherà all'AO San Giovanni, in caso di aggiudicazione, la nomina del rappresentante fiscale nelle forme di legge;

31. che con riferimento alla presente gara non ha in corso e non intende attuare intese e/o pratiche restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi della normativa applicabile, ivi inclusi gli artt. 81 e seguenti del Trattato CE e gli artt. 2 e seguenti della Legge n. 287/1990;

32. che questa Impresa ha esaminato, con diligenza ed in modo adeguato, le prescrizioni tecniche fornite dalla stazione appaltante, nonché ha preso conoscenza di tutte le circostanze generali e particolari suscettibili di influire sulla determinazione dei prezzi, sulle condizioni contrattuali e sull'esecuzione del servizio, ha giudicato le attività realizzabili, gli elaborati tecnici adeguati ed i prezzi remunerativi e tali da consentire il ribasso offerto;

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

34. che l'Impresa, in caso di aggiudicazione: (barrare o eliminare l'opzione che non interessa):

non intende affidare alcuna attività oggetto della presente gara in subappalto;

intende affidare in subappalto, nei limiti di legge, nel rispetto delle condizioni stabilite nel Disciplinare di gara, nello Schema di Contratto, nonché nell'art. 105 del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i. le seguenti attività:

35. che (clausole a selezione alternativa):

l'impresa¹, il cui organico computabile ai sensi dell'art. 4 della legge 12 marzo 1999 n. 68 ammonta a n. _____ (_____) dipendenti, è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili;

l'impresa² non è soggetta agli obblighi derivanti dalla legge 12 marzo 1999 n. 68, recante norme per il diritto al lavoro dei disabili, in quanto l'organico dell'impresa computabile ai sensi dell'art. 4 della legge citata ammonta a n. _____ (_____) dipendenti;

l'impresa³ non è soggetta agli obblighi derivanti dalla legge 12 marzo 1999 n. 68, recante norme per il diritto al lavoro dei disabili, in quanto l'organico dell'impresa computabile ai sensi dell'art. 4 della legge citata ammonta a n. _____

1 Per le imprese soggette agli obblighi derivanti dalla legge 12 marzo 1999 n. 68

2 Per le imprese che occupano meno di 15 dipendenti.

3 Per le imprese che occupano da 15 a 35 dipendenti, e non hanno effettuato nuove assunzioni dopo il 18 gennaio 2000.

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

_____ (_____) dipendenti, e dopo il 18 gennaio 2000 non sono state effettuate nuove assunzioni.

che i suddetti fatti, stati o qualità sono verificabili presso il competente Ufficio della Provincia:

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

36. che i propri dati contributivi sono i seguenti:

CCNL APPLICATO

DIMENSIONE AZIENDALE

N. dipendenti _____

DATI INAIL

Codice ditta _____

PAT sede legale impresa _____

DATI INPS

matricola azienda _____

codice sede INPS _____

DATI CASSA EDILE

- codice impresa _____

- cassa edile:

provinciale

regionale

_____, li _____

Firma del Legale Rappresentante⁴

NOTE DI COMPILAZIONE

Le dichiarazioni che seguono devono essere rese dal Concorrente secondo le indicazioni contenute nel bando e nel disciplinare di gara.

Per il Concorrente di nazionalità italiana le dichiarazioni dovranno essere sottoscritte nelle forme stabilite dall'art.38 D.P.R. 445/2000.

⁴ La firma autografa deve essere accompagnata dalla fotocopia di un documento di identità (in corso di validità) del dichiarante

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

Per il Concorrente 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.*

In ordine alla veridicità delle dichiarazioni, l'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata si riserva di procedere a verifiche d'ufficio, anche a campione.

Non è ammessa la sostituzione dei certificati e delle dichiarazioni con fotocopie e duplicati non autenticati nelle forme previste dagli artt. 18 e 19 del D.P.R. n. 445/2000.

La presente domanda, contenente dichiarazioni rilasciate anche ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, deve essere 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.



Allegato 2 al Disciplinare di Gara

SCHEMA OFFERTA ECONOMICA “BUSTA “C”

Lotto -

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell’art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per
l’affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER
APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze
dell’Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

(Schema di offerta, da compilare su carta semplice)

Il sottoscritto: _____

Nato a: _____ il _____

Residente a: _____ Provincia di _____

via/piazza _____ n.° _____

in qualità di: (indicare la carica, anche sociale) _____

dell'Operatore/Impresa: _____

con sede nel Comune di: _____ Provincia di _____

codice fiscale: _____

partita I.V.A.: _____

telefono: _____ fax _____

indirizzo di posta elettronica: _____

nella dedotta qualità, presenta la seguente Offerta Economica, ed accetta esplicitamente ed incondizionatamente tutte le obbligazioni e condizioni contenute nel Disciplinare di Gara, nel Capitolato, nello Schema di Contratto e negli altri allegati, dichiarando di essere disposto ad assumere l'affidamento della fornitura DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti, per la durata di 24 mesi, relativamente al lotto n. _____

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTRONICHE PER ECG, EEG, EMG, ERG** per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

Tabella quotazioni economiche lotto

lotto	voce	Descrizione	Cod. ditta	Q.tà (24 mesi) in gara	Prezzo unitario offerto	Prezzo in lettere	Importo complessivo iva esclusa (24 mesi)
.....							
.....							
.....							
.....							

(se previsto nel capitolato) Apparecchiatura fornita in _____ **(specificare se noleggio / comodato d'uso gratuito / service)**

Descrizione Apparecchiatura	Cod. ditta	UdM	Qtà	Note
Descrizione Componenti	Cod. ditta	UdM	Qtà	Note

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA PER IL LOTTO

Descrizione	Valore complessivo dell'offerta in cifre (costo biennale IVA ...% esclusa)	Valore complessivo dell'offerta in lettere (costo biennale IVA ...% esclusa)
Valore complessivo dell'offerta		

Costi aziendali dell'Operatore concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro	(in cifre) € _____, al netto dell'IVA (in lettere) Euro _____, al netto dell'IVA
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------

_____ il _____

Operatore _____

Sottoscrizione _____

Ai sensi e per gli effetti degli art. 1341 e 1342 del codice civile, l'Operatore dichiara di avere preso visione e di accettare espressamente le disposizioni contenute nei seguenti articoli del Contratto: Articolo 1 Norme regolatrici e disciplina applicabile; Articolo 2 Oggetto; Articolo 3 Durata del contratto; Articolo 3-bis Governance dell'esecuzione contrattuale; Articolo 4 Condizioni della prestazione contrattuale e limitazione di responsabilità; Articolo 5 Obbligazioni specifiche del Fornitore; Articolo 6 Modalità e luogo di esecuzione delle prestazioni; Articolo 7 Avvio dell'esecuzione; Articolo 8 Sospensione dell'esecuzione del Contratto; Articolo 9 Certificato di ultimazione delle prestazioni; Articolo 10 Modifica del contratto durante il periodo di efficacia; Articolo 11 Controlli in corso di esecuzione e verifica di conformità delle prestazioni; Articolo 12 Ritiro dei prodotti da restituire o sostituire; Articolo 13 Corrispettivi; Articolo 14 Fatturazione e pagamenti; Articolo 15 Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa; Articolo 16 Trasparenza; Articolo 17 Penali; Articolo 18 Garanzia definitiva; Articolo 19 Riservatezza; Articolo 20 Danni, responsabilità civile e polizza assicurativa; Articolo 21 Divieto di cessione del Contratto e subappalto; Articolo 22 Recesso; Articolo 23 Normativa in tema di contratti pubblici e verifiche sui requisiti; Articolo 24 Risoluzione del contratto; Articolo 25 Clausole risolutive espresse; Articolo 26 Procedure di affidamento in caso di fallimento dell'Appaltatore o risoluzione del contratto; Articolo 27 Obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari; Articolo 28 Obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari nei contratti collegati al presente Appalto e in quelli della Filiera; Articolo 29 Lavoro e sicurezza; Articolo 30 Brevetti industriali e diritti d'autore; Articolo 31 Responsabili delle Parti e comunicazioni relative al Contratto; Articolo 32 Trattamento dei dati personali e riservatezza delle informazioni; Articolo 33 Aggiornamento tecnologico; Articolo 34 Oneri fiscali e spese contrattuali; Articolo 35 Foro competente; Articolo 36 Allegati.

_____ il _____

Operatore _____ Sottoscrizione _____

Dichiara inoltre che:

- la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al 240° (duecentoquarantesimo) giorno solare, successivo alla scadenza del termine ultimo per la presentazione della stessa;
- è consapevole che i valori offerti, al netto dell'IVA, dovranno essere indicati sia in cifre che in lettere. In caso di discordanza fra il valore indicato in cifre e quello in lettere, sarà ritenuta valida l'Offerta in lettere;
- è consapevole che, in caso di indicazione di valori recanti un numero di cifre decimali dopo la virgola superiore a 2 (DUE) saranno considerate esclusivamente le prime 2 (DUE) cifre decimali, senza procedere ad alcun arrotondamento;
- è consapevole che non sono ammesse offerte alternative o condizionate, a pena di esclusione;
- è consapevole che non saranno ammesse offerte in aumento rispetto ai valori posti a base di gara;
- i valori offerti sono omnicomprensivi di quanto previsto negli atti della procedura e, comunque, i corrispettivi spettanti in caso di affidamento dell'Appalto rispettano le disposizioni vigenti in materia di costo del lavoro e della sicurezza;
- è consapevole che detta offerta non vincolerà in alcun modo l'Azienda;
- ha preso cognizione di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del contratto, e che di tali circostanze ha tenuto conto nella determinazione dei valori richiesti, ritenuti remunerativi.

_____ il _____

Operatore _____ Sottoscrizione _____

**ALLEGATO 3 AL DISCIPLINARE DI GARA
CAPITOLATO TECNICO**

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTRONOMICHE PER ECG, EEG, EMG, ERG** per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

I. PREMESSA

Il presente capitolato ha per oggetto l'affidamento della fornitura biennale di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

I quantitativi richiesti per ciascun lotto indicati nell'allegato 7 "Elenco prodotti in gara" al Disciplinare di gara sono da considerarsi meramente presuntivi e calcolati su dati storici delle attività dell'Azienda Ospedaliera sopra individuata e su fabbisogni presuntivi futuri.

Le caratteristiche tecniche minime dei dispositivi oggetto della procedura sono elencate dettagliatamente nel prosieguo del presente Capitolato Tecnico.

Il presente Capitolato descrive, inoltre, i servizi connessi alla fornitura dei dispositivi medici di cui all'oggetto che si intendono prestati dall'Aggiudicatario unitamente alla fornitura medesima pertanto l'Azienda Ospedaliera non corrisponderà all'Appaltatore alcun ulteriore prezzo.

Nel caso in cui la descrizione dei dispositivi oggetto dei Lotti identifichi un prodotto riconducibile in modo univoco ad un'Azienda produttrice, costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso.

Se espressamente richiesto dall'Azienda Ospedaliera, l'Aggiudicatario di ciascun Lotto dovrà erogare, per tutta la durata della fornitura, una sessione formativa di non meno di 2 ore entro 30 giorni consecutivi dalla sottoscrizione del relativo contratto, volte a garantire il corretto utilizzo del dispositivo acquistato da parte del personale sanitario.

L'Aggiudicatario si impegna, comunque, ad erogare ulteriori sessioni formative nel corso di tutta la durata contrattuale.

2. CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio e all'uso e dovranno, inoltre, rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura.

In particolare, i prodotti richiesti devono essere conformi ai requisiti stabiliti:

- dal Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745 (MDR);
- dal Regolamento UE 2018/2005 del 17.12.2018 (REACH);
- dalla Direttiva 2010/32/UE del Consiglio del 10 maggio 2010;
- dal D.Lgs. n. 19 del 19/02/2014 di attuazione della direttiva 2010/32/UE;
- dal D.Lgs. 81/2008 e s.m.i. integrato nel 2014 con l'Allegato "Titolo X-bis.

Fatte salve le specifiche tecniche e le modalità di confezionamento relative a ciascun lotto, i prodotti offerti devono essere, a seconda della tipologia:

- essere marcati CE, in accordo con le procedure di valutazione previste dal Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745 (MDR) e corredati di documentazione da cui si evinca la registrazione alla banca dati del Ministero (repertorio) e CND;
- tutti i dispositivi devono essere Latex Free (a meno che non venga espressamente richiesto), corredati da certificazione comprovante tale caratteristica.
- essere esenti da ftalati o laddove presenti, la loro presenza deve essere riportata in etichetta/confezione;
- i Dispositivi, devono essere rispondenti a quanto previsto dalla Farmacopea Europea e dalla vigente Farmacopea Ufficiale Italiana;
- tutti i prodotti dovranno essere confezionati secondo sistemi e metodologie che ne garantiscano la sterilità. Le informazioni riportate in etichetta e sui sistemi di imballaggio devono essere in lingua italiana e conformi al Regolamento (UE) 2017/745. Tutte le confezioni e gli imballaggi devono riportare almeno tutte le informazioni previste dalla normativa vigente, in particolare ciascun dispositivo dovrà riportare almeno:
 - o Ragione Sociale e Indirizzo del Fabbricante.
 - o Descrizione del prodotto in lingua italiana.
 - o Diametro espresso in Gauge, in caso di aghi, oppure CH o Fr o mm o cm, in caso si tratti di tubi o sonde o cannule, etc..
 - o Lunghezza espressa in mm o cm.
 - o Lotto di produzione.
 - o Data di scadenza.
 - o Marcatura CE ed eventuale N° dell'Organismo Notificato.
 - o Eventuale dicitura "sterile", "apirogeno", "monouso" e/o relativo simbolo.
 - o Metodo di sterilizzazione.
 - o Eventuali avvertenze o precauzioni che devono essere chiaramente leggibili e, qualora la complessità del dispositivo lo renda necessario, dovranno essere corredati di foglio illustrativo in lingua italiana.
- il materiale di confezionamento deve essere resistente e tale da garantire il grado di pulizia previsto fino al momento dell'uso e l'eventuale sterilità;
- essere corredati delle necessarie informazioni per garantire un'utilizzazione in totale sicurezza;
- per i prodotti soggetti a scadenza, avere, al momento della consegna, un periodo di validità residuo pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti e comunque non inferiore a 24 mesi – se compatibile con il periodo massimo di validità;

- per i prodotti sterili, avere, al momento della consegna, un periodo di validità residuo pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti e comunque non inferiore a 24 mesi – se compatibile con il periodo massimo di sterilità;
- essere conformi alle caratteristiche tecniche richieste, per ogni Lotto, dal presente Capitolato Tecnico e, in generale dalla documentazione di gara fermo restando il principio di equivalenza.

L'Operatore Economico aggiudicatario dovrà garantire, al momento della presentazione dell'offerta, la registrazione del prodotto nel Repertorio dei Dispositivi Medici, la conformità dei prodotti alle disposizioni internazionali riconosciute e, in generale, alle vigenti norme legislative, regolamentari e tecniche disciplinanti i componenti.

Non saranno in alcun modo prese in considerazione e/o valutate offerte alternative, né lo stesso prodotto presentato su due lotti differenti.

L'Azienda Ospedaliera, sia ai fini dell'aggiudicazione, sia nel corso della validità contrattuale si riserva la facoltà di effettuare apposite analisi chimiche per verificare i materiali di composizione dei prodotti offerti e la corrispondenza degli stessi a quanto previsto nella documentazione di gara e nella scheda tecnica presentata dall'Appaltatore.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei prodotti devono essere chiaramente leggibili, come pure la data di scadenza.

Ove non si faccia espressamente riferimento a misure fisiche, saranno ammesse misure diverse purché equivalenti per destinazione d'uso.

3. CONFEZIONAMENTO, IMBALLAGGIO ED ETICHETTATURA

I prodotti oggetto della fornitura dovranno essere confezionati ed etichettati secondo la normativa vigente anche al fine di garantirne la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto e stoccaggio. Le informazioni riportate in etichetta e sui sistemi di imballaggio devono essere in lingua italiana e conformi al Regolamento (UE) 2017/745. Inoltre, i prodotti devono essere confezionati in imballaggi che ne garantiscano un'efficace barriera contro l'umidità e la polvere, idonei a garantire la conservazione della sterilità del prodotto nel tempo e impedire il possibile deterioramento causato da fattori endogeni.

I prodotti dovranno recare sull'imballaggio in modo leggibile e indelebile, eventualmente mediante codici generalmente riconosciuti, le indicazioni di seguito indicate.

Per quanto riguarda la sterilizzazione, per tutti i dispositivi medici messi a gara, quando è possibile, è preferibile la sterilizzazione a raggi gamma rispetto a quella ad ossido di etilene. Nel caso in cui la sterilizzazione sia di tale tipologia, su richiesta, devono essere fornite le certificazioni di controllo dei residui sui singoli Lotti. Tutti i prodotti offerti dovranno presentare idonea documentazione relativa all'assenza di lattice.

Imballaggio che assicura la sterilità

- Marcatura di conformità CE e codice identificazione del Notified Body
- Eventuale numero di repertorio
- Denominazione del dispositivo
- Codice prodotto, numero di Lotto
- Indicazione della data di scadenza
- Metodo di sterilizzazione
- Simbolo del monouso
- Destinazione d'uso
- Nome e indirizzo del fabbricante
- Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione
- Imballaggio commerciale
- Marcatura di conformità CE e codice identificazione del Notified Body
- Denominazione del dispositivo
- Codice prodotto, numero di Lotto
- Indicazione della data di scadenza
- Simbolo del monouso
- Destinazione del dispositivo
- Caratteristiche pertinenti per il suo impiego
- Nome e indirizzo del fabbricante
- Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione
- Condizioni per il trasporto e il magazzinaggio del dispositivo

L'imballaggio dovrà essere gratuito, robusto e realizzato impiegando il materiale più idoneo in rapporto sia alla natura della merce che al mezzo di spedizione prescelto che ne dovrà garantire l'integrità finale.

Imballi e confezioni dovranno essere "a perdere".

4. SERVIZIO DI CONSEGNA CONNESSO ALLA FORNITURA

Il servizio di consegna dei dispositivi medici oggetto della procedura dovrà essere prestato dall'Aggiudicatario di ciascun Lotto presso i singoli magazzini preposti dell'Azienda Ospedaliera.

L'Azienda Ospedaliera sottoscriverà, con l'Appaltatore di ciascun Lotto, un contratto di durata biennale, nel corso del quale l'Azienda Ospedaliera medesima emetterà apposite richieste di consegna (ordini) trasmessi in modalità elettronica, tramite la piattaforma NSO (Nodo Smistamento Ordini), o altro mezzo anche elettronico ritenuto idoneo e comunque disciplinato dalla normativa vigente o che dovesse entrare in vigore, con particolare riferimento a quella applicabile alle Amministrazioni Pubbliche. Le consegne dei prodotti dovranno essere garantite entro 20 giorni naturali e consecutivi dalla ricezione della richiesta.

In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda e previa espressa comunicazione, a insindacabile giudizio dell'Azienda Ospedaliera, l'Appaltatore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque entro 5 giorni naturali e consecutivi dal ricevimento della comunicazione.

In caso di impossibilità alla consegna nelle quantità e nei termini previsti, l'Aggiudicatario provvederà a dare tempestiva comunicazione all'Azienda Ospedaliera e, ove la stessa lo consenta, a concordare la consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di dispositivi ordinata, concordando contestualmente un termine entro il quale dovrà avvenire la consegna della parte restante.

Ove necessario, l'Azienda Ospedaliera provvederà ad acquistare i beni oggetto dell'appalto sul libero mercato e a richiedere il risarcimento per la spesa eventualmente aggiuntiva che andrà a sostenere.

L'attività di consegna dei prodotti, si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna nei magazzini e/o nelle strutture indicate dall'Azienda Ospedaliera. In caso di consegna in pancali, gli stessi devono essere di tipo EUR e consegnati con messa a terra presso il magazzino indicato nell'ordine.

L'Appaltatore Aggiudicatario dovrà garantire che anche durante le fasi di trasporto vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli eventuali danni sono a carico del mittente.

L'avvenuta consegna dei prodotti deve avere riscontro nel documento di trasporto, riportante la descrizione della fornitura (quantità, codici, descrizione, etc.), numero di riferimento dell'ordine, data dell'ordine, luogo di consegna e l'elenco dettagliato del materiale consegnato.

In riferimento ai lotti che prevedono anche la concessione in comodato d'uso gratuito di apparecchiature, l'Appaltatore dovrà assicurare la compatibilità delle Apparecchiature con i supporti e con la preesistente impiantistica dell'Azienda Ospedaliera.

Contestualmente alla consegna delle apparecchiature, l'Appaltatore dovrà fornire il manuale d'uso in lingua italiana, il manuale del sistema operativo in lingua italiana e, ove occorra, le licenze d'uso nonché adeguata formazione al personale.

5. CONTROLLI SULLE FORNITURE

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dai servizi competenti dall'Azienda Ospedaliera. La firma all'atto del ricevimento della merce indica la mera corrispondenza del materiale inviato rispetto a quello richiesto. La quantità, la qualità e la corrispondenza rispetto a quanto richiesto nell'ordine potrà essere accertata dall'Azienda Ospedaliera in un secondo momento e deve comunque essere riconosciuta ad ogni effetto dal Fornitore. La firma apposta per accettazione della merce non esonera il Fornitore dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto. La merce in qualsiasi modo rifiutata, anche per difetti,

lacerazioni o tracce di manomissioni degli imballaggi e confezioni, sarà ritirata a cura e spese del Fornitore, che dovrà provvedere alla sostituzione della medesima con altra avente i requisiti richiesti, senza alcun aggravio di spesa, entro 5 (cinque) giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione. La mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore sarà considerata “mancata consegna”. È a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata.

Nel caso in cui il Fornitore rifiuti o comunque non proceda alla sostituzione della merce contestata, l'Azienda Ospedaliera procederà direttamente all'acquisto di eguali quantità e qualità della merce sul libero mercato, addebitando all'Appaltatore l'eventuale differenza di prezzo, oltre alla rifusione di ogni altra spesa e/o danno.

6. INNOVAZIONE TECNOLOGICA

Qualora il Fornitore, durante la durata dei contratti di fornitura, presenti in commercio nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento, dovrà proporre ai DEC la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative. Nel caso vengano immessi in commercio nuovi prodotti, anche da parte di fornitori terzi, che producano dei vantaggi sostanziali e oggettivi sui pazienti (a titolo esemplificativo una maggiore efficacia del nuovo prodotto in termini di esiti su end point clinici rilevanti e/o maggiore sicurezza, documentate da studi clinici metodologicamente corretti e riconosciuti dalle linee guida di riferimento), l'Azienda Ospedaliera sulla base delle indicazioni dei propri clinici, si riserva la facoltà di recedere motivatamente dai contratti.

7. VARIAZIONE DELLA NORMATIVA

Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente procedura, l'aggiudicazione stessa verrà sospesa. Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso/in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, nel corso della durata dei contratti di fornitura, l'Azienda Ospedaliera si riserva, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere gli stessi contratti.

8. VERIFICHE DELLA FORNITURA

L'Azienda Ospedaliera svolgerà controlli periodici al fine di verificare che i prodotti consegnati siano rispondenti a quelli previsti dal presente Capitolato tecnico e a quelli presentati come campionatura in sede di gara, a meno di variazioni autorizzate ai sensi del presente Capitolato. L'accertamento della non conformità per più di due volte comporta la risoluzione del contratto.

9. REFERENTE DELL'APPALTATORE

Il Fornitore si impegna a mettere a disposizione un numero di telefono, un numero di fax e un indirizzo e-mail, attivo per tutto l'anno dal lunedì al venerdì, dalle ore 9.00 alle ore 17.00, salvo diverso accordo scritto con l'Azienda Ospedaliera, ad eccezione di:

- giorni festivi
- giorni compresi tra il 24 dicembre ed il 6 gennaio
- seconda e terza settimana di agosto.

L'Azienda Ospedaliera potrà rivolgersi al Fornitore per:

- richiedere informazioni sui prodotti offerti;
- richiedere lo stato degli ordini in corso e lo stato delle consegne;
- inoltrare reclami.

10. CAMPIONATURA

Ai fini della partecipazione alla presente procedura è richiesta la consegna alle Aziende Sanitarie di prodotti campione come indicato nell'allegato 7 Elenco prodotti gara DM Elettromedicali ECG, EEG, EMG, ERG, colonna "Campionatura" nella quantità di 3pz ciascuno.

Nel caso in cui la Commissione giudicatrice, nel corso delle valutazioni delle offerte tecniche ne ravvisi la necessità, i concorrenti dovranno trasmettere alle Aziende Sanitarie ulteriori prodotti campione, nelle quantità specificate di volta in volta dalla Commissione medesima, entro 7 giorni naturali e consecutivi dalla relativa richiesta.

I prodotti campione dovranno essere sterili, ove richiesto, ed avere un periodo di validità residuo non inferiore a 6 mesi.

Con particolare riferimento ai lotti che prevedono anche apparecchiature elettromedicali dettagliatamente previste all'allegato 7 Elenco prodotti gara DM Elettromedicali ECG, EEG, EMG, ERG, ciascuna ditta dovrà permettere la visione del funzionamento del sistema tecnologico proposto alla Commissione.

11. INADEMPIMENTI E PENALI

Eventuali disservizi imputabili al Fornitore o inadempienze saranno formalmente rilevate e contestate dal DEC nelle modalità descritte allo Schema di Contratto e di seguito indicate:

- in caso mancato rispetto dei termini previsti dall'art. 4 del presente Capitolato Tecnico per la consegna dei prodotti nonché dei termini di volta in volta indicati dal DEC per la sostituzione di materiale contestato/respinto per difformità qualitative rispetto alle caratteristiche dei prodotti richieste dal Capitolato Tecnico ed offerte in sede di gara, è prevista una penale pecuniaria, per ogni giorno di ritardo pari a € 70,00 e pari a € 100,00 per le consegne in urgenza;

- in caso mancato rispetto di quanto previsto dall'art. 6 del presente Capitolato Tecnico per la sostituzione dei prodotti in caso di innovazione tecnologica, è prevista una penale pecuniaria pari a € 300,00;
- con riferimento alle apparecchiature da acquisire in comodato d'uso gratuito l'Azienda Ospedaliera procederà al richiamo verbale della Ditta affinché vengano eseguiti gli adempimenti richiesti o siano eliminate le disfunzioni o fatte cessare le violazioni; qualora il richiamo abbia avuto esito negativo, si procederà ad una formale diffida alla ditta, con applicazione di una penale da € 100 (cento) a € 500,00 (cinquecento), da commisurarsi alla gravità del caso, riservandosi l'Azienda Ospedaliera di richiedere il risarcimento di eventuali danni subiti:
 - o in caso di inadempimento, totale o parziale, nel corso dell'anno solare di riferimento, dell'obbligo di Manutenzione Programmata di cui all'art. 13 del presente Capitolato Tecnico;
 - o in caso di ritardo nell'espletamento della Manutenzione Correttiva di cui all'art. 13 del presente Capitolato Tecnico;
 - o in caso di ritardo nella riparazione di guasti o malfunzionamenti da qualsiasi causa determinati (i.e., difetti di fabbrica, cattivo utilizzo, imperfezione nell'installazione/montaggio, ecc...);
 - o in caso di ritardo nella sostituzione delle apparecchiature (o di una parte o più parti di essa), conseguente a guasto o malfunzionamento che, per qualsiasi ragione, dovesse comportare un'interruzione del funzionamento superiore a 24 ore.

In ogni caso l'importo complessivo delle penali applicate non può superare il 10% (dieci per cento) dell'importo contrattuale, IVA esclusa, del Lotto interessato.

Delle penali applicate è data comunicazione al Fornitore a mezzo PEC. L'importo di dette penali viene recuperato all'atto dell'emissione del mandato di pagamento della prima fattura utile, ovvero sul deposito cauzionale definitivo.

L'applicazione delle penali non pregiudica il diritto dell'Azienda Ospedaliera di ottenere la prestazione, né di richiedere al Fornitore il risarcimento del maggior danno e, comunque, sia il rimborso dei costi sopportati dall'Azienda Ospedaliera per ovviare al disservizio prodotto dall'inadempimento sia il risarcimento delle sanzioni amministrative e pecuniarie dovute a ritardi/omissioni in cui l'Azienda Ospedaliera medesima dovesse incorrere per causa del Fornitore, con l'incameramento della cauzione prestata. Ove le inadempienze e le violazioni contrattuali dovessero ripetersi, l'Azienda Ospedaliera può, a suo insindacabile giudizio, risolvere in ogni momento il contratto. In tal caso è corrisposto al Fornitore il corrispettivo contrattuale per le forniture regolarmente eseguite fino al giorno della risoluzione, previa detrazione dell'importo delle penali applicate e delle necessarie maggiori spese l'Azienda Ospedaliera sarà costretta a sostenere a causa dell'anticipata risoluzione per fatto o colpa del Fornitore inadempiente.

12. ATTIVITA' DI FORMAZIONE

L'Appaltatore dovrà garantire corsi di aggiornamento e di formazione del personale medico, paramedico e tecnico, sulla base di quanto previsto nell'Offerta Tecnica, e garantire, per tutta la durata del Contratto, la disponibilità di personale specializzato per ulteriori necessità di addestramento e/o per consulenze.

13. SERVIZIO DI MANUTENZIONE E ASSISTENZA TECNICA

Con particolare riferimento ai lotti che prevedono anche apparecchiature, il Fornitore dovrà garantire il perfetto e costante funzionamento delle Apparecchiature ed erogare un servizio di manutenzione full risk e di assistenza tecnica comprensivo di tutti gli interventi che dovessero rendersi necessari.

In particolare, l'Appaltatore su tutte le Apparecchiature di cui al periodo precedente, comprensive di periferiche, accessori, parti di ricambio, nonché di ogni altro componente che dovesse risultare necessario per il regolare, corretto e sicuro uso e funzionamento delle attrezzature stesse, dovrà, pena l'esclusione dalla valutazione, impegnarsi a:

- a) garantire un'assistenza tecnica di tipo full-risk onnicomprensiva ed assicurare tempi di risoluzione del guasto entro le 48 ore solari festivi esclusi. A tal fine si precisa che gli interventi di manutenzione correttiva dovranno essere comunque richiesti dal Servizio di Ingegneria Clinica preposto alla gestione delle tecnologie dell'Azienda Ospedaliera a mezzo fax. Per ogni intervento di manutenzione i tecnici della Ditta dovranno avvisare del loro arrivo, e l'azienda a propria discrezione può inviare un proprio tecnico al fine di verificare le modalità di esecuzione dell'intervento. Anche nei casi di avaria parziale del sistema eventuali deroghe sui tempi, anche se concordati con il personale utilizzatore, dovranno essere comunque debitamente autorizzate dall'Ingegneria Clinica preposta alla gestione delle tecnologie.
- b) la Ditta dovrà eseguire gli interventi di manutenzione programmata annuale, sulla base di una pianificazione annuale, che dovrà essere consegnata a seguito del collaudo, validata Servizio di Ingegneria Clinica. Eventuali richieste di deroghe sulla programmazione annuale dovranno formalmente essere richieste ed autorizzate dal Servizio di Ingegneria Clinica. Le manutenzioni programmate potranno essere eseguite (previa autorizzazione del Servizio di Ingegneria Clinica) entro e non oltre il mese successivo alla pianificazione concordata; al termine di ogni intervento di manutenzione correttiva e preventiva la Ditta dovrà far pervenire una copia del rapporto di lavoro, per le chiamate su guasto con sopra indicato il riferimento della chiamata di intervento, debitamente controfirmata da un referente di reparto.

L'Azienda Ospedaliera, a proprio insindacabile giudizio, potrà richiedere la sostituzione dell'Apparecchiatura (o di una parte o più parti di essa) anche in caso di guasti o malfunzionamenti frequenti e ripetuti.

CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME

N. Lotto	Descrizione Lotto	Rif.	Nome e descrizione del lotto	U.M.	Q.tà 24 mesi	IMPORTO BIENNALE A BASE D'ASTA IVA ESCL.
1	Elettrodi per EEG	1	ELETTRODO MONOUSO A COPPETTA IN Ag/AgCl, diam. 10 mm, lunghezza cavo 150 cm circa, term. sic. FMM diam. 1,5 mm	PZ	1000	€ 3.000,00
1	Elettrodi per EEG	2	ELETTRODO A COPPETTA IN Ag/AgCl, diam. 10mm, lunghezza cavo 150 cm circa, term. sic. FMM diam. 1,5 mm (LTM). Sterilizzabile e Riutilizzabile	PZ	80	€ 1.040,00
2	Altri Elettrodi per EEG ed accessori	1	ELETTRODO A PONTE UNIPOLARE EEG PER ADULTI RIUTILIZZABILE; sistema a vite per il posizionamento dell'elettrodo sulla cute od altro sistema equivalente allo scopo, presa universale adatta a pin 2 mm a molla e attacco a coccodrillo; materiale elettrodo Ag/AgCl, misura adulti.	PZ	120	€ 1.440,00
2	Altri Elettrodi per EEG ed accessori	2	KIT ACCESSORI A COMPLETAMENTO ELETTRODI A PONTE COMPOSTO DA ORINGS E COVERS, PER ADULTI	PZ	20	€ 6,00
2	Altri Elettrodi per EEG ed accessori	3	CUFFIA IN SILICONE od altro materiale medicale adatto all'uso PER Elettrodi a ponte con mentoniera e paraorecchie A 4 BANDE, diametro banda 4 mm, PER ADULTI, varie misure.	PZ	8	€ 280,00
3	Cavetti	1	CAVETTO da 100 cm circa, con attacco lato paziente a COCCODRILLO ISOLATO NERO, lato testina diametro 1,5 mm, DIN 42802. Riutilizzabile	PZ	100	€ 690,00
3	Cavetti	2	CAVETTO da 150 cm circa, con attacco lato paziente a COCCODRILLO ISOLATO NERO, lato testina diametro 1,5 mm, DIN 42802. Riutilizzabile	PZ	40	€ 340,00
4	Elettrodi di stimolazione	1	ELETTRODO DI SUPERFICIE MONOUSO PREGELLATO CON AREA DI REGISTRAZIONE mis 15MMx20MM circa	PZ	3000	€ 2.250,00
4	Elettrodi di stimolazione	2	ELETTRODO DI TERRA MONOUSO PREGELLATI CON CAVO	PZ	200	€ 460,00
5	Elettrodi di stimolazione di massa	1	ELETTRODO DI MASSA IN VELCRO ELASTICIZZATO LUNGH. 70 CM CON CAVETTO LUNGH. 120cm FMM D=1,5mm. Riutilizzabile.	PZ	10	€ 160,00

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG** per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

6	Elettrodi di stimolazione digitale	1	ELETTRODO AD ANELLO TERMINALE per potenziali sensitivi in acciaio, connettore diam. 1,5 mm, E CAVO LUNGO 120 cm circa	PZ	20	€ 700,00
7	Elettrodi di stimolazione bipolare	1	ELETTRODO DI STIMOLAZIONE BIPOLARE con feltri, cavo multipolare schermato, fascia in velcro, coppia di elettrodi metallici e feltri di ricambio inclusi, distanza elettrodi 25 mm, connettore diametro 1,5 mm, lunghezza cavo 150 cm circa	PZ	20	€ 1.700,00
8	Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford)	1	STIMOLATORE AURICOLARE. Riutilizzabile.	PZ	2	€ 700,00
9	Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford)	1	Elettrodo ad Ago coassiale da singola fibra per EMG. Risterilizzabile	PZ	2	€ 900,00
10	Dispositivi per polisonnografia (compatibili con apparecchio Brain Quick Micromed)	1	TERMOCOPPIA (SENSORE) RIUTILIZZABILE AD A 3 VIE CON CAVO 2mt e presa sicurezza	PZ	2	€ 168,20
10	Dispositivi per polisonnografia (compatibili con apparecchio Brain Quick Micromed)	2	TRASDUTTORE DEL RESPIRO TORACICO ADULTO CON CAVO 2mt E CONN. SICUREZZA	PZ	2	€ 208,90
10	Dispositivi per polisonnografia (compatibili con apparecchio Brain Quick Micromed)	3	TRASDUTTORE PER MOVIMENTO DEGLI ARTI RIUT. C/CAVO 2M. CONNET. DI SICUREZZA	PZ	2	€ 168,20
11	Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati	1	ELETTRODO per EMG ad AGO CONCENTRICO, MONOUSO STERILE mis. 25 mm x 0,35 mm circa	PZ	300	€ 1.002,00
11	Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati	2	ELETTRODO per EMG ad AGO CONCENTRICO, MONOUSO STERILE mis. 40 mm x 0,45 mm circa	PZ	1000	€ 3.340,00
11	Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati	3	ELETTRODO per EMG ad AGO CONCENTRICO, MONOUSO STERILE mis. 50 mm x 0,45 mm circa	PZ	600	€ 2.004,00
11	Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati	4	Cavetto di connessione per EMG compatibile con elettrodi ad ago concentrico di cui sopra.	PZ	10	€ 331,50
11	Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati	5	ELETTRODO AD AGO MONOPOLARE per EMG/PE, ago L= 12 x 0,35 mm circa. Monouso in confezione individuale sterile.	PZ	6000	€ 6.900,00
12	Elettrodi per elettromiografia	1	ELETTRODO DI SUPERFICIE A LINGUETTA, adesivo, monouso, misura 23x34, compatibile con cavo di cui sotto	PZ	600	€ 42,00
12	Elettrodi per elettromiografia	2	CAVO DI CONNESSIONE (compatibile con elettrodo di cui sopra) modello con clip a coccodrillo, con 3 uscite, ingresso DIN. Pluriuso	PZ	10	€ 70,00

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG** per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

13	Elettrodi congiuntivali	1	ELETTRODO (COPPIA DI ELETTRODI) MONOUSO per fornice congiuntivale per potenziali PERG (non a lente), in fibra Ag/nylon (6,5 cm circa) od altro materiale adeguato all'uso, lunghezza cavetto 13 cm circa	PZ	100	€ 1.500,00
14	Adattatori per Elettrocardiografi CARDIOLINE 200+	1	ADATTATORE A SPINA/SNAP DA 4 MM	PZ	1100	€ 3.223,00
14	Adattatori per Elettrocardiografi CARDIOLINE 200+	2	ADATTATORE A BOTTONE 4 MM	PZ	1100	€ 1.782,00
15	Elettrodi ECG per Monitoraggio a breve termine	1	ELETTRODO PER ECG MONOUSO, per adulti, in gel solido, massa adesiva ipoallergenica, sensore Ag/AgC1, attacco a bottone, supporto in TNT o altro materiale idoneo all'uso, lungh. 55 mm circa.	PZ	1000000	€ 39.000,00
16	Elettrodi ECG per Monitoraggio a lungo termine	1	ELETTRODO PER ECG, lungo monitoraggio e holter (per attività tenace), monouso, per adulti, in gel solido, massa adesiva ipoallergenica, sensore Ag/AgC1, attacco a bottone, supporto polietilene traforato od altro materiale idoneo all'uso, lungh. 55 mm circa.	PZ	400000	€ 18.400,00
17	Elettrodi ECG per Monitoraggio a medio-lungo termine	1	ELETTRODO PER ECG, a medio-lungo termine, monouso, in gel solido, massa adesiva ipoallergenica, sensore in Ag/AgCl, attacco a bottone integrato al sensore, supporto in FOAM od altro materiale idoneo all'uso. Diametro 35 mm circa.	PZ	100000	€ 4.300,00
18	Elettrodi ECG neonatali	1	ELETTRODO PER ECG NEONATALE con cavetto di 50 cm di lunghezza e connettore femmina da 4 mm, supporto in TNT od altro materiale idoneo all'uso, ipoallergenico, ad alta adesività, ovale 23x30 mm. Monouso.	PZ	20000	€ 7.000,00
19	Elettrodi ECG neonatali	1	ELETTRODO PER ECG neonatale con cavetto di 60 cm di lunghezza e connettore maschio, supporto in schiuma od altro materiale idoneo all'uso, ipoallergenico, ad alta adesività (indicato per prematuri in incubatrici con alta umidità relativa). Monouso.	PZ	600	€ 180,00
20	Adattatori per Elettrodi ECG	1	ADATTATORE UNIVERSALE A COCCODRILLO con presa 4 mm femmina	PZ	300	€ 720,00
21	Adattatori per Elettrodi ECG	1	ADATTATORE UNIVERSALE A COCCODRILLO con ingresso per connettore maschio 4 mm	PZ	200	€ 480,00
22	Elettrodi Precordiali	1	ELETTRODO PRECORDIALE PLURIUSO A VENTOSA con coppetta in metallo idoneo all'uso e attacco universale - diametro 20 mm circa.	PZ	100	€ 280,00
23	Elettrodi ECG a pinza	1	ELETTRODO PERIFERICO A PINZA PER ECG per adulti in Ag/AgC1 con attacco universale. Pluriuso.	PZ	100	€ 225,00
24	Elettrodi ECG radiotrasparenti	1	ELETTRODO PER ECG monouso, radiotrasparente, pregellato, ipoallergenico, supporto in foam od altro materiale idoneo all'uso, attacco a bottone, alta e prolungata adesività per un uso validato fmo a 72 ore min.,	PZ	3000	€ 180,00

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG** per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

			lunghezza 50 mm circa.			
25	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor iMEC12	1	SENSORE STANDARD NEONATALE DA PIEDE, peso paziente < 3 Kg con cavo da 90 cm circa. Latex free.	PZ	100	€ 2.000,00
26	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Carescare V100 Dinamap	1	SENSORE STANDARD NEONATALE, peso paziente < 3 Kg, tipo cod. TS-AF-10 della G. E.	PZ	100	€ 900,00
27	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Masimo RADICAL-7 e SET	1	SENSORE STANDARD BAMBINI, peso paziente 3-20 Kg, attacco maschio. Latex free.	PZ	100	€ 2.000,00
28	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor a parete Mindray Beneview T5	1	SENSORE STANDARD BAMBINI PER SATURIMETRIA, peso paziente 3- 20 Kg. Latex free.	PZ	100	€ 2.000,00
29	DM per elettrochirurgia	1	PIASTRA PAZIENTE MONOUSO, MONOPARTITA PER ADULTI, pregellata, adesivo ipoallergenico. Compatibile e riconosciuta da Generatore Martin mod. ME411.	PZ	6000	€ 3.720,00
30	DM per elettrochirurgia	1	PIASTRA PAZIENTE MONOUSO BIPARTITA PER ADULTI, pregellata, adesivo ipoallergenico. Compatibile e riconosciuta da Generatori Erbe, Valleylab, Olympus.	PZ	20000	€ 29.000,00
31	DM per elettrochirurgia	1	CAVO DI COLLEGAMENTO PER PIASTRA PAZIENTE: VARIE TIPOLOGIE. Lato generatore con attacco terminale Valleylab e con attacco terminale Olympus / Erbe. Lato piastra con attacco da 25 mm e da 38 mm. (Indicare tutte le tipologie disponibili secondo le descrizioni).	PZ	140	€ 1.820,00
32	DM per elettrochirurgia	1	MANIPOLO-BISTURI ELETTRICO CON CONTROLLO MANUALE (TAGLIA E COAGULA), MONOUSO STERILE, PROVVISORIO DI SPUGNETTA. Attacco macchina universale.	PZ	20000	€ 31.800,00
33	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	1	CAVO BIPOLARE PER ELETTROBISTURI con attacco lato generatore universale 28 mm e con attacco lato strumento 2 prese femmina per strumenti tipo Aesculap (chirurgia laparoscopica). Pluriuso.	PZ	80	€ 6.000,00
34	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	1	CAVO BIPOLARE PER ELETTROBISTURI con attacco lato generatore universale 28 mm e con attacco lato strumento presa per spine piatto di tipo europeo (chirurgia open). Pluriuso.	PZ	20	€ 1.500,00
35	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	1	ELETTRODO PER ELETTROCHIRURGIA (interventi ginecologici) monouso sterile a cappio (10x10 mm) - lunghezza 141 mm - elettrodo in acciaio inox - cappio in tungsteno - isolamento in materiale plastico.	PZ	96	€ 528,00
35	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	2	ELETTRODO PER ELETTROCHIRURGIA (interventi ginecologici) monouso sterile a cappio (15x10 mm) - lunghezza 141 mm - elettrodo in acciaio inox - cappio in tungsteno -	PZ	96	€ 528,00

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG** per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

			isolamento in materiale plastico.			
35	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	3	ELETTRODO PER ELETTROCHIRURGIA (interventi ginecologici) monouso sterile a coppia (25x10 mm) - lunghezza 141 mm - elettrodo in acciaio inox - coppia in tungsteno - isolamento in materiale plastico.	PZ	96	€ 528,00
36	Sistema di monitoraggio della temperatura	1	SENSORE TERMICO CUTANEO MONOPAZIENTE per la rilevazione non invasiva della temperatura corporea centrale perioperatoria. Apparecchiatura da fornire in comodato d'uso gratuito: N° 4 unità composte da monitor, unità di controllo, cavo di collegamento del sensore, alimentatore e cavo di collegamento al monitor.	PZ	1400	€ 11.200,00
37	Aghi per elettroneurostimolazione ultraecogenici	1	AGHI ULTRAECOGENICI PER ELETTRONEUROSTIMOLAZIONE, che rendono l'immagine ecografica altamente visibile a 360° a prescindere dall'orientamento della punta (caratteristica riportata in scheda tecnica), con punta atraumatica, cavetto elettrico con presa unipolare standard di collegamento ad elettrostimolatore e prolunga pre-saldada con attacco Luer-Lock, con sequenza di sicurezza negli ultimi 2 cm per permetterne il corretto posizionamento. Varie misure. E' richiesto in comodato d'uso gratuito l'elettroneurostimolatore per il corretto funzionamento; quantità in numero adeguato (indicare).	PZ	1000	€ 14.000,00
38	Saturimetro da dito	1	PICCOLO SATURIMETRO DA DITO per la misurazione della saturazione di O2 - range da almeno 70 a 100 %	PZ	400	€ 3.200,00
39	Gel e Paste conduttive	1	GEL PER ELETTROCONDUZIONE PER ECG incolore, biocompatibile, (flacone da 250 gr circa).	FLC	1000	€ 420,00
40	Gel e Paste conduttive	1	GEL PER ULTRASUONI biocompatibile, (flacone da 250 gr circa)	FLC	4000	€ 1.900,00
41	Gel e Paste conduttive	1	PASTA ADESIVA E CONDUTTIVA per EEG-EMG tipo "TEN 20" (flacone 250gr circa)	FLC	100	€ 960,00
42	Gel e Paste conduttive	1	PASTA ABRASIVA SGRASSANTE tipo "NUPREP" (112 gr circa)	FLC	600	€ 594,00



**ALLEGATO 4 AL DISCIPLINARE DI GARA
SCHEMA DI DICHIARAZIONE DELL'IMPRESA AUSILIARIA**

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG** per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

(si ricorda che:

- alla dichiarazione di avalimento deve essere allegata ai sensi dell'art. 89 del D. Lgs. n. 50/2016 e smi **originale o copia autentica del contratto in virtù del quale l'impresa ausiliaria si obbliga nei confronti del concorrente a fornire i requisiti dichiarati nel DGUE e nella presente dichiarazione e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata dell'appalto. si ricorda che il contratto dovrà essere determinato nell'oggetto, nella durata, e dovrà contenere ogni altro elemento utile ai fini dell'avalimento.**

Pertanto il contratto di avalimento dovrà riportare, a pena di nullità e quindi di esclusione, l'indicazione specifica, esplicita ed esauriente dei requisiti forniti e dei mezzi e delle risorse messe a disposizione dall'impresa ausiliaria in ordine ai requisiti oggetto di avalimento, la durata del contratto.

In caso di messa a disposizione delle risorse, indicarne il numero preciso, come sono inquadrate nell'Impresa ausiliaria e, se del caso, i nominativi.

In caso di messa a disposizione di strumenti, ne dovrà essere fornito elenco e descrizione;

- **In ogni caso, dovranno essere chiarite le modalità con quali sarà assicurata la messa a disposizione di requisiti speciali anche se di contenuto immateriale (fatturato, ecc);**
- **l'ausiliaria oltre alla dichiarazione di cui al presente allegato dovrà produrre autonomo DGUE)**

Il sottoscritto _____ nato il _____ a _____ in qualità di legale rappresentante dell'Impresa Ausiliaria _____ con sede legale in _____ Partita IVA _____

ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, consapevole della responsabilità penale cui può andare incontro nel caso di affermazioni mendaci,

DICHIARA SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITÀ

1. di possedere, ai sensi e per gli effetti dell'art. 89 del D.Lgs. 50/2016 e smi, i seguenti requisiti di capacità economico-finanziaria, così come prescritti dal Bando di gara, di cui il concorrente si avvale per poter essere ammesso alla gara:

_____ (es. in caso di requisiti economici indicare, se del caso, le commesse e specificare gli importi IVA esclusa)

2. di obbligarsi, nei confronti del concorrente e della stazione appaltante a fornire i predetti requisiti dei quali è carente il concorrente e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata dell'appalto, nei modi e nei limiti stabiliti dall'art. 89 del D. Lgs. n. 50/2016 e smi rendendosi, inoltre, responsabile in solido con il concorrente nei confronti della Stazione Appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto;

3. di non partecipare a sua volta alla stessa gara, né in forma singola, né in forma associata, né in qualità di ausiliario di altro soggetto concorrente;

4. che nel libro soci della medesima _____ figurano i soci sottoelencati, titolari delle azioni/quote di capitale riportate a fianco di ciascuno di essi:

..... %

..... %

totale 100 %

5. che in base alle risultanze del libro soci, nonché a seguito di comunicazioni ricevute dai titolari delle stesse partecipazioni, risultano esistenti i seguenti diritti reali di godimento o di garanzia sulle azioni/quote aventi diritto di voto:

..... a favore di

..... a favore di

(oppure)

che non risultano esistenti diritti reali di godimento o di garanzia sulle azioni/quote aventi diritto di voto;

6. che nelle assemblee societarie svoltesi nell'ultimo esercizio sociale, antecedente alla data della presente dichiarazione, hanno esercitato il diritto di voto in base a procura irrevocabile o ne hanno avuto comunque diritto, le seguenti persone:

..... per conto di

..... per conto di

(oppure)

che non è stato esercitato alcun diritto di voto in base a procura irrevocabile o in base ad un titolo equivalente che ne legittimava l'esercizio;

7. che l'Impresa, nell'anno precedente alla pubblicazione del Bando di gara, non ha violato il divieto di intestazione fiduciaria posto dall'art. 17 della legge del 19 marzo 1990, n. 55 o, qualora violato in un periodo antecedente, è stata comunque rimossa;

8. di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, nel rispetto della disciplina dettata dal D. Lgs. 30.06.2003, n. 196 (Codice in materia di protezione dei dati personali), ed esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa, anche in virtù di quanto espressamente specificato nel Disciplinare relativo alla presente gara, che qui si intende integralmente trascritto;

9. di essere consapevole che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, il Concorrente verrà escluso dalla procedura ad evidenza pubblica per la quale è rilasciata, o, se risultato aggiudicatario, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata e/o revocata, e la Stazione Appaltante avrà la facoltà di escutere la garanzia provvisoria; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula del Contratto, questo potrà essere risolto di diritto dalla Committente ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.

10. di essere consapevole che gli obblighi previsti dalla normativa antimafia a carico dell'appaltatore si applicano anche nei confronti del soggetto ausiliario, in ragione dell'importo dell'appalto posto a base di gara.

11. di essere consapevole che il contratto di avvalimento deve contenere, a pena di nullità, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'impresa ausiliaria.

(firma del legale rappresentante dell'Impresa ausiliaria)

AVVERTENZE PER LA COMPILAZIONE:

- La firma autografa deve essere accompagnata dalla fotocopia del documento di identità (in corso di validità) del dichiarante.



**ALLEGATO 5 AL DISCIPLINARE DI GARA
SCHEMA DI CONTRATTO**

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE Elettromedicali PER ECG, EEG, EMG, ERG** per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

CONTRATTO DI AFFIDAMENTO

C.I.G. n. [.....]

TRA

L'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata (Codice Fiscale n. _____
e/o partita IVA n. _____), con sede legale in Via dell'Amba Aradam n. 9 (di seguito
denominata AO San Giovanni Addolorata) nella persona del Legale Rappresentante Dott.
_____ nato/a _____ il
_____ autorizzata alla stipula del presente contratto in virtù dei poteri
conferitigli con _____

(a seguire, anche l'«Azienda» o la «Stazione Appaltante»)

E

L'impresa _____ (Codice Fiscale n. [...], partita IVA n. [...])
con sede in _____ Via/Piazza _____
C.C.I.A.A. _____, Registro Imprese _____, nella
persona di _____ nato
a _____, il _____, autorizzato alla stipula del
presente contratto in virtù dei poteri conferitigli da _____

(a seguire, anche l'«Appaltatore» o l'«Operatore» o «Fornitore»)

PREMESSO CHE

- a. a mezzo di Delibera n. [...] del [...], l'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata ha avviato una procedura, ai sensi dell'art. 60, del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., per la *Fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.*
- b. con Delibera n. _____ del _____ l'Operatore _____ è risultato/a aggiudicatario/a della procedura di gara (a seguire, anche l'«Appalto»), lotto/i n./nn. _____;
- c. l'Operatore ha prestato garanzia sotto forma di _____ per un importo pari a _____ Euro;
- d. l'Operatore ha dichiarato che quanto risulta dal presente contratto, dal Capitolato Tecnico e dal Disciplinare di Gara e dagli altri documenti di gara definisce in modo adeguato e completo l'oggetto dell'Appalto e consente di acquisire tutti gli elementi per una idonea valutazione dello stesso

- e. l'Operatore, con la seconda sottoscrizione, dichiara, ai sensi e per gli effetti di legge, di accettare tutte le condizioni e patti contenuti nel presente atto e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole, in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni riportate in calce al presente contratto.

*TUTTO CIÒ PREMESSO LE PARTI, COME SOPRA RAPPRESENTATE, CONVENGONO E STIPULANO QUANTO
SEGUE:*

Articolo I

Norme regolatrici e disciplina applicabile

1. Le Parti convengono che le premesse di cui sopra, gli atti ed i documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, il Disciplinare di gara con i relativi allegati, l'Offerta Tecnica e tutti gli elaborati che la costituiscono e l'Offerta Economica costituiscono parte integrante e sostanziale del presente contratto.
2. L'esecuzione del forniture oggetto del rapporto contrattuale è, pertanto, regolato:
 - dalle clausole del presente contratto, che costituiscono la manifestazione integrale di tutti gli accordi intervenuti con l'Appaltatore relativamente alle attività e prestazioni contrattuali;
 - dalle clausole del Disciplinare di gare e relativi allegati, dal Capitolato Tecnico e ogni altro atto della Gara;
 - dalle disposizioni anche regolamentari in vigore per l'Azienda Ospedaliera, di cui l'Appaltatore dichiara di avere esatta conoscenza;
 - dal Codice Civile, dal D.Lgs. n. 50/2016 s.m.i. e dalle altre disposizioni normative, nazionali e regionali, attualmente vigenti in materia contrattuale.
3. In caso di discordanza o contrasto ovvero di omissioni, gli atti ed i documenti di gara prevarranno sugli atti ed i documenti prodotti dall'Appaltatore nella medesima sede, ad eccezione di eventuali proposte migliorative formulate da quest'ultimo ed espressamente accettate dalla Azienda Ospedaliera.
4. Le clausole del presente contratto sono sostituite, modificate od abrogate automaticamente per effetto di norme aventi carattere cogente contenute in leggi o regolamenti che entreranno in vigore successivamente, fermo restando che, in tal caso, l'Appaltatore rinuncia ora per allora a promuovere eventuali azioni volte all'incremento del corrispettivo pattuito ovvero ad opporre eccezioni rivolte a sospendere o risolvere il rapporto contrattuale.

Articolo 2

Oggetto

1. Con il presente contratto l'Appaltatore si obbliga irrevocabilmente nei confronti dell'Azienda Ospedaliera ad eseguire la fornitura di *DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG* per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera così come previsto dagli atti di gara e nelle quantità indicate all'interno dell'offerta tecnica e dell'offerta economica presentata dall'Appaltatore; il tutto nei limiti dell'importo del valore economico complessivo pari ad Euro _____, ____, senza IVA (lotto/i n. _____).

2. Nello specifico l'Appaltatore si obbliga ad eseguire la fornitura del/i prodotto/i riportato/i nel prospetto allegato e parte integrante e sostanziale del presente documento (all.to 1).
3. Tale importo economico complessivo è stato calcolato sulla base dell'offerta economica presentata dall'Appaltatore in sede di gara.
4. Durante il periodo di efficacia, il Contratto potrà essere modificato senza necessità di indire una nuova procedura di affidamento nei casi di cui all'art. 106 del Codice e nel rispetto dei limiti previsti dal medesimo articolo.
5. Ai sensi dell'art. 106, comma 12, del Codice, la Stazione Appaltante, qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino a concorrenza del quinto dell'importo del Contratto, potrà imporre all'Appaltatore l'esecuzione alle stesse condizioni previste nel Contratto originario. In tal caso l'Appaltatore non potrà far valere il diritto alla risoluzione del Contratto.

Articolo 3

Durata del contratto

1. Il contratto avrà una durata di **24 (ventiquattro) mesi**, naturali e consecutivi, a decorrere dalla sottoscrizione ovvero con decorrenza anticipata in caso di comprovata urgenza adeguatamente motivata nel provvedimento di aggiudicazione.
2. Resta inteso tra le Parti che, ai sensi e per gli effetti dell'art. 106, comma 11, del D.Lgs 50/2016 s.m.i. , la durata dell'efficacia del presente Contratto nel suo complesso e/o delle singole clausole di cui si compone non potrà essere tacitamente e/o unilateralmente prorogata o rinnovata oltre il suddetto termine, fatta salva la facoltà per l'AO San Giovanni Addolorata di prorogare, previa insindacabile valutazione interna, gli effetti del presente Contratto per 6 (sei) mesi e per il tempo necessario all'espletamento di una nuova gara ad evidenza pubblica volta all'affidamento del/della medesimo/a servizio/fornitura o di servizi analoghi. L'opzione di proroga di cui al periodo comma sarà attuata e formalizzata mediante uno o più atti aggiuntivi al Contratto già sottoscritto dalla Stazione Appaltante. In tal caso l'Appaltatore sarà tenuto all'esecuzione delle prestazioni agli stessi prezzi, patti e condizioni del Contratto originario, o a condizioni economiche più favorevoli per la Stazione Appaltante.
3. L'Appaltatore non ha diritto allo scioglimento del Contratto né ad alcuna indennità qualora la fornitura, per qualsiasi causa non imputabile alla Stazione Appaltante, non sia ultimato nel termine contrattuale e qualunque sia il maggior tempo impiegato.

Articolo 3 – bis

Governance dell'esecuzione contrattuale

1. L'esecuzione del Contratto è diretta dal R.U.P., che controlla i livelli di qualità delle prestazioni.
2. Ai fini delle attività di cui al comma 1, il R.U.P. si avvale del Direttore dell'Esecuzione, accertando il corretto ed effettivo svolgimento delle funzioni a questo affidate.
3. Il Direttore dell'Esecuzione del presente Contratto è il Dott. [...].

4. Al Direttore dell'Esecuzione competono il coordinamento, la direzione e il controllo tecnico-contabile dell'esecuzione del contratto stipulato dalla Stazione Appaltante, nonché il compito di assicurare la regolare esecuzione da parte dell'Appaltatore, in conformità ai documenti contrattuali. Il Direttore dell'Esecuzione controlla l'esecuzione del Contratto congiuntamente al Responsabile Unico del Procedimento
5. Il Direttore dell'Esecuzione riceve dal RUP le disposizioni di servizio mediante le quali quest'ultimo impartisce le istruzioni occorrenti a garantire la regolarità dell'esecuzione della fornitura e stabilisce, in relazione all'importanza della fornitura, la periodicità con la quale il direttore dell'esecuzione è tenuto a presentare un rapporto sull'andamento delle principali attività di esecuzione del contratto.
6. Al fine della regolare esecuzione del presente Contratto, il Direttore dell'Esecuzione svolge tutte le attività espressamente demandate allo stesso dal presente Contratto e dalla normativa vigente, nonché tutte le attività che si rendano opportune per assicurare il perseguimento dei compiti assegnati.
7. Il Direttore dell'Esecuzione impartisce all'esecutore tutte le disposizioni e le istruzioni operative necessarie tramite ordini di servizio, che devono riportare, nella loro forma scritta, sinteticamente, le ragioni tecniche e le finalità perseguite alla base dell'ordine e devono essere comunicati al RUP. L'esecutore è tenuto ad uniformarsi alle disposizioni contenute negli ordini di servizio, fatta salva la facoltà di iscrivere le proprie riserve.
8. Il Direttore dell'Esecuzione redige i processi verbali di accertamento di fatti, che devono essere inviati al RUP e le relazioni per il RUP medesimo.
9. Tutte le attività non espressamente rientranti tra i compiti del Direttore dell'Esecuzione, o di altri soggetti coinvolti nella fase di esecuzione del presente Contratto, saranno svolte dal R.U.P., secondo quanto previsto dalla legge e dal D.M. 7 marzo 2018, n. 49.

Articolo 4

Condizioni della prestazione contrattuale e limitazione di responsabilità

1. Sono a carico dell'Appaltatore, intendendosi remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre, tutti gli oneri, le spese ed i rischi relativi alla prestazione delle attività, nonché ad ogni attività che si rendesse necessaria per la prestazione degli stessi o, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste, ivi compresi quelli relativi ad eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all'esecuzione contrattuale.
2. L'Appaltatore garantisce l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del rapporto contrattuale a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nella documentazione di gara, pena la risoluzione di diritto del contratto.
3. Le prestazioni contrattuali dovranno necessariamente essere conformi, salva espressa deroga, alle caratteristiche tecniche ed alle specifiche indicate negli atti di gara. In ogni caso, l'Appaltatore si obbliga ad osservare tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente all'aggiudicazione.

4. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente all'aggiudicazione, resteranno ad esclusivo carico dell'Appaltatore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre ed il Fornitore non potrà, pertanto, avanzare pretesa di compensi, a qualsiasi titolo, nei confronti dell'AO San Giovanni-Addolorata assumendosene il medesimo Fornitore ogni relativa alea.
5. Il Fornitore si impegna espressamente a manlevare e tenere indenne l'AO San Giovanni-Addolorata da tutte le conseguenze derivanti dall'eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche, di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.
6. Il Fornitore rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa dalle attività svolte dall'AO San Giovanni-Addolorata e da terzi autorizzati.
7. Il Fornitore si obbliga a consentire all' AO San Giovanni-Addolorata di procedere in qualsiasi momento e anche senza preavviso alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.

Articolo 5

Obbligazioni specifiche del Fornitore

- I. Il Fornitore si obbliga, oltre a quanto previsto nelle altre parti del presente contratto, a:
 - a. eseguire le prestazioni oggetto della gara aggiudicata, nel rispetto di quanto previsto nel Capitolato Tecnico e in tutti gli altri atti di gara;
 - b. erogare tutte le forniture previsti nell'Offerta Tecnica in conformità a quanto stabilito nella documentazione di gara, con particolare riferimento alla Lettera di Invito al Capitolato d'oneri ed all'Offerta Tecnica, impiegando tutte le attrezzature ed il personale necessario per la loro realizzazione;
 - c. adottare, nell'esecuzione di tutte le attività, le modalità atte a garantire la vita e l'incolumità dei propri dipendenti, dei terzi e dei dipendenti dell' AO San Giovanni, coerentemente con quanto previsto dal D. Lgs. 81/2008 e s.m.i. in materia di sicurezza sul lavoro e rischi da interferenza, nonché ad evitare qualsiasi danno ai locali, a beni pubblici o privati;
 - d. osservare, integralmente, tutte le leggi, norme e regolamenti di cui alla vigente normativa in materia di sicurezza e salute dei lavoratori sul luogo di lavoro e a verificare che anche il personale rispetti integralmente le disposizioni di cui sopra;
 - e. erogare le forniture oggetto del Contratto, impiegando tutte le strutture ed il personale necessario per la loro realizzazione secondo quanto stabilito nel Contratto e negli Atti di gara;
 - f. in tutti i casi, effettuare le consegne nel luogo deputato entro i termini stabiliti, secondo quanto previsto dai documenti di gara;
 - g. confezionare, etichettare e imballare i beni secondo quanto previsto dai documenti di gara;
 - h. eseguire tutti gli altri servizi previsti dai documenti di gara;

- i. manlevare e tenere indenne l'AO San Giovanni, per quanto di rispettiva competenza, dalle pretese che i terzi dovessero avanzare in relazione ai danni derivanti dallo svolgimento dei servizi oggetto del Contratto ovvero in relazione a diritti di privativa vantati da terzi;
- j. predisporre tutti gli strumenti e le metodologie, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di servizio, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza;
- k. comunicare tempestivamente le eventuali variazioni della propria struttura organizzativa coinvolta nell'esecuzione del Contratto, indicando analiticamente le variazioni intervenute.

Articolo 6

Modalità e luogo di esecuzione delle prestazioni

1. Per l'esecuzione delle prestazioni, il Fornitore si obbliga a rispettare le modalità stabilite nel presente Contratto. Le prestazioni saranno erogate nei luoghi indicati dall'Azienda Ospedaliera e, in particolare, presso l'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata– via Amba Aradam 8 – 00184 Roma
2. L'Appaltatore si impegna ad eseguire le prestazioni richieste secondo le direttive della Stazione Appaltante e a perfetta regola d'arte, nonché nel pieno rispetto dei tempi, delle specifiche tecniche, delle procedure e della metodologia e degli *standard* qualitativi stabiliti nel presente Contratto, nel Capitolato e nelle migliori prassi commerciali.
3. Le prestazioni contrattuali dovranno necessariamente essere conformi alle caratteristiche tecniche ed alle specifiche indicate nei documenti e prassi sopra richiamati. L'Appaltatore sarà in ogni caso tenuto ad osservare, nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, la normativa vigente in tema di sicurezza sul lavoro e tutte le norme e prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere successivamente emanate.
4. Sono a carico dell'Appaltatore tutti gli oneri e rischi relativi alla prestazione della Fornitura oggetto del presente Contratto, nonché ad ogni attività che si rendesse necessaria per la sua esecuzione, o semplicemente opportuna per un corretto e tempestivo adempimento delle obbligazioni previste.
5. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di adeguarsi a norme e prescrizioni di sorta, anche se sopravvenute, resteranno ad esclusivo carico dell'Appaltatore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale.
6. Il personale dell'Appaltatore accederà alle strutture della medesima Stazione Appaltante nel rispetto delle procedure e prescrizioni di sicurezza e di accesso previste per la singola struttura della Stazione Appaltante stessa. Sarà onere dell'Appaltatore rendere edotto il proprio personale di tali procedure e prescrizioni.
7. Le attività necessarie per la predisposizione dei mezzi e per l'esecuzione della Fornitura, da svolgersi presso gli uffici della medesima Stazione Appaltante, dovranno essere eseguite senza interferire con le normali attività degli uffici. Le modalità ed i tempi, ove non previsti nel presente Contratto, nel Disciplinare di Gara o nel Capitolato, dovranno comunque essere concordati con la Stazione Appaltante.

8. L'Appaltatore prende atto che, nel corso delle prestazioni contrattuali, gli uffici o strutture della medesima Stazione Appaltante continueranno ad essere utilizzati dal personale della Stazione Appaltante e/o da terzi autorizzati. L'Appaltatore dovrà pertanto eseguire le prestazioni salvaguardando le esigenze della Stazione Appaltante e/o di terzi autorizzati, senza recare intralci, disturbi o interruzioni alle attività in corso.
9. Per tutta la vigenza contrattuale l'Appaltatore si obbliga a mettere a disposizione della Stazione Appaltante un numero di telefono [...], un numero di fax [...] ed un indirizzo di Posta Elettronica Certificata [...] per tutte le comunicazioni e per la trasmissione della documentazione.
10. L'Appaltatore si impegna espressamente a:
- a) predisporre tutti gli strumenti e i metodi, comprensivi della relativa documentazione, idonei a consentire alla Stazione Appaltante di monitorare la conformità delle prestazioni eseguite alle previsioni del presente Contratto;
 - b) predisporre tutti gli strumenti e i metodi, comprensivi della relativa documentazione, idonei a garantire elevati livelli di fornitura, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza;
 - c) osservare tutte le indicazioni e direttive, operative, di indirizzo e di controllo, diramate dalla Stazione Appaltante, nell'adempimento delle proprie prestazioni;
 - d) comunicare tempestivamente alla Stazione Appaltante le eventuali sopravvenute variazioni della propria struttura organizzativa, indicando analiticamente le variazioni intervenute, gli eventuali nominativi dei propri responsabili, e la loro potenziale incidenza sulla qualificazione ed idoneità a rendere le prestazioni commesse;
 - e) dare immediata comunicazione di ogni circostanza che possa interferire sull'esecuzione delle attività di cui al presente Contratto.
11. Sarà facoltà della Stazione Appaltante procedere in qualunque momento alla verifica della qualità della Fornitura, anche mediante terzi all'uopo appositamente incaricati. A tal fine, l'Appaltatore acconsente sin d'ora alle verifiche che si rendessero necessarie, anche senza preavviso, e sarà tenuto a prestare la propria collaborazione nel corso delle medesime.
12. L'Appaltatore prende atto e accetta che la prestazione della Fornitura oggetto del presente Contratto dovrà essere eseguita con continuità anche in caso di variazioni dell'ubicazione della sede.
13. L'Appaltatore, ai sensi di legge, sarà esclusivamente responsabile dei danni di qualunque natura arrecati a terzi nel corso dell'esecuzione della Fornitura, e sarà obbligato a manlevare e tenere indenne la Stazione Appaltante da eventuali pretese di terzi.

Per quanto non espressamente previsto nel presente Contratto, si rinvia al Capitolato

Articolo 7

Avvio dell'esecuzione del contratto

1. Dopo che il Contratto è divenuto efficace, il Direttore dell'Esecuzione, sulla base delle indicazioni del R.U.P., dà avvio all'esecuzione del medesimo Contratto, fornendo all'Appaltatore tutte le istruzioni e direttive necessarie al riguardo.
2. Al fine di consentire l'avvio dell'esecuzione, il Direttore dell'Esecuzione, in contraddittorio con l'Appaltatore, redige apposito verbale, contenente:
 - a) l'indicazione delle aree e degli ambienti in cui l'Appaltatore svolgerà la Fornitura;
 - b) la descrizione dei mezzi e degli strumenti eventualmente messi a disposizione dalla Stazione Appaltante all'Appaltatore per la prestazione della Fornitura;
 - c) la dichiarazione che lo stato attuale delle aree e degli ambienti è tale da non impedire l'avvio e la prosecuzione delle attività.
3. Il verbale di avvio dell'esecuzione verrà redatto in duplice esemplare firmato dal Direttore dell'Esecuzione e dall'Appaltatore.
4. Successivamente alla consegna e all'installazione, il Direttore dell'Esecuzione comunicherà all'Appaltatore la data del collaudo iniziale (a seguire anche «Collaudo Iniziale»), che sarà espletato con le forme e le modalità di seguito indicate.
5. Il verbale di consegna e installazione e il verbale di Collaudo Iniziale verrà redatto in duplice esemplare firmato dal Direttore dell'Esecuzione e dall'Appaltatore.

Articolo 8

Sospensione dell'esecuzione del contratto

1. In tutti i casi in cui ricorrano circostanze speciali che impediscano in via temporanea l'utile prosecuzione della Fornitura a regola d'arte, e che non siano prevedibili al momento della stipulazione del Contratto, il Direttore dell'Esecuzione può disporre la sospensione dell'esecuzione del Contratto, compilando, se possibile con l'intervento dell'Appaltatore o di un suo Legale Rappresentante, apposito verbale, nel quale devono essere indicate:
 - a) le ragioni della sospensione e l'imputabilità delle medesime;
 - b) le prestazioni già effettuate;
 - c) le eventuali cautele per la ripresa dell'esecuzione del Contratto senza che siano richiesti ulteriori oneri;
 - d) i mezzi e gli strumenti esistenti che rimangono eventualmente nel luogo dove l'attività contrattuale era in corso di svolgimento.
2. Il verbale è inoltrato al R.U.P. entro 5 (cinque) giorni dalla data della sua redazione.

3. La sospensione può, altresì, essere disposta dal R.U.P. per ragioni di necessità o di pubblico interesse, tra cui l'interruzione di finanziamenti per esigenze di finanza pubblica, disposta con atto motivato delle amministrazioni competenti
4. Qualora la sospensione, o le sospensioni, durino per un periodo di tempo superiore ad un quarto della durata complessiva prevista per l'esecuzione della Fornitura, o comunque quando superino sei mesi complessivi, l'Appaltatore può chiedere la risoluzione del Contratto senza indennità. Se la Stazione Appaltante oppone, l'Appaltatore ha diritto alla rifusione dei maggiori oneri derivanti dal prolungamento della sospensione oltre i termini suddetti. Nessun indennizzo è dovuto all'Appaltatore negli altri casi.
5. La sospensione è disposta per il tempo strettamente necessario. Cessate le cause della sospensione, il R.U.P. dispone la ripresa dell'esecuzione e indica il nuovo termine contrattuale. Anche in tal caso viene redatto apposito verbale, firmato dall'Appaltatore e dal Direttore dell'Esecuzione e inviato al R.U.P., con le modalità di cui al precedente comma 2.
6. Ove successivamente all'avvio dell'esecuzione del Contratto insorgano, per cause imprevedibili o di forza maggiore, circostanze che impediscano parzialmente il regolare svolgimento delle prestazioni, l'Appaltatore è tenuto a proseguire le parti di Fornitura eseguibili, mentre si provvede alla sospensione parziale delle prestazioni non eseguibili, dandone atto in apposito verbale.
7. Le contestazioni dell'Appaltatore in merito alle sospensioni sono iscritte a pena di decadenza nei verbali di sospensione e di ripresa dell'esecuzione, salvo che per le sospensioni inizialmente legittime, per le quali è sufficiente l'iscrizione nel verbale di ripresa.
8. Qualora l'Appaltatore non intervenga alla firma dei verbali o si rifiuti di sottoscriverli, deve farne espressa riserva sul registro di contabilità.
9. Quando la sospensione superi il quarto del tempo contrattuale complessivo, il R.U.P. ne dà avviso all'Autorità Nazionale Anti Corruzione.
10. In caso di sospensioni totali o parziali disposte dalla Stazione Appaltante per cause diverse da quelle di cui al presente articolo, l'Appaltatore può chiedere il risarcimento dei danni subiti, quantificato sulla base di quanto previsto dall'articolo 1382 del codice civile.

Articolo 9

Certificato di ultimazione delle prestazioni

1. *A seguito di apposita comunicazione dell'intervenuta ultimazione delle prestazioni, il Direttore dell'Esecuzione, in conformità a quanto previsto dal D.M. 7 marzo 2018, n. 49, effettua entro cinque giorni i necessari accertamenti in contraddittorio e, nei successivi cinque giorni, elabora il certificato attestante l'avvenuta ultimazione delle prestazioni e lo invia al R.U.P., il quale ne rilascia copia conforme all'esecutore.*

Articolo 10

Modifica del contratto durante il periodo di efficacia

1. Le modifiche, nonché le varianti, del presente Contratto saranno autorizzate dal R.U.P..
2. Il presente Contratto potrà essere modificato senza una nuova procedura di affidamento nei casi di cui all'art. 106 del Codice e nel rispetto dei limiti previsti dal medesimo articolo.
3. Nei casi di cui all'art. 106, comma 1, lett. b) e c), del Codice, in particolare:
 - il Contratto potrà essere modificato solo qualora l'eventuale aumento di prezzo non ecceda il 50% (cinquanta per cento) del valore del presente Contratto. In caso di più modifiche successive, tale limitazione sarà applicata al valore di ciascuna modifica;
 - a seguito della modifica del Contratto, la Stazione Appaltante pubblicherà apposito avviso nella Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea.
4. Il direttore dell'esecuzione fornisce al RUP l'ausilio necessario per gli accertamenti in ordine alla sussistenza delle condizioni previste dall'articolo 106, comma 1, del codice.
5. Nei casi di cui all'art. 106, commi 1, lett. b), e 2, del Codice, la Stazione Appaltante comunicherà all'Autorità Nazionale Anti Corruzione le modificazioni apportate al Contratto, entro 30 (trenta) giorni dal loro perfezionamento.
6. Ai sensi dell'art. 106, comma 12, del Codice, la Stazione Appaltante, qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino a concorrenza del quinto dell'importo del Contratto, potrà imporre all'Appaltatore l'esecuzione alle stesse condizioni previste nel presente Contratto. In tal caso l'Appaltatore non potrà far valere il diritto alla risoluzione del Contratto ed è tenuto a eseguire le nuove prestazioni, previa sottoscrizione di un atto di sottomissione, agli stessi prezzi e condizioni del contratto originario, senza diritto ad alcuna indennità ad eccezione del corrispettivo relativo alle nuove prestazioni.
7. Ai fini della determinazione del quinto, l'importo dell'appalto è formato dalla somma risultante dal contratto originario, aumentato dell'importo degli atti di sottomissione e degli atti aggiuntivi per varianti già intervenute, nonché dell'ammontare degli importi, diversi da quelli a titolo risarcitorio, eventualmente riconosciuti all'esecutore ai sensi degli articoli 205, 206 e 208 del codice.
8. Le variazioni sono valutate ai prezzi di contratto, ma se comportano prestazioni non previste dal contratto e per le quali non risulta fissato il prezzo contrattuale, si provvede alla formazione di nuovi prezzi. I nuovi prezzi sono valutati:
 - a) ragguagliandoli a quelli di prestazioni consimili compresi nel contratto;
 - b) quando sia impossibile l'assimilazione, ricavandoli totalmente o parzialmente da nuove analisi effettuate avendo a riferimento i prezzi alla data di formulazione dell'offerta,

attraverso un contraddittorio tra il direttore dell'esecuzione e l'esecutore, e approvati dal RUP.

Ove da tali calcoli risultino maggiori spese rispetto alle somme previste nel quadro economico, i prezzi sono approvati dalla stazione appaltante, su proposta del RUP.

9. E' ammesso il recesso di uno o più operatori raggruppati esclusivamente per esigenze organizzative del raggruppamento e sempre che gli operatori rimanenti abbiano i requisiti di qualificazione adeguati alle Forniture ancora da eseguire.

Articolo 11

Controlli in corso di esecuzione e verifica di conformità delle prestazioni

1. Il Direttore dell'esecuzione svolge il coordinamento, la direzione e il controllo tecnico-contabile dell'esecuzione del contratto stipulato dalla Stazione Appaltante, in modo da assicurarne la regolare esecuzione nei tempi stabiliti e in conformità alle prescrizioni contenute nei documenti contrattuali e nelle condizioni offerte in sede di aggiudicazione o affidamento.
2. Il Direttore dell'esecuzione segnala tempestivamente al RUP eventuali ritardi, disfunzioni o inadempimenti rispetto alle prescrizioni contrattuali, anche al fine dell'applicazione da parte del RUP delle penali inserite nel contratto ovvero della risoluzione dello stesso per inadempimento nei casi consentiti.
3. Il presente Contratto è soggetto a verifica di conformità, al fine di certificare che l'oggetto del medesimo in termini di prestazioni, obiettivi e caratteristiche tecniche, economiche e qualitative sia stato realizzato ed eseguito nel rispetto delle previsioni contrattuali e delle condizioni offerte in sede di aggiudicazione.
4. La verifica della conformità è svolta dal Direttore dell'Esecuzione congiuntamente al R.U.P., dando avviso all'Appaltatore della data del controllo affinché quest'ultimo possa intervenire.
5. La Stazione Appaltante nomina, ai sensi dell'art. 102, comma 6 e nel rispetto di quanto disposto dall'art. 102, comma 7, del Codice, una Commissione composta da uno a tre membri scelti tra i propri dipendenti o tra i dipendenti di altra amministrazione, con qualificazione rapportata alla tipologia e caratteristica delle prestazioni oggetto del presente Contratto.
6. In caso di comprovata carenza in organico di personale con le caratteristiche previste, possono essere nominati, ai fini di cui al comma precedente, soggetti esterni con le procedure di cui all'art. 31, comma 8, del Codice.
7. Il R.U.P. o il Direttore dell'Esecuzione trasmettono al soggetto incaricato della verifica di conformità la seguente documentazione:
 - a) copia degli atti di gara;

- b) copia del Contratto;
 - c) documenti contabili;
 - d) risultanze degli accertamenti in merito alle verifiche sulla qualità della prestazione eseguita;
 - e) certificati delle eventuali prove effettuate;
 - f) ogni ulteriore documentazione ritenuta utile dal soggetto incaricato.
8. La verifica di conformità è avviata entro 15 giorni dall'ultimazione della prestazione oggetto del presente Contratto, ed è conclusa entro 60 giorni.
9. All'esito dell'attività di verifica il soggetto incaricato della verifica di conformità redige apposito verbale, che deve essere sottoscritto da tutti i soggetti intervenuti e trasmesso tempestivamente al R.U.P. per gli adempimenti di competenza.
10. La verifica di conformità è effettuata:
- in corso d'opera, con cadenza almeno semestrale;
 - in sede di conclusione delle prestazioni di cui alla Fornitura, quale verifica di conformità definitiva.
11. L'Appaltatore deve mettere a disposizione, a propria cura e spesa, i mezzi necessari ad eseguire la verifica. In caso contrario, il Direttore dell'Esecuzione dispone che vi si provveda d'ufficio, deducendo la spesa dal corrispettivo dovuto all'Appaltatore.
12. Il certificato di verifica di conformità viene trasmesso per accettazione all'Appaltatore, il quale deve firmarlo nel termine di 15 (quindici) giorni dal ricevimento dello stesso.
13. All'atto della firma, egli può aggiungere le contestazioni che ritiene opportune, rispetto alle operazioni di verifica di conformità.
14. Il soggetto incaricato della verifica di conformità riferisce al R.U.P. sulle eventuali contestazioni dell'Appaltatore anche ai fini dell'eventuale applicazione delle penali.
15. All'esito positivo della verifica di conformità il R.U.P. rilascia il certificato di pagamento ai fini dell'emissione della fattura da parte dell'Appaltatore.

Articolo 12

Ritiro dei prodotti da restituire o sostituire

1. In tutte le ipotesi di restituzione al Fornitore dei prodotti consegnati (quali, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, i casi di consegna in ritardo dei prodotti, consegna di quantità di prodotti eccedenti quelle richieste), l'Azienda Ospedaliera metterà a disposizione del Fornitore i prodotti da ritirare.
2. Il Fornitore dovrà, a suo rischio e spese, provvedere al ritiro dei prodotti in eccedenza o non accettati, concordando con l'Azienda Ospedaliera le modalità di ritiro. Il Fornitore non potrà pretendere alcun

risarcimento o indennizzo per il deterioramento che i prodotti potrebbero subire durante il deposito, oltre i 5 (cinque) giorni lavorativi di deposito garantiti.

3. Nel caso in cui i prodotti resi o da restituire siano già stati fatturati, il Fornitore dovrà procedere all'emissione della nota di credito. Ciascuna nota di credito dovrà riportare chiara indicazione della relativa fattura, del numero di protocollo assegnato dall'Azienda Ospedaliera all'ordine cui la fattura si riferisce, e dell'eventuale numero di ordine assegnato dal Fornitore alla fornitura.
4. Il Fornitore è tenuto alla sostituzione dei prodotti contestati (difformità di qualità). Nel caso in cui il Fornitore non provveda alla sostituzione dei prodotti contestati, si procederà secondo le modalità indicate al successivo articolo "Penali". Dopo 30 (trenta) giorni l'Azienda Ospedaliera potrà procedere allo smaltimento dei prodotti a spese del Fornitore, dandone preventiva comunicazione scritta a mezzo fax al Fornitore stesso.

Articolo 13

Corrispettivi

1. Il corrispettivo per la Fornitura è complessivamente pari a € [...] (**Euro [...]/...**), IVA esclusa, come risultante dall'Offerta economica formulata dall'Appaltatore, dato dal prezzo per singolo dispositivo sulla base di quanto dichiarato dal Fornitore in sede di offerta economica.
2. La remunerazione delle attività di cui si compone la Fornitura avverrà a misura.
3. Tutti i predetti corrispettivi si riferiscono a forniture prestati a perfetta regola d'arte e nel pieno adempimento delle modalità e delle prescrizioni contrattuali e gli stessi sono dovuti unicamente all'Appaltatore e, pertanto, qualsiasi terzo non potrà vantare alcun diritto nei confronti dell'AO San Giovanni Addolorata.
4. Tutti gli oneri derivanti al Fornitore dall'esecuzione del rapporto contrattuale e dall'osservanza di leggi e regolamenti, nonché dalle disposizioni emanate o che venissero emanate dalle competenti autorità, sono compresi e remunerati nel corrispettivo contrattuale. Tale corrispettivo sarà quindi considerato remunerativo di ogni prestazione effettuata dal Fornitore in ragione del presente appalto, ivi comprese le eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all'esecuzione dell'appalto.
5. I corrispettivi contrattuali sono stati determinati a proprio rischio dal Fornitore in base ai propri calcoli, alle proprie indagini, alle proprie stime, e sono, pertanto, fissi ed invariabili indipendentemente da qualsiasi imprevisto o eventualità, facendosi carico il Fornitore di ogni relativo rischio e/o alea. Pertanto all'Azienda Ospedaliera non potranno in nessun caso essere imputati oneri aggiuntivi ulteriori a quelli sopra determinati.
6. Il Fornitore può chiedere adeguamenti, revisioni o aumenti dei corrispettivi come sopra indicati, nei casi espressamente previsti, in conformità con quanto indicato al punto 7 del presente articolo.
7. A partire dalla seconda annualità contrattuale i prezzi sono aggiornati, in aumento o in diminuzione, sulla base dei prezzi standard rilevati dall'ANAC, degli elenchi dei prezzi rilevati dall'ISTAT, oppure,

qualora i dati suindicati non siano disponibili, ai fini della revisione dei prezzi, si prenderà in considerazione previa istruttoria, una misura non superiore alla differenza fra l'indice ISTAT dei prezzi al consumo per le famiglie di operai ed impiegati, al netto dei tabacchi, disponibile al momento del pagamento del corrispettivo e l'indice ISTAT corrispondente al mese/anno di sottoscrizione del contratto. La revisione dei prezzi è riconosciuta se le variazioni accertate risultino superiori al 10% rispetto al prezzo originario. La revisione prezzi può essere richiesta per una sola volta per ogni annualità.

Articolo 14

Fatturazione e pagamenti

1. Ciascuna fattura emessa dall'Appaltatore dovrà essere intestata all'Azienda Ospedaliera San Giovanni-Addolorata. Le fatture saranno emesse dal Fornitore, per il pagamento degli articoli che siano stati richiesti dall'Azienda in appositi Ordini di Acquisto, ai sensi di quanto previsto dal Capitolato. Ciascuna fattura dovrà contenere il riferimento all'Ordine di Acquisto dell'Azienda e il dettaglio analitico dei beni consegnati e del prezzo complessivo.
2. Il pagamento dei corrispettivi di cui al precedente articolo sarà effettuato nei termini di legge dalla ricezione delle fatture dall'AO San Giovanni Addolorata in favore del Fornitore, sulla base delle fatture emesse da quest'ultimo e conformemente a quanto stabilito dal DCA n. U00308 del 3 luglio 2015 della Regione Lazio così come modificato ed integrato dal DCA n. U00032 del 30 gennaio 2017, dal DCA n. U00006 del 2 gennaio 2018, dal DCA n. U000247 del 2 luglio 2019, dalla Determinazione n. GI 1345 del 25 agosto 2022 e dall'art. 113-bis, comma 3, del D.Lgs. 50/2016 ss.mm.ii..
3. L'importo delle predette fatture è corrisposto dopo l'avvenuto riscontro regolare della fattura, sul conto corrente n. _____, dedicato, anche in via non esclusiva, alle commesse pubbliche ai sensi dell'art. 3, commi 1 e 7, della legge n. 136 del 13 agosto 2010 e ss.mm.ii., intestato all'Appaltatore, presso _____ e con le seguenti coordinate bancarie: **Paese/CIN/IT/CINEURIA.B.I/CAB/IBAN/cc** _____. Ai sensi e per gli effetti della predetta Legge 136/10, il/i soggetto/i delegato/i alla movimentazione del suddetto conto corrente è/sono il/i Dott. [...], C.F. [...].
4. Le fatture saranno emesse dal Fornitore, su base mensile, per il pagamento degli articoli consegnati nel periodo di riferimento e che siano stati richiesti dall'Azienda in appositi Ordini di Acquisto.
5. Prima dell'emissione di ciascuna fattura l'Appaltatore sarà tenuto a trasmettere alla Stazione Appaltante un apposito report, contenente i seguenti dati relativi al periodo di riferimento:
 - il riferimento al numero/i dell'Ordine di Acquisto dell'Azienda;
 - il numero/i del/i documento/i di trasporto rilasciato/i dal Fornitore in occasione della consegna;
 - il dettaglio analitico dei beni consegnati e del prezzo complessivo.
6. La Stazione Appaltante, verifica la corretta esecuzione dell'Appalto, la corretta fornitura, la rispondenza di quanto indicato nel report rispetto alle prestazioni effettivamente rese. La Stazione Appaltante, ove necessario, richiede all'appaltatore chiarimenti, specificazioni o integrazioni.

7. La Stazione Appaltante potrà richiedere modalità documentative diverse e più dettagliate in ordine ai contenuti del report.
8. La Stazione Appaltante, verificata la rispondenza di quanto indicato nel report rispetto alle prestazioni effettivamente rese, provvederà pertanto ad approvarlo.
9. L'approvazione del report si intende quale autorizzazione, nei confronti dell'Appaltatore, ad emettere e trasmettere la fattura relativa al periodo di riferimento. L'importo fatturato dovrà coincidere con il valore delle prestazioni effettivamente rese, come risultante dal report approvato dalla Stazione Appaltante, con applicazione dei prezzi unitari offerti
10. La contestazione successiva della Stazione Appaltante interromperà i termini di pagamento delle fatture, in relazione alla parte di fattura contestata.
11. Ciascuna fattura dovrà essere trasmessa nel rispetto di quanto previsto dai DD.MM. del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 3 aprile 2013 n. 55, del 17 giugno 2014 e del 24 agosto 2020 n. 132 e dovrà contenere il riferimento al relativo/i report approvato/i dall'Azienda.
12. Le fatture dovranno essere emesse in forma elettronica, tramite SDI, alla Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata, usando il codice univoco: UFG3BS.
13. Fatturazione, modalità e termini di pagamento sono disciplinati dal regolamento di *“Disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e di pagamento dei crediti vantati nei confronti della Aziende Sanitarie Locali, delle Aziende Ospedaliere, dei Policlinici Universitari Pubblici, degli IRCCS Pubblici e dell'Azienda ARES 118”*, approvato con DCA n. U00308 del 3 luglio 2015 così come modificato ed integrato dal DCA n. U00032 del 30 gennaio 2017, dal DCA n. U00006 del 2 gennaio 2018 e dal DCA n. U000247 del 2 luglio 2019, dalla Determinazione n. G11345 del 25 agosto 2022 e dall'art. 113-bis, comma 3, del D.Lgs. 50/2016 ss.mm.ii., che si intendono integralmente recepiti pur se non materialmente allegati al presente Contratto. I pagamenti sono fissati secondo le disposizioni del sopra richiamato regolamento; i termini previsti dallo stesso saranno applicati soltanto nel caso in cui tutte le condizioni della Fornitura siano state rispettate.
14. Rimane inteso che l'AO San Giovanni, prima di procedere al pagamento del corrispettivo, acquisirà di ufficio il documento unico di regolarità contributiva (D.U.R.C.), attestante la regolarità del Fornitore in ordine al versamento dei contributi previdenziali e dei contributi assicurativi obbligatori per gli infortuni sul lavoro e le malattie professionali dei dipendenti.
15. Il Fornitore, sotto la propria esclusiva responsabilità, rende tempestivamente note le variazioni circa le modalità di accredito di cui sopra; in difetto di tale comunicazione, anche se le variazioni vengono pubblicate nei modi di legge, il Fornitore non può sollevare eccezioni in ordine ad eventuali ritardi dei pagamenti, né in ordine ai pagamenti già effettuati.
16. Resta tuttavia espressamente inteso che per nessun motivo, ivi compreso il caso di ritardi nei pagamenti dei corrispettivi dovuti, il Fornitore può sospendere l'erogazione delle prestazioni e, comunque, lo svolgimento delle attività previste nel Contratto. Il Fornitore che procederà ad interrompere

arbitrariamente le prestazioni contrattuali sarà considerato diretto responsabile degli eventuali danni causati all'AO San Giovanni Addolorata e dovuti a da tale interruzione.

17. Sull'importo netto progressivo delle prestazioni è operata una ritenuta dello 0,50 per cento; le ritenute possono essere svincolate soltanto in sede di liquidazione finale, dopo l'approvazione da parte della Stazione Appaltante del certificato di collaudo o di verifica di conformità, previo rilascio del documento unico di regolarità contributiva.

Articolo 15

Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa

1. Il Fornitore si assume l'obbligo della tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 13 agosto 2010, n. 136 e s.m.i., pena la nullità assoluta del presente Contratto.
2. Gli estremi identificativi del conto corrente dedicato, anche in via non esclusiva alle commesse pubbliche di cui all'art. 3 della L. 136/2010 e s.m.i., sono _____.
3. In particolare, l'Appaltatore si obbliga:
 - a) ad utilizzare, ai fini dei pagamenti intervenuti nell'ambito del presente appalto, sia attivi da parte dell'AO San Giovanni Addolorata che passivi verso la Filiera delle Imprese, il conto corrente indicato all'art. 14 del presente Contratto e al punto 2 del presente articolo;
 - b) a registrare tutti i movimenti finanziari relativi al presente appalto, verso o da i suddetti soggetti, sul conto corrente dedicato sopra menzionato;
 - c) ad utilizzare, ai fini dei movimenti finanziari di cui sopra, lo strumento del bonifico bancario o postale, ovvero altri strumenti di pagamento idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni;
 - d) ad utilizzare i suddetti conti correnti dedicati anche per i pagamenti destinati a dipendenti, consulenti e fornitori di beni e servizi rientranti tra le spese generali, nonché per quelli destinati alla provvista di immobilizzazioni tecniche, per l'intero importo dovuto e anche se questo non sia riferibile in via esclusiva alla realizzazione degli interventi di cui all'art. 3, comma 1° della legge 136/10 e smi;
 - e) ad inserire o a procurare che sia inserito, nell'ambito delle disposizioni di pagamento relative al presente appalto, il codice identificativo di gara (CIG) attribuito alla presente procedura;
 - f) a comunicare all'AO San Giovanni Addolorata ogni modifica relativa ai dati trasmessi inerenti al conto corrente dedicato, e/o le generalità ed il codice fiscale delle persone delegate ad operare su tale conto entro il termine di 7 (sette) giorni dal verificarsi della suddetta modifica;
 - g) ad osservare tutte le disposizioni sopravvenute in tema di tracciabilità dei flussi finanziari, di carattere innovativo, modificativo, integrativo o attuativo della legge 136/10 e smi, e ad acconsentire alle modifiche contrattuali che si rendessero eventualmente necessarie o semplicemente opportune a fini di adeguamento.

4. Qualora le transazioni relative al Contratto siano eseguite senza avvalersi del bonifico bancario o postale ovvero di altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità, il presente Contratto è risolto di diritto, secondo quanto previsto dall'art. 3, comma 9 bis, della l. 136/2010 e smi.
5. L'AO San Giovanni Addolorata verificherà che nei contratti di subappalto e/o negli atti comunque denominati con la Filiera delle Imprese, sia inserita, a pena di nullità assoluta del contratto, un'apposita clausola con la quale il subappaltatore assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 136/2010 e s.m.i.
6. Con riferimento ai subcontratti, il Fornitore si obbliga a trasmettere alla AO San Giovanni-Addolorata, oltre alle informazioni di cui all'art. 105, comma 2, del D.Lgs. 50/2016 s.m.i. anche apposita dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 e smi, attestante che nel relativo subcontratto è stata inserita, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale il subcontraente assume gli obblighi di tracciabilità di cui alla Legge sopracitata. E' facoltà dell'AO San Giovanni Addolorata richiedere copia del contratto tra l'Appaltatore ed il subcontraente al fine di verificare la veridicità di quanto dichiarato.
7. L'Appaltatore qualora abbia notizia dell'inadempimento di operatori della Filiera delle Imprese rispetto agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui all'articolo precedente ed all'art. 3 della legge 136/10 e smi, sarà obbligato a darne immediata comunicazione all'Azienda Ospedaliera e alla Prefettura-Ufficio Territoriale del Governo territorialmente competente.
8. Per tutto quanto non espressamente previsto, restano ferme le disposizioni di cui all'art. 3 della L. 13/08/2010 n. 136 e s.m.i.

Articolo 16

Trasparenza

1. Il Fornitore espressamente ed irrevocabilmente:
 - dichiara che non vi è stata mediazione o altra opera di terzi per la conclusione del contratto;
 - dichiara di non aver corrisposto né promesso di corrispondere ad alcuno, direttamente o attraverso terzi, ivi comprese le imprese collegate o controllate, somme di denaro o altra utilità a titolo di intermediazione o simili, comunque volte a facilitare la conclusione del contratto stesso;
 - si obbliga a non versare ad alcuno, a nessun titolo, somme di danaro o altra utilità finalizzate a facilitare e a rendere meno onerosa l'esecuzione e la gestione dell'Appalto rispetto agli obblighi assunti, né a compiere azioni comunque volte agli stessi fini.
2. Qualora non risultasse conforme al vero anche una sola delle dichiarazioni rese ai sensi del precedente comma, ovvero il Fornitore non rispettasse gli impegni e gli obblighi ivi assunti per tutta la durata del rapporto contrattuale, lo stesso si intenderà risolto di diritto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1456 cod. civ., per fatto e colpa del Fornitore, che sarà conseguentemente tenuto al risarcimento di tutti i danni derivanti dalla risoluzione.

Articolo 17

Penali

1. Qualora durante lo svolgimento delle prestazioni si verificassero inadempienze nell'osservanza delle clausole contrattuali o rilievi per negligenza nell'espletamento delle prestazioni, l'AO San Giovanni-Addolorata, previa contestazione a mezzo raccomandata A.R., potrà diffidare l'Appaltatore all'esatta esecuzione. L'Appaltatore sarà tenuto a corrispondere all'Istituto le penali previste dall'art. 11 del Capitolato Tecnico di cui all'art. 1, comma 1 del presente Contratto, al quale si rinvia.
2. L'Impresa dovrà produrre, entro e non oltre 5 giorni lavorativi, successivi alla suddetta contestazione le proprie giustificazioni scritte. Ove le suddette giustificazioni non pervengano ovvero l'AO San Giovanni Addolorata non le ritenga condivisibili si potrà procedere ad applicare le penali come di seguito riportato.
3. Fatta salva la responsabilità dell'Appaltatore da inadempimento e il risarcimento del maggior danno ai sensi dell'art. 1382 c.c., l'Appaltatore sarà tenuto a corrispondere all'Azienda le penali previste nel paragrafo 11 del capitolato tecnico.
4. L'applicazione delle penali non esclude peraltro qualsiasi altra azione legale che l'Azienda intenda eventualmente intraprendere fino ad arrivare alla risoluzione del contratto per gravissime inadempienze o irregolarità.
5. I danni arrecati dall'impresa alla proprietà dell'Azienda verranno contestati per iscritto a mezzo raccomandata A.R. Qualora l'Azienda non accogliesse le giustificazioni addotte dall'impresa ovvero l'impresa stessa non provvedesse al ripristino del bene, nei termini fissati, vi provvederà l'Azienda addebitando le spese all'impresa.
6. L'importo derivante dall'applicazione di penali, sanzioni e dalle spese sostenute in danno verrà detratto dai pagamenti dovuti all'impresa o da eventuali crediti vantati dalla stessa, nonché sul deposito cauzionale. A tal fine, l'Appaltatore autorizza sin d'ora la Stazione Appaltante, ex art. 1252 c.c., a compensare le somme ad esso Appaltatore dovute a qualunque titolo con gli importi spettanti alla Stazione Appaltante a titolo di penale.
7. L'applicazione delle penali non esonera in alcun caso l'Appaltatore dall'adempimento dell'obbligazione che ha fatto sorgere l'obbligo di pagamento della penale stessa.

Articolo 18

Garanzia definitiva

1. A garanzia delle obbligazioni contrattuali l'Appaltatore, ai sensi e per gli effetti dell'art. 103 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., ha costituito a favore dell'AO San Giovanni-Addolorata una garanzia sotto forma di [.....]. Detta garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2 del Codice Civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro 15 giorni, a semplice richiesta scritta dell'AO San Giovanni-Addolorata.
2. La Garanzia definitiva si intende estesa a tutti gli accessori del debito principale ed è prestata a cauzione dell'esatto e corretto adempimento di tutte le obbligazioni del Fornitore.

3. In particolare, la Garanzia rilasciata assicura tutti gli obblighi specifici assunti dal Fornitore, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta espressamente inteso che l'AO San Giovanni-Addolorata ha diritto di rivalersi direttamente sulla Garanzia e, quindi, sulla fideiussione per l'applicazione delle penali.
4. Qualora l'ammontare della Garanzia definitiva dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, il Fornitore dovrà provvedere al reintegro entro il termine di 10 (dieci) giorni dal ricevimento della relativa richiesta.
5. La garanzia sarà progressivamente svincolata con il progredire dell'avanzamento del Contratto, secondo le modalità stabilite dal comma 5° dell'art. 103 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i..
6. Ai sensi dell'art. 103, comma 6°, del Codice, ai fini del pagamento della rata di saldo, l'Appaltatore dovrà costituire una cauzione o una garanzia fideiussoria bancaria o assicurativa pari all'importo della medesima rata di saldo, maggiorato del tasso di interesse legale applicato per il periodo intercorrente tra la data della verifica di conformità e l'assunzione del carattere di definitività della medesima.
7. A copertura del rischio per la responsabilità civile verso terzi, l'Aggiudicatario ha costituito apposita garanzia assicurativa.
8. In caso di raggruppamenti temporanei le garanzie fideiussorie e le garanzie assicurative sono presentate, su mandato irrevocabile, dalla mandataria in nome e per conto di tutti i concorrenti ferma restando la responsabilità solidale tra le imprese.

Articolo 19

Riservatezza

1. Il Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del contratto.
2. L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione della fornitura.
3. L'obbligo di cui al comma 1 non concerne i dati che siano o divengano di pubblico dominio.
4. Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti e collaboratori, nonché degli eventuali subappaltatori e dei dipendenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.
5. In caso di inosservanza degli obblighi di riservatezza, l'AO San Giovanni-Addolorata, ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il contratto, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.
6. Il Fornitore potrà citare i termini essenziali del Contratto nei casi in cui fosse condizione necessaria per la partecipazione del Fornitore stesso a gare e appalti.
7. Il Fornitore si impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal D.Lgs. 196/2003 s.m.i. e dai relativi regolamenti di attuazione in materia di riservatezza.

Articolo 20

Danni, responsabilità civile e polizza assicurativa

1. L'impresa aggiudicataria dichiara di assicurare il suo personale contro gli infortuni, nonché si impegna a renderlo edotto dei rischi ai quali può andare soggetto.
2. L'impresa aggiudicataria è responsabile per i danni che possono subire persone e cose appartenenti alla propria organizzazione all'interno e fuori delle strutture dell'Azienda Ospedaliera San Giovanni-Addolorata, per fatti ed attività connesse all'esecuzione del contratto.
3. L'impresa aggiudicataria si impegna a rispondere pienamente dei danni a persone e cose dell'Azienda Ospedaliera San Giovanni o di terzi, che potessero derivare dall'espletamento della fornitura ed imputabili ad essa od ai suoi dipendenti, manlevando l'Azienda da ogni responsabilità.
4. Resta inteso tra le Parti che l'esistenza, la validità e, comunque, l'efficacia della suddetta polizza assicurativa è condizione essenziale per la AO San Giovanni. Pertanto, qualora il Fornitore non sia in grado di provare all'atto della stipula del Contratto e/o in qualsiasi momento di possedere la copertura assicurativa di cui si tratta, il Contratto si intenderà risolto di diritto ai sensi dell'art. 1456 del codice civile, con riscossione della Garanzia definitiva prestata a titolo di penale, fatto salvo l'obbligo di risarcimento dell'eventuale maggior danno subito.
5. L'impresa aggiudicataria, infine, assume a proprio carico le responsabilità derivanti del buon funzionamento della fornitura anche in caso di scioperi e vertenze sindacali del suo personale, promuovendo tutte le iniziative atte ad evitare l'interruzione della fornitura e includendo gli eventuali danni nell'ambito della copertura assicurativa sopra prevista.
6. L'impresa allega al presente contratto copia autentica della polizza assicurativa, che copre ogni rischio di responsabilità civile per danni, comunque arrecati a persone o cose, per colpa dell'impresa aggiudicataria.
7. Il risarcimento dei predetti danni potrà essere effettuato a mezzo rimborso dell'importo risultante dalla apposita nota stilata dagli uffici dell'Amministrazione competenti in materia.
8. Qualora l'impresa, o chi per essa, non dovesse provvedere al risarcimento o alla riparazione del danno, nel termine fissato nella relativa lettera di notifica, l'Azienda Ospedaliera San Giovanni resta autorizzata a provvedere direttamente alla riparazione o risarcimento del danno subito, addebitando il relativo importo all'impresa.
9. Qualora l'impresa non adottasse correttamente tutti i sistemi previsti dal Capitolato tecnico e da tale comportamento derivassero problemi a pazienti ricoverati e non, ovvero ai dipendenti, dovrà provvedere direttamente al risarcimento del danno provocato.
10. Come specificato, l'impresa aggiudicataria sarà ritenuta direttamente responsabile di tutti gli eventuali danni accertati di qualunque natura e per qualsiasi motivo arrecati a persone e cose che risultassero causati dal personale dell'impresa.

11. L'impresa, in ogni caso, dovrà provvedere a proprie spese alla riparazione e sostituzione delle parti o oggetti danneggiati. L'accertamento dei danni sarà effettuato dai rappresentanti dell'AO San Giovanni, in contraddittorio con i rappresentanti dell'impresa.
12. In caso di assenza dei rappresentanti dell'impresa, si procederà agli accertamenti dei danni in presenza di due testimoni, anche dipendenti della sola Azienda Ospedaliera San Giovanni, senza che l'impresa possa sollevare eccezione alcuna.

Articolo 21

Divieto di cessione del Contratto e Subappalto

1. In conformità a quanto stabilito dall'art. 105, comma 1, del Codice, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'articolo 106, comma 1, lettera d), il contratto non può essere ceduto, non può essere affidata a terzi l'integrale esecuzione delle prestazioni o lavorazioni oggetto del contratto di appalto, nonché la prevalente esecuzione delle lavorazioni relative al complesso delle categorie prevalenti e dei contratti ad alta intensità di manodopera. E' ammesso il subappalto secondo le disposizioni del seguente articolo.
2. Per l'esecuzione delle attività di cui al Contratto, l'Aggiudicatario potrà avvalersi del subappalto ai sensi di quanto previsto dall'art. 105 del Codice nel rispetto delle condizioni stabilite in tale norma, nei limiti di legge e dietro autorizzazione della Stazione Appaltante ai sensi della predetta norma e dei commi che seguono.
3. In caso di subappalto, l'Aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della Stazione Appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto di subappalto (art.105 comma 8). L'Aggiudicatario sarà altresì responsabile in solido con il subappaltatore in relazione agli obblighi retributivi e contributivi, ai sensi dell'art. 29 del D.Lgs. 10 settembre 2003, n. 276 e smi, salve le ipotesi di liberazione dell'Appaltatore previste dall'art. 105, comma 8, del Codice.
4. L'esecuzione delle prestazioni affidate in subappalto non può formare oggetto di ulteriore subappalto.
5. L'affidamento in subappalto sarà sottoposto alle seguenti condizioni:
 - a) che il subappaltatore sia qualificato nella relativa categoria e non sussistano a suo carico i motivi di esclusione di cui all'articolo 80;
 - b) che all'atto dell'offerta il Concorrente abbia indicato le prestazioni e le parti di prestazioni che intende subappaltare;
6. La Stazione Appaltante verificherà l'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 del Codice in capo al subappaltatore, nel periodo intercorrente tra la ricezione, da parte dell'Appaltatore, dell'istanza di autorizzazione al subappalto e il rilascio dell'autorizzazione medesima. Le verifiche saranno effettuate secondo le forme e con le modalità previste dalla legge e, per la dimostrazione dell'assenza delle circostanze di esclusione per gravi illeciti professionali come previsti dal comma 13 dell'articolo 80, del Codice.

7. Ai fini dell'autorizzazione al subappalto, l'Appaltatore deve presentare alla Stazione Appaltante almeno 20 (venti) giorni solari prima della data di effettivo inizio dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del subappalto medesimo, apposta istanza, alla quale allega i seguenti documenti:
 - a) copia autentica del contratto di subappalto che indichi puntualmente l'ambito operativo del subappalto sia in termini prestazionali che economici;
 - b) la dichiarazione del subappaltatore attestante l'assenza dei motivi di esclusione di cui all'articolo 80 e il possesso dei requisiti speciali di cui agli articoli 83 e 84. La stazione appaltante verifica la dichiarazione di cui al secondo periodo del presente comma tramite la Banca dati nazionale di cui all'articolo 81;
 - c) la documentazione attestante i requisiti di idoneità tecnico-professionale del subappaltatore, ove necessaria ai sensi delle prescrizioni di cui al D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i.;
 - d) la dichiarazione dell'Appaltatore circa la sussistenza o meno di eventuali forme di controllo o di collegamento a norma dell'art. 2359 del codice civile con il titolare del subappalto. Analoga dichiarazione dovrà essere rilasciata da ciascuno dei soggetti partecipanti nel caso di raggruppamento temporaneo, società o consorzio;
 - e) la documentazione di avvenuta denuncia agli enti previdenziali, inclusa la cassa edile, assicurativi e antinfortunistici;
 - f) copia del piano di sicurezza di cui all'art. 105, comma 17, del Codice, ove la sua redazione sia obbligatoria ad opera del subappaltatore.
8. La Stazione Appaltante provvede al rilascio dell'autorizzazione al subappalto entro 30 (trenta) giorni dalla relativa richiesta. Tale termine può essere prorogato una sola volta, ove ricorrano giustificati motivi.
9. Trascorso tale termine, senza che la Stazione Appaltante abbia espressamente autorizzato il subappalto, detta autorizzazione si intenderà concessa.
10. Per i subappalti di importo inferiore al 2% (due per cento) dell'importo delle prestazioni affidate o di importo inferiore a € 100.000,00 (Euro centomila/00), i termini per il rilascio dell'autorizzazione da parte della Stazione Appaltante sono ridotti della metà.
11. Ai sensi dell'art. 31, comma 6, del D.L. n. 69/2013, convertito in legge n. 98/2013, per il rilascio dell'autorizzazione di cui sopra, nonché per il pagamento degli stati di avanzamento o delle prestazioni, il certificato di verifica di conformità, e il pagamento del saldo finale, la Stazione Appaltante acquisisce d'ufficio il D.U.R.C. del subappaltatore in corso di validità.
12. In caso di raggruppamenti, il contratto di subappalto sarà stipulato dalla capogruppo, in nome e per conto del raggruppamento. E' fatto obbligo all'operatore capogruppo di indicare, all'atto della stipula

del contratto di subappalto, l'operatore raggruppato per conto del quale il subappaltatore eseguirà le prestazioni, la quota detenuta dal medesimo nell'ambito dell'appalto, e la percentuale di incidenza del subappalto su tale quota.

13. L'affidamento della Fornitura da parte dei soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lettere b) e c), del Codice ai propri consorziati non costituisce subappalto.
14. L'affidatario deve provvedere a sostituire i subappaltatori relativamente ai quali apposita verifica abbia dimostrato la sussistenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.
15. Sarà altresì acquisita 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.
16. La Stazione Appaltante corrisponderà direttamente al subappaltatore l'importo dovuto per le prestazioni dallo stesso eseguite nei seguenti casi:
 - a) quando il subappaltatore è una microimpresa o piccola impresa;
 - b) in caso inadempimento da parte dell'Appaltatore;
 - c) su richiesta del subappaltatore e se la natura del contratto lo consente.
17. Il subappaltatore, per le prestazioni affidate in subappalto, deve garantire gli stessi standard qualitativi e prestazionali previsti nel contratto di appalto e riconoscere ai lavoratori un trattamento economico e normativo non inferiore a quello che avrebbe garantito il contraente principale, inclusa l'applicazione dei medesimi contratti collettivi nazionali di lavoro, qualora le attività oggetto di subappalto coincidano con quelle caratterizzanti l'oggetto dell'appalto ovvero riguardino le lavorazioni relative alle categorie prevalenti e siano incluse nell'oggetto sociale del contraente principale. L'affidatario corrisponde i costi della sicurezza e della manodopera, relativi alle prestazioni affidate in subappalto, alle imprese subappaltatrici senza alcun ribasso; la stazione appaltante, sentito il direttore dei lavori, il coordinatore della sicurezza in fase di esecuzione, ovvero il direttore dell'esecuzione, provvede alla verifica dell'effettiva applicazione della presente disposizione. L'affidatario è solidalmente responsabile con il subappaltatore degli adempimenti, da parte di questo ultimo, degli obblighi di sicurezza previsti dalla normativa vigente.

Articolo 22

Recesso

- I. Ai sensi dell'art. 109 del Codice, fermo restando quanto previsto dagli artt. 88, comma 4-ter, e 92, comma 4, del D.Lgs. n. 159/11, la Stazione Appaltante potrà recedere dal Contratto, in tutto o in parte, in qualunque tempo previo il pagamento delle prestazioni relative alle Forniture eseguiti e del valore degli eventuali materiali esistenti in magazzino. Anche in deroga a quanto previsto dall'art. 109, comma I, del Codice, l'Appaltatore non potrà pretendere dalla Stazione Appaltante compensi ulteriori rispetto a quelli di cui al precedente periodo.

2. La Stazione Appaltante potrà recedere dal presente Contratto in ogni momento, anche in deroga a quanto previsto dall'art. 1671 del codice civile, dandone comunicazione all'Appaltatore mediante raccomandata con ricevuta di ritorno, con preavviso di almeno 20 (venti) giorni solari rispetto agli effetti del recesso.
3. I materiali, il cui valore è riconosciuto dalla Stazione Appaltante a norma del precedente comma 1, sono soltanto quelli già accettati dal Direttore dell'Esecuzione, prima della comunicazione del preavviso di cui al successivo comma 4.
4. L'esercizio del diritto di recesso sarà preceduto da una formale comunicazione all'Appaltatore da darsi con un preavviso non inferiore a 20 (venti) giorni solari, decorsi i quali la Stazione Appaltante prenderà in consegna la forniture ne verificherà la regolarità.
5. L'Appaltatore dovrà rimuovere dai magazzini gli eventuali materiali non accettati dal Direttore dell'Esecuzione e dovrà mettere i magazzini a disposizione della Stazione Appaltante nel termine stabilito; in caso contrario lo sgombero sarà effettuato d'ufficio e a sue spese.

Articolo 23

Normativa in tema di contratti pubblici e verifiche sui requisiti

1. L'Appaltatore riconosce e prende atto che l'esecuzione della prestazione è subordinata all'integrale ed assoluto rispetto della vigente normativa in tema di contratti pubblici.
2. Ai sensi dell'art. 30, comma 8, del Codice, per quanto non espressamente previsto nel medesimo Codice e negli atti attuativi, alla fase di esecuzione del presente Contratto si applicano le disposizioni del codice civile.
3. Per quanto non espressamente previsto nel medesimo codice e negli atti attuativi, si applicano le disposizioni di cui alla legge 7 agosto 1990, n. 241, alla stipula del contratto e alla fase di esecuzione si applicano le disposizioni del codice civile.
4. L'Appaltatore garantisce l'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 del Codice nonché la sussistenza e persistenza di tutti gli ulteriori requisiti previsti dalla legge e dal Contratto per il legittimo affidamento delle prestazioni e la loro corretta e diligente esecuzione, in conformità al presente Contratto e per tutta la durata del medesimo.
5. L'Appaltatore assume espressamente l'obbligo di comunicare immediatamente alla Stazione Appaltante - pena la risoluzione di diritto del presente Contratto ai sensi dell'art. 1456 c.c. - ogni variazione rispetto ai requisiti di cui al comma precedente, come dichiarati ed accertati prima della sottoscrizione del Contratto.
6. L'Appaltatore prende atto che la Stazione Appaltante si riserva la facoltà, durante l'esecuzione del presente Contratto, di verificare, in ogni momento, la permanenza di tutti i requisiti di legge in capo al medesimo, al fine di accertare l'insussistenza degli elementi ostativi alla prosecuzione del presente

rapporto contrattuale ed ogni altra circostanza necessaria per la legittima acquisizione delle prestazioni.

7. La Stazione Appaltante eseguirà in corso di esecuzione le verifiche sostanziali circa l'effettivo possesso dei requisiti e delle risorse oggetto dell'eventuale avalimento da parte dell'impresa ausiliaria, nonché l'effettivo impiego delle risorse medesime nell'esecuzione dell'Appalto. A tal fine il R.U.P. accerterà in corso d'opera che le prestazioni oggetto di contratto siano svolte direttamente dalle risorse umane e strumentali dell'impresa ausiliaria, che il titolare del Contratto utilizza in adempimento degli obblighi derivanti dal contratto di avalimento.

Articolo 24

Risoluzione del contratto

1. Il presente Contratto potrà essere sottoposto a risoluzione nelle ipotesi previste dall'art. 108, comma 1, del Codice e sarà in ogni caso sottoposto a risoluzione nelle ipotesi previste dall'art. 108, comma 2, del Codice.
2. Quando il Direttore dell'Esecuzione accerta un grave inadempimento alle obbligazioni contrattuali da parte dell'Appaltatore, tale da comprometterne la buona riuscita delle prestazioni, invia al R.U.P. una relazione particolareggiata, corredata dei documenti necessari, indicando la stima delle prestazioni eseguite regolarmente, il cui importo può essere riconosciuto all'Appaltatore. Egli formula, altresì, la contestazione degli addebiti all'Appaltatore, assegnando un termine non inferiore a 15 (quindici) giorni per la presentazione delle proprie controdeduzioni al R.U.P. Acquisite e valutate negativamente le predette controdeduzioni, ovvero scaduto il termine senza che l'Appaltatore abbia risposto, la Stazione Appaltante, su proposta del R.U.P., dichiara risolto il Contratto.
3. Qualora, al di fuori dei casi di cui al precedente comma 2, l'esecuzione delle prestazioni ritardi per negligenza dell'Appaltatore rispetto alle previsioni del Contratto, il Direttore dell'Esecuzione assegna a quest'ultimo un termine che, salvi i casi di urgenza, non può essere inferiore a 10 (dieci) giorni solari, entro i quali l'Appaltatore medesimo deve eseguire le prestazioni. Scaduto il termine assegnato, e redatto processo verbale in contraddittorio con l'Appaltatore, qualora l'inadempimento permanga, la Stazione Appaltante risolve il Contratto, fermo restando il pagamento delle penali.
4. In caso di risoluzione del Contratto l'Appaltatore ha diritto soltanto al pagamento delle prestazioni relative alle prestazioni regolarmente eseguite, decurtato degli oneri aggiuntivi derivanti dallo scioglimento del Contratto.
5. Il R.U.P. nel comunicare all'Appaltatore la determinazione di risoluzione del Contratto, dispone, con preavviso di 20 (venti) giorni, che il Direttore dell'Esecuzione curi la redazione dello stato di consistenza delle prestazioni già eseguite, l'inventario degli eventuali materiali e la relativa presa in consegna.

6. Con apposito verbale del Direttore dell'esecuzione è accertata la corrispondenza tra quanto eseguito fino alla risoluzione del Contratto e ammesso in contabilità e quanto previsto nel Capitolato e negli altri documenti di gara nonché nelle eventuali perizie di variante; nel medesimo verbale è altresì accertata la presenza di eventuali prestazioni, riportate nello stato di consistenza, ma non previste nel Capitolato e negli altri documenti di gara, né nelle eventuali perizie di variante.
7. Nei casi di cui ai precedenti commi 2 e 3, in sede di liquidazione finale delle prestazioni riferita all'Appalto risolto, l'onere da porre a carico dell'Appaltatore è determinato anche in relazione alla maggiore spesa sostenuta per affidare ad altra impresa la Fornitura, ove la Stazione Appaltante non si sia avvalsa della facoltà prevista dall'art. 110, comma 1, del Codice.
8. Nei casi di risoluzione del Contratto dichiarata dalla Stazione Appaltante, l'Appaltatore deve provvedere allo sgombero delle aree di lavoro e relative pertinenze nel termine a tale fine assegnato dalla stessa Stazione Appaltante; in caso di mancato rispetto del termine assegnato, la Stazione Appaltante provvederà d'ufficio, addebitando all'Appaltatore i relativi oneri e spese.

Articolo 25

Clausole risolutive espresse

1. Il presente Contratto si risolverà immediatamente di diritto, nelle forme e secondo le modalità previste dall'art. 1456 c.c., nei seguenti casi:
 - a) cessazione dell'attività di impresa in capo all'Appaltatore;
 - b) mancata tempestiva comunicazione, da parte dell'Appaltatore verso la Stazione Appaltante, di eventi che possano comportare in astratto, o comportino in concreto, la perdita della capacità generale a contrattare con la Pubblica Amministrazione, ai sensi dell'art. 80 del Codice e delle altre norme che disciplinano tale capacità generale;
 - c) perdita, in capo all'Appaltatore, della capacità generale a stipulare con la Pubblica Amministrazione, anche temporanea, ai sensi dell'art. 80 del Codice e delle altre norme che stabiliscono forme di incapacità a contrarre con la Pubblica Amministrazione;
 - d) violazione del requisito di correttezza e regolarità contributiva, fiscale e retributiva da parte dell'Appaltatore;
 - e) violazione delle norme in tema di sicurezza del lavoro e trattamento retributivo dei lavoratori dipendenti;
 - f) violazione dell'obbligo di segretezza su tutti i dati, le informazioni e le notizie comunque acquisite dall'Appaltatore nel corso o in occasione dell'esecuzione contrattuale;
 - g) violazione degli obblighi di condotta derivanti dal "*Codice di comportamento dei dipendenti pubblici*", di cui al D.P.R. 16 aprile 2013, n. 62;
 - h) cessione parziale o totale del Contratto da parte dell'Appaltatore;

- i) affidamenti di subappalti non preventivamente autorizzati dalla Stazione Appaltante;
 - j) esito negativo della verifica di conformità definitiva;
 - k) applicazione di penali, da parte della Stazione Appaltante, per ammontare superiore al 10% dell'importo contrattuale, IVA esclusa, nel corso della durata del Contratto;
 - l) mancata cessazione dell'inadempimento e/o mancato ripristino della regolarità della Fornitura entro il termine di 15 (quindici) giorni solari dalla contestazione intimata dalla Stazione Appaltante;
 - m) accertamento in corso d'opera, da parte del R.U.P., che le prestazioni oggetto del Contratto non sono svolte direttamente dalle risorse umane e strumentali dell'impresa ausiliaria che l'Appaltatore utilizza in adempimento degli obblighi derivanti dal contratto di avvalimento.
2. Al verificarsi di una delle cause di risoluzione sopraelencate, la Stazione Appaltante comunicherà all'Appaltatore la propria volontà di avvalersi della risoluzione, ai sensi e per gli effetti dell'art. 1456 c.c.
 3. In tutti i casi di risoluzione del presente Contratto, imputabili all'Appaltatore, la Stazione Appaltante procederà ad incamerare la cauzione prestata da quest'ultimo ai sensi dell'art. 103 del Codice. Ove non fosse possibile l'escussione della cauzione, la Stazione Appaltante applicherà in danno dell'Operatore una penale di importo pari alla cauzione predetta. Resta salvo il diritto al risarcimento dei danni eventualmente subiti dalla Stazione Appaltante.
 4. Il presente Contratto si risolverà, altresì, nel caso in cui venga stipulata una convenzione Consip avente ad oggetto Forniture comparabili con quelle oggetto di affidamento, ai sensi dell'art. 1, comma 3, del Decreto - Legge n. 95/2012, convertito nella Legge n. 135/2012.
 5. Nel caso di risoluzione, l'Appaltatore ha diritto soltanto al pagamento delle prestazioni regolarmente eseguite, decurtato degli oneri aggiuntivi derivanti dallo scioglimento del Contratto.

Articolo 26

Procedure di affidamento in caso di fallimento dell'Appaltatore o risoluzione del contratto

1. In caso di fallimento, di liquidazione coatta e concordato preventivo, ovvero procedura di insolvenza concorsuale o di liquidazione dell'Appaltatore, o di risoluzione del Contratto ai sensi dell'art. 108 del Codice, ovvero di recesso dal Contratto ai sensi dell'art. 88, comma 4-ter, del D.Lgs. n. 159/11, ovvero in caso di dichiarazione giudiziale di inefficacia del Contratto, la Stazione Appaltante provvederà ad interpellare progressivamente i soggetti che hanno partecipato all'originaria procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare un nuovo contratto per l'affidamento del completamento delle prestazioni.
2. L'affidamento avviene alle medesime condizioni già proposte dall'originario aggiudicatario in sede in offerta.

Articolo 27

Obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari

1. L'Appaltatore si impegna alla stretta osservanza degli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari previsti dalla legge del 13 agosto 2010, n. 136 (*"Piano straordinario contro le mafie, nonché delega al Governo in materia di normativa antimafia"*) e del decreto-legge 187 del 12 novembre 2010 (*"Misure urgenti in materia di sicurezza"*), convertito con modificazioni della legge n. 217 del 17 dicembre 2010, e successive modifiche, integrazioni e provvedimenti di attuazione, sia nei rapporti verso la Stazione Appaltante che nei rapporti con la Filiera delle Imprese.
2. In particolare, l'Appaltatore si obbliga:
 - a) ad utilizzare, ai fini dei pagamenti intervenuti nell'ambito del presente appalto, sia attivi da parte della Stazione Appaltante che passivi verso la Filiera delle Imprese, il conto corrente indicato all'art. 14;
 - b) a registrare tutti i movimenti finanziari relativi al presente appalto, verso o da i suddetti soggetti, sul conto corrente dedicato sopra menzionato;
 - c) ad utilizzare, ai fini dei movimenti finanziari di cui sopra, lo strumento del bonifico bancario o postale, ovvero altri strumenti di pagamento idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni;
 - d) ad utilizzare i suddetti conti correnti dedicati anche per i pagamenti destinati a dipendenti, consulenti e fornitori di beni e servizi rientranti tra le spese generali, nonché per quelli destinati alla provvista di immobilizzazioni tecniche, per l'intero importo dovuto e anche se questo non sia riferibile in via esclusiva alla realizzazione degli interventi di cui all'art. 3, comma 1 della legge n. 136/2010 e smi;
 - e) ad inserire o a procurare che sia inserito, nell'ambito delle disposizioni di pagamento relative al presente appalto, il codice identificativo di gara (CIG) attribuito alla presente procedura;
 - f) a comunicare alla Stazione Appaltante ogni modifica relativa ai dati trasmessi inerenti al conto corrente dedicato, e/o le generalità ed il codice fiscale delle persone delegate ad operare su tale conto entro il termine di 7 (sette) giorni dal verificarsi della suddetta modifica;
 - g) ad osservare tutte le disposizioni sopravvenute in tema di tracciabilità dei flussi finanziari, di carattere innovativo, modificativo, integrativo o attuativo della legge 136/10, e ad acconsentire alle modifiche contrattuali che si rendessero eventualmente necessarie o semplicemente opportune a fini di adeguamento.
2. Qualora le transazioni relative al Contratto siano eseguite senza avvalersi del bonifico bancario o postale ovvero di altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità, il presente Contratto è risolto di diritto, secondo quanto previsto dall'art. 3, comma 9 bis, della l. 136/2010 e smi.

3. Nel caso di cessione dei crediti derivanti dal presente appalto, ai sensi dell'art. 106, comma 13, del Codice, nel relativo contratto dovranno essere previsti a carico del cessionario i seguenti obblighi:
 - a) indicare il CIG della procedura ed anticipare i pagamenti all'Appaltatore mediante bonifico bancario o postale sul conto corrente dedicato;
 - b) osservare gli obblighi di tracciabilità in ordine ai movimenti finanziari relativi ai crediti ceduti, utilizzando un conto corrente dedicato.

Articolo 28

Obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari nei contratti collegati al presente Appalto e in quelli della Filiera

1. In caso di sottoscrizione di contratti o atti comunque denominati con la Filiera delle Imprese, l'Appaltatore:
 - a) è obbligato ad inserire nei predetti contratti o atti gli impegni reciproci ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari previsti dalla legge 136/10 e s.m.i., come declinati all'articolo precedente, opportunamente adeguati in punto di denominazione delle parti in ragione della posizione in Filiera;
 - b) qualora abbia notizia dell'inadempimento di operatori della Filiera delle Imprese rispetto agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui all'art. 3 della legge 136/10 e s.m.i., sarà obbligato a darne immediata comunicazione alla Stazione Appaltante e alla Prefettura-Ufficio Territoriale del Governo territorialmente competente;
 - c) è obbligato ad inserire nei predetti contratti o atti gli impegni di cui alle precedenti lettere a) e b), opportunamente adeguati in punto di denominazione delle parti in ragione della posizione in Filiera, affinché tali impegni si estendano lungo tutta la Filiera stessa.

Articolo 29

Lavoro e sicurezza

1. L'Appaltatore dichiara e garantisce che osserva ed osserverà per l'intera durata del Contratto, tutte le prescrizioni normative e contrattuali in materia di retribuzione, contributi assicurativi e previdenziali, assicurazioni, infortuni, nonché in tema di adempimenti, prestazioni ed obbligazioni inerenti al rapporto di lavoro del proprio personale, secondo la normativa e i contratti di categoria in vigore, sia nazionali che di zona, stipulati tra le parti sociali comparativamente più rappresentative, e successive modifiche e integrazioni.
2. L'Appaltatore dichiara e garantisce che, nell'ambito della propria organizzazione e nella gestione a proprio rischio delle prestazioni oggetto del presente Contratto, si atterrà a tutte le prescrizioni vigenti in materia di sicurezza del lavoro, con particolare riferimento agli obblighi posti a suo carico ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. n. 81/2008 e sue eventuali modifiche o integrazioni.
3. L'Appaltatore si obbliga verso la Stazione Appaltante a far osservare la normativa in tema di lavoro, previdenza, assicurazioni, infortuni e sicurezza, di cui sopra, a tutti i propri eventuali subappaltatori.

4. La Stazione Appaltante, in caso di violazione da parte dell'Appaltatore o del suo subappaltatore degli obblighi in materia di lavoro, previdenza e sicurezza, accertata da parte delle autorità, sospenderà ogni pagamento fino a che le predette autorità non abbiano dichiarato che l'Appaltatore si è posto in regola. Resta, pertanto, inteso che l'Appaltatore non potrà vantare alcun diritto per i mancati pagamenti in questione.
5. Analogamente, nel caso in cui venga accertato che l'Appaltatore non sia in regola rispetto ai versamenti contributivi, la Stazione Appaltante sospenderà ogni pagamento sino alla regolarizzazione del debito contributivo dell'Appaltatore.
6. In caso di mancata regolarizzazione, la Stazione Appaltante tratterà definitivamente le somme corrispondenti ai contributi omessi e relativi accessori, definitivamente accertati.
7. L'Appaltatore, prima dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del presente Contratto, è obbligato a indicare in apposito documento gli eventuali rischi specifici (o gli aggravamenti di quelli esistenti) che siano connessi all'esecuzione delle prestazioni.
8. Ai sensi dell'art. 105, comma 9, del Codice prima dell'avvio dell'esecuzione, l'Appaltatore dovrà trasmettere alla Stazione Appaltante la documentazione di avvenuta denuncia agli enti previdenziali, inclusa la Cassa edile, assicurativi e antinfortunistici, nonché copia dell'eventuale piano di sicurezza di cui al comma 17 del medesimo articolo, relativa sia ad esso Appaltatore che ai propri eventuali subappaltatori.
9. Ai sensi dell'art. 31, comma 4, del D.L. 69/13, convertito in legge n. 90/2013, la Stazione Appaltante verificherà la regolarità contributiva dell'Appaltatore, mediante acquisizione d'ufficio del D.U.R.C., nei seguenti casi:
 - per il pagamento degli stati avanzamento delle prestazioni;
 - per il certificato di verifica di conformità;
 - per il pagamento del saldo finale.
10. Qualora tra la stipula del presente Contratto e il primo stato di avanzamento o accertamento delle prestazioni effettuate, ovvero tra due successivi stadi di avanzamento o accertamenti delle prestazioni effettuate, intercorra un periodo superiore a 120 (centoventi) giorni, la Stazione Appaltante acquisisce un D.U.R.C. relativo all'Appaltatore e ai subappaltatori entro i trenta (30) giorni successivi alla scadenza dei predetti 120 (centoventi), fatta eccezione per il pagamento del saldo finale per il quale è in ogni caso necessaria l'acquisizione di un nuovo D.U.R.C..
11. L'Appaltatore si impegna a garantire e tenere manlevato e indenne la Stazione Appaltante da ogni controversia o vertenza che dovesse insorgere con i dipendenti propri e con quelli del subappaltatore, e da eventuali sanzioni irrogate alla Stazione Appaltante ai sensi dell'art. 36 della legge n. 300/70, provvedendo al puntuale pagamento di quanto ad esso dovuto e garantendo, pertanto, l'osservanza delle disposizioni di legge vigenti nei rapporti con i dipendenti di cui sopra.

12. Nel caso in cui dipendenti dell'Appaltatore o del subappaltatore, ai sensi delle disposizioni di legge, agissero direttamente nei confronti della Stazione Appaltante per inadempimenti imputabili all'Appaltatore e/o al suo subappaltatore, in ordine alla normativa in tema di lavoro, previdenza o sicurezza, l'Appaltatore sarà obbligato a costituirsi nel giudizio instaurato dai lavoratori quale garante della Stazione Appaltante, e a richiedere l'estromissione della Stazione Appaltante stessa, ai sensi degli artt. 108 e 109 c.p.c., provvedendo a depositare le somme eventualmente richieste dall'autorità giudiziaria ai fini dell'emissione del provvedimento di estromissione.
- c) In tutte le ipotesi sopra previste, saranno integralmente a carico dell'Appaltatore le spese legali affrontate dalla Stazione Appaltante per resistere nei relativi giudizi, comprensive di diritti, onorari, spese vive e generali, oltre I.V.A. e C.P.A..

Articolo 30

Brevetti industriali e diritti d'autore

1. Il Fornitore assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui.
2. Qualora venga promossa nei confronti dell'AO San Giovanni-Addolorata un'azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sui beni acquisiti, il Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenne l'AO San Giovanni, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico dell'AO San Giovanni. L'AO San Giovanni-Addolorata si impegna ad informare prontamente il Fornitore/impresa delle iniziative giudiziarie di cui al precedente comma.
3. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'AO San Giovanni, quest'ultima, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto del contratto, per quanto di rispettiva competenza, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i beni erogati.

Articolo 31

Responsabili delle Parti e comunicazioni relative al Contratto

1. Quali soggetti responsabili dell'esecuzione del Contratto sono individuati il Dott. [...] in forza a questa Azienda in qualità di Direttore dell'Esecuzione, e il Dott. [...] in qualità di Referente Unico per l'Appaltatore.
2. Qualsiasi comunicazione relativa al Contratto sarà effettuata per iscritto e consegnata a mano, o spedita a mezzo lettera raccomandata A.R., ovvero inviata a mezzo telefax o e-mail ai seguenti indirizzi:

per l'Appaltatore

[...]

Via [...], n. [...]

Alla c.a. [...], Fax [...]

e-mail [...]

per l'Azienda Ospedaliera

Azienda Ospedaliera San Giovanni - Addolorata

Via dell'Amba Aradam, n. 9, 00184 - Roma

Alla c.a. del Dott. [...], Fax 06 [...]

e-mail [...]

3. Le comunicazioni di carattere ufficiale potranno essere effettuate solo a mano, mediante telefax o mediante il servizio postale o attraverso PEC. Le comunicazioni consegnate a mano avranno effetto immediato; le comunicazioni inviate a mezzo telefax avranno effetto a partire dalla data di invio attestata sulla ricevuta rilasciata dallo stesso telefax; le comunicazioni spedite a mezzo del servizio postale avranno effetto dal loro ricevimento; quelle mediante PEC al momento della loro ricezione, attestata dagli strumenti elettronici.
4. Sarà facoltà di ciascuna Parte modificare in qualunque momento i responsabili e i recapiti di cui sopra, mediante comunicazione effettuata all'altra Parte.

Articolo 32

Trattamento dei dati personali e riservatezza delle informazioni

- I. Ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 196 del 30 giugno 2003 («Codice in materia di Protezione dei Dati Personali»), in relazione ai dati personali il cui conferimento è richiesto ai fini della gara e dell'esecuzione della fornitura, si precisa che:
 - a) titolare del trattamento è l'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata. Incaricato del trattamento è [...] in qualità di R.U.P.;
 - b) il trattamento dei dati avviene ai soli fini dello svolgimento della procedura e per i procedimenti amministrativi e giurisdizionali conseguenti, nel rispetto del segreto aziendale e industriale;
 - c) il trattamento è realizzato per mezzo delle operazioni, o del complesso di operazioni, di cui all'art. 4, comma 1°, lettera a), del Decreto Legislativo n. 196/03, con o senza l'ausilio di strumenti elettronici o automatizzati, e comunque mediante procedure idonee a garantirne la riservatezza, poste in essere dagli incaricati al trattamento di dati personali a ciò autorizzati dal titolare del trattamento;
 - d) i dati personali conferiti, anche giudiziari, il cui trattamento è autorizzato, sono gestiti in misura non eccedente e comunque pertinente ai fini dell'attività sopra indicata, e l'eventuale rifiuto da parte dell'interessato di conferirli comporta l'impossibilità di partecipazione alla gara stessa;
 - e) i dati possono essere portati a conoscenza degli incaricati autorizzati dal titolare e dei componenti della commissione di gara, possono essere comunicati ai soggetti verso i quali la comunicazione sia obbligatoria per legge o regolamento, o a soggetti verso i quali la comunicazione sia necessaria in caso di contenzioso;
 - f) i dati non verranno diffusi, salvo quelli per i quali la pubblicazione sia obbligatoria per legge;
 - g) l'interessato che abbia conferito dati personali può esercitare i diritti di cui all'art. 7 del predetto

Decreto Legislativo n. 196/03.

2. L'Appaltatore è consapevole che l'esecuzione del Fornitura potrebbe comportare la conoscenza di dati e informazioni sensibili e/o riservate di titolarità dell'Azienda Ospedaliera o dell'utenza pubblica che fruisce dei servizi della medesima. L'Appaltatore si impegna, dunque, a mantenere il massimo riserbo e segreto sui dati e le informazioni di cui dovesse venire a conoscenza per effetto o semplicemente in occasione dell'esecuzione del proprio incarico, a non divulgarli in qualsiasi modo o forma, e a non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari per l'esecuzione del Contratto.
3. L'Appaltatore si obbliga a rispettare le disposizioni del D.Lgs. 196/03 e dei successivi provvedimenti regolamentari ed attuativi, e ad adottare tutte le misure di salvaguardia prescritte e ad introdurre quelle altre che il Garante dovesse disporre. Altresì, si impegna a rispettare nel tempo tutta la normativa emessa dall'Azienda Ospedaliera, anche laddove risulti maggiormente restrittiva e vincolante rispetto a quella prevista dalla normativa vigente.
4. In ogni caso l'AO San Giovanni-Addolorata aderendo al contratto dichiara espressamente di acconsentire al trattamento e all'invio da parte del Fornitore dei dati relativi alla fatturazione, per le finalità connesse all'esecuzione del rapporto contrattuale. I dati saranno trasmessi anche per via telefonica e telematica dal Fornitore all'AO San Giovanni-Addolorata nel rispetto delle disposizioni normative in vigore.
5. L'Appaltatore sarà responsabile per l'esatta osservanza di tali obblighi di riservatezza e segreto da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori.
6. Fatta salva ogni responsabilità in capo al predetto, sarà facoltà dell'Appaltatore provvedere alla sua sostituzione in corso di esecuzione della Fornitura, mediante una nuova e formale designazione con l'utilizzo dello schema allegato.

Articolo 33

Aggiornamento tecnologico

1. Il Fornitore si impegna ad informare periodicamente e tempestivamente l'Azienda Ospedaliera sulla evoluzione tecnica dei beni oggetto del Contratto e delle conseguenti possibili variazioni da apportare alle forniture.
2. Le parti si impegnano, di conseguenza, ad apportare al Contratto ed ai suoi allegati quelle modifiche che, di comune espresso accordo, dovessero essere valutate opportune.

Articolo 34

Oneri fiscali e spese contrattuali

1. Sono a carico dell'Appaltatore tutti gli oneri anche tributari e le spese contrattuali relative all'Appalto, a titolo esemplificativo e non esaustivo, quelli notarili, bolli, carte bollate, tasse di registrazione, copie esecutive, ecc. ad eccezione di quelli che fanno carico all'AO San Giovanni-Addolorata per legge.

2. L'Appaltatore dichiara che le prestazioni di cui trattasi sono effettuate nell'esercizio di impresa e che trattasi di operazioni soggette all'imposta sul valore aggiunto, che l'Appaltatore è tenuto a versare, con diritto di rivalsa, ai sensi del D.P.R. n. 633/72.

Articolo 35

Foro competente

Fermo restando quanto stabilito dall'art. 133, comma I, lett. e), D.Lgs. 104/2010, per ogni controversia che dovesse insorgere in ordine alla validità, interpretazione, esecuzione e risoluzione del rapporto contrattuale e per tutte le questioni relative ai rapporti tra l'Appaltatore e l'AO San Giovanni, è competente in via esclusiva il Foro di Roma.

Articolo 36

Allegati

Si intendono quali allegati, nonché parti integranti ed efficaci del presente contratto, anche se non materialmente collazionati al presente accordo, il Disciplinare di gara, il Capitolato Tecnico, l'Offerta Tecnica e l'Offerta Economica dell'Appaltatore.

Letto approvato e sottoscritto, Lì _____

L'Appaltatore

AO San Giovanni-Addolorata

Il sottoscritto _____ in qualità di Legale rappresentante dell'Appaltatore, dichiara di avere perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti richiamati nel presente contratto e di accettare incondizionatamente, ai sensi e per gli effetti di legge, tutte le norme, patti e condizioni previsti negli articoli di seguito indicati e contenuti nel presente atto, ferma restando la inderogabilità delle norme contenute nel bando di gara, nel Disciplinare di gara e relativi allegati, nel Capitolato Speciale e, per quanto non previsto, nelle disposizioni del Codice Civile e delle Leggi vigenti in materia se ed in quanto compatibili: Articolo 1 Norme regolatrici e disciplina applicabile; Articolo 2 Oggetto; Articolo 3 Durata del contratto; Articolo 3 – bis Governance dell'esecuzione contrattuale; Articolo 4 Condizioni della prestazione contrattuale e limitazione di responsabilità; Articolo 5 Obbligazioni specifiche del Fornitore; Articolo 6 Modalità e luogo di esecuzione delle prestazioni; Articolo 7 Avvio dell'esecuzione del contratto; Articolo 8 Sospensione dell'esecuzione del contratto; Articolo 9 Certificato di ultimazione delle prestazioni; Articolo 10 Modifica del contratto durante il periodo di efficacia; Articolo 11 Controlli in corso di esecuzione e verifica di conformità delle prestazioni; Articolo 12 Ritiro dei prodotti da restituire o sostituire; Articolo 13 Corrispettivi; Articolo 14 Fatturazione e pagamenti; Articolo 15 Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa; Articolo 16 Trasparenza; Articolo 17 Penali; Articolo 18 Garanzia definitiva; Articolo 19 Riservatezza; Articolo 20

Danni, responsabilità civile e polizza assicurativa; Articolo 21 Divieto di cessione del Contratto e Subappalto; Articolo 22 Recesso; Articolo 23 Normativa in tema di contratti pubblici e verifiche sui requisiti; Articolo 24 Risoluzione del contratto; Articolo 25 Clausole risolutive espresse; Articolo 26 Procedure di affidamento in caso di fallimento dell'Appaltatore o risoluzione del contratto; Articolo 27 Obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari; Articolo 28 Obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari nei contratti collegati al presente Appalto e in quelli della Filiera; Articolo 29 Lavoro e sicurezza; Articolo 30 Brevetti industriali e diritti d'autore; Articolo 31 Responsabili delle Parti e comunicazioni relative al Contratto; Articolo 32 Trattamento dei dati personali e riservatezza delle informazioni; Articolo 33 Aggiornamento tecnologico; Articolo 34 Oneri fiscali e spese contrattuali; Articolo 35 Foro competente; Articolo 36 Allegati.

Letto e approvato

Si sottoscrive per accettazione

L'Appaltatore

**ALLEGATO 6 AL DISCIPLINARE DI GARA
SCHEMA DI CONTRATTO DI COMODATO**

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., volta all'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

CONTRATTO DI COMODATO

TRA

L'Azienda _____ (Codice Fiscale n. _____
e/o partita IVA n. _____), con sede legale in _____ n. _____ (di seguito
denominata Amministrazione) nella persona del Legale Rappresentante Dott.
_____ nato/a _____ il
_____ autorizzata alla stipula del presente contratto in virtù dei poteri
conferitigli con _____ (a seguire, anche l'«Azienda», o il
«Comodatario»)

E

L'impresa _____ (Codice Fiscale n. [...], partita IVA n. [...])
con sede in _____ Via/Piazza _____
C.C.I.A.A. _____, Registro Imprese _____, nella
persona di _____ nato a _____, il
_____, autorizzato alla stipula del presente contratto in virtù dei poteri conferitigli da
_____ (a seguire, anche l'«Operatore» o il «Comodante»)

PREMESSO CHE

- a. a mezzo di Delibera n. [...] del [...], l'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata, in qualità di Stazione Appaltante, ha avviato una procedura aperta, ai sensi dell'art. 60, del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., volta all'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG** per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti;
- b. con Delibera n. _____ del _____ l'Operatore _____ è risultato/a aggiudicatario/a della procedura di gara (a seguire, anche l'«Appalto»);
- c. l'Operatore ha prestato garanzia sotto forma di _____ per un importo pari a _____ Euro;
- d. l'Operatore ha dichiarato che quanto risulta dal presente contratto, dal Capitolato Tecnico e dal Disciplinare di Gara e dagli altri documenti di gara definisce in modo adeguato e completo l'oggetto dell'Appalto e consente di acquisire tutti gli elementi per una idonea valutazione dello stesso;
- e. l'Operatore, con la seconda sottoscrizione, dichiara, ai sensi e per gli effetti di legge, di accettare tutte le condizioni e patti contenuti nel presente atto e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole, in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni riportate in calce al presente contratto

PREMESSO ALTRESI' CHE

- f. il Lotto n. _____ prevede, oltre alla fornitura di beni, anche la concessione in comodato di apparecchiature;
- g. l'Operatore è proprietario di _____ (descrivere l'apparecchiatura e i componenti oggetto di comodato) di cui l'Azienda è interessata a disporre;
- h. l'Operatore è disposto a concedere in comodato tale apparecchiatura di sua proprietà all'Azienda, che a tale titolo, riceve ed accetta la predetta apparecchiatura

TUTTO CIÒ PREMESSO LE PARTI, COME SOPRA RAPPRESENTATE, CONVENGONO E STIPULANO QUANTO SEGUE:

Articolo 1 Norme regolatrici e disciplina applicabile

1. Le Parti convengono che le premesse di cui sopra, gli atti ed i documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, il Disciplinare di gara con i relativi allegati, l'Offerta Tecnica e tutti gli elaborati che la costituiscono e l'Offerta Economica costituiscono parte integrante e sostanziale del presente contratto.
2. L'esecuzione della prestazione oggetto del rapporto contrattuale è, pertanto, regolata:
 - dalle clausole del presente contratto, che costituiscono la manifestazione integrale di tutti gli accordi intervenuti con l'Appaltatore relativamente alle attività e prestazioni contrattuali;
 - dalle clausole del Disciplinare di gara e relativi allegati, dal Capitolato Tecnico e ogni altro atto della Gara;
 - dalle disposizioni anche regolamentari in vigore per l'Azienda, di cui l'Appaltatore dichiara di avere esatta conoscenza;
 - dal Codice Civile, dal D.Lgs. 50/2016 e s.m.i. e dalle altre disposizioni normative, nazionali e regionali, attualmente vigenti in materia contrattuale.
3. In caso di discordanza o contrasto ovvero di omissioni, gli atti ed i documenti di gara prevarranno sugli atti ed i documenti prodotti dall'Appaltatore nella medesima sede, ad eccezione di eventuali proposte migliorative formulate da quest'ultimo ed espressamente accettate dalla Azienda.
4. Le clausole del presente contratto sono sostituite, modificate od abrogate automaticamente per effetto di norme aventi carattere cogente contenute in leggi o regolamenti che entreranno in vigore successivamente, fermo restando che, in tal caso, l'Appaltatore rinuncia ora per allora a promuovere eventuali azioni volte all'incremento del corrispettivo pattuito ovvero ad opporre eccezioni rivolte a sospendere o risolvere il rapporto contrattuale.

Articolo 2 Oggetto

1. Con il presente contratto l'Operatore si obbliga irrevocabilmente nei confronti dell'Azienda a concedere in comodato gratuito, in perfetto in perfetto stato d'utilizzazione e funzionamento il/i seguente/i _____ affinché sia/siano utilizzata/e presso _____.

2. In particolare, l'Appaltatore si impegna a:

- fornire in comodato d'uso il/i dispositivo/i medico/i sopradescritti, comprensivi di ogni accessorio e di quant'altro dovesse risultare necessario per il regolare, corretto e sicuro uso e funzionamento delle apparecchiature fornite;
- erogare i Servizi Accessori di manutenzione full risk e assistenza tecnica sulle apparecchiature, comprensivi anche della fornitura di apparecchiature sostitutive;
- garantire una completa formazione agli utilizzatori per i dispositivi elencati ed un addestramento all'utilizzo.

Le caratteristiche e le condizioni tecnico-prestazionali del Contratto sono dettagliatamente descritte nel Disciplinare di Gara e nel Capitolato Tecnico.

Articolo 3 Durata del contratto

1. Il contratto avrà una durata pari a quella della fornitura aggiudicata con deliberazione del ___/___/___ n. _____, stimata in **34 (ventiquattro) mesi**, naturali e consecutivi, a decorrere dalla sottoscrizione ovvero con decorrenza anticipata in caso di comprovata urgenza adeguatamente motivata nel provvedimento di aggiudicazione, fatte salve eventuali proroghe.
2. Resta inteso tra le Parti che, ai sensi e per gli effetti dell'art. 106, comma 11, del D.Lgs 50/2016 s.m.i., la durata dell'efficacia del presente Contratto nel suo complesso e/o delle singole clausole di cui si compone non potrà essere tacitamente e/o unilateralmente prorogata o rinnovata oltre il suddetto termine, fatta salva la facoltà per l'AO San Giovanni Addolorata di prorogare, previa insindacabile valutazione interna, gli effetti del presente Contratto per 6 (sei) mesi e per il tempo necessario all'espletamento di una nuova gara ad evidenza pubblica volta all'affidamento del/della medesimo/a servizio/fornitura o di servizi analoghi. L'opzione di proroga di cui al periodo comma sarà attuata e formalizzata mediante uno o più atti aggiuntivi al Contratto già sottoscritto dalla Stazione Appaltante. In tal caso l'Appaltatore sarà tenuto all'esecuzione delle prestazioni agli stessi prezzi, patti e condizioni del Contratto originario, o a condizioni economiche più favorevoli per la Stazione Appaltante.
3. Il Comodatario è obbligato a restituire le apparecchiature alla scadenza del termine sopraindicato.
4. Resta inteso che per nessun motivo il Comodante non può esigere la restituzione immediata del bene prima della scadenza del termine sopraindicato.

Articolo 4 Condizioni della prestazione contrattuale e limitazione di responsabilità

1. Sono a carico dell'Operatore tutti gli oneri, le spese ed i rischi relativi alla prestazione delle attività, nonché ad ogni attività che si rendesse necessaria per la prestazione degli stessi o, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste, ivi compresi quelli relativi ad eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all'esecuzione contrattuale.
2. L'Operatore garantisce l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del rapporto contrattuale a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nella documentazione di gara, pena la risoluzione di diritto del contratto.

3. Le prestazioni contrattuali dovranno necessariamente essere conformi, salva espressa deroga, alle caratteristiche tecniche e alle specifiche indicate negli atti di gara. In ogni caso, l'Operatore si obbliga ad osservare tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente all'aggiudicazione.
4. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente all'aggiudicazione, resteranno ad esclusivo carico dell'Operatore, che non potrà, pertanto, avanzare pretesa di compensi, a qualsiasi titolo, nei confronti dell'Azienda assumendosene il medesimo Operatore ogni relativa alea.
5. L'Operatore si impegna espressamente a manlevare e tenere indenne l'Azienda da tutte le conseguenze derivanti dall'eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche, di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.
6. L'Operatore rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa dalle attività svolte dall'Azienda e da terzi autorizzati.
7. L'Operatore si obbliga a consentire all'Azienda di procedere in qualsiasi momento e anche senza preavviso alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.

Articolo 5 Obbligazioni specifiche dell'Operatore

1. L'Operatore si obbliga, oltre a quanto previsto nelle altre parti del presente contratto, a:
 - a. consegnare l'apparecchiatura in perfetto stato d'utilizzazione e funzionamento presso _____;
 - b. erogare un servizio di manutenzione full risk e di assistenza tecnica comprensivo di tutti gli interventi che dovessero rendersi necessari, come dettagliatamente descritto nel Capitolato Tecnico;
 - c. garantire una completa formazione agli utilizzatori per i dispositivi elencati ed un addestramento all'utilizzo;
 - d. eseguire le prestazioni oggetto della gara aggiudicata, nel rispetto di quanto previsto nel Capitolato tecnico e in tutti gli altri atti di gara;
 - e. eseguire le prestazioni previste nell'Offerta Tecnica in conformità a quanto stabilito nella documentazione di gara, con particolare riferimento al Disciplinare di gara, al Capitolato Tecnico ed all'Offerta Tecnica, impiegando tutte le attrezzature ed il personale necessario per la loro realizzazione;
 - f. adottare, nell'esecuzione di tutte le attività, le modalità atte a garantire la vita e l'incolumità dei propri dipendenti, dei terzi e dei dipendenti dell'Azienda coerentemente con quanto previsto dal D.Lgs. 81/2008 s.m.i. in materia di sicurezza sul lavoro e rischi da interferenza, nonché ad evitare qualsiasi danno ai locali, a beni pubblici o privati;

- g. osservare, integralmente, tutte le leggi, norme e regolamenti di cui alla vigente normativa in materia di sicurezza e salute dei lavoratori sul luogo di lavoro e a verificare che anche il personale rispetti integralmente le disposizioni di cui sopra;
- h. erogare le forniture oggetto del Contratto, impiegando tutte le strutture ed il personale necessario per la loro realizzazione secondo quanto stabilito nel Contratto e negli Atti di gara;
- i. in tutti i casi, effettuare le consegne nel luogo deputato entro i termini stabiliti, secondo quanto previsto dai documenti di gara;
- j. manlevare e tenere indenne l'Azienda, per quanto di rispettiva competenza, dalle pretese che i terzi dovessero avanzare in relazione ai danni derivanti dall'esecuzione del Contratto ovvero in relazione a diritti di privativa vantati da terzi;
- k. tenere indenne l'Azienda da qualsiasi responsabilità derivante da furto e incendio dell'apparecchio, provvedendo alla stipula di copertura assicurativa sul macchinario per tutta la durata del contratto;
- l. predisporre tutti gli strumenti e le metodologie, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di servizio, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza;
- m. comunicare tempestivamente le eventuali variazioni della propria struttura organizzativa coinvolta nell'esecuzione del Contratto, indicando analiticamente le variazioni intervenute;
- n. predisporre tutti gli strumenti e i metodi, comprensivi della relativa documentazione, idonei a consentire all'Azienda di monitorare la conformità delle prestazioni eseguite alle previsioni del presente Contratto;
- o. predisporre tutti gli strumenti e i metodi, comprensivi della relativa documentazione, idonei a garantire elevati livelli di servizio, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza;
- p. osservare tutte le indicazioni e direttive, operative, di indirizzo e di controllo, diramate dall'Azienda, nell'adempimento delle proprie prestazioni;
- q. comunicare tempestivamente all'Azienda le eventuali sopravvenute variazioni della propria struttura organizzativa, indicando analiticamente le variazioni intervenute, gli eventuali nominativi dei propri responsabili, e la loro potenziale incidenza sulla qualificazione ed idoneità a rendere le prestazioni commesse;
- r. dare immediata comunicazione di ogni circostanza che possa interferire sull'esecuzione delle attività di cui al presente Contratto;
- s. ritirare, al termine del Contratto, a proprie spese e nello stato in cui si trovano, senza che l'Operatore medesimo possa pretendere alcunché le Apparecchiature.

Per quanto non espressamente previsto nel presente Contratto, si rinvia al Capitolato Tecnico.

Articolo 6 Obblighi dell'Azienda

L'Azienda si obbliga a:

- a. far custodire e far conservare l'apparecchiatura suddetta con ogni diligenza ed a servirsene appropriatamente ed esclusivamente per l'uso cui è destinata a mezzo di proprio personale, in conformità con quanto contenuto nell'apposito manuale d'istruzioni e a non destinarla ad altri usi

- che non siano determinati dalla natura dei beni. A tale scopo, l'Azienda individua, nella figura di [...], il soggetto responsabile della custodia del bene;
- b. non cedere a terzi, neppure temporaneamente, l'uso del bene in oggetto, né a titolo gratuito, né a titolo oneroso;
 - c. restituire all'Operatore, alla cessazione del presente contratto, il bene nello stato originale, salvo il normale deperimento d'uso;
 - d. acquistare il materiale di consumo dedicato all'apparecchiatura esclusivamente dall'Operatore;
 - e. rispondere degli ammanchi, perdite o distruzioni delle merci consegnate;
 - f. consentire all'Operatore di effettuare in qualsiasi momento controlli atti a verificare la presenza e la integrità del bene consegnato in quanto lo stesso rimane, fino alla comunicazione dell'utilizzo di sua proprietà. Resta inteso che, nel caso in cui risultino differenze tra la merce custodita e quella indicata nelle risultanze contabili dell'Operatore, sarà addebitato all'Azienda Ospedaliera, il relativo importo;
 - g. sollevare l'Operatore da qualsiasi responsabilità risarcitoria derivante dai danni a chiunque causati in dipendenza dell'utilizzo dell'apparecchio concesso in comodato in difformità alle istruzioni d'uso contenute nell'apposito manuale.

Articolo 7 Collaudo

1. Le apparecchiature dovranno essere collaudate, a cura dell'Azienda Ospedaliera e a totale onere del Fornitore, entro 30 giorni dalla consegna e relativa installazione che saranno concordate con la competente UOC dell'Azienda.
2. La Ditta aggiudicataria dovrà consegnare la seguente documentazione in lingua italiana: a) manuale d'uso; b) manuale di manutenzione; c) schemi tecnici.
L'inosservanza di quanto sopra comporterà l'impossibilità di eseguire il collaudo nei termini sopra citati.
3. Alle operazioni di collaudo dovranno assistere i Rappresentanti della Ditta fornitrice che dovrà mettere a disposizione l'assistenza, il personale e i mezzi tecnici per l'espletamento delle relative operazioni, inclusi gli eventuali materiali di consumo, secondo le indicazioni fornite dal Collaudatore. L'Affidatario dovrà fare intervenire alle operazioni di collaudo un Rappresentante Tecnico della ditta a proprie spese.
4. Le procedure amministrative relative al pagamento delle forniture, saranno necessariamente subordinate all'esito favorevole del collaudo dell'intera fornitura.
5. Le operazioni di collaudo devono svolgersi con le modalità e secondo i criteri di cui al presente articolo.
6. Il collaudo deve accertare che i beni presentino i requisiti richiesti dal Capitolato e dagli allegati tecnici dallo stesso richiamati, nonché accertare la sicurezza elettriche delle apparecchiature.
7. I collaudatori, sulla base delle prove e accertamenti effettuati, possono accettare i prodotti o rifiutarli o dichiararli rivedibili.
8. Sono rifiutate le forniture che risultino difettose o in qualsiasi modo non rispondenti alle prescrizioni tecniche o ai campioni.

9. Il regolare collaudo di apparecchiature e prodotti, e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque l'Operatore dalla garanzia per eventuali difetti e imperfezioni che non dovessero emergere al momento della verifica ma solo in seguito accertati.
10. L'Operatore ha l'obbligo di ritirare e sostituire, a sua cura e spesa, le apparecchiature e i prodotti non accettati al collaudo entro 15 giorni dalla data del verbale dei collaudatori da cui risulti l'avvenuto rifiuto.
11. Decorso inutilmente tale termine, l'Azienda ha facoltà di spedire all'Operatore i beni rifiutati e in tal caso tutte le spese, comprese quelle di facchinaggio e spedizione dei beni rifiutati, sono a carico dell'Operatore. E' facoltà dell'Azienda, in alternativa, trattenere tali beni nei magazzini o nei locali destinati rendendosi comunque applicabile la penalità prevista nel presente Capitolato.
12. Le apparecchiature, o le parti delle medesime, risultate non idonee al momento del collaudo e pertanto ritirate con le modalità sopraindicate, dovranno essere sostituite e sottoposte ad un nuovo collaudo a totale carico dell'Operatore, secondo i criteri sopra indicati.
13. In ogni caso, qualora per qualsiasi motivo o esigenza sarà necessario procedere a un nuovo collaudo, le relative e pertinenti spese per effettuarlo saranno a totale carico dell'Operatore.

Articolo 8 Modalità e luogo di esecuzione delle prestazioni

1. Per l'esecuzione delle prestazioni, l'Operatore si obbliga a rispettare le modalità stabilite nel presente Contratto.
2. Le prestazioni saranno erogate nei luoghi indicati dall'Azienda e, in particolare, presso _____.

Articolo 9 Ritiro delle apparecchiature da restituire o sostituire

1. In tutte le ipotesi di restituzione all'Operatore delle apparecchiature consegnate, l'Azienda metterà a disposizione dell'Operatore le stesse.
2. L'Operatore dovrà, a suo rischio e spese, provvedere al ritiro delle apparecchiature, concordando con l'Azienda le modalità di ritiro. L'Operatore non potrà pretendere alcun risarcimento o indennizzo per il deterioramento che i prodotti potrebbero subire durante il deposito, oltre i 5 (cinque) giorni lavorativi di deposito garantiti.
3. In caso di mancata corrispondenza delle apparecchiature ai requisiti qualitativi previsti dal capitolato e/o alle caratteristiche dichiarate dall'Operatore in sede di offerta, l'Azienda li contesterà all'Operatore che dovrà sostituirli con altri aventi i requisiti richiesti entro cinque giorni. In caso di mancanza o ritardo da parte del Fornitore ad uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda potrà provvedere al reperimento dei prodotti contestati presso altra fonte, addebitando all'Operatore l'eventuale maggiore spesa.

Articolo 10 Corrispettivi

1. Le prestazioni di cui al presente Contratto si intendono prestate a titolo gratuito, senza che l'Operatore possa pretendere alcunché, neanche a titolo di indennizzo o ristoro.
2. Tutti gli oneri derivanti all'Operatore dall'esecuzione del rapporto contrattuale e dall'osservanza di leggi e regolamenti, nonché dalle disposizioni emanate o che venissero emanate dalle competenti autorità,

sono a carico dell'Operatore. Sono altresì a carico dell'Operatore tutte le ulteriori prestazioni effettuate dallo stesso in ragione del presente Contratto, ivi comprese le eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all'esecuzione del Contratto, nonché le spese di trasporto, imballo, installazione, collaudo e restituzione dell'apparecchiatura.

3. All'Azienda non potranno in nessun caso essere imputati oneri aggiuntivi e l'Operatore non potrà vantare diritto a compensi.

Articolo 11 Penali

1. Qualora durante lo svolgimento delle prestazioni si verificassero inadempienze nell'osservanza delle clausole contrattuali o rilievi per negligenza nell'espletamento delle prestazioni, l'Azienda, previa contestazione a mezzo pec, potrà diffidare l'Operatore all'esatta esecuzione. L'Operatore dovrà produrre, entro e non oltre 5 giorni lavorativi, successivi alla suddetta contestazione le proprie giustificazioni scritte. Ove le suddette giustificazioni non pervengano ovvero l'Azienda non le ritenga condivisibili si potrà procedere ad applicare le penali come di seguito riportato.
2. Fatta salva la responsabilità dell'Appaltatore da inadempimento e il risarcimento del maggior danno ai sensi dell'art. 1382 c.c., l'Operatore sarà tenuto a corrispondere all'Azienda le penali indicate all'art. 11 del Capitolato Tecnico.
3. L'Azienda potrà applicare le penali nella misura massima del 10% del valore del contratto.
4. L'applicazione delle penali non esclude, peraltro, qualsiasi altra azione legale che l'Azienda intenda eventualmente intraprendere fino ad arrivare alla risoluzione del contratto per gravissime inadempienze o irregolarità.
5. I danni arrecati dall'impresa alla proprietà dell'Azienda verranno contestati per iscritto a mezzo pec. Qualora l'Azienda non accogliesse le giustificazioni addotte dall'impresa, ovvero l'impresa stessa non provvedesse al ripristino del bene/servizio, nei termini fissati, vi provvederà l'Azienda addebitando le spese all'impresa.
6. L'importo derivante dall'applicazione di penalità, sanzioni e dalle spese sostenute in danno, verrà detratto dai pagamenti dovuti all'impresa o da eventuali crediti vantati dalla stessa, nonché sul deposito cauzionale. A tal fine, l'Operatore autorizza sin d'ora l'Azienda, ex art. 1252 c.c., a compensare le somme ad esso dovute a qualunque titolo con gli importi spettanti all'Azienda a titolo di penale.
7. L'applicazione delle penali non esonera in alcun caso l'Operatore dall'adempimento dell'obbligazione che ha fatto sorgere l'obbligo di pagamento della penale stessa.

Articolo 12 Clausola di chiusura

1. Per tutto quanto qui non espressamente previsto, il presente contratto è regolato dalle disposizioni degli artt. 1803 e seguenti del Codice Civile cui le parti si rimettono, nonché alle disposizioni contenute negli atti di gara richiamati in premessa.
2. Il presente atto sarà registrato in caso d'uso. Le spese di bollo sono a carico dell'Operatore.

Articolo 13 Aggiornamento tecnologico

1. L'Operatore si impegna ad informare periodicamente e tempestivamente l'Azienda Ospedaliera sulla evoluzione tecnica dei beni oggetto del Contratto e delle conseguenti possibili variazioni da apportare alle forniture.
2. Le parti si impegnano, di conseguenza, ad apportare al Contratto ed ai suoi allegati quelle modifiche che, di comune espresso accordo, dovessero essere valutate opportune.

Letto approvato e sottoscritto, Li _____

L'Operatore

L'Azienda

Il sottoscritto _____ in qualità di Legale rappresentante dell'Operatore, dichiara di avere perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti richiamati nel presente contratto e di accettare incondizionatamente, ai sensi e per gli effetti di legge, tutte le norme, patti e condizioni previsti negli articoli di seguito indicati e contenuti nel presente atto, ferma restando la inderogabilità delle norme contenute nel bando di gara, nel Disciplinare di gara e relativi allegati, nel Capitolato tecnico e, per quanto non previsto, nelle disposizioni del Codice Civile e delle Leggi vigenti in materia se ed in quanto compatibili: Articolo 1 Norme regolatrici e disciplina applicabile; Articolo 2 Oggetto; Articolo 3 Durata del contratto; Articolo 4 Condizioni della prestazione contrattuale e limitazione di responsabilità; Articolo 5 Obbligazioni specifiche dell'Operatore; Articolo 6 Obblighi dell'Azienda; Articolo 7 Collaudo; Articolo 8 Modalità e luogo di esecuzione delle prestazioni; Articolo 9 Ritiro delle apparecchiature da restituire o sostituire; Articolo 10 Corrispettivi; Articolo 11 Penali; Articolo 12 Clausola di chiusura; Articolo 13 Aggiornamento tecnologico.

Letto e approvato

Si sottoscrive per accettazione

L'Operatore

Procedura aperta di carattere comunitario volta all'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG** suddivisa in 42 lotti.

Allegato 7 - Elenco prodotti in gara									a cura della ditta concorrente									
									denominazione commerciale e codice prodotto (da compilare a cura della ditta concorrente)		indicare il nome della ditta		indicare dove inviare la corrispondenza		cap - città		indicare la persona referente per la gara in	
N. Lotto	Descrizione Lotto	Rif.	cod. azle	Nome e descrizione del lotto	U.M.	Q.tà 24 mesi	IMPORTO BIENNALE A BASE D'ASTA	RICHIESTA CAMPIONATURA										
1	Elettrodi per EEG	0					€ 4.040,00											
1	Elettrodi per EEG	1	110397	ELETTRODO MONOUSO A COPPETTA IN Ag/AgCl, diam. 10 mm, lunghezza cavo 150 cm circa, term. sic. FMM diam. 1,5 mm	PZ	1000	€ 3.000,00	SI										
1	Elettrodi per EEG	2	112722	ELETTRODO A COPPETTA IN Ag/AgCl, diam. 10mm, lunghezza cavo 150 cm circa, term. sic. FMM diam. 1,5 mm (LTM). Sterilizzabile e Riutilizzabile		80	€ 1.040,00	SI										
2	Altri Elettrodi per EEG ed accessori	0					€ 1.726,00											
2	Altri Elettrodi per EEG ed accessori	1	115382	ELETTRODO A PONTE UNIPOLARE EEG PER ADULTI RIUTILIZZABILE; sistema a vite per il posizionamento dell'elettrodo sulla cute od altro sistema equivalente allo scopo, presa universale adatta a pin 2 mm a molla e attacco a coccodrillo; materiale elettrodo Ag/AgCl, misura adulti.	PZ	120	€ 1.440,00	SI										
2	Altri Elettrodi per EEG ed accessori	2	292986	KIT ACCESSORI A COMPLETAMENTO ELETTRODI A PONTE COMPOSTO DA ORINGS E COVERS, PER ADULTI	PZ	20	€ 6,00	SI										
2	Altri Elettrodi per EEG ed accessori	3	98187 30952	CUFFIA IN SILICONE od altro materiale medicale adatto all'uso PER Elettrodi a ponte con mentoniera e paraorecchie A 4 BANDE, diametro banda 4 mm, PER ADULTI, varie misure.	PZ	8	€ 280,00	SI										
3	Cavetti	0					€ 1.030,00											
3	Cavetti	1	116336	CAVETTO da 100 cm circa, con attacco lato paziente a COCCODRILLO ISOLATO NERO, lato testina diametro 1,5 mm, DIN 42802. Riutilizzabile	PZ	100	€ 690,00	SI										
3	Cavetti	2		CAVETTO da 150 cm circa, con attacco lato paziente a COCCODRILLO ISOLATO NERO, lato testina diametro 1,5 mm, DIN 42802. Riutilizzabile	PZ	40	€ 340,00	SI										
4	Elettrodi di stimolazione	0					€ 2.710,00											
4	Elettrodi di stimolazione	1	30942	ELETTRODO DI SUPERFICIE MONOUSO PREGELLATO CON AREA DI REGISTRAZIONE mis 15MMx20MM circa	PZ	3000	€ 2.250,00	SI										
4	Elettrodi di stimolazione	2	95270	ELETTRODO DI TERRA MONOUSO PREGELLATI CON CAVO	PZ	200	€ 460,00	SI										
5	Elettrodi di stimolazione di massa	0					€ 160,00											
5	Elettrodi di stimolazione di massa	1	100316	ELETTRODO DI MASSA IN VELCRO ELASTICIZZATO LUNGH. 70 CM CON CAVETTO LUNGH. 120cm FMM D=1,5mm. Riutilizzabile	PZ	10	€ 160,00	SI										
6	Elettrodi di stimolazione digitale	0					€ 700,00											
6	Elettrodi di stimolazione digitale	1	112723	ELETTRODO AD ANELLO TERMINALE per potenziali sensitivi in acciaio, connettore diam. 1,5 mm, E CAVO LUNGO 120 cm circa	PZ	20	€ 700,00	SI										
7	Elettrodi di stimolazione bipolare	0					€ 1.700,00											
7	Elettrodi di stimolazione bipolare	1	100318	ELETTRODO DI STIMOLAZIONE BIPOLARE con feltri, cavo multipolare schermato, fascia in velcro, coppia di elettrodi metallici e feltri di ricambio inclusi, distanza elettrodi 25 mm, connettore diametro 1,5 mm, lunghezza cavo 150 cm circa	PZ	20	€ 1.700,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE										
8	Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford)	0					€ 700,00											
8	Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford)	1	152743	STIMOLATORE AURICOLARE. Riutilizzabile.	PZ	2	€ 700,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE										
9	Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford)	0					€ 900,00											
9	Dispositivi per Potenziali Evocati (compatibili con apparecchio Sinergy Oxford)	1		Elettrodo ad Ago coassiale da singola fibra per EMG. Risterilizzabile		2	€ 900,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE										
10	Dispositivi per polisonnografia (compatibili con apparecchio Brain Quick Micromed)	0					€ 545,30											
10	Dispositivi per polisonnografia (compatibili con apparecchio Brain Quick Micromed)	1	152745	TERMOCOPPIA (SENSORE) RIUTILIZZABILE AD A 3 VIE CON CAVO 2mt e presa sicurezza	PZ	2	€ 168,20	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE										

							a cura della ditta concorrente	
							indicare il nome della ditta indicare dove inviare la corrispondenza cap - città indicare la persona referente per la gara in telefono PEC fax (per comunicazioni urgenti in merito alla n. rif. offerta e data	
Allegato 7 - Elenco prodotti in gara								
10	Dispositivi per polisinnografia (compatibili con apparecchio Brain Quick Micromed)	2	152746	TRASDUTTORE DEL RESPIRO TORACICO ADULTO CON CAVO 2mt E CONN. SICUREZZA	PZ	2	€ 208,90	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
10	Dispositivi per polisinnografia (compatibili con apparecchio Brain Quick Micromed)	3	152747	TRASDUTTORE PER MOVIMENTO DEGLI ARTI RIUT. C/CAVO 2M. CONNET. DI SICUREZZA	PZ	2	€ 168,20	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
11	Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati	0					€ 13.577,50	
11	Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati	1	110275	ELETTRODO per EMG ad AGO CONCENTRICO, MONOUSO STERILE mis. 25 mm x 0,35 mm circa	PZ	300	€ 1.002,00	SI
11	Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati	2	110273	ELETTRODO per EMG ad AGO CONCENTRICO, MONOUSO STERILE mis. 40 mm x 0,45 mm circa	PZ	1000	€ 3.340,00	SI
11	Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati	3	110274	ELETTRODO per EMG ad AGO CONCENTRICO, MONOUSO STERILE mis. 50 mm x 0,45 mm circa	PZ	600	€ 2.004,00	SI
11	Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati	4	106391	Cavetto di connessione per EMG compatibile con elettrodi ad ago concentrico di cui sopra.	PZ	10	€ 331,50	SI
11	Elettrodi per EMG e Potenziali Evocati	5	270815	ELETTRODO AD AGO MONOPOLARE per EMG/PE, ago L= 12 x 0,35 mm circa. Monouso in confezione individuale sterile.	PZ	6000	€ 6.900,00	SI
12	Elettrodi per elettromiografia	0					€ 112,00	
12	Elettrodi per elettromiografia	1		ELETTRODO DI SUPERFICIE A LINGUETTA, adesivo, monouso, misura 23x34, compatibile con cavo di cui sotto		600	€ 42,00	SI
12	Elettrodi per elettromiografia	2		CAVO DI CONNESSIONE (compatibile con elettrodo di cui sopra) modello con clip a coccodrillo, con 3 uscite, ingresso DIN. Pluriuso		10	€ 70,00	SI
13	Elettrodi congiuntivali	0					€ 1.500,00	
13	Elettrodi congiuntivali	1		ELETTRODO (COPPIA DI ELETTRODI) MONOUSO per fornice congiuntivale per potenziali PERG (non a lente), in fibra Ag/nylon (6,5 cm circa) od altro materiale adeguato all'uso, lunghezza cavetto 13 cm circa	PZ	100	€ 1.500,00	SI
14	Adattatori per Elettrocardiografi CARDIOLINE 200+	0					€ 5.005,00	
14	Adattatori per Elettrocardiografi CARDIOLINE 200+	1	309446	ADATTATORE A SPINA/SNAP DA 4 MM		1100	€ 3.223,00	SI
14	Adattatori per Elettrocardiografi CARDIOLINE 200+	2	319706	ADATTATORE A BOTTONE 4 MM		1100	€ 1.782,00	SI
15	Elettrodi ECG per Monitoraggio a breve termine	0					€ 39.000,00	
15	Elettrodi ECG per Monitoraggio a breve termine	1	270806	ELETTRODO PER ECG MONOUSO, per adulti, in gel solido, massa adesiva ipoallergenica, sensore Ag/AgCl, attacco a bottone, supporto in TNT o altro materiale idoneo all'uso, lungh. 55 mm circa.	PZ	1000000	€ 39.000,00	SI
16	Elettrodi ECG per Monitoraggio a lungo termine	0					€ 18.400,00	
16	Elettrodi ECG per Monitoraggio a lungo termine	1	270807	ELETTRODO PER ECG, lungo monitoraggio e holter (per attività tenace), monouso, per adulti, in gel solido, massa adesiva ipoallergenica, sensore Ag/AgCl, attacco a bottone, supporto polietilene traforato od altro materiale idoneo all'uso, lungh. 55 mm circa.	PZ	400000	€ 18.400,00	SI

Allegato 7 - Elenco prodotti in gara								a cura della ditta concorrente	
								indicare il nome della ditta	
								indicare dove inviare la corrispondenza	
								cap - città	
								indicare la persona referente per la gara in telefono	
								PEC	
fax (per comunicazioni urgenti in merito alla n. rif. offerta e data									
17	Elettrodi ECG per Monitoraggio a medio-lungo termine	0				€ 4.300,00			
17	Elettrodi ECG per Monitoraggio a medio-lungo termine	1	270808	ELETTRODO PER ECG, a medio-lungo termine, monouso, in gel solido, massa adesiva ipoallergenica, sensore in Ag/AgCl, attacco a bottone integrato al sensore, supporto in FOAM od altro materiale idoneo all'uso. Diametro 35 mm circa.	PZ	100000	€ 4.300,00	SI	
18	Elettrodi ECG neonatali	0				€ 7.000,00			
18	Elettrodi ECG neonatali	1	316907	ELETTRODO PER ECG NEONATALE con cavetto di 50 cm di lunghezza e connettore femmina da 4 mm, supporto in TNT od altro materiale idoneo all'uso, ipoallergenico, ad alta adesività ovale 23x30 mm. Monouso.	PZ	20000	€ 7.000,00	SI	
19	Elettrodi ECG neonatali	0				€ 180,00			
19	Elettrodi ECG neonatali	1	275866	ELETTRODO PER ECG neonatale con cavetto di 60 cm di lunghezza e connettore maschio, supporto in schiuma od altro materiale idoneo all'uso, ipoallergenico, ad alta adesività (indicato per prematuri in incubatrici con alta umidità relativa). Monouso.	PZ	600	€ 180,00	SI	
20	Adattatori per Elettrodi ECG	0				€ 720,00			
20	Adattatori per Elettrodi ECG	1	270811	ADATTATORE UNIVERSALE A COCCODRILLO con presa 4 mm femmina		300	€ 720,00	SI	
21	Adattatori per Elettrodi ECG	0				€ 480,00			
21	Adattatori per Elettrodi ECG	1		ADATTATORE UNIVERSALE A COCCODRILLO con ingresso per connettore maschio 4 mm		200	€ 480,00	SI	
22	Elettrodi Precordiali	0				€ 280,00			
22	Elettrodi Precordiali	1	270812	ELETTRODO PRECORDIALE PLURIUSO A VENTOSA con coppetta in metallo idoneo all'uso e attacco universale - diametro 20 mm circa.	PZ	100	€ 280,00	SI	
23	Elettrodi ECG a pinza	0				€ 225,00			
23	Elettrodi ECG a pinza	1	270813	ELETTRODO PERIFERICO A PINZA PER ECG per adulti in Ag/AgCl con attacco universale. Pluriuso.	PZ	100	€ 225,00	SI	
24	Elettrodi ECG radiotrasparenti	0				€ 180,00			
24	Elettrodi ECG radiotrasparenti	1	270814	ELETTRODO PER ECG monouso, radiotrasparente, pregellato, ipoallergenico, supporto in foam od altro materiale idoneo all'uso, attacco a bottone, alta e prolungata adesività per un uso validato fino a 72 ore min., lungh. 50 mm circa.	PZ	3000	€ 180,00	SI	
25	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor iMEC12	0				€ 2.000,00			
25	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor iMEC12	1	270826	SENSORE STANDARD NEONATALE DA PIEDE, peso paziente < 3 Kg con cavo da 90 cm circa. Latex free.	PZ	100	€ 2.000,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE	
26	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Carescare V100 Dinaman	0				€ 900,00			
26	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Carescare V100 Dinamap	1		SENSORE STANDARD NEONATALE, peso paziente < 3 Kg, tipo cod. TS-AF-10 della G. E.	PZ	100	€ 900,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE	
27	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Masimo RADICAL-7 e SET	0				€ 2.000,00			
27	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor Masimo RADICAL-7 e SET	1		SENSORE STANDARD BAMBINI, peso paziente 3-20 Kg, attacco maschio. Latex free.	PZ	100	€ 2.000,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE	
28	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor a parete Mindray Beneview TS	0				€ 2.000,00			
28	Sensori per Saturimetria compatibili con Monitor a parete Mindray Beneview TS	1	270827	SENSORE STANDARD BAMBINI PER SATURIMETRIA, peso paziente 3- 20 Kg. Latex free.	PZ	100	€ 2.000,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE	
29	DM per elettrochirurgia	0				€ 3.720,00			
29	DM per elettrochirurgia	1	270816	PIASTRA PAZIENTE MONOUSO, MONOPARTITA PER ADULTI, pregellata, adesivo ipoallergenico. Compatibile e riconosciuta da Generatore Martin mod. ME411.	PZ	6000	€ 3.720,00	SI	
30	DM per elettrochirurgia	0				€ 29.000,00			
30	DM per elettrochirurgia	1	270746	PIASTRA PAZIENTE MONOUSO BIPARTITA PER ADULTI, pregellata, adesivo ipoallergenico. Compatibile e riconosciuta da Generatori Erbe, Valleylab, Olympus.	PZ	20000	€ 29.000,00	SI	

							a cura della ditta concorrente	
							indicare il nome della ditta indicare dove inviare la corrispondenza cap - città indicare la persona referente per la gara in telefono PEC fax (per comunicazioni urgenti in merito alla n. rif. offerta e data	
Allegato 7 - Elenco prodotti in gara								
31	DM per elettrochirurgia	0				€ 1.820,00		
31	DM per elettrochirurgia	1	270817 392467	CAVO DI COLLEGAMENTO PER PIASTRA PAZIENTE: VARIE TIPOLOGIE. Lato generatore con attacco terminale Valleylab e con attacco terminale Olympus / Erbe. Lato piastra con attacco da 25 mm e da 38 mm. (Indicare tutte le tipologie disponibili secondo le descrizioni)	PZ	140	€ 1.820,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
32	DM per elettrochirurgia	0				€ 31.800,00		
32	DM per elettrochirurgia	1	270818	MANIPOLO-BISTURI ELETTRICO CON CONTROLLO MANUALE (TAGLIA E COAGULA), MONOUSO STERILE, PROVVISIO DI SPUGNETTA. Attacco macchina universale.	PZ	20000	€ 31.800,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
33	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	0				€ 6.000,00		
33	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	1		CAVO BIPOLARE PER ELETTROBISTURI con attacco lato generatore universale 28 mm e con attacco lato strumento 2 prese femmina per strumenti tipo Aesculap (chirurgia laparoscopica). Pluriuso	PZ	80	€ 6.000,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
34	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	0				€ 1.500,00		
34	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	1		CAVO BIPOLARE PER ELETTROBISTURI con attacco lato generatore universale 28 mm e con attacco lato strumento presa per spine piatto di tipo europeo (chirurgia open). Pluriuso	PZ	20	€ 1.500,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
35	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	0				€ 1.584,00		
35	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	1	286426	ELETTRODO PER ELETTROCHIRURGIA (interventi ginecologici) monouso sterile a cappio (10x10 mm) - lunghezza 141 mm - elettrodo in acciaio inox - cappio in tungsteno - isolamento in materiale plastico.	PZ	96	€ 528,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
35	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	2	286427	ELETTRODO PER ELETTROCHIRURGIA (interventi ginecologici) monouso sterile a cappio (15x10 mm) - lunghezza 141 mm - elettrodo in acciaio inox - cappio in tungsteno - isolamento in materiale plastico		96	€ 528,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
35	DM per elettrochirurgia (Ginecologia)	3	286428	ELETTRODO PER ELETTROCHIRURGIA (interventi ginecologici) monouso sterile a cappio (25x10 mm) - lunghezza 141 mm - elettrodo in acciaio inox - cappio in tungsteno - isolamento in materiale plastico		96	€ 528,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
36	Sistema di monitoraggio della temperatura	0				€ 11.200,00		
36	Sistema di monitoraggio della temperatura	1	349746 349747	SENSORE TERMICO CUTANEO MONOPAZIENTE per la rilevazione non invasiva della temperatura corporea centrale perioperatoria. Apparecchiatura da fornire in comodato d'uso gratuito: N° 4 unità composte da monitor, unità di controllo, cavo di collegamento del sensore, alimentatore e cavo di collegamento al sensore.	PZ	1400	€ 11.200,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
37	Aghi per elettroestimolazione ultraecogenici	0				€ 14.000,00		
37	Aghi per elettroestimolazione ultraecogenici	1		AGHI ULTRAECOGENICI PER ELETTROESTIMOLAZIONE, che rendono l'immagine ecografica altamente visibile a 360° a prescindere dall'orientamento della punta (caratteristica riportata in scheda tecnica), con punta atraumatica, cavetto elettrico con presa unipolare standard di collegamento ad elettrostimolatore e prolunga pre-saldata con attacco Luer-Lock, con sequenza di sicurezza negli ultimi 2 cm per permetterle il corretto posizionamento. Varie misure. E' richiesto in comodato d'uso gratuito l'elettroestimolatore per il corretto funzionamento; quantità in numero adeguato (indicare).	PZ	1000	€ 14.000,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
38	Saturimetro da dito	0				€ 3.200,00		
38	Saturimetro da dito	1		PICCOLO SATURIMETRO DA DITO per la misurazione della saturazione di O2 - range da almeno 70 a 100 %	PZ	400	€ 3.200,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
39	Gel e Paste conduttive	0				€ 420,00		
39	Gel e Paste conduttive	1	31015	GEL PER ELETTROCONDUZIONE PER ECG incolore, biocompatibile, (flacone da 250 gr circa).	FLC	1000	€ 420,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
40	Gel e Paste conduttive	0				€ 1.900,00		
40	Gel e Paste conduttive	1	31016	GEL PER ULTRASUONI biocompatibile, (flacone da 250 gr circa)	FLC	4000	€ 1.900,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
41	Gel e Paste conduttive	0				€ 960,00		
41	Gel e Paste conduttive	1	98191	PASTA ADESIVA E CONDUTTIVA per EEG-EMG tipo "TEN 20" (flacone 250gr circa)	FLC	100	€ 960,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE
42	Gel e Paste conduttive	0				€ 594,00		
42	Gel e Paste conduttive	1	111526	PASTA ABRASIVA SGRASSANTE tipo "NUPREP" (112 gr circa)	FLC	600	€ 594,00	SUCCESSIVAMENTE A DISCREZIONE DELLA COMMISSIONE

**ALLEGATO 8 AL DISCIPLINARE DI GARA
PATTO DI INTEGRITÀ**

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per
l'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER
APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG** per le esigenze
dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

PATTO DI INTEGRITA'

stipulato ai sensi dell'art. 1, comma 17, della Legge n. 190/2012
e del vigente Piano Nazionale Anticorruzione

tra l'Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni - Addolorata e

(indicare il soggetto che partecipa alla gara, corredato da ragione sociale)

in relazione alla gara d'appalto avente ad oggetto:

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell' art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

- 1) Tra le misure adottabili per la prevenzione della corruzione nelle Pubbliche Amministrazioni, il Patto di integrità costituisce un sistema di condizioni la cui accettazione viene configurata dalla Stazione Appaltante come presupposto necessario e condizionante la partecipazione dei Concorrenti alle procedure di gara per l'acquisizione di beni e servizi e per l'affidamento di lavori pubblici.

Tale documento viene sottoposto dalla Stazione Appaltante ai soggetti partecipanti alle procedure di gara, ai fini della sottoscrizione per accettazione; esso consente di condurre un controllo reciproco tra le parti, prevedendo sanzioni per il caso in cui uno dei concorrenti cerchi di eluderlo.

Trattasi di un complesso di regole di comportamento finalizzate alla prevenzione di fenomeni di stampo corruttivo, volte a valorizzare comportamenti eticamente adeguati per tutti i partecipanti, per contrastare l'azione di eventuali infiltrazioni criminali negli appalti pubblici e in generale negli affidamenti.

Il presente patto, deve essere firmato per accettazione dal Legale Rappresentante dei soggetti che partecipano a gare o a procedure di affidamento e deve essere presentato unitamente alla domanda di partecipazione e/o all'offerta.

In tal modo, il soggetto partecipante accetta, in realtà, regole che rafforzano comportamenti configurabili come già doverosi per coloro che sono ammessi a partecipare alla gara, e che prevedono, in caso di violazione, sanzioni di carattere patrimoniale (quale l'incameramento/escussione della cauzione), oltre alla conseguenza, comune a tutte le procedure concorsuali, dell'estromissione dalla gara medesima (cfr. P.N.A. 2013/2016 approvato con delibera n. 72/2013 dall'ex Civit-A.n.ac.; Determinazione n. 4/2012 dell'ex A.V.C.P.; Cons. St., sez. VI°, 8 maggio 2012, n. 2657; Cons. St., 9 settembre 2011, n. 5066).

- 2) Il presente patto obbliga il personale dell'Azienda Ospedaliera ed i soggetti partecipanti alla gara ad osservare reciprocamente i principi di lealtà, di trasparenza, di correttezza e di buona fede contrattuale, nonché ad astenersi da qualsivoglia atto illecito preordinato al condizionamento del procedimento di che trattasi. Inoltre la stazione appaltante si impegna a pubblicizzare i dati di maggior rilievo inerenti alla gara stessa, in ottemperanza alla normativa sulla trasparenza e alla disciplina dettata dal Codice dei Contratti Pubblici.

3) Il soggetto partecipante alla gara si impegna:

- a non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente, e, comunque, a non porre in essere alcun tipo di turbativa ai fini dell'affidamento del lavoro e dell'esecuzione dello stesso;
- a segnalare all'Azienda medesima qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione (indebite richieste o pressioni, ecc.), che dovesse essere perpetrato nelle fasi della procedura di affidamento nonché durante l'esecuzione del contratto, ove stipulato, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque possa avere influenza circa le determinazioni da assumere per l'intera durata dell'appalto di cui trattasi, e a fornire elementi oggettivi a supporto della propria segnalazione;
- a segnalare, in particolare, entro il termine di presentazione dell'offerta:
 - i possibili conflitti di interesse, allo stesso/a noti, relativamente ai funzionari dell'Azienda coinvolti nel procedimento di gara, inteso nel suo complesso;
 - ogni elemento idoneo a limitare una perfetta, leale e trasparente concorrenza;
 - qualsiasi illecita richiesta o pretesa, da parte dei dipendenti dell'Azienda o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura di affidamento o all'esecuzione del contratto.

4) Il soggetto partecipante alla gara dichiara, ai sensi dell'art. 47, D.P.R. n.445/2000 e s.m.i.:¹

- di essere a conoscenza del disposto di cui all'art. 1, comma 17, della Legge n. 190/2012² in tema di Patti di Integrità o Protocolli di Legalità, per la regolamentazione dei comportamenti degli Operatori Economici e dei Dipendenti dell'Azienda Ospedaliera nelle procedure di affidamento e gestione degli appalti di lavori, servizi e forniture di cui al D.Lgs. 50/2016 s.m.i.;
- di non trovarsi in alcuna situazione di controllo, ai sensi dell'art. 2359 c.c., né di collegamento con altro soggetto partecipante al presente procedimento, e di aver formulato la propria offerta in forma del tutto autonoma;
- di non detenere rapporti di parentela o di affinità con Dirigenti o dipendenti aventi posizioni di responsabilità all'interno dell'Azienda;
- di non aver stipulato, con altri soggetti concorrenti, alcun accordo diretto ad alterare o a limitare la concorrenza ovvero a determinare, di fatto, l'insorgenza di un unico centro decisionale ai fini della formulazione delle offerte, e di impegnarsi nel prosieguo all'astensione da una simile condotta;
- di non trovarsi nella situazione espressamente vietata dall'art. art. 53, comma 16-ter, D.Lgs. n.165/2001 (comma introdotto per effetto della Legge 6 novembre 2012, n. 190), che testualmente recita: *"I dipendenti che, negli ultimi tre anni di servizio, hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni di cui all'articolo 1, comma 2, non possono svolgere, nei tre anni successivi alla cessazione del rapporto di pubblico impiego, attività lavorativa o professionale presso i soggetti privati destinatari dell'attività della pubblica amministrazione svolta attraverso i medesimi poteri. I contratti conclusi e gli incarichi conferiti in violazione di quanto previsto dal presente comma sono nulli ed è fatto divieto ai soggetti privati che li hanno conclusi o conferiti di contrattare con le pubbliche amministrazioni per i successivi tre anni con obbligo di restituzione dei compensi eventualmente percepiti e accertati ad essi riferiti"* **(c.d. Divieto di Pantouflage o Revolving doors)**;

¹ Per la convalida della presente dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà, occorre allegare copia di un documento di riconoscimento del Legale Rappresentante del soggetto che partecipa alla gara.

² L'Art.1, comma 17, della L. n. 190/12 stabilisce che "Le stazioni appaltanti possono prevedere negli avvisi, bandi di gara o lettere di invito che il mancato rispetto delle clausole contenute nei protocolli di legalità o nei patti di integrità costituisce causa di esclusione dalla gara". Si richiamano altresì le direttive contenute nel vigente Piano Nazionale Anticorruzione e relativi allegati.

- di non aver attribuito alcun incarico ad ex dipendenti di questa Azienda Ospedaliera (con profilo di dirigenti, funzionari titolari di funzioni dirigenziali o responsabili del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., e che abbiano già esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto di essa) nel triennio successivo alla cessazione del rapporto di lavoro, onde evitare il rischio di situazioni di corruzione connesse al relativo impiego.
- 5) Lo schema del patto di integrità è reperibile nel sito web aziendale - sezione Amministrazione Trasparente; esso dovrà essere sottoscritto e inserito dalle strutture competenti negli avvisi, nei bandi di gara o nelle lettere di invito per gli affidamenti.

Infine il presente patto, sottoscritto dalle parti contraenti, costituirà parte integrante del contratto; a tal fine, esso dovrà essere recepito e richiamato dal contratto medesimo, formandone parte integrante ovvero documento allegato.

Il soggetto partecipante alla gara dichiara di conoscere e di accettare:

- l'espressa clausola secondo cui, in caso di inosservanza di una delle statuizioni contenute nel presente patto e in caso di non veridicità della dichiarazione resa, previo accertamento da parte dell'Amministrazione, allo stesso potranno essere applicate le sanzioni di seguito elencate, e che dette sanzioni resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto stipulato a seguito della gara in oggetto:
 - a) Esclusione dalla gara in corso;
 - b) Escussione della cauzione provvisoria;
 - c) Escussione della cauzione definitiva;
 - d) Risoluzione del contratto;
 - e) Segnalazione del fatto alle Autorità competenti;
 - che, in particolare, la mancata consegna all'Amministrazione di questo Patto, debitamente sottoscritto dal titolare o Rappresentante Legale del soggetto concorrente, potrà comportare l'esclusione del soggetto partecipante dalla presente procedura di gara.
- 6) Ogni eventuale controversia insorgente sull'interpretazione e sull'esecuzione del presente patto verrà regolata in base a quanto statuito nel contratto di appalto o nel capitolato speciale ad esso allegato, e infine potrà essere devoluta all'Autorità Giudiziaria competente.

Roma, _____

Il Legale Rappresentante
della Ditta o Società partecipante alla gara

(timbro e firma)

Allegato 9 al Disciplinare di Gara
Designazione Trattamento Dati

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i.,
per l'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER**
APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG per le esigenze
dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

Atto di designazione e nomina - ai sensi e per gli effetti degli artt. 4, comma 7 e 8, e 28 del Regolamento (UE) 2016/679 –*di* _____ quale Responsabile Esterno dei trattamenti dei dati personali, effettuati tramite il Contratto sottoscritto _____ giusta deliberazione n. _____ del _____
avente ad oggetto:

L'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata, con sede legale in Roma Via dell'Amba Aradam, 9 - C.A.P. 00184 Codice Fiscale e Partita Iva n. 04735061006, rappresentata legalmente dal Direttore Generale _____ in ragione della sua carica e, agli effetti del presente atto, elettivamente domiciliato ove sopra (di seguito "Azienda")

Premesso che

In data _____ è stato sottoscritto il contratto _____, giusta deliberazione n. _____, avente ad oggetto: _____ tra l'Azienda stessa e la Società _____, con sede legale in _____, rappresentata da _____, nato/a a _____ in qualità di Procuratore e Rappresentante Legale della Società.

L'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata tratta i dati personali in conformità alle disposizioni del Regolamento (UE) 679/2016;

L'Azienda intende designare la Società _____ "Responsabile del trattamento dei dati personali", in ragione delle attività effettivamente svolte nell'ambito dell'esecuzione del Contratto sopra specificato;

La Società _____ nella persona della persona individuata alla sottoscrizione del presente atto, Dott./ssa _____, ha manifestato, giusto anche quanto pattuito nel citato Contratto, la propria disponibilità ad assolvere l'incarico ai sensi degli artt. 4 comma 8 ed 28 del Regolamento (UE) 679/2016;

L'Azienda intende definire e individuare i compiti e le responsabilità spettanti, in forza delle rispettive funzioni, ai sensi del vigente Regolamento (UE) 679/2016 in materia di protezione di dati personali;

La sottoscrizione del presente atto da parte di _____ nella persona del legale rappresentante, comporterà l'integrale accettazione del contenuto dello stesso e delle clausole, nonché delle dichiarazioni ivi contenute, da parte della medesima società.

Ciò premesso

che costituisce parte integrante e sostanziale del presente atto,

L'**Azienda** in persona di _____, Direttore Generale, nella sua qualità delegato dal **Titolare del trattamento dei dati** ex art. 4 comma 7 del Regolamento (UE) 679/2016,

DESIGNA e NOMINA

La Società _____ quale Responsabile esterno del trattamento dei dati personali - d'ora in avanti Responsabile – nei limiti degli obblighi assunti con la sottoscrizione del Contratto sottoscritto _____ giusta deliberazione n. _____ del _____, avente ad oggetto:
“ _____

ARTICOLO 1 - Responsabile del trattamento

L'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata, ai sensi dell'art. 28 comma 1 del Regolamento (UE) 679/2016, riconosce nello specifico, che il profilo societario sia della Società _____, in termini di azionariato, uomini ed attrezzature, è stato ritenuto presenti garanzie sufficienti per mettere in atto misure tecniche e organizzative adeguate in modo tale che i trattamenti soddisfino i requisiti del Regolamento (UE) 679/2016, anche in termini di sicurezza e garantisca la tutela dei diritti dell'interessato, così come previsto dall'Articolo 28, comma 1 del Regolamento (UE) 679/2016, è tale da consentire la designazione e nomina a responsabile esterno del trattamento dei dati appresso indicati.

La Società _____ in ragione delle attività effettivamente svolte nell'ambito dell'esecuzione del Contratto sopra specificato si impegnano, preventivamente, a segnalare al Titolare qualsiasi mutamento sostanziale dei suddetti requisiti, che in qualche modo possa sollevare incertezze sul mantenimento degli stessi.

ARTICOLO 2 - Sub responsabile ai sensi dell'articolo 28, comma 2 del Regolamento (UE) 679/2016.

Il Responsabile esterno del trattamento non ricorre ad un altro Responsabile se non previa autorizzazione scritta, del Titolare del trattamento, l'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata, e più precisamente:

- quando la Società _____ intenda avvalersi di un altro responsabile del trattamento (Sub responsabile) per l'esecuzione di specifiche attività di trattamento per conto del titolare del trattamento, è tenuta, pertanto, a richiedere l'autorizzazione scritta all'Azienda stessa, con congruo preavviso a mezzo PEC almeno 30 giorni prima.

Nel caso in cui il Responsabile esterno del trattamento (Responsabile primario) ricorra ad un altro Responsabile del trattamento (Sub responsabile) per l'esecuzione di specifiche attività di trattamento per conto del Titolare del trattamento, su tale altro Responsabile del trattamento sono imposti, mediante un contratto o un altro atto giuridico a norma del diritto dell'Unione o degli Stati membri, gli stessi obblighi in materia di protezione dei dati contenuti nel presente atto per il Responsabile del trattamento, prevedendo in particolare garanzie sufficienti per

mettere in atto misure tecniche e organizzative adeguate in modo tale che il trattamento soddisfi i requisiti del regolamento.

Nel caso in cui l'altro Responsabile del trattamento (Sub responsabile) ometta di adempiere ai propri obblighi in materia di protezione dei dati, il Responsabile iniziale (Responsabile primario) conserva nei confronti del Titolare del trattamento, Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata, l'intera responsabilità dell'adempimento degli obblighi dell'altro Responsabile anche ai fini del risarcimento di eventuali danni causati dal trattamento, così come previsto dall'art. 82 paragrafo 1 Regolamento (UE) 679/2016.

E' fatto salvo il caso in cui si dimostri che l'evento dannoso non è imputabile all'altro Responsabile esterno (Sub responsabile) così come previsto dall'art. 82 paragrafo 3 Regolamento (UE) 679/2016.

ARTICOLO 3 - Durata del trattamento art. 28 comma 3 del Regolamento (UE) 679/2016

La presente designazione ha efficacia a far data dal giorno di sottoscrizione del presente atto e sino al termine del Contratto.

Ciò ad eccezione del caso di anticipata revoca della designazione medesima da parte del Titolare, il quale, in persona come sopra, dichiara di riservarsi espressamente tale facoltà.

L'Azienda dichiara di riservarsi, ai sensi dell'art. 28 comma 3 lettera h del Regolamento (UE) 679/2016, la facoltà di effettuare verifiche ed ispezioni periodiche, anche per mezzo di report e sopralluoghi in contraddittorio, al fine di vigilare sulla puntuale osservanza delle vigenti disposizioni in materia, ivi compreso il profilo relativo alla sicurezza, nonché delle istruzioni previste dal presente accordo.

ARTICOLO 4 - Natura del trattamento – Finalità del trattamento art. 28 comma 3 del Regolamento (UE) 679/2016

Per tutta la durata contrattuale e per i trattamenti riportati nell'oggetto del contratto gli stessi saranno da effettuarsi negli ambiti di seguito riportati:

- **natura del trattamento dei dati:**

- manuale ed automatizzata

- **finalità del trattamento:**

- sanitaria, relativa all'esercizio delle finalità istituzionali dell'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata volte alla cura della salute dei cittadini

ARTICOLO 5 Tipologia dei dati trattati – Categorie dei soggetti interessati art. 28 comma 3 del Regolamento (UE) 679/2016

In questi ambiti vengono trattati dati della seguente fattispecie:

- Identificativi
- Sensibili
- Genetici
- Dati relativi alla salute

Per le seguenti categorie di interessati

- Pazienti (Soggetti vulnerabili)
- Minori

ARTICOLO 6 - Istruzioni

La Società _____ in qualità di responsabile del trattamento, ognuna in ragione delle attività effettivamente svolte nell'ambito dell'esecuzione del Contratto sopra specificato, ciascuna in persona del suo legale rappresentante, in persona come sopra, dichiarano di aver ricevuto, esaminato e compreso le istruzioni di trattamento impartite dal Titolare del trattamento ai sensi dell'art. 28 comma 3 lettera a del Regolamento (UE) 679/2016, e di seguito riportate, che si impegna per sé o suoi aventi causa, a rispettare nell'esecuzione dell'incarico affidatole:

a) assicurare che i trattamenti siano svolti nel pieno rispetto delle istruzioni fornite dall'Azienda, delle norme e di ogni prescrizione contenuta nel Regolamento (UE) 679/2016, nelle norme di legge vigenti e nei relativi allegati, compresi i codici deontologici, delle future modificazioni ed integrazioni, nonché informarsi e tenere conto dei provvedimenti, dei comunicati ufficiali, delle autorizzazioni generali emessi dall'autorità di controllo nazionale (Garante Privacy) o da altra autorità Europea (Garante Europeo della protezione dei dati, Comitato Europeo per la protezione dei dati / già Gruppo di lavoro articolo 29);

b) assicurare che i dati personali siano utilizzati esclusivamente per lo svolgimento delle attività contrattuali, attenendosi alle prescrizioni di legge e alle previsioni del contratto medesimo, non effettuare di propria iniziativa alcuna operazione di trattamento diversa da quelle indicate e non diffondere o comunicare, in alcun caso, i dati in questione a soggetti estranei all'esecuzione del trattamento.

La Società _____ in ragione delle attività effettivamente svolte nell'ambito dell'esecuzione del Contratto sopra specificato, in qualità di responsabile del trattamento informa immediatamente il titolare del trattamento qualora, a suo parere, un'istruzione violi il Regolamento (UE) 679/2016 altre disposizioni, nazionali o dell'Unione, relative alla protezione dei dati.

Per i profili organizzativi e applicativi del presente atto, le parti indicano sin d'ora i referenti ed i relativi elementi di contatto:

per il Titolare - Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata:

1. Il DPO per i profili di protezione dei dati;
2. Il Responsabile U.O.S.D. Sviluppo e Gestione Incremento delle Tecnologie Informatiche, per i profili informatici;
3. Il _____, in qualità di R.U.P.

Per il responsabile - società _____

1. Eventuale DPO o responsabile privacy per i profili di protezione dei dati;
2. Responsabile informatico e/o amministratore di sistema per i profili informatici;
3. Ufficio contratti o altro soggetto incaricato per i profili contrattuali.

ARTICOLO 7 - Persone autorizzate al trattamento ai sensi dell'articolo 29 del Regolamento (UE) 679/2016

Il Responsabile esterno del trattamento deve designare quali persone autorizzate i soggetti ai quali affidare operazioni relative al trattamento e che abbiano accesso ai dati personali ai sensi dell'articolo 29 del Regolamento (UE) 679/2016.

La designazione di persone autorizzate deve essere effettuata per iscritto, individuando puntualmente gli ambiti di trattamento consentito ed impartendo le necessarie istruzioni sulle modalità di trattamento, definendo regole e modelli di comportamento che assicurino la riservatezza e il rispetto del divieto di comunicazione e diffusione dei dati ai quali gli incaricati stessi hanno accesso.

Il Responsabile esterno del trattamento deve tenere un registro aggiornato con l'elenco nominativo di tutti le persone autorizzate con i trattamenti affidati ed i relativi profili di autorizzazione di accesso ai dati ed il relativo patto di riservatezza da far sottoscrivere ai soggetti autorizzati.

Tali designazioni ed il suddetto patto di riservatezza dovranno essere tempestivamente comunicate a mezzo PEC all'Azienda.

Parimenti con le medesime modalità di comunicazione dovrà essere tempestivamente trasmessa, all'Azienda stessa, ogni variazione nella designazione delle persone autorizzate.

La mancata comunicazione iniziale ed il successivo aggiornamento è considerata grave inadempimento è costituisce condizione di clausola risolutiva espressa art. 12 del presente atto. ex art. 1456 c.c.

ARTICOLO 8 - Obblighi del Responsabile esterno del trattamento ai sensi dell'articolo 29 del Regolamento (UE) 679/2016

a) formazione

Il Responsabile esterno del trattamento deve provvedere a predisporre un percorso formativo per le persone autorizzate (individuate ai sensi dell'art. 7 del presente atto) sulle modalità di gestione sicura e sui comportamenti prudenziali nella gestione dei dati personali.

b) vigilanza

Il Responsabile esterno del trattamento deve vigilare sull'operato delle persone autorizzate, archiviare, custodire e conservare i dati personali oggetto del trattamento – ivi inclusi i documenti elettronici – per tutta la durata del Contratto, fatto salvo il rispetto di eventuali termini di legge stabiliti per alcune categorie di dati e/o documenti;

c) misure tecniche

Il Responsabile esterno del trattamento, relativamente ai sistemi che trattano dati personali dal medesimo gestiti, dovrà adottare misure tecniche e organizzative adeguate per garantire un livello di sicurezza adeguato ai rischi di perdita, danneggiamenti ed accessi non autorizzati, ai sensi degli artt. 32 e 36, comma 3, lettera c) del Regolamento (UE) 679/2016, limitatamente ai poteri ed ai doveri conferiti a seguito della stipula del sopramenzionato Contratto;

Il Responsabile esterno del trattamento dovrà, inoltre, conformarsi alle misure di cui al Provvedimento emanato dall'Autorità Garante, in data 27 novembre 2008, entrato in vigore in data 15 dicembre 2009, in materia di protezione dei dati personali.

Il Responsabile esterno del trattamento sarà tenuto a verificare la costante adeguatezza delle misure in essere, così da ridurre al minimo i rischi di perdita e distruzione, anche accidentale, dei dati stessi, di accesso non autorizzato, di trattamento non consentito o non conforme alle finalità della raccolta;

Il Responsabile esterno del trattamento è tenuto a segnalare tempestivamente, e rimuovere, qualsiasi eventuale carenza sulle misure di sicurezza adottate in conformità al Regolamento (UE) 679/2016 o su qualunque altro aspetto relativo ai trattamenti conferiti che dovesse comportare responsabilità civili e/o penali per il Titolare;

d) trattamento presso il responsabile esterno

Il Responsabile esterno del trattamento è tenuto a trattare i dati in modo lecito e secondo correttezza, nel rispetto dei principi di legittimità, adeguatezza, esattezza, pertinenza e limitati a quanto necessario rispetto alle finalità per le quali sono trattati, compresi i tempi di conservazione non superiori al conseguimento delle suddette finalità, in conformità a quanto disposto dall'articolo 5 del Regolamento (UE) 679/2016.

Ove il Responsabile esterno del trattamento rilevi la sua impossibilità a rispettare le istruzioni impartite dal Titolare e le disposizioni emanate dall'autorità di controllo italiana ed europea (Garante Europeo della protezione dei dati, Garante Italiano e Comitato Europeo per la

protezione dei dati / già Gruppo di lavoro articolo 29), anche per caso fortuito o forza maggiore (danneggiamenti, anomalia di funzionamento delle protezioni e controllo accessi, ecc.), deve attuare, comunque, le possibili e ragionevoli misure di salvaguardia e deve avvertire immediatamente il Titolare e concordare eventuali ulteriori misure di protezione, nel rispetto degli obblighi di cui agli articoli da 32 a 36 ed in conformità a quanto disposto dall'Art.28, comma 3, lettera f) del Regolamento (UE) 679/2016.

e) patto di riservatezza

Il Responsabile esterno del trattamento, le persone da lui autorizzate e gli Amministratori di sistema designati sono sottoposti al segreto d'ufficio in relazione alle informazioni acquisite in relazione alle attività svolte per l'Azienda.

Il Responsabile esterno del trattamento è obbligato a far sottoscrivere alle persone da lui autorizzate ed agli Amministratori di sistema designati un patto di riservatezza del seguente tenore:

“Io sottoscritto Dipendente del Responsabile esterno del trattamento in relazione al trattamento dei dati effettuato dal Responsabile esterno del trattamento si impegna a mantenere riservata ed a non comunicare a terzi o diffondere le notizie, informazioni e dati appresi in conseguenza o anche solo in occasione dell'esecuzione del contratto di lavoro intercorrente con il Responsabile esterno del trattamento, ad eccezione dei casi in cui la legge prevede obbligo di rivelare o di riferire alle pubbliche autorità.

Sono informato ed acconsento alla trasmissione di copia della presente dichiarazione al Titolare del trattamento.

Data e firma”.

ARTICOLO 9 - Amministratori di sistema

Il Responsabile esterno del trattamento al fine di individuare i soggetti da nominare quali Amministratori di sistema, deve far riferimento alla valutazione delle caratteristiche soggettive e alla definizione che di tali figure viene data nell'ambito del Provvedimento del Garante e nei successivi documenti interpretativi e/o integrativi.

Il Responsabile esterno del trattamento si impegna, con riferimento ai propri dipendenti, a dare attuazione a quanto previsto nel Provvedimento Generale del Garante del 27 novembre 2008 (“Misure e accorgimenti prescritti ai titolari dei trattamenti effettuati con strumenti elettronici relativamente alle attribuzioni delle funzioni di amministratore di sistema”), e successive modifiche e integrazioni, per l'attribuzione del ruolo di Amministratori di sistema.

In particolare, il Responsabile esterno del trattamento deve nominare per iscritto e in modo individuale gli Amministratori di sistema, relativi alla propria struttura organizzativa, indicando i rispettivi ambiti di competenza e le funzioni attribuite a ciascuno.

Il Responsabile deve conservare e mantenere aggiornato l'elenco degli Amministratori di sistema con l'elenco delle funzioni ad essi attribuite.

Tali designazioni ed il patto di riservatezza di cui al punto 8 del presente accordo dovranno essere tempestivamente comunicate a mezzo PEC all'Azienda

Parimenti con le medesime modalità di comunicazione dovrà essere tempestivamente trasmessa, all'Azienda stessa, ogni variazione nella designazione degli amministratori di sistema.

La mancata comunicazione iniziale ed il successivo aggiornamento è considerata grave inadempimento è costituisce condizione di clausola risolutiva espressa art. 12 del presente atto. ex art. 1456 c.c.

Controllo e registrazione degli accessi ai dati

Il Responsabile esterno del trattamento, per i trattamenti effettuati anche parzialmente presso le proprie sedi e/o presso le sedi del Titolare con propri strumenti e/o sistemi informativi, dovrà registrare e proteggere i dati inerenti gli accessi degli Amministratori di sistema, attenendosi alle disposizioni del Provvedimento sopracitato.

Il Responsabile esterno del trattamento ha l'obbligo per gli amministratori di sistema (compresi coloro che svolgono la mansione di amministratore di rete, di data base o i manutentori), di conservare gli "access log" in archivi immutabili e inalterabili per la durata prevista dalla normativa vigente.

Il Responsabile esterno del trattamento deve verificare, almeno annualmente, l'operato degli Amministratori di sistema al fine di accertare che le persone mantengano le caratteristiche soggettive richieste dall'autorità di controllo italiana ed europea e per verificare la rispondenza del loro operato alle misure organizzative, tecniche e di sicurezza poste in essere per i trattamenti dei dati personali.

Comunicazione e diffusione di dati

Il Responsabile esterno del trattamento non può comunicare e/o diffondere dati senza l'esplicita autorizzazione del Titolare, fatte salve le particolari esigenze di riservatezza espressamente esplicitate dall'Autorità Giudiziaria. In tali casi gli oneri economici relativi al soddisfacimento delle richieste non potranno essere addebitati al Titolare.

ARTICOLO 10 - Richiesta di esercizio dei diritti dell'Interessato

articoli 12-23 del Regolamento (UE) 679/2016

Il Responsabile esterno del trattamento si impegna ad adottare misure tecniche e organizzative adeguate per assistere il Titolare nel dare seguito ad eventuali richieste ricevute per l'esercizio dei diritti dell'interessato così come previsto dal capo III (articoli 12-23) del Regolamento (UE) 679/2016 e a mettere a disposizione del Titolare tutte le informazioni necessarie per dimostrare il rispetto degli obblighi di cui all'Art. 28, consentendo e contribuendo alle attività di revisione, comprese le ispezioni, realizzate dal titolare del trattamento o da un altro soggetto da questi incaricato, compresa l'Autorità Garante nell'espletazione delle sue funzioni.

Il Responsabile esterno del trattamento deve comunicare tempestivamente al Titolare qualsiasi richiesta degli interessati ricevuta ai sensi dell'artt. 12 e seguenti del Regolamento per consentirne l'evasione nei termini previsti dalla legge.

ARTICOLO 11 - Cancellazione dei dati al termine del trattamento

Al termine delle operazioni di trattamento affidate, nonché all'atto della cessazione per qualsiasi causa del trattamento da parte del Responsabile o del rapporto sottostante, il Responsabile a discrezione del Titolare sarà tenuto a: restituire al Titolare i dati personali oggetti del trattamento oppure a provvedere alla loro integrale distruzione, salvi solo i casi in cui la conservazione dei dati sia richiesta da norme di legge od altri fini.

In entrambi i casi il Responsabile provvederà a rilasciare al Titolare apposita dichiarazione per iscritto contenente l'attestazione che presso il Responsabile non esista alcuna copia dei dati personali di titolarità del Titolare.

Il Titolare si riserva il diritto di effettuare controlli e verifiche volte ad accertare la veridicità della dichiarazione.

ARTICOLO 12 - Data breach

In caso di violazione dei dati personali, il responsabile si impegna a informare il titolare senza ingiustificato ritardo e non al più tardi di 12 ore dal momento in cui ha conoscenza della violazione a mezzo PEC al seguente indirizzo: ao.sga@pec.hsangiovanni.roma.it, con l'indicazione del R.U.P. e del D.E.C., meglio specificati nella deliberazione citata n. _____ del _____

E' fatto comunque salvo il caso in cui tale situazione avvenga in giorno prefestivo e/o festivo, e per il quale è in corso di predisposizione una specifica procedura, in ambito aziendale, che sarà oggetto di apposita comunicazione.

Il responsabile deve assistere il Titolare avviando un'analisi preliminare finalizzata alla raccolta dei dati concernenti l'anomalia e alla compilazione della **“Scheda Evento”** utilizzando il modello Allegato al presente contratto, contenente tutte le informazioni raccolte:

Data evento, anche la data presunta di avvenuta violazione (in tal caso va specificato)

Data e ora in cui si è avuta conoscenza della violazione;

Fonte segnalazione;

Tipologia violazione e di informazioni coinvolte;

Descrizione evento anomalo;

Numero interessati coinvolti;

Numerosità di dati personali di cui si presume una violazione;

Indicazione della data, anche presunta, della violazione e del momento in cui se ne è avuta conoscenza;

Indicazione del luogo in cui è avvenuta la violazione dei dati, specificando altresì se essa sia avvenuta a seguito di smarrimento di dispositivi o di supporti portatili;

Sintetica descrizione dei sistemi di elaborazione o di memorizzazione dei dati coinvolti, con indicazione della loro ubicazione.

Una volta condotta l'analisi preliminare, il Responsabile deve condurre un'analisi di primo livello per verificare che la segnalazione non si tratti di un falso positivo; all'esito dell'accertamento il responsabile recupera le informazioni di dettaglio sull'evento necessarie alle analisi di II livello, e le riporta nella Scheda Evento che deve essere inviata via PEC tempestivamente e non oltre 24 ore dalla conoscenza della violazione, al recapito sopra indicato del Titolare.

L'evento deve essere inserito in un apposito **Registro delle violazioni**.

Il Responsabile si impegna a garantire il rispetto della suddetta tempistica, nonché a manlevare e tenere indenne il Titolare da qualsiasi danno, pretesa, risarcimento, e/o sanzione possa derivare al Titolare dalla mancata osservanza di tali obblighi.

Il responsabile si impegna a fornire la più ampia collaborazione al Titolare medesimo nonché alle Autorità di Controllo competenti e coinvolte al fine di soddisfare ogni applicabile obbligo imposto dalla normativa pro tempore applicabile (es. notifica della violazione dei dati personali all'Autorità Controllo competente; eventuale comunicazione di una violazione dei dati personali agli interessati).

ARTICOLO 13 - Rapporti con l'autorità di controllo il Garante

Il Responsabile deve collaborare con il Titolare nei rapporti con il Garante ed in particolare deve:

- essere aggiornato sulle iniziative normative e, in genere, sulle attività del Garante;
- collaborare per l'attuazione di eventuali specifiche istruzioni;
- rendere disponibile ogni
- informazione in caso di contenzioso.

ARTICOLO 14 - Clausola risolutiva espressa ex art 1456 c.c.

Inoltre, impregiudicato quanto stabilito nel Contratto, l'Azienda dichiara di riservarsi, in caso di inosservanza da parte della società delle disposizioni di legge in materia di protezione dei dati personali ed in via esemplificativa, ma non esaustiva:

- del divieto di comunicazione e di diffusione dei dati personali, nonché dell'obbligo di non trattare i dati oggetto del Contratto per finalità diverse da quelle previste dal Contratto medesimo;
- delle sopra riportate istruzioni;
- di perdita, da parte della società quale Responsabile del trattamento, dei requisiti di cui all'art. 28 del Regolamento 679/2016 la facoltà di risolvere il Contratto, ai sensi dell'art. 1456 c.c., con revoca immediata della nomina in oggetto.

ARTICOLO 15 - Manleva contrattuale

Il Responsabile esterno del trattamento si obbliga a rimborsare al titolare del trattamento le somme eventualmente versate e pagate come risarcimento di danni a terzi derivanti da tale trattamento dei dati personali di cui al Contratto di cui all'oggetto.

ARTICOLO 16 - Norma di chiusura

La nomina del responsabile esterno avrà la medesima durata del contratto. Qualora questo venisse meno o perdesse efficacia e per qualsiasi motivo, anche la presente nomina verrà automaticamente meno senza bisogno di comunicazioni o revoche, e il Responsabile non sarà più legittimato a trattare i dati del Titolare.

Atto formato e stipulato in modalità elettronica, è stato redatto mediante l'utilizzo degli strumenti informatici su numero ____facciate per intero, più numero _____righi della facciata a video, più un allegato composto da n.1 fogli, composto complessivamente da numero _____facciate, sottoscritto con firma digitale, ai sensi del D.Lgs. n.82/2005 e s.m.i., Codice di Amministrazione Digitale (CAD).

Per l'Azienda il Direttore Generale (_____) (F.to in modalità digitale)

Per la Società _____ (_____) (F.to in modalità digitale)

All. 1:

DATA BREACH

Modello

Scheda evento

Data evento (anche presunta) Indicando la data, anche presunta, della violazione e del momento in cui se ne è avuta conoscenza	
Data e ora in cui si è avuto conoscenza della violazione	
Fonte segnalazione	
Tipologia violazione e di informazioni coinvolte	
Descrizione evento anomalo	
Numero interessati coinvolti	
Numerosità di dati personali di cui si presume una violazione	
Indicazione del luogo in cui è avvenuta la violazione dei dati, specificando altresì se essa sia avvenuta a seguito di smarrimento di dispositivi o di supporti portatili	
Sintetica descrizione dei sistemi di elaborazione o di memorizzazione dei dati coinvolti, con indicazione della loro ubicazione	



ALLEGATO 10 AL DISCIPLINARE DI GARA

MODULO ATTESTAZIONE PAGAMENTO IMPOSTA DI BOLLO

Procedura aperta di carattere comunitario, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG, ERG** per le esigenze dell'Azienda Ospedaliera suddivisa in 42 lotti.

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

N.B. Annullare il contrassegno telematico con apposizione di data e numero gara STELLA (Registro di Sistema)

Cognome	Nome	
Nato a	Prov.:	Il
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 16,00 applicata ha IDENTIFICATIVO n. _____ e data _____		
<input type="checkbox"/> di essere a conoscenza che l'A.O. San Giovanni Addolorata 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:

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 STELLA, come indicato nel paragrafo "Modalità di presentazione dell'offerta" del Disciplinare di gara.

Lotto 1				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità del dispositivo	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 2 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	2			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Posizionamento alle parti anatomiche	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Tipologia di confezionamento primario e propria capacità di conservazione degli elettrodi dopo l'apertura	Verrà premiato il dispositivo che presenterà buona capacità di richiusura del confezionamento primario. Max 5 punti	3			
Criteri Discrezionali	Qualità del segnale	Per qualità del segnale si intende visibilità ottimale del segnale stesso e assenza di artefatti della traccia Linea di base discontinua e frastagliata: 0 punti Segnale puro netto e definito: 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	2			

Lotto 2				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità del dispositivo	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 2 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	2			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Posizionamento alle parti anatomiche	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Tipologia di confezionamento primario e propria capacità di conservazione degli elettrodi dopo l'apertura	Verrà premiato il dispositivo che presenterà buona capacità di richiusura del confezionamento primario. Max 5 punti	3			
Criteri Discrezionali	Qualità del segnale	Per qualità del segnale si intende visibilità ottimale del segnale stesso e assenza di artefatti della traccia Linea di base discontinua e frastagliata: 0 punti Segnale puro netto e definito: 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	2			

Lotto 3				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità del dispositivo	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 2 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	2			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Tabellari	Adattabilità e Compatibilità	Verificare campione. Se dopo prova, il campione risulta compatibile 10 punti; non compatibile escluso.	10			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Tipologia di confezionamento primario e propria capacità di conservazione dopo l'apertura	Verrà premiato il dispositivo che presenterà buona capacità di richiusura del confezionamento primario. Max 5 punti	3			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	2			

Lotto 4				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità del dispositivo	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 2 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	2			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Tabellari	Traspirabilità	La traspirabilità intesa in grammi di acqua sotto forma di vapore che in 24 ore passa attraverso una superficie di 1 m ² e si misura in g/m ² die. Dato Presente: 2 punti max Dato Non Presente: 0 punti	2			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Adesività e Conformabilità del supporto alle parti anatomiche	Verificare campione. Max 8 punti	8			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione ed assenza di residui collosi	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Tipologia di confezionamento primario e propria capacità di conservazione degli elettrodi dopo l'apertura	Verrà premiato il dispositivo che presenterà buona capacità di richiusura del confezionamento primario. Max 5 punti	3			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	2			

Lotto 5				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Tabellari	Traspirabilità	La traspirabilità intesa in grammi di acqua sotto forma di vapore che in 24 ore passa attraverso una superficie di 1 m ² e si misura in g/m ² die. Dato Presente: 2 punti max Dato Non Presente: 0 punti	2			
Criteri Discrezionali	Adesività e Conformabilità del supporto alle parti anatomiche	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione ed assenza di residui collosi	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Tipologia di confezionamento primario e propria capacità di conservazione degli elettrodi dopo l'apertura	Verrà premiato il dispositivo che presenterà buona capacità di richiusura del confezionamento primario. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	2			

Lotto 6				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Tabellari	Compatibilità	Verificare documentazione di compatibilità (campionare in visione se richiesto dalla commissione). Dispositivo compatibile: 10 punti; Dispositivo non compatibile: escluso.	10			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc. (campionare in visione se richiesto dalla commissione)	4			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	5			

Lotto 7				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. <i>In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.</i>	5			
Criteri Tabellari	Compatibilità	Verificare documentazione di compatibilità (campionare in visione se richiesto dalla commissione). Dispositivo compatibile: 10 punti; Dispositivo non compatibile: escluso.	10			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc. (campionare in visione se richiesto dalla commissione)	4			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	5			

lotto 8

(da compilare a cura della ditta
concorrente)

Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Tabellari	Compatibilità	Verificare documentazione di compatibilità (campionare in visione se richiesto dalla commissione). Dispositivo compatibile: 10 punti; Dispositivo non compatibile: escluso.	10			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc. (campionare in visione se richiesto dalla commissione)	4			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	5			

lotto 9

(da compilare a cura della ditta
concorrente)

Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Tabellari	Compatibilità	Verificare documentazione di compatibilità (campionare in visione se richiesto dalla commissione). Dispositivo compatibile: 10 punti; Dispositivo non compatibile: escluso.	10			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc. (campionare in visione se richiesto dalla commissione)	4			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Apprezate dettagliate trattazioni al riguardo.	5			

lotto 10

(da compilare a cura della ditta
concorrente)

Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Tabellari	Compatibilità	Verificare documentazione di compatibilità (campionare in visione se richiesto dalla commissione). Dispositivo compatibile: 10 punti; Dispositivo non compatibile: escluso.	10			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc. (campionare in visione se richiesto dalla commissione)	4			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Apprezate dettagliate trattazioni al riguardo.	5			

lotto 11

(da compilare a cura della ditta
concorrente)

Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Posizionamento alle parti anatomiche	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc.	5			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	4			

Lotto 12				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. <i>In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.</i>	5			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Posizionamento alle parti anatomiche	Verificare campione. Max 10 punti	10			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione	Verificare campione. Max 4 punti	4			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc.	3			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	2			

Lotto 13				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. <i>In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.</i>	5			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Posizionamento alle parti anatomiche	Verificare campione. Max 10 punti	10			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione	Verificare campione. Max 4 punti	4			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc.	3			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	2			

Lotto 14				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Posizionamento	Verificare campione. Max 10 punti	10			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione	Verificare campione. Max 4 punti	4			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc.	3			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	2			

Lotti 15 - 19				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Tabellari	Traspirabilità	La traspirabilità intesa in grammi di acqua sotto forma di vapore che in 24 ore passa attraverso una superficie di 1 m2 e si misura in g/m2 die. Dato Presente: 2 punti max Dato Non Presente: 0 punti	2			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 6 punti.	6			
Criteri Discrezionali	Adesività e Conformabilità del supporto alle parti anatomiche	Verificare campione. Max 10 punti	5			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione ed assenza di residui collosi	Verificare campione. Max 10 punti	5			
Criteri Discrezionali	Tipologia di confezionamento primario e propria capacità di conservazione degli elettrodi dopo l'apertura	Verrà premiato il dispositivo che presenterà buona capacità di richiusura del confezionamento primario. Max 5 punti	2			
Criteri Discrezionali	Norma ANSI AAMI EC12:2000 per ECG	Intesa come il recupero del segnale ECG dopo la scarica da defibrillatore	2			
Criteri Discrezionali	Qualità del segnale	Per qualità del segnale si intende visibilità ottimale del segnale stesso e assenza di artefatti della traccia Linea di base discontinua e frastagliata: 0 punti Segnale puro netto e definito: 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	2			

Lotto 20-21

(da compilare a cura della ditta
concorrente)

Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Tabellari	Traspirabilità	La traspirabilità intesa in grammi di acqua sotto forma di vapore che in 24 ore passa attraverso una superficie di 1 m ² e si misura in g/m ² die. Dato Presente: 2 punti max Dato Non Presente: 0 punti	2			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Posizionamento	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Qualità del segnale	Per qualità del segnale si intende visibilità ottimale del segnale stesso e assenza di artefatti della traccia Linea di base discontinua e frastagliata: 0 punti Segnale puro netto e definito: 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	2			

70

Lotto 22-23

(da compilare a cura della ditta
concorrente)

Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. <i>In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.</i>	5			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Posizionamento	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Qualità del segnale	Per qualità del segnale si intende visibilità ottimale del segnale stesso e assenza di artefatti della traccia Linea di base discontinua e frastagliata: 0 punti Segnale puro netto e definito: 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	4			

Lotto 24		(da compilare a cura della ditta concorrente)				
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Tabellari	Traspirabilità	La traspirabilità intesa in grammi di acqua sotto forma di vapore che in 24 ore passa attraverso una superficie di 1 m ² e si misura in g/m ² die. Dato Presente: 2 punti max Dato Non Presente: 0 punti	2			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 5 punti.	5			
Criteri Discrezionali	Adesività e Conformabilità del supporto alle parti anatomiche	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione ed assenza di residui collosi	Verificare campione. Max 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Tipologia di confezionamento primario e propria capacità di conservazione degli elettrodi dopo l'apertura	Verrà premiato il dispositivo che presenterà buona capacità di richiusura del confezionamento primario. Max 3 punti	3			
Criteri Discrezionali	Norma ANSI AAMI EC12:2000 per ECG	Intesa come il recupero del segnale ECG dopo la scarica da defibrillatore	2			
Criteri Discrezionali	Qualità del segnale	Per qualità del segnale si intende visibilità ottimale del segnale stesso e assenza di artefatti della traccia Linea di base discontinua e frastagliata: 0 punti Segnale puro netto e definito: 5 punti	5			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	2			

Lotto 25-28

(da compilare a cura della ditta
concorrente)

Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Tabellari	Compatibilità	Verificare documentazione di compatibilità (campionare in visione se richiesto dalla commissione). Dispositivo compatibile: 10 punti; Dispositivo non compatibile: escluso.	10			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc. (campionare in visione se richiesto dalla commissione)	4			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	5			

70

Lotto 29-30				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. <i>In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.</i>	5			
Criteri Tabellari	Compatibilità	Verificare documentazione di compatibilità. Dispositivo compatibile: 10 punti; Dispositivo non compatibile: escluso.	10			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 5 punti.	5			
Criteri Discrezionali	Posizionamento alle parti anatomiche	Verificare campione. Max 10 punti	5			
Criteri Discrezionali	Facilità di rimozione	Verificare campione. Max 10 punti	5			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc. (campionare in visione se richiesto dalla commissione)	2			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	2			

Lotto 31-35				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. <i>In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.</i>	5			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Tabellari	Compatibilità	Verificare documentazione di compatibilità (campionare su richiesta della commissione). Dispositivo compatibile: 10 punti; Dispositivo non compatibile: escluso.	10			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc. (campionare in visione se richiesto dalla commissione)	5			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	4			

70

Lotto 36-39				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.	5			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc. (campionare in visione se richiesto dalla commissione)	15			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	4			

Lotto 40-42				(da compilare a cura della ditta concorrente)		
Tipologia	Criteri per la Valutazione	Dettaglio	Punteggio Qualità (max 70)	Dichiarazione da parte della ditta concorrente	Riscontro di quanto dichiarato nella documentazione consegnata all'AO San Giovanni-Addolorata	Riscontro da parte della Commissione Esaminatrice
Criteri Tabellari	Biocompatibilità	Certificazione UNI EN ISO 10993-1-2018 o successive modifiche. Presenza: 20 punti. Assenza: 0 punti.	20			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione OHSAS 18001 o successive modifiche	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata. In caso di RTI ai fini dell'attribuzione del punteggio la certificazione deve essere posseduta da tutti gli operatori che compongono il RTI: -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Possesso di certificazione ambientale UNI EN ISO 14001 o successive modifiche	Da scheda tecnica del produttore o da altra documentazione allegata, ritenuta idonea dalla Commissione giudicatrice, verrà attribuito il punteggio in base al possesso della certificazione che attesti le misure intraprese dalla ditta in ambito di sostenibilità ambientale (UNI EN ISO 14001 e successive modifiche): -Possesso di certificazione: 3 PUNTI -Assenza di certificazione: 0 PUNTI	3			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi secondari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Utilizzo di imballaggi terziari costituiti da materiale riciclato	Verrà premiato l'utilizzo di materiali riciclati (DM24 dicembre 2015, in G.U. n. 16 del 21 gennaio 2016). > 80% in peso se in carta o cartone: 5 PUNTI = 80% in peso se in carta o cartone: 3 PUNTI < 80% in peso se in carta o cartone: 0 PUNTI	5			
Criteri Tabellari	Letteratura scientifica	Saranno presi in considerazione solo lavori pubblicati su riviste scientifiche nazionali e/o internazionali con impact factor e relativi esclusivamente al prodotto offerto in gara. (Indicare esattamente tutte le pubblicazioni con la relativa appartenenza e valutazione.) La commissione verificherà la rispondenza della valutazione delle pubblicazioni secondo la "piramide delle evidenze". In ordine decrescente di valorizzazione: - revisioni sistematiche: 5 punti per una pubblicazione - sperimentazioni controllate randomizzate (RCT): 4 punti per una pubblicazione - studi di coorte: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti. - studi caso-controllo, serie di casi: 1 punto per ogni pubblicazione fino ad un massimo di 2 punti - case report, studi in vitro: 0,5 punti per ogni pubblicazione, fino ad un massimo di 2 punti. <i>In ogni caso il punteggio massimo attribuibile al parametro in argomento è pari a non più di 5 punti complessivi.</i>	5			
Criteri Discrezionali	Qualità del materiale costituente il prodotto	Intesa come resistenza, sicurezza, affidabilità, innovazione, etc. (campionare se richiesto dalla commissione)	10			
Criteri Discrezionali	Qualità del confezionamento primario	Intesa come capacità di conservazione dopo l'apertura	5			
Criteri Discrezionali	Maneggevolezza	Maneggevolezza ed ergonomia del sistema, intesa come qualità del dispositivo che permette facilità d'uso / d'impiego e di manovra. Migliori prestazioni max 10 punti.	10			
Criteri Discrezionali	Impatto Ambientale	Soluzioni che l'operatore si è impegnato ad adottare per ridurre l'impatto ambientale. Appreziate dettagliate trattazioni al riguardo.	4			

MODELLO DI FORMULARIO PER IL DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

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 indicazione 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 stato utilizzato il servizio DGUE elettronico ⁽¹⁾. Riferimento alla pubblicazione del pertinente avviso o bando ⁽²⁾ nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione Europea*.

GU UE S numero [], data [], pag []

Numero

dell'avviso nella GU S: [][][][][] / S [][][][] - [][][][][][][][][][]

Se non è pubblicato un avviso in indicazione di gara nella GU UE, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore deve compilare le informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura d'appalto:

Se non sussiste l'obbligo di pubblicazione di un avviso nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione Europea*, fornire altre informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto (ad esempio il rimando ad una pubblicazione a livello nazionale): [...]

INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA D'APPALTO

Le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente a condizione che per generare e compilare il DGUE sia stato utilizzato il servizio DGUE elettronico. In caso contrario tali informazioni devono essere inserite dall'operatore economico.

Identità del committente ⁽³⁾	Risposta:
Nome:	Azienda Ospedaliera. SAN GIOVANNI-ADDOLORATA Roma
Di quale appalto si tratta?	Risposta:
Titolo o breve descrizione dell'appalto ⁽⁴⁾	PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI, ACCESSORI ED AFFINI PER APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER ECG, EEG, EMG ERG - suddivisa in 42 lotti.
Numero di riferimento attribuito al fascicolo dell'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore (ove esistente) ⁽⁵⁾	[delibera del]

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 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 1.1 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: PEC o 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" ⁽⁹⁾ o provvede all'esecuzione del contratto nel contesto di programmi di lavoro protetti (articolo 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 di imprenditori, fornitori, o prestatori di servizi o possiede una certificazione rilasciata da organismi accreditati, ai sensi dell'articolo 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, la parte III, 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 pertinente, 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, se pertinente, la classificazione ricevuta nell'elenco ufficiale	[] 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 microimprese, 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⁾ Cfr. 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):</p> <p>Inserire inoltre tutte le informazioni mancanti nella parte IV, sezione A, B, C, o D secondo il caso</p> <p>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 o all'ente aggiudicatore di ottenere direttamente tale documento accedendo 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>[.....][.....][.....][.....]</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) [.....][.....][.....][.....] 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, % di esecuzione della fornitura/servizio, etc):</p> <p>b) Indicare gli altri operatori economici che compartecipano 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 e institori, dell'operatore economico ai fini della procedura di appalto in oggetto; se intervengono più legali rappresentanti ripetere tante volte quanto 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, firma congiunta):	[.....]

C: INFORMAZIONI SULL'AFFIDAMENTO SULLE CAPACITÀ 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?	[] Sì [] No
In caso affermativo: Indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi:	[.....]
Indicare i requisiti oggetto di avvalimento:	[.....]

*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 dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI.
Si noti che dovrebbero essere indicati 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, quelli di cui l'operatore economico disporrà per l'esecuzione dell'opera.*

D: INFORMAZIONI CONCERNENTI I SUBAPPALTATORI SULLE CUI CAPACITÀ L'OPERATORE ECONOMICO NON FA AFFIDAMENTO (ARTICOLO 105 DEL CODICE -

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

SUBAPPALTO)

Subappaltatore:	Risposta:
L'operatore economico intende subappaltare parte del contratto a terzi?	[] Sì [] No
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:	[.....]

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

(N.B. NELLA DICHIARAZIONE DEVONO ESSERE RIPORTATE, OVE PRESENTI, TUTTE LE FATTISPECIE IVI COMPRESSE QUELLE PER LE QUALI IL SOGGETTO ABBAIA BENEFICIATO DELLA NON MENZIONE)

<p>L'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva 2014/24/UE stabilisce i seguenti motivi di esclusione (Articolo 80, comma 1, del Codice):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Partecipazione a un'organizzazione criminale (12); 2. Corruzione(13); 3. False comunicazioni sociali; 4. Frode(14); 5. Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche (15); 6. Riciclaggio di proventi di attività criminose o finanziamento al terrorismo (16); 7. Lavoro minorile e altre forme di tratta di esseri umani (17); <p>CODICE</p> <p>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);</p>	
<p>Motivi legati a condanne penali ai sensi delle disposizioni nazionali di attuazione dei motivi stabiliti dall'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva (articolo 80, comma 1, del Codice):</p>	<p>Risposta:</p>
<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 e 10-bis?</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> <ol style="list-style-type: none"> 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: 	<ol style="list-style-type: none"> a) Data:[], durata [], lettera comma 1, articolo 80 [], motivi:[] b) [.....] c) durata del periodo d'esclusione [...], lettera comma 1, articolo 80 [],

(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 e 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, tasse o contributi previdenziali (Articolo 80, comma 4, del Codice):	Risposta:	
L'operatore economico ha soddisfatto tutti gli obblighi relativi al pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali , sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, se diverso dal paese di stabilimento?	<input type="checkbox"/> sì <input checked="" type="checkbox"/> NO	
In caso negativo (riportare anche le violazioni non definitivamente accertate), 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 formalizzato il pagamento o l'impegno prima della scadenza del termine per la presentazione della domanda (articolo 80 comma 4, ultimo periodo, del Codice)?	Imposte/tasse 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 disposizioni nazionali di attuazione 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 salute e sicurezza sul lavoro, 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 di un pertinente 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><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><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 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) liquidazione giudiziale</p> <p>In caso affermativo:</p> <ul style="list-style-type: none"> - il curatore della procedura di liquidazione giudiziale è stato autorizzato all'esercizio d'impresa ed è stato autorizzato dal giudice delegato ad eseguire i contratti già stipulati dall'impresa sottoposta alla procedura di liquidazione giudiziale? (articolo 110, comma 3, del Codice)? 	<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>b) liquidazione coatta</p> <p>c) concordato preventivo</p> <p>- concordato con continuità aziendale</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 indicare gli estremi del provvedimento di ammissione / autorizzazione [.....] rilasciato dal Tribunale [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 6, all'avvalimento di altro operatore economico?</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), c-bis), c-ter) e c-quater) del Codice?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate, specificando la tipologia di illecito:</p>	<p><input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina?</p> <p>In caso affermativo, indicare:</p> <p>1) L'operatore economico: - ha risarcito interamente il danno? -si è impegnato formalmente a risarcire il danno?</p> <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"/> SI <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [.....] 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 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"/> SI <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore o ha altrimenti partecipato alla preparazione della procedura d'aggiudicazione (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"/> SI <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"/> SI <input type="checkbox"/> NO</p> <p><input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO</p>

(24) Cfr., ove applicabile, 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 DELL'ENTE AGGIUDICATORE

Motivi di esclusione previsti esclusivamente dalla legislazione nazionale (articolo 80, comma 2 e comma 5, lett. <i>f</i>), <i>f-bis</i>), <i>f-ter</i>), <i>g</i>), <i>h</i>), <i>i</i>), <i>l</i>), <i>m</i>) del Codice e art. 53 comma 16-ter del D. Lgs. 165/2001	Risposta:
Sussistono a carico dell'operatore economico 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 – nonché dall'art. 34-bis, commi 6 e 7 del D.Lgs. 159/2011 - (Articolo 80, comma 2, del Codice)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....] ⁽²⁶⁾
L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni?	
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 <i>f</i>);	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
2. ha presentato in procedure di gara e negli affidamenti di subappalti documentazione o dichiarazioni non veritiere (Articolo 80, comma 5, lettera <i>f-bis</i>)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
3. è iscritto nel casellario informatico tenuto dall'Osservatorio dell'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione nelle procedure di gara e negli affidamenti di subappalti (Articolo 80, comma 5, lettera <i>f-ter</i>)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
4. 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 <i>g</i>);	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
5. ha violato il divieto di intestazione fiduciaria di cui all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55 (Articolo 80, comma 5, lettera <i>h</i>)? In caso affermativo: – indicare la data dell'accertamento definitive e l'autorità o organismo di emanazione – la violazione è stata rimossa?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....][.....][.....] <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):
6. 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>i</i>);	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> Non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]

(26) Ripetere tante volte quanto necessario.

<p>7. è stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'art. 416 bis.1 del c.p.?</p> <p>In caso affermativo:</p> <p>- ha denunciato i fatti all'autorità giudiziaria?.....</p> <p>- ricorrono i casi previsti all'articolo 4, primo comma, della Legge 24 novembre 1981, n. 689 (articolo 80, comma 5, lettera l) ?</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>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>8. 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>9. 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 α o sezioni da A a D della presente parte) l'operatore economico dichiara che:

α : INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE

L'operatore economico deve compilare questo campo solo 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 α 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)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

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

⁽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.

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente 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:</p> <p>e/o,</p> <p>1b) Il fatturato annuo medio dell'operatore economico per il numero di esercizi richiesto 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>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>2a) Il fatturato annuo ("specifico") dell'operatore economico nel settore di attività oggetto dell'appalto e specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara per il numero di esercizi richiesto è il seguente:</p> <p>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>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 ai sensi dell'art. 83 comma 4, lett. b), del Codice, 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) [.....], [.....] ⁽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 (articolo 83, comma 4, lettera c) del Codice):</p> <p>Se tali informazioni sono disponibili 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>[.....]</p>
<p>Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:</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)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Capacità tecniche e professionali	Risposta:								
<p>1a) Unicamente per gli appalti pubblici di lavori, 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 (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [...] Lavori: [.....]</p> <p>(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 forniture principali del tipo specificato o prestato i seguenti servizi principali del tipo specificato: Indicare nell'elenco gli importi, le date e i destinatari, pubblici o privati⁽³⁴⁾:</p>	<p>Numero di anni (periodo 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 indicati 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 strutture tecniche e, se necessario, degli strumenti di studio e di ricerca di cui egli dispone, nonché delle misure adottate per garantire la qualità?</p>	<p>[] Si [] No</p>								
<p>6) Indicare i titoli di studio e professionali di cui sono in possesso:</p> <p>a) lo stesso prestatore di servizi o imprenditore, e/o (in funzione dei requisiti richiesti nell'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>								

(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.

7) L'operatore economico potrà applicare durante l'esecuzione dell'appalto le seguenti misure di gestione ambientale :	[.....]
8) L' organico medio annuo dell'operatore economico e il numero dei dirigenti negli ultimi tre anni sono i seguenti:	Anno, organico medio annuo: [.....],[.....], [.....],[.....], [.....],[.....], Anno, numero di dirigenti [.....],[.....], [.....],[.....], [.....],[.....]
9) Per l'esecuzione dell'appalto l'operatore economico disporrà dell' attrezzatura, del materiale e dell'equipaggiamento tecnico seguenti:	[.....]
10) L'operatore economico intende eventualmente subappaltare ⁽³⁷⁾ la seguente quota (espressa in percentuale) dell'appalto:	[.....]
11) Per gli appalti pubblici di forniture : L'operatore economico fornirà i campioni, le descrizioni o le fotografie dei prodotti da fornire, non necessariamente accompagnati dalle certificazioni di autenticità, come richiesti; se applicabile, l'operatore economico dichiara inoltre che provvederà a fornire le richieste certificazioni di autenticità. Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	[] Si [] No [] Si [] No (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
12) Per gli appalti pubblici di forniture : 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 alle specifiche tecniche o norme indicate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara? In caso negativo , spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova si dispone: Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	[] Si [] No [.....] (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
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:	[.....]
Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]

⁽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 programmi di garanzia della qualità e/o le norme di gestione ambientale sono stati richiesti dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivicitati.

D: SISTEMI DI GARANZIA DELLA QUALITÀ E NORME DI GESTIONE AMBIENTALE (ARTICOLO 87 DEL CODICE)

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 perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi al programma di garanzia della qualità si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[] Sì [] No</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</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 perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi ai sistemi o norme di gestione ambientale si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[] Sì [] No</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

Parte VI: Dichiarazioni finali

Il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente che le informazioni riportate nelle precedenti parti da II a V sono veritiere e corrette e che il sottoscritto/i sottoscritti è consapevole /sono consapevoli delle conseguenze di una grave falsità.

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 o l'ente aggiudicatore hanno 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 l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore sono già in possesso della documentazione in questione.

Il sottoscritto/i sottoscritti autorizza/autorizzano formalmente l'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata ad accedere ai documenti complementari alle informazioni, di cui al presente documento di gara unico europeo, ai fini della Gara Comunitaria a procedura aperta finalizzata all'aggiudicazione della [XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX], pubblicato in GU EU S numero [X], Data [X], pag. [X].

Numero dell'avviso nella GU S: [X]/S[X] - [X].

Data, luogo
[X], [X]/ [X]/ [X]

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