

REGIONE SICILIA
Azienda Ospedaliera
di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione
"GARIBALDI"
Catania

DELIBERAZIONE DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

N. 9248 del 27 NOV. 2023

Oggetto: Indizione della procedura telematica aperta ex art. 71 del D.lgs. 36/2023 per l'appalto della fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica del PO Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili - CIG vari.

Proposta N. 240 del 15/11/2023

STRUTTURA PROPONENTE
U.O.C. Settore Provveditorato ed Economato

Piano degli investimenti	anno <u> </u> nr <u> </u>
Piano biennale degli acquisti di forniture e servizi Codice CUI: F04721270876202300024 - F04721270876202300022	Biennio 2023/2024

Il Responsabile della fase
di affidamento ex art. 15,
c.4 D.Lgs. 36/2023
Dott. Simone Pagano

Il RUP
Il Dirigente amministrativo
Settore Provveditorato
Dott.ssa Michela Di Grazia

Il Responsabile UOC Provveditorato
ed economato
Dott. Ing. Valentina Russo

Registrazione Contabile

Budget	Anno	Conto 20001000030 (diagnostici)	Importo € 8.601.000,00	Aut.104	Sub 14 e sub 1
2024/2029					
Budget	Anno	Conto 20005000030 (Noleggi non sanitari)	Importo € 305.000,00	Aut. 106	
2024/2029					
Budget	Anno	Conto 20001000030 (diagnostici)	Importo € 97.600,00	Aut 104 sub 14	
2023					
Budget	Anno	Conto 20001000030 (imprevisti)	Importo € 534.360,00	Aut 104 sub 14 e sub 1	
2025/2029					
Budget	Anno	Conto 20010000150	Importo € 15.000,00	Aut	
2023		"Spese per pubblicazioni bandi di gara"			
NULLA OSTA, in quanto conforme alle norme di contabilità					

Il Dirigente Responsabile
Settore Economico Finanziario e Patrimoniale
(Dott. Giovanni Luca Roccella)

Nei locali della sede legale dell'Azienda, Piazza S. Maria di Gesù n. 5, Catania,

il Commissario Straordinario, dott. Fabrizio De Nicola,

nominato con D.A. n. 53 del 29.12.2022, (rettificato con D.A. 1/2023) prorogato con D.A. 28/2023 e successivo D.A. 32/2023 Gab
con l'assistenza del Segretario, Dott.ssa Maria Antonietta Li Calzi ha adottato la seguente deliberazione

Il Responsabile UOC Provveditorato ed Economato

Dott. Ing. Valentina Russo

Premesso che con nota prot. 868/IC del 11.07.2023, trasmessa a mezzo mail di pari data, acquisita al prot. provv. n. 6500 del 12/07/2023 (**Allegato n. 1**), il Settore Provveditorato ha acquisito il Capitolato tecnico per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare PO Garibaldi Centro, l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili, firmato dal gruppo di lavoro e debitamente validato Responsabile dell'Ingegneria Clinica e SIA.

Richiamate:

- la Deliberazione n. 416 del 12/05/2020 (**Allegato n. 2**) con cui è stato dato mandato alla U.O.C. Farmacia di definire celermente la predisposizione di una programmazione degli acquisti e di elaborare un capitolato tecnico necessari all'indizione di nuova gara per approvvigionamento diagnostica strumentale e di laboratorio, omnicomprensiva dei fabbisogni di tutti i laboratori aziendali che comprenda i prodotti diagnostici di gare attualmente in regime di proroga, prevedendo un unico lotto di Chimica clinica ed Immunochimica valido per entrambi i laboratori aziendali anche alla luce dell'accorpamento gestionale degli stessi operato dalla rete ospedaliera.
- la nota prot. DG n. 366 del 25/05/2020 (**Allegato n. 3**) avente ad oggetto "Costituzione Gruppo di lavoro- Redazione Capitolato nuova Gara d'Appalto — Approvvigionamento diagnostica strumentale e di laboratorio";
- la nota prot. DG n. 375 del 04/06/2020 (**Allegato n. 4**) e successiva nota prot. DG n. 90/2021 del 26/03/2021 (**Allegato n. 5**) di integrazione del suddetto Gruppo di lavoro.

Viste la nota prot. provv. n. 1259 del 01/03/2022 (**Allegato n. 6**) avente ad oggetto "*Richiesta Urgente Capitolato nuova Gara d'Appalto. Approvvigionamento diagnostica strumentale e di laboratorio.*" e la nota prot. provv. n. 2421 del 15/04/2022 (**Allegato n. 7**) avente ad oggetto "*Nuova Gara d'Appalto per l'approvvigionamento di diagnostica di laboratorio – CUI F0472127087620220004/ Piano Biennale degli acquisti 2022/2023. Proposta avvio di distinte iniziative di gara per ciascun lotto/gruppi di lotto. Richiesta parere in linea sanitaria. Richiesta Capitolato lotto Chimica e Immunochimica*" con cui il Settore Provveditorato comunica tra l'altro che, al fine di non incorrere in reiterate proroghe di contratti afferenti la diagnostica di laboratorio, non più prorogabili, provvederà ad avviare distinte procedure di gara per ciascun lotto o gruppi di lotti che di volta in volta saranno completati dal gruppo di lavoro e risulteranno validati dal Servizio di Ingegneria Clinica Aziendale.

Dato atto che con Verbale di deliberazione n. 554 del 23/05/2023 (**Allegato n. 8**) è stata aggiudicata la prima tranche delle forniture relative alla diagnostica di laboratorio e segnatamente la Procedura aperta, ex art. 60 del D.Lgs. 50/2016 s.m.i., di rilevanza comunitaria interamente telematica, per la fornitura triennale, chiavi in mano, in "service" gratuito, di apparecchiature di diagnostica per l'UOC "Laboratorio di analisi PO Garibaldi Centro" e la sua articolazione interna, UOS Laboratorio analisi PO Nesima, distinta in n. 6 lotti unici ed indivisibili, indetta con Verbale di Deliberazione n. 835 del 15/06/2022 e successivo Verbale di Deliberazione n. 1001 del 25/07/2022 e Verbale di Deliberazione n. 1202 del 28/09/2022.

Dato atto che il piano biennale 2023/2024 approvato con deliberazione n. 113/2023 prevede le seguenti iniziative di gara:

- CUI: F04721270876202300024 "Fornitura in somministrazione di diagnostici e sistemi diagnostici di laboratorio in service/noleggio per diverse UUOO -seconda tranche"
- CUI: F04721270876202300022 "Fornitura di diagnostici per l'esecuzione di test di Immunoematologia con metodica di agglutinazione su colonna ed apparecchiature in service destinati all'U.O.C. di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale del P.O. Garibaldi Centro".

Accertata, la legittimità di avviare un'autonoma procedura di gara di iniziativa aziendale stante che:

- la suddetta fornitura non rientra tra le categorie merceologiche di cui al D.P.C.M. del 11/07/2018-MEF, per il quale, al superamento delle soglie ivi previste, dovranno essere svolte le procedure di acquisto aggregato per mezzo dei Soggetti aggregatori ai sensi dell'art. 9, c.3, del DL. del 24.04.2014, n. 66, convertito con modificazioni dalla Legge n. 23.06.2014, n. 89;
- l'assenza di contratti analoghi sul sistema Consip, ovvero sulle procedure a carico della Centrale Unica di Committenza della Regione Siciliana.

Ritenuto, pertanto, di:

- potere indire una Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per l'appalto della fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e materiale di consumo in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia clinica e biologia molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi Nesima e per l'UOC di Medicina Trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti;
- avvalersi, ai fini dell'espletamento della procedura di gara, della Piattaforma telematica gestita da Net4market;
- prevedere che l'appalto sia aggiudicato, anche in presenza di una sola offerta valida per singolo lotto ricorrendo al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo derivante dalla sommatoria dei punteggi ottenuti rispettivamente per l'offerta tecnica e per l'offerta economica, ai sensi dell'art. 108, comma 4 del D.Lgs n. 36/2023 il tutto secondo i criteri e sub-criteri analiticamente descritti nell'allegato Capitolato tecnico;
- che la valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sia effettuata sulla base di complessivi 100 punti distinti nei seguenti punteggi prezzo/qualità ex art. 108 D.lgs 36/2023:

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	punteggio massimo attribuibile 70 punti (P _{OT})
Offerta economica	punteggio massimo attribuibile 30 punti (P _{OE})

- prevedere che, successivamente alla data di presentazione delle offerte, si procederà con separato provvedimento alla nomina di apposita Commissione giudicatrice, ex art. 93 del D.lgs 36/2023, deputata, al fine della selezione della migliore offerta, alla valutazione delle offerte dal punto di vista tecnico ed economico secondo i criteri e i sub criteri definiti nel Disciplinare di gara, Capitolato tecnico e allegati secondo le norme stabilite dal D.Lgs n. 36/2023 s.m.i., e composta da n. 3 membri esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto;
- durata dell'appalto pari a 60 mesi.
- riservarsi di attingere alle opzioni contrattuali di cui al Disciplinare ed in particolare:
 - Opzione di proroga del contratto art. 120 c.10 del Codice, relativo a ciascun lotto per una durata massima pari a 12 mesi, ai prezzi, patti e condizioni vigenti o, in alternativa alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante.
 - Opzione di proroga tecnica per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura di individuazione del nuovo contraente se si verificano le condizioni indicate

all'articolo 120, comma 11 del Codice, agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.

- Variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto art 120 comma 9 del Codice.
- Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera a) del Codice: la stazione appaltante si riserva di modificare il contratto in corso di esecuzione, nei casi previsti al paragrafo "Integrazioni prodotti in corso di vigenza contrattuale" di cui al Capitolato speciale di appalto cui si rinvia.
- Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera d) n. 1, n. 2 e n. 3 del Codice: la stazione appaltante si riserva, in corso di esecuzione, di sostituire l'aggiudicatario iniziale con un nuovo contraente, *che soddisfi gli iniziali criteri di selezione, purché ciò non implichi ulteriori modifiche sostanziali al contratto e non sia finalizzato ad eludere l'applicazione del codice*, nei casi previsti al paragrafo denominato "Variazioni di titolarità" di cui al Capitolato speciale di appalto cui si rinvia.

Considerato che il valore contrattuale complessivo a base d'asta dei n. 9 lotti, di durata di 60 mesi, ammonta a complessivi € 7.300.000,00 Iva esclusa.

Considerato che il valore globale stimato dell'appalto è pari ad € 10.950.000,00, al netto di Iva nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze pari a 0,00, così suddiviso:

Importo complessivo a base asta	7.300.000,00
Importo per l'opzione di proroga di 12 mesi	1.460.000,00
importo per proroga tecnica (= 6 mesi, eventuale)	730.000,00
Importo massimo del quinto d'obbligo, in caso di variazioni in aumento	1.460.000,00
Valore globale stimato	10.950.000,00

Visto l'art. 60 del D.Lgs. 36/2023 il quale dispone che nei documenti di gara delle procedure di affidamento è obbligatorio l'inserimento delle clausole di revisione prezzi.

Ritenuto far fronte ai maggiori oneri, derivanti dalla eventuale revisione dei prezzi, a decorrere dall'anno successivo al primo e stimato quindi per un importo massimo di complessivi € 876.000,00 iva escl corrispondenti al valore dell'aumento presunto dei prezzi > 5% e contenuto entro il valore presunto del 20%, prevedendo le seguenti modalità ai sensi del c. 5 art. 60 del D.lgs. 36/2023:

- a) entro il limite del 50%, e quindi € 438.000,00 Iva escl. con le risorse appositamente accantonate per imprevisti nel quadro economico di ogni intervento, fatte salve le somme relative agli impegni contrattuali già assunti, e le eventuali ulteriori somme a disposizione della medesima stazione appaltante e stanziare annualmente relativamente allo stesso intervento;
- b) con le somme derivanti da ribassi d'asta, da definirsi con il successivo provvedimento di aggiudicazione;
- c) con "le somme disponibili relative ad altri interventi ultimati di competenza della medesima stazione appaltante e per i quali siano stati eseguiti i relativi collaudi o emessi i certificati di regolare esecuzione, nel rispetto delle procedure contabili della spesa e nei limiti della residua spesa autorizzata disponibile".

Visto il quadro economico dell'appalto per complessivi € 14.055.160,00 Iva e oneri inclusi come di seguito dettagliato:

QUADRO ECONOMICO DELL'APPALTO € 14.055.160,00 Iva incl		
A	BASE D'ASTA Importo fornitura in service per 60 MESI	€ 7.300.000,00
B	Opzione di proroga del contratto art. 120 c.10	€ 1.460.000,00

C	Opzione di proroga del contratto art. 120 c.11 (proroga tecnica)	€ 730.000,00
D	Opzione di quinto d'obbligo art. 120 c.9	€ 1.460.000,00
E	Oneri da interferenze	€ 0,00
	Importo Totale A+B+C+D+E	€ 10.950.000,00
F	Somme a disposizione della Stazione appaltante	€ 2.959.160,00
F1	Spese di pubblicazione	€ 15.000,00
F2	Contributo Anac stazione appaltante*	€ 800,00
F3	IVA su A 22%	€ 1.606.000,00
F4	IVA su B 22%	€ 321.200,00
F5	IVA su C 22%	€ 160.600,00
F6	IVA su D 22%	€ 321.200,00
F7	Imprevisti nel limite del 50% Iva inclusa (eventuale revisione dei prezzi per aumenti superiori al 5% ed entro presunti 20%)	€ 534.360,00

*tariffe Delibera Anac n. 621 del 20 dicembre 2022.

Vista la documentazione di gara, allegati parte integrante e sostanziale del presente atto, e segnatamente (**Allegati nn. 9 – 25**):

- Disciplinare di gara e relativi allegati: Istanza di partecipazione; Disciplinare Telematico e Timing di Gara;
- Capitolato Tecnico;
- Capitolato Speciale di appalto;
- DGUE e Circolare Ministero MIT;
- Schema di Contratto;
- Dettaglio di Offerta economica;
- Offerta economica senza prezzo;
- “Patto di integrità in materia di contratti pubblici”, approvato con Delibera del Direttore Generale n. 848 del 16.11.16, disponibile al seguente link: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/>
- “Codice di comportamento dei dipendenti della ARNAS Garibaldi”, approvato con Delibera del Direttore Generale n. 57 del 29.01.16, disponibile al seguente link: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/>
- Documento Unico di valutazione rischi da interferenze (DUVRI);
- Schema Excel “Tabella anagrafica” (Template);
- Schema Atto nomina Responsabile esterno trattamento dei dati;
- Modello richiesta di sopralluogo;
- Bando di gara integrale, secondo il modello telematico che sarà elaborato sul sito TED publication della GUCE, e per estratto sulla GURS;
- Avviso per pubblicazione su quotidiani.

Dato atto che il disciplinare è stato redatto in conformità al Bando tipo ANAC n. 1 – 2023 approvato con Delibera n. 309 del 27 giugno 2023.

Visto il Codice dei contratti di cui al d. lgs. n. 36/2023.

Vista la Legge Regione Sicilia n. 12 del 12/10/2023 (GURS (p. I) n. 44 del 20/10/2023) di recepimento del Codice dei contratti di cui al D.lgs 36/2023.

Visti:

- a. L'art. 225, commi 1 e 2 del Codice appalti n. 36/2023 che prevede in via transitoria fino al 31/12/2023 l'applicazione delle disposizioni in materia di oneri pubblicitari di cui agli art. 70,

- 72, 73 127 c. 2, 129 c. 4 D.lgs 50/2016 e del decreto del M.I.T. 2 dicembre 2016 (G.U. il 25 gennaio 2017)
- b. l'art. 1 e 4, c. 6 L.R. Sicilia n. 12/2011 in materia di oneri pubblicitari come modificato dalla Legge Regione Sicilia n. 12 del 12/10/2023;

Preso atto che occorre procedere pertanto alle pubblicazioni degli atti di gara come segue:

1. Bando di gara integrale: sul sito TED publication della GUCE e per estratto sulla GURS.
2. Avviso di gara: sui quotidiani individuati ai sensi dell'art. 4 LR 12/2011 s.m.i. (n. 2 quotidiani a diffusione regionale, n. 2 quotidiani a diffusione nazionale).
3. Bando di gara e tutta la documentazione disponibile: sul profilo del committente (www.ao-garibaldi.ct.it) - Amministrazione trasparente - Sezione bandi di gara e contratti).
4. Bando di gara e tutta la documentazione del caso sulla piattaforma: https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi

Precisato:

- che, per la pubblicazione sui quotidiani, verranno richiesti appositi preventivi di spesa e si provvederà ad imputarne la spesa complessiva sul Bilancio 2023, 2001000150 "Spese per pubblicazioni bandi di gara";
- che la spesa per la pubblicazione sulla GURS verrà affrontata con fondo economale;
- che, ai sensi del Decreto del M.I.T. 2 dicembre 2016, le spese sostenute per la pubblicazione obbligatoria degli atti di gara prevista dalla normativa richiamata saranno rimborsate da parte dell'Aggiudicatario del singolo lotto a questa ARNAS, nel termine di sessanta giorni dalla data dell'aggiudicazione a carico dell'aggiudicatario;
- che il contratto, a pena di nullità, sarà stipulato con scrittura privata da registrare solo in caso d'uso e con la sottoscrizione con firma digitale ex art. 18 del D.lgs. 36/2023.

Vista, infine, la nota prot. DIRSIMT 146/2023, acquisita al prot. provv. n. 9652 del 06/11/2023, (**Allegato n. 26**) con la quale il Dirigente Responsabile dell'UOC di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale, Dott. S. Sciacca, ha manifestato la necessità di un'integrazione del contratto vigente relativo alla fornitura di diagnostici per l'esecuzione di test di Immunoematologia con metodica di agglutinazione su colonna ed apparecchiatura in service con la ditta aggiudicataria Ortho Clinical Diagnostics Italy srl (MI), stipulato in esecuzione della Deliberazione di aggiudicazione n. 732/2022 della gara MEPA RDO n. 2986898, alla luce dell'incremento del fabbisogno mensile medio pari a € 40.000,00/mese stante che la disponibilità residua del contratto è insufficiente.

Ritenuto necessario autorizzare l'integrazione dell'importo di € 80.000,00 Iva escl. del contratto attualmente vigente, stipulato in esecuzione del Verbale di Deliberazione n. 732 del 24/05/2022 con la Ditta Ortho Clinical Diagnostics Italy srl (MI) a seguito di procedura negoziata aperta e con scadenza prevista per il 31/12/2023, giusta proroga disposta da ultimo con deliberazione n. 811/2023, al fine di garantire la continuità delle prestazioni assistenziali connesse alla fornitura in parola.

Visto il Verbale di Deliberazione del Direttore Generale n. 212 del 14/02/2022 avente ad oggetto: *"Conferimento all'ing. Valentina Russo — Dirigente Ingegnere - dell'incarico di responsabile della Unità Operativa Complessa "Provveditorato ed Economato"*.

Attestata la legittimità formale e sostanziale dell'odierna proposta e la sua conformità alla normativa disciplinante la materia trattata, ivi compreso il rispetto della disciplina di cui alla L. 190/2012.

Propone

Per le motivazioni descritte in narrativa, che qui si intendono integralmente riportate e trascritte:

1) **Di indire** una Procedura Comunitaria aperta, interamente Telematica, ex art. 71 del D.lgs. 36/2023 per l'appalto della fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e materiale di consumo in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia clinica del PO Garibaldi Nesima e per l'UOC di Medicina Trasfusionale e Immunoematologia, articolata in n. 9 lotti, unici ed indivisibili.

2) **Di prevedere** che l'appalto sia aggiudicato, anche in presenza di una sola offerta valida per singolo lotto ricorrendo al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo derivante dalla sommatoria dei punteggi ottenuti rispettivamente per l'offerta tecnica e per l'offerta economica, ai sensi dell'art. 108, comma 4 del D.Lgs n. 36/2023 secondo i criteri e sub criteri analiticamente descritti nell'allegato Capitolato tecnico;

3) **Di prevedere:**

- che la valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sia effettuata sulla base di complessivi 100 punti distinti nei seguenti punteggi prezzo/qualità ex art. 108 D.lgs 36/2023:

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	punteggio massimo attribuibile 70 punti (P _{OT})
Offerta economica	punteggio massimo attribuibile 30 punti (P _{OE})

- che ciascun concorrente possa formulare offerta per un lotto, tutti i lotti e risultare aggiudicatario di uno o tutti i lotti;
- che le prestazioni richieste siano eseguite per la durata di 60 mesi dalla data di collaudo con esito positivo dell'intero sistema diagnostico offerto per singolo lotto, fermo restando che è escluso ogni tacito rinnovo del Contratto;

4) **Di riservarsi** di attingere alle seguenti opzioni contrattuali:

- Opzione di proroga del contratto art. 120 c.10 relativo a ciascun lotto per una durata massima pari a 12 mesi, ai prezzi, patti e condizioni vigenti o, in alternativa alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante.
- Opzione di proroga tecnica per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura di individuazione del nuovo contraente se si verificano le condizioni indicate all'articolo 120, comma 11, del Codice, agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.
- Variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto art 120 comma 9 del Codice;
- Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera a) del Codice: la stazione appaltante si riserva di modificare il contratto in corso di esecuzione, nei casi previsti al paragrafo "Integrazioni prodotti in corso di vigenza contrattuale" di cui al Capitolato speciale di appalto cui si rinvia.
- Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera d) n. 1, n. 2 e n. 3 del Codice: la stazione appaltante si riserva, in corso di esecuzione, di sostituire l'aggiudicatario iniziale con un nuovo contraente, *che soddisfi gli iniziali criteri di selezione, purché ciò non implichi ulteriori modifiche sostanziali al contratto e non sia finalizzato ad eludere l'applicazione del codice*, nei casi previsti al paragrafo denominato "Variazioni di titolarità" di cui al Capitolato speciale di appalto cui si rinvia

5) **Di dare atto:**

- che il **valore contrattuale complessivo a base d'asta** dei n. 9 lotti, di durata di 60 mesi, ammonta a complessivi € 7.300.000,00 Iva esclusa;

- che il **valore globale stimato dell'appalto** è pari ad € 10.950.000,00, al netto di Iva nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze, così suddiviso:

Importo complessivo a base asta	7.300.000,00
Importo per l'opzione di proroga di 12 mesi	1.460.000,00
importo per proroga tecnica (= 6 mesi, eventuale)	730.000,00
Importo massimo del quinto d'obbligo, in caso di variazioni in aumento	1.460.000,00
Valore globale stimato	10.950.000,00

6) Di approvare il quadro economico dell'appalto in parola come di seguito dettagliato:

QUADRO ECONOMICO DELL'APPALTO € 14.055.160,00 Iva incl		
A	BASE D'ASTA Importo fornitura in service per 60 MESI	€ 7.300.000,00
B	Opzione di proroga del contratto art. 120 c.10	€ 1.460.000,00
C	Opzione di proroga del contratto art. 120 c.11 (proroga tecnica)	€ 730.000,00
D	Opzione di quinto d'obbligo art. 120 c.9	€ 1.460.000,00
E	Oneri da interferenze	€ 0,00
	Importo Totale A+B+C+D+E	€ 10.950.000,00
F	Somme a disposizione della Stazione appaltante	€ 2.959.160,00
F1	Spese di pubblicazione	€ 15.000,00
F2	Contributo Anac stazione appaltante*	€ 800,00
F3	IVA su A 22%	€ 1.606.000,00
F4	IVA su B 22%	€ 321.200,00
F5	IVA su C 22%	€ 160.600,00
F6	IVA su D 22%	€ 321.200,00
F7	Imprevisti nel limite del 50% Iva inclusa (eventuale revisione dei prezzi per aumenti superiori al 5% ed entro presunti 20%)	€ 534.360,00

*tariffe Delibera Anac n. 621 del 20 dicembre 2022.

7) Di **riservarsi** di quantificare l'importo dell'incentivo previsto per funzioni tecniche ex art. 45 D.lgs. 36/2023 con successivo provvedimento, alla luce del nuovo Regolamento che verrà adottato da quest'ARNAS Garibaldi.

8) **Dare atto** che la presente procedura di gara rientra nel Piano biennale degli acquisti di forniture e servizi 2023/2024 – approvato con Deliberazione n. 113 del 31/01/2023, individuata nei seguenti Codici CUI:

- F04721270876202300024: "Fornitura in somministrazione di diagnostici e sistemi diagnostici di laboratorio in service/noleggio per diverse UUOO - seconda tranche"
- F04721270876202300022: "Fornitura di diagnostici per l'esecuzione di test di Immunoematologia con metodica di agglutinazione su colonna ed apparecchiature in service destinati all'U.O.C. di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale del P.O. Garibaldi Centro"

9) Di **approvare** la documentazione di gara, parte integrante e sostanziale del presente atto:

- Disciplinare di gara e relativi allegati: Istanza di partecipazione; Disciplinare Telematico;
- Capitolato tecnico;
- Capitolato Speciale di appalto;
- DGUE e Circolare Ministero MIT;
- Schema di Contratto;
- Dettaglio di Offerta economica
- Offerta economica senza prezzo

- "Patto di integrità in materia di contratti pubblici", approvato con Delibera del Direttore Generale n. 848 del 16.11.16, disponibile al seguente link: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/>
- "Codice di comportamento dei dipendenti della ARNAS Garibaldi", approvato con Delibera del Direttore Generale n. 57 del 29.01.16, disponibile al seguente link: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/>
- Documento Unico di valutazione rischi da interferenze (DUVRI);
- Schema Atto di nomina Responsabile esterno del trattamento dati;
- Modello richiesta sopralluogo;
- Schema Excel "Tabella anagrafica" (Template);
- Bando di gara integrale, secondo il modello telematico che sarà elaborato sul sito TED publication della GUCE, e per estratto sulla GURS;
- Avviso per pubblicazione su quotidiani.

10) Di dare atto che il disciplinare è stato redatto in conformità al Bando tipo ANAC n. 1 – 2023 approvato con Delibera n. 309 del 27 giugno 2023.

11) Di disporre:

- che, per la pubblicazione sui quotidiani, verranno richiesti appositi preventivi di spesa e si provvederà ad imputarne la spesa complessiva sul Bilancio 2022, 2001000150 "Spese per pubblicazioni bandi di gara";
- che la spesa per la pubblicazione sulla GURS verrà affrontata con fondo economale;
- che, ai sensi del Decreto del M.I.T. 2 dicembre 2016, le spese sostenute per la pubblicazione obbligatoria degli atti di gara prevista dalla normativa richiamata saranno rimborsate da parte dell'Aggiudicatario a questa ARNAS, nel termine di sessanta giorni dalla data dell'aggiudicazione a carico dell'aggiudicatario;
- che il contratto, a pena di nullità, sarà stipulato con scrittura privata da registrare solo in caso d'uso e con la sottoscrizione con firma digitale ex art. 32 del D.lgs. 50/2016.

12) Di disporre l'espletamento della presente procedura attraverso l'utilizzazione del Sistema telematico dettagliatamente descritto nel Disciplinare telematico, mediante il quale verranno gestite le fasi di pubblicazione della procedura, presentazione delle offerte, analisi delle offerte stesse e aggiudicazione, oltre che le comunicazioni e gli scambi di informazioni:

https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi.

13) Di riservarsi, successivamente alla scadenza della data di presentazione delle offerte, di nominare con separato provvedimento apposita Commissione giudicatrice, ex art. 93 del D.lgs 36/2023, deputata, al fine della selezione della migliore offerta, alla valutazione delle offerte dal punto di vista tecnico ed economico secondo i criteri e i sub criteri definiti nel Disciplinare di gara, Capitolato tecnico e allegati secondo le norme stabilite dal D.Lgs n. 36/2023 s.m.i., e composta da n. 3 membri esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto;

14) Di procedere alle pubblicazioni degli atti di gara ex art. 225, commi 1 e 2, D.lgs. n. 36/2023, ex decreto del M.I.T. 2 dicembre 2016 (G.U. il 25 gennaio 2017), ex artt. 1 e 4, c. 6, L.R. Sicilia n. 12/2011 in materia di oneri pubblicitari come modificato dalla Legge Regione Sicilia n. 12 del 12/10/2023, nelle seguenti modalità:

1. Bando di gara integrale: sul sito TED publication della GUCE e per estratto sulla GURS.
2. Avviso di gara: sui quotidiani individuati ai sensi dell'art. 4 LR 12/2011 s.m.i. (n. 2 quotidiani a diffusione regionale, n. 2 quotidiani a diffusione nazionale).
3. Bando di gara e tutta la documentazione disponibile: sul profilo del committente (www.ao-garibaldi.ct.it - Amministrazione trasparente - Sezione bandi di gara e contratti).
4. Bando di gara e tutta la documentazione del caso sulla piattaforma:
https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi

15) Di disporre:

- che, per la pubblicazione sui quotidiani, verranno richiesti appositi preventivi di spesa e si provvederà ad imputarne la spesa complessiva sul Bilancio 2023, 2001000150 "Spese per pubblicazioni bandi di gara";
- che la spesa per la pubblicazione sulla GURS verrà affrontata con fondo economale;
- che, ai sensi del Decreto del M.I.T. 2 dicembre 2016, le spese sostenute per la pubblicazione obbligatoria degli atti di gara prevista dalla normativa richiamata saranno rimborsate da parte dell'Aggiudicatario del singolo lotto a questa ARNAS, nel termine di sessanta giorni dalla data dell'aggiudicazione a carico dell'aggiudicataria;
- che il contratto, a pena di nullità, sarà stipulato con scrittura privata da registrare solo in caso d'uso e con la sottoscrizione con firma digitale ex art. 18 del D.lgs. 36/2023.

16) Di prendere atto che il presente provvedimento è assunto in conformità della disposizione prevista alla Legge n. 136/2010, e, pertanto, ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, i Codici Identificativo Gara (CIG) attribuiti al presente affidamento dall'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture, risultano essere i seguenti:

- Lotto 1 "Strumentazioni automatiche per l'esecuzione delle emocolture, reagenti e consumabili necessari all'esecuzione delle stesse" – CIG: A02513F0BD
- Lotto 2 "Strumentazione completa per l'esame chimico-fisico e del sedimento urinario" – CIG: A0251660EC
- Lotto 3 "Biologia molecolare rapida finalizzata al Biocontenimento" – CIG: A02518AE9D
- Lotto 4 "Emoglobine normali e patologiche" – CIG: A025198A2C
- Lotto 5 "Proteine specifiche ad alta sensibilità" – CIG: A0251BE988
- Lotto 6 "Elettroforesi delle proteine" – CIG: A0251D8EFB
- Lotto 7 "Diagnostica molecolare in NGS (Next Generation Sequencing) e analiti" – CIG: A0251E48E4
- Lotto 8 "Immunoematologia per il Servizio Immunotrasfusionale" – CIG: A0251EF1FA
- Lotto 9 "Diagnostica prenatale" – CIG: A0251F56EC

17) Di dare atto che il presente provvedimento è soggetto agli obblighi di pubblicazione ai sensi dell'art. 37 D.Lgs n. 33/2019.

18) Di nominare:

- quale Responsabile Unico del Progetto (RUP), ai sensi e per gli effetti dell'art. 15 del D.lgs. n. 36/2023, la Dott.ssa Michela Digrazia, Dirigente Amministrativo presso il Settore Provveditorato ed Economato;
- quale Direttore di Esecuzione del Contratto (DEC) ai sensi dell'art. 114 del D.lgs. 36/2023, la Dott.ssa Cecilia Testa, Dirigente Farmacista per le attività espletate del PO Garibaldi Centro;
- quale Direttore di Esecuzione del Contratto (DEC) ai sensi dell'art. 114 del D.lgs. 36/2023, la Dott.ssa Giuseppina Fassari, Dirigente Farmacista per le attività espletate del PO Garibaldi Nesima.

19) Di nominare la struttura tecnica amministrativa di supporto alle attività del RUP e del DEC, destinataria dell'incentivazione per funzioni tecniche ex art 45 del D.lgs 36/2023, come segue:

- Responsabile della fase di Affidamento e Responsabile della fase di Esecuzione (ex art. 15 comma 4 del D.lgs 36/2023): Dott. Simone Pagano, Assistente Amministrativo;
- Collaboratore alle attività del RUP: Dott.ssa Claudia Maria Asaro, Collaboratore Amministrativo;
- Collaboratore alle attività del RUP: Sig. Agatino Motta, Coadiutore Amministrativo;
- Collaboratore alle attività del DEC: Sig. Domenico Messina, Assistente Amministrativo.

- 20) **Di individuare** le attività che dovranno essere espletate dalla struttura tecnica amministrativa destinataria dell'incentivo ex art. 45 D.lgs 36/2023, riferite allo specifico appalto:
- Dott. Simone Pagano: 1) Responsabile della fase di Affidamento; 2) Responsabile della fase di Esecuzione; 3) Predisposizione dei documenti di gara;
 - Dott.ssa Claudia Maria Asaro: 1) Stipula Contratti; 2) Creazione Contratti AREAS;
 - Sig. Agatino Motta: 1) Anagrafica e caricamento prodotti;
 - Sig. Domenico Messina: 1) Liquidazione delle fatture.
- 21) **Di autorizzare** l'integrazione dell'importo di € 80.000,00 Iva escl. del contratto attualmente vigente per la fornitura di diagnostici per l'esecuzione di test di Immunoematologia con metodica di agglutinazione su colonna ed apparecchiatura in service stipulato in esecuzione del Verbale di Deliberazione n. 732 del 24/05/2022 con la Ditta Ortho Clinical Diagnostics Italy srl (MI) a seguito di procedura negoziata aperta, e con scadenza prevista per il 31/12/2023 giusta proroga disposta da ultimo con deliberazione n. 811/2023, al fine di garantire la continuità delle prestazioni assistenziali connesse alla fornitura in parola alla luce della richiesta prot. 146/2023 del Dirigente Responsabile dell'UOC di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale, Dott. S. Sciacca.
- 22) **Di imputare:**
- l'importo di € 8.906.000 IVA al 22% inclusa relativo alla copertura finanziaria della presente procedura di gara sui Bilanci aziendali di competenza anni 2024/2029, come segue:
 - € 8.601.000,00 Iva al 22% incl. sul Conto Economico (C.E.) 20001000030 - Diagnostici - aut. di spesa 104 sub 14 (Diagnostici PO centro) e sub 1 (Diagnostici PO Nesima)
 - € 305.000,00 Iva incl al 22% su conto economico 20005000030 Noleggi non sanitari (Noleggio lotto 7)
 - l'importo di € 534.360,00 relativo alla voce del quadro economico "Imprevisti" per far fronte ai maggiori oneri derivanti dalla eventuale revisione dei prezzi nel corso del contratto, nei limiti del 50%, ai sensi del c. 5 art. 60 del codice appalti sul Conto Economico (C.E.) 20001000030 - Diagnostici - aut. di spesa 104 sub 14 (Diagnostici PO centro) e/o sub 1 (Diagnostici PO Nesima);
 - la spesa complessiva per la pubblicazione sul Bilancio 2023, Conto 20010000150 "Spese per pubblicazioni bandi di gara", stimate presuntivamente in € 15.000,00 Iva incl.
 - l'importo di € 97.600,00 IVA al 22% inclusa relativo alla copertura dell'integrazione del contratto stipulato in esecuzione del Verbale di Deliberazione n. 732 del 24/05/2022 con la Ditta Ortho Clinical Diagnostics Italy srl sul Bilancio aziendale, Conto Economico (C.E.) 20001000030 - Diagnostici - aut. 104 sub. 14;

23) **Di munire** la presente della clausola di immediata esecutività.

Allegati:

1. nota prot. 8681C del 11/07/2023;
2. Deliberazione n. 416 del 12/05/2020;
3. nota prot. DG n. 366 del 25/05/2020;
4. nota prot. DG n. 375 del 04/06/2020;
5. nota prot. DG n. 90/2021 del 26/03/2021;
6. nota prot. provv. n. 1259 del 01/03/2022;
7. nota prot. provv. n. 2421 del 15/04/2022;
8. Verbale di deliberazione n. 554 del 23/05/2023;
26. nota prot. 146/2023 DIRSIMT (prot. provv. n. 06/11/2023)

Allegati parte integrante

9. Disciplinare di gara;
10. Istanza di partecipazione;
11. Disciplinare Telematico;
12. Capitolato tecnico;
13. Capitolato Speciale di appalto;
14. DGUE e istruzioni per la compilazione;

15. Schema di Contratto;
16. Dettaglio di Offerta economica
17. Offerta economica senza prezzo
18. "Patto di integrità in materia di contratti pubblici"
19. "Codice di comportamento dei dipendenti della ARNAS Garibaldi"
20. Documento Unico di valutazione rischi da interferenze (DUVRI);
21. Modello richiesta sopralluogo;
22. Schema Excel "Tabella anagrafica" (Template);
23. Schema Atto nomina responsabile esterno trattamento dati.
24. Bando di gara integrale;
25. Avviso per pubblicazione su quotidiani.

Il Responsabile U.O.C. Provveditorato ed Economato
Dott. Ing. ~~Valentina Russo~~

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Preso atto della proposta di deliberazione, che qui si intende riportata e trascritta, quale parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;

Preso Atto della attestazione di legittimità e di conformità alla normativa disciplinante la materia espressa dal dirigente che propone la presente deliberazione;

Sentito il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario aziendale

D E L I B E R A

di approvare la superiore proposta per come formulata dal Dirigente Responsabile della struttura proponente e, pertanto, di:

- 1) **Indire** una Procedura Comunitaria aperta, interamente Telematica, ex art. 71 del D.lgs. 36/2023 per l'appalto della fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e materiale di consumo in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia clinica del PO Garibaldi Nesima e per l'UOC di Medicina Trasfusionale e Immunoematologia, articolata in n. 9 lotti, unici ed indivisibili.
- 2) **Prevedere** che l'appalto sia aggiudicato, anche in presenza di una sola offerta valida per singolo lotto ricorrendo al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo derivante dalla sommatoria dei punteggi ottenuti rispettivamente per l'offerta tecnica e per l'offerta economica, ai sensi dell'art. 108, comma 4 del D.Lgs n. 36/2023 secondo i criteri e sub criteri analiticamente descritti nell'allegato Capitolato tecnico;
- 3) **Prevedere:**
 - che la valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sia effettuata sulla base di complessivi 100 punti distinti nei seguenti punteggi prezzo/qualità ex art. 108 D.lgs 36/2023:

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	punteggio massimo attribuibile 70 punti (POT)
Offerta economica	punteggio massimo attribuibile 30 punti (POE)

- che ciascun concorrente possa formulare offerta per un lotto, tutti i lotti e risultare aggiudicatario di uno o tutti i lotti;
- che le prestazioni richieste siano eseguite per la durata di 60 mesi dalla data di collaudo con esito positivo dell'intero sistema diagnostico offerto per singolo lotto, fermo restando che è escluso ogni tacito rinnovo del Contratto;

4) Riservarsi di attingere alle seguenti opzioni contrattuali:

- Opzione di proroga del contratto art. 120 c.10 relativo a ciascun lotto per una durata massima pari a 12 mesi, ai prezzi, patti e condizioni vigenti o, in alternativa alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante.
- Opzione di proroga tecnica per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura di individuazione del nuovo contraente se si verificano le condizioni indicate all'articolo 120, comma 11, del Codice, agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.
- Variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto art 120 comma 9 del Codice;
- Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera a) del Codice: la stazione appaltante si riserva di modificare il contratto in corso di esecuzione, nei casi previsti al paragrafo "Integrazioni prodotti in corso di vigenza contrattuale" di cui al Capitolato speciale di appalto cui si rinvia.
- Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera d) n. 1, n. 2 e n. 3 del Codice: la stazione appaltante si riserva, in corso di esecuzione, di sostituire l'aggiudicatario iniziale con un nuovo contraente, *che soddisfi gli iniziali criteri di selezione, purché ciò non implichi ulteriori modifiche sostanziali al contratto e non sia finalizzato ad eludere l'applicazione del codice, nei casi previsti al paragrafo denominato "Variazioni di titolarità" di cui al Capitolato speciale di appalto cui si rinvia*

5) Dare atto:

- che il **valore contrattuale complessivo a base d'asta** dei n. 9 lotti, di durata di 60 mesi, ammonta a complessivi € 7.300.000,00 Iva esclusa;
- che il **valore globale stimato dell'appalto** è pari ad € 10.950.000,00, al netto di Iva nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze, così suddiviso:

Importo complessivo a base asta	7.300.000,00
Importo per l'opzione di proroga di 12 mesi	1.460.000,00
importo per proroga tecnica (= 6 mesi, eventuale)	730.000,00
Importo massimo del quinto d'obbligo, in caso di variazioni in aumento	1.460.000,00
Valore globale stimato	10.950.000,00

6) Approvare il quadro economico dell'appalto in parola come di seguito dettagliato:

QUADRO ECONOMICO DELL'APPALTO € 14.055.160,00 Iva incl		
A	BASE D'ASTA Importo fornitura in service per 60 MESI	€ 7.300.000,00
B	Opzione di proroga del contratto art. 120 c.10	€ 1.460.000,00
C	Opzione di proroga del contratto art. 120 c.11 (proroga tecnica)	€ 730.000,00
D	Opzione di quinto d'obbligo art. 120 c.9	€ 1.460.000,00
E	Oneri da interferenze	€ 0,00

		€ 10.950.000,00
	Importo Totale A+B+C+D+E	
F	Somme a disposizione della Stazione appaltante	€ 2.959.160,00
F1	Spese di pubblicazione	€ 15.000,00
F2	Contributo Anac stazione appaltante*	€ 800,00
F3	IVA su A 22%	€ 1.606.000,00
F4	IVA su B 22%	€ 321.200,00
F5	IVA su C 22%	€ 160.600,00
F6	IVA su D 22%	€ 321.200,00
F7	Imprevisti nel limite del 50% Iva inclusa (eventuale revisione dei prezzi per aumenti superiori al 5% ed entro presunti 20%)	€ 534.360,00

*tariffe Delibera Anac n. 621 del 20 dicembre 2022.

- 7) **Riservarsi** di quantificare l'importo dell'incentivo previsto per funzioni tecniche ex art. 45 D.lgs. 36/2023 con successivo provvedimento, alla luce del nuovo Regolamento che verrà adottato da quest'ARNAS Garibaldi.
- 8) **Dare atto** che la presente procedura di gara rientra nel Piano biennale degli acquisti di forniture e servizi 2023/2024 – approvato con Deliberazione n. 113 del 31/01/2023, individuata nei seguenti Codici CUI:
- F04721270876202300024: *“Fornitura in somministrazione di diagnostici e sistemi diagnostici di laboratorio in service/noleggio per diverse UUOO - seconda tranche”*
 - F04721270876202300022: *“Fornitura di diagnostici per l'esecuzione di test di Immunoematologia con metodica di agglutinazione su colonna ed apparecchiature in service destinati all'U.O.C. di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale del P.O. Garibaldi Centro”*
- 9) **Approvare la documentazione di gara, parte integrante e sostanziale del presente atto:**
- Disciplinare di gara e relativi allegati: Istanza di partecipazione; Disciplinare Telematico;
 - Capitolato tecnico;
 - Capitolato Speciale di appalto;
 - DGUE e Circolare Ministero MIT;
 - Schema di Contratto;
 - Dettaglio di Offerta economica
 - Offerta economica senza prezzo
 - “Patto di integrità in materia di contratti pubblici”, approvato con Delibera del Direttore Generale n. 848 del 16.11.16, disponibile al seguente link: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/>
 - “Codice di comportamento dei dipendenti della ARNAS Garibaldi”, approvato con Delibera del Direttore Generale n. 57 del 29.01.16, disponibile al seguente link: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/>
 - Documento Unico di valutazione rischi da interferenze (DUVRI);
 - Schema Atto di nomina Responsabile esterno del trattamento dati;
 - Modello richiesta sopralluogo;
 - Schema Excel “Tabella anagrafica” (Template);
 - Bando di gara integrale, secondo il modello telematico che sarà elaborato sul sito TED publication della GUCE, e per estratto sulla GURS;
 - Avviso per pubblicazione su quotidiani.
- 10) **Dare atto** che il disciplinare è stato redatto in conformità al Bando tipo ANAC n. 1 – 2023 approvato con Delibera n. 309 del 27 giugno 2023.

11) Disporre:

- che, per la pubblicazione sui quotidiani, verranno richiesti appositi preventivi di spesa e si provvederà ad imputarne la spesa complessiva sul Bilancio 2022, 2001000150 "Spese per pubblicazioni bandi di gara";
- che la spesa per la pubblicazione sulla GURS verrà affrontata con fondo economale;
- che, ai sensi del Decreto del M.I.T. 2 dicembre 2016, le spese sostenute per la pubblicazione obbligatoria degli atti di gara prevista dalla normativa richiamata saranno rimborsate da parte dell'Aggiudicatario a questa ARNAS, nel termine di sessanta giorni dalla data dell'aggiudicazione a carico dell'aggiudicatario;
- che il contratto, a pena di nullità, sarà stipulato con scrittura privata da registrare solo in caso d'uso e con la sottoscrizione con firma digitale ex art. 32 del D.lgs. 50/2016.

12) Disporre l'espletamento della presente procedura attraverso l'utilizzazione del Sistema telematico dettagliatamente descritto nel Disciplinare telematico, mediante il quale verranno gestite le fasi di pubblicazione della procedura, presentazione delle offerte, analisi delle offerte stesse e aggiudicazione, oltre che le comunicazioni e gli scambi di informazioni:

https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi.

13) Riservarsi, successivamente alla scadenza della data di presentazione delle offerte, di nominare con separato provvedimento apposita Commissione giudicatrice, ex art. 93 del D.lgs 36/2023, deputata, al fine della selezione della migliore offerta, alla valutazione delle offerte dal punto di vista tecnico ed economico secondo i criteri e i sub criteri definiti nel Disciplinare di gara, Capitolato tecnico e allegati secondo le norme stabilite dal D.Lgs n. 36/2023 s.m.i., e composta da n. 3 membri esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto;

14) Procedere alle pubblicazioni degli atti di gara ex art. 225, commi 1 e 2, D.lgs. n. 36/2023, ex decreto del M.I.T. 2 dicembre 2016 (G.U. il 25 gennaio 2017), ex artt. 1 e 4, c. 6, L.R. Sicilia n. 12/2011 in materia di oneri pubblicitari come modificato dalla Legge Regione Sicilia n. 12 del 12/10/2023, nelle seguenti modalità:

1. Bando di gara integrale: sul sito TED publication della GUCE e per estratto sulla GURS.
2. Avviso di gara: sui quotidiani individuati ai sensi dell'art. 4 LR 12/2011 s.m.i. (n. 2 quotidiani a diffusione regionale, n. 2 quotidiani a diffusione nazionale).
3. Bando di gara e tutta la documentazione disponibile: sul profilo del committente (www.ao-garibaldi.ct.it) - Amministrazione trasparente - Sezione bandi di gara e contratti).
4. Bando di gara e tutta la documentazione del caso sulla piattaforma:
https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi

15) Disporre:

- che, per la pubblicazione sui quotidiani, verranno richiesti appositi preventivi di spesa e si provvederà ad imputarne la spesa complessiva sul Bilancio 2023, 2001000150 "Spese per pubblicazioni bandi di gara";
- che la spesa per la pubblicazione sulla GURS verrà affrontata con fondo economale;
- che, ai sensi del Decreto del M.I.T. 2 dicembre 2016, le spese sostenute per la pubblicazione obbligatoria degli atti di gara prevista dalla normativa richiamata saranno rimborsate da parte dell'Aggiudicatario del singolo lotto a questa ARNAS, nel termine di sessanta giorni dalla data dell'aggiudicazione a carico dell'aggiudicatario;
- che il contratto, a pena di nullità, sarà stipulato con scrittura privata da registrare solo in caso d'uso e con la sottoscrizione con firma digitale ex art. 18 del D.lgs. 36/2023.

16) Prendere atto che il presente provvedimento è assunto in conformità della disposizione prevista alla Legge n. 136/2010, e, pertanto, ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, i Codici

Identificativo Gara (CIG) attribuiti al presente affidamento dall'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture, risultano essere i seguenti:

- Lotto 1 "Strumentazioni automatiche per l'esecuzione delle emocolture, reagenti e consumabili necessari all'esecuzione delle stesse" – CIG: A02513F0BD
- Lotto 2 "Strumentazione completa per l'esame chimico-fisico e del sedimento urinario" – CIG: A0251660EC
- Lotto 3 "Biologia molecolare rapida finalizzata al Biocontenimento" – CIG: A02518AE9D
- Lotto 4 "Emoglobine normali e patologiche" – CIG: A025198A2C
- Lotto 5 "Proteine specifiche ad alta sensibilità" – CIG: A0251BE988
- Lotto 6 "Elettroforesi delle proteine" – CIG: A0251D8EFB
- Lotto 7 "Diagnostica molecolare in NGS (Next Generation Sequencing) e analiti" – CIG: A0251E48E4
- Lotto 8 "Immunoematologia per il Servizio Immunotrasfusionale" – CIG: A0251EF1FA
- Lotto 9 "Diagnostica prenatale" – CIG: A0251F56EC

17) **Dare atto** che il presente provvedimento è soggetto agli obblighi di pubblicazione ai sensi dell'art. 37 D.Lgs n. 33/2019.

18) Nominare:

- quale Responsabile Unico del Progetto (RUP), ai sensi e per gli effetti dell'art. 15 del D.lgs. n. 36/2023, la Dott.ssa Michela Digrazia, Dirigente Amministrativo presso il Settore Provveditorato ed Economato;
- quale Direttore di Esecuzione del Contratto (DEC) ai sensi dell'art. 114 del D.lgs. 36/2023, la Dott.ssa Cecilia Testa, Dirigente Farmacista per le attività espletate del PO Garibaldi Centro;
- quale Direttore di Esecuzione del Contratto (DEC) ai sensi dell'art. 114 del D.lgs. 36/2023, la Dott.ssa Giuseppina Fassari, Dirigente Farmacista per le attività espletate del PO Garibaldi Nesima.

19) **Nominare** la struttura tecnica amministrativa di supporto alle attività del RUP e del DEC, destinataria dell'incentivazione per funzioni tecniche ex art 45 del D.lgs 36/2023, come segue:

- Responsabile della fase di Affidamento e Responsabile della fase di Esecuzione (ex art. 15 comma 4 del D.lgs 36/2023): Dott. Simone Pagano, Assistente Amministrativo;
- Collaboratore alle attività del RUP: Dott.ssa Claudia Maria Asaro, Collaboratore Amministrativo;
- Collaboratore alle attività del RUP: Sig. Agatino Motta, Coadiutore Amministrativo;
- Collaboratore alle attività del DEC: Sig. Domenico Messina, Assistente Amministrativo.

20) **Individuare** le attività che dovranno essere espletate dalla struttura tecnica amministrativa destinataria dell'incentivo ex art. 45 D.lgs 36/2023, riferite allo specifico appalto:

- Dott. Simone Pagano: 1) Responsabile della fase di Affidamento; 2) Responsabile della fase di Esecuzione; 3) Predisposizione dei documenti di gara;
- Dott.ssa Claudia Maria Asaro: 1) Stipula Contratti; 2) Creazione Contratti AREAS;
- Sig. Agatino Motta: 1) Anagrafica e caricamento prodotti;
- Sig. Domenico Messina: 1) Liquidazione delle fatture.

21) **Autorizzare** l'integrazione dell'importo di € 80.000,00 Iva escl. del contratto attualmente vigente per la fornitura di diagnostici per l'esecuzione di test di Immunoematologia con metodica di agglutinazione su colonna ed apparecchiatura in service stipulato in esecuzione del Verbale di Deliberazione n. 732 del 24/05/2022 con la Ditta Ortho Clinical Diagnostics Italy srl (MI) a seguito di procedura negoziata aperta, e con scadenza prevista per il 31/12/2023 giusta proroga disposta da ultimo con deliberazione n. 811/2023, al fine di

garantire la continuità delle prestazioni assistenziali connesse alla fornitura in parola alla luce della richiesta prot. 146/2023 del Dirigente Responsabile dell'UOC di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale, Dott. S. Sciacca.

22) Imputare:

- l'importo di € 8.906.000 IVA al 22% inclusa relativo alla copertura finanziaria della presente procedura di gara sui Bilanci aziendali di competenza anni 2024/2029, come segue:
 - € 8.601.000,00 Iva al 22% incl. sul Conto Economico (C.E.) 20001000030 - Diagnostici - aut. di spesa 104 sub 14 (Diagnostici PO centro) e sub 1 (Diagnostici PO Nesima)
 - € 305.000,00 Iva incl al 22% su conto economico 20005000030 Noleggi non sanitari (Noleggio lotto 7)
- l'importo di € 534.360,00 relativo alla voce del quadro economico "Imprevisti" per far fronte ai maggiori oneri derivanti dalla eventuale revisione dei prezzi nel corso del contratto, nei limiti del 50%, ai sensi del c. 5 art. 60 del codice appalti sul Conto Economico (C.E.) 20001000030 - Diagnostici - aut. di spesa 104 sub 14 (Diagnostici PO centro) e/o sub 1 (Diagnostici PO Nesima);
- la spesa complessiva per la pubblicazione sul Bilancio 2023, Conto 20010000150 "Spese per pubblicazioni bandi di gara", stimate presuntivamente in € 15.000,00 Iva incl.
- l'importo di € 97.600,00 IVA al 22% inclusa relativo alla copertura dell'integrazione del contratto stipulato in esecuzione del Verbale di Deliberazione n. 732 del 24/05/2022 con la Ditta Ortho Clinical Diagnostics Italy srl sul Bilancio aziendale, Conto Economico (C.E.) 20001000030 - Diagnostici - aut. 104 sub. 14;

23) Munire la presente della clausola di immediata esecutività.

Il Direttore Amministrativo
(dott. Giovanni Annino)



Il Direttore Sanitario
(dott. Giuseppe Giammanco)



Il Commissario straordinario
(dott. Fabrizio De Nicola)



Il Segretario



Copia della presente deliberazione è stata pubblicata all'Albo dell'Azienda il giorno

_____ e ritirata il giorno _____

L'addetto alla pubblicazione

Si attesta che la presente deliberazione è stata pubblicata all'Albo della Azienda dal _____ al _____
- ai sensi dell'art. 65 L.R. n. 25/93, così come sostituito dall'art. 53 L.R. n. 30/93 - e contro
la stessa non è stata prodotta opposizione.

Catania _____

Il Direttore Amministrativo

Inviata all'Assessorato Regionale della Salute il _____ Prot. n. _____

Notificata al Collegio Sindacale il _____ Prot. n. _____

La presente deliberazione è esecutiva:

☒ immediatamente

☐ perché sono decorsi 10 giorni dalla data di pubblicazione

☐ a seguito del controllo preventivo effettuato dall'Assessorato Regionale per la Sanità:

a. nota di approvazione prot. n. _____ del _____

b. per decorrenza del termine

IL FUNZIONARIO RESPONSABILE

Disciplinare di gara

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica del PO Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili – CIG vari.

DISCIPLINARE DI GARA	4
PREMESSE	4
1. PIATTAFORMA TELEMATICA	6
1.1. LA PIATTAFORMA TELEMATICA DI NEGOZIAZIONE	6
1.2. DOTAZIONI TECNICHE	7
1.3. IDENTIFICAZIONE	8
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI	9
2.1. DOCUMENTI DI GARA	9
2.2. CHIARIMENTI	10
2.3. COMUNICAZIONI	11
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI	12
3.1. DURATA	15
3.2. REVISIONE PREZZI	15
3.3. MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESECUZIONE	15
4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE	17
5. REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE	19
6. REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA	20
6.1. REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE	21
6.2. REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA	21
6.3. REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE	22
6.4. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE	23
6.5. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE, CONSORZI STABILI	24
7. AVVALIMENTO	25
8. SUBAPPALTO	26
9. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE	26
10. GARANZIA PROVVISORIA	27
11. SOPRALLUOGO	30
12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC	31
13. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA	32
14. SOCCORSO ISTRUTTORIO	38
15. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	39
15.1. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE, BOLLO ED EVENTUALE PROCURA	40
15.2. DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 372 del DECRETO LEGISLATIVO 12 GENNAIO 2019, n. 14	44
15.3. DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO	45
15.4. DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI	45
15.5. - Documento di gara unico europeo (DGUE)	47
15.6. Garanzia provvisoria con allegata dichiarazione di impegno di un fideiussore	47
15.7. Certificazione per riduzione garanzia provvisoria	47
15.8. PASS OE	47
15.9. DUVRI: dovrà essere firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute	48

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

15.10.	Disciplinare di gara e allegati firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.....	48
15.11.	Capitolato tecnico_ firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.....	48
15.12.	Capitolato Speciale firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.....	48
15.13.	Schema di contratto firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.....	48
15.14.	Informativa Privacy firmato digitalmente per accettazione.....	48
15.15.	Nomina responsabile esterno dei dati firmato digitalmente per accettazione.....	48
15.16.	Patto integrità firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.....	49
15.17.	Codice comportamento firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.....	49
15.18.	attestazione sopralluogo.....	49
15.19.	copia informatica della ricevuta di avvenuto pagamento del contributo all'ANAC.....	49
16.	OFFERTA TECNICA.....	49
17.	OFFERTA ECONOMICA.....	56
18.	CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE.....	60
18.1.	CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA.....	60
18.2.	METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA TECNICA.....	61
18.3.	METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA.....	63
18.4.	METODO DI CALCOLO DEI PUNTEGGI.....	63
19.	COMMISSIONE GIUDICATRICE.....	64
20.	SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA.....	64
21.	VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	65
22.	VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE.....	65
23.	VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.....	67
22.	AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO.....	68
23.	OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI.....	71
24.	CODICE DI COMPORTAMENTO.....	71
25.	ACCESSO AGLI ATTI.....	72
26.	DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE.....	73
27.	TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	73
28.	NOMINA RESPONSABILE ESTERNO.....	75
29.	DISCIPLINA APPLICABILE E NORME DI RINVIO.....	76

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

DISCIPLINARE DI GARA

GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DELLA FORNITURA CHIAVI IN MANO, IN "SERVICE", DI APPARECCHIATURE DI DIAGNOSTICA E MATERIALE DI CONSUMO PER L'UOC DI PATOLOGIA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE PO GARIBALDI CENTRO, L'UOS DI PATOLOGIA CLINICA PO GARIBALDI DI NESIMA, L'UOC MEDICINA TRASFUSIONALE E IMMUNOEMATOLOGIA - ARTICOLATA IN N. 9 LOTTI

PREMESSE

Con Verbale di deliberazione n. ____ del _____ questa Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione "Garibaldi" o ARNAS Garibaldi – con Sede Legale ed Amministrativa in Piazza S. Maria di Gesù n. 5 – CAP 95123 Catania - ha deciso di indire una gara europea a procedura aperta per l'appalto della fornitura, chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e materiale di consumo in somministrazione per l'UOC di Patologia Clinica E Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica del PO Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina Trasfusionale e Immunoematologia , articolata in n. 9 lotti, ciascuno unico ed indivisibile, in possesso delle caratteristiche dettagliate nel Capitolato Tecnico/Speciale d'appalto e nelle Tabelle lotti che seguono.

La presente procedura aperta è interamente svolta tramite la piattaforma telematica accessibile all'indirizzo internet https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi

L'affidamento avviene mediante procedura aperta con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo.

La durata del procedimento è prevista pari a 9 mesi dalla pubblicazione del *bando fatte salve il verificarsi delle ipotesi di proroga previste all'articolo 1, commi 4 e 5, dell'allegato L3 del codice.*

Il luogo di consegna della fornitura è il seguente:

- Unità Operativa Complessa di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del Presidio Ospedaliero Garibaldi Sede Centrale – Piazza S. Maria di Gesù n. 5 – 95123 Catania [codice NUTS: ITG17];
- Unità Operativa Complessa di Medicina Trasfusionale e Immunoematologia del Presidio Ospedaliero Garibaldi Sede Centrale – Piazza S. Maria di Gesù n. 5 – 95123 Catania [codice NUTS: ITG17];

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti – Disciplinare di gara.

- Unità Operativa Semplice di Patologia Clinica del Presidio Ospedaliero Garibaldi di Nesima - Via Palermo n. 636 – 95129 Catania - [codice NUTS: ITG17];

CUI Piano biennale 2023/2024:

- F04721270876202300024: *"Fornitura in somministrazione di diagnostici e sistemi diagnostici di laboratorio in service/noleggior per diverse UUOO - seconda tranche"*
- F04721270876202300022: *"Fornitura di diagnostici per l'esecuzione di test di Immunoematologia con metodica di agglutinazione su colonna ed apparecchiature in service destinati all'U.O.C. di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale del P.O. Garibaldi Centro"*

Elenco CIG:

- Lotto 1 "Strumentazioni automatiche per l'esecuzione delle emocolture, reagenti e consumabili necessari all'esecuzione delle stesse" – CIG: A02513F0BD
- Lotto 2 "Strumentazione completa per l'esame chimico-fisico e del sedimento urinario" – CIG: A0251660EC
- Lotto 3 "Biologia molecolare rapida finalizzata al Biocontenimento" – CIG: A02518AE9D
- Lotto 4 "Emoglobine normali e patologiche" – CIG: A025198A2C
- Lotto 5 "Proteine specifiche ad alta sensibilità" – CIG: A0251BE988
- Lotto 6 "Elettroforesi delle proteine" – CIG: A0251D8EFB
- Lotto 7 "Diagnostica molecolare in NGS (Next Generation Sequencing) e analiti" – CIG: A0251E48E4
- Lotto 8 "Immunoematologia per il Servizio Immunotrasfusionale" – CIG: A0251EF1FA
- Lotto 9 "Diagnostica prenatale" – CIG: A0251F56EC

Il Responsabile Unico del Progetto (RUP), ai sensi dell'art. 15 del D.Lgs. 36/2023, è la Dott.ssa Michela Digrazia, Dirigente Amministrativo presso il Settore Provveditorato dell'ARNAS Garibaldi di Catania – mail: mdigrazia@arnasgaribaldi.it – provveditorato@arnasgaribaldi.it - PEC: provveditorato@pec.ao-garibaldi.ct.it – tel: 0957594896.

Il Responsabile del procedimento per la fase di affidamento è il Dott. Simone Pagano, Assistente Amministrativo presso il Settore Provveditorato dell'ARNAS Garibaldi di Catania – mail: simonepagano@arnasgaribaldi.it – provveditorato@arnasgaribaldi.it - PEC: provveditorato@pec.ao-garibaldi.ct.it – tel: 0957594649.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

1. PIATTAFORMA TELEMATICA

1.1. LA PIATTAFORMA TELEMATICA DI NEGOZIAZIONE

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, in particolare, del Regolamento UE n. 910/2014 (di seguito Regolamento eIDAS - electronic IDentification Authentication and Signature), del decreto legislativo n. 82/2005 recante Codice dell'amministrazione digitale (CAD) e delle Linee guida dell'AGID, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sulla Piattaforma. L'utilizzo della Piattaforma avviene nel rispetto dei principi di auto-responsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del Codice civile ed è regolato, tra gli altri, dai seguenti principi:

- parità di trattamento tra gli operatori economici;
- trasparenza e tracciabilità delle operazioni;
- standardizzazione dei documenti;
- comportamento secondo buona fede, ai sensi dell'articolo 1375 del codice civile;
- comportamento secondo correttezza, ai sensi dell'articolo 1175 del codice civile;
- segretezza delle offerte e loro immodificabilità una volta scaduto il termine di presentazione della domanda di partecipazione;
- gratuità. Nessun corrispettivo è dovuto dall'operatore economico e/o dall'aggiudicatario per il mero utilizzo della 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 e a quanto previsto nel documento denominato Disciplinare telematico.

In caso di mancato funzionamento della Piattaforma o di malfunzionamento della stessa, non dovuti alle predette circostanze, che impediscono la corretta presentazione delle offerte, al fine di assicurare la massima partecipazione, la stazione appaltante può disporre la sospensione del termine di presentazione delle offerte per un periodo di tempo necessario a ripristinare il normale funzionamento della Piattaforma e la proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso, dandone tempestiva comunicazione sul proprio

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

sito istituzionale alla seguente pagina: www.ao-garibaldi.ct.it – alla voce Bandi di gara e capitolati d'appalto – gara a procedura aperta per la *“fornitura chiavi in mano, in “service”, di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili per l’UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare PO Garibaldi Centro, l’UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, l’UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti”*, dove sono accessibili i documenti di gara nonché attraverso ogni altro strumento ritenuto idoneo.

La stazione appaltante si riserva di agire in tal modo anche quando, esclusa la negligenza dell’operatore economico, non sia possibile accertare la causa del mancato funzionamento o del malfunzionamento.

La Piattaforma garantisce l’integrità dei dati, la riservatezza delle offerte e delle domande di partecipazione. La Piattaforma è realizzata con modalità e soluzioni tecniche che impediscono di operare variazioni sui documenti definitivi, sulle registrazioni di sistema e sulle altre rappresentazioni informatiche e telematiche degli atti e delle operazioni compiute nell’ambito delle procedure, sulla base della tecnologia esistente e disponibile.

Le attività e le operazioni effettuate nell’ambito della Piattaforma sono registrate e attribuite all’operatore economico e si intendono compiute nell’ora e nel giorno risultanti dalle registrazioni di sistema.

Il sistema operativo della Piattaforma è sincronizzato sulla scala di tempo nazionale di cui al decreto del Ministro dell’Industria, del Commercio e dell’Artigianato 30 novembre 1993, n. 591, tramite protocollo NTP o standard superiore.

L’utilizzo e il funzionamento della Piattaforma avvengono in conformità a quanto riportato nel documento *“Disciplinare telematico”*, che costituisce parte integrante del presente disciplinare.

L’acquisto, l’installazione e la configurazione dell’*hardware*, del *software*, dei certificati digitali di firma, della casella di PEC o comunque di un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato, nonché dei collegamenti per l’accesso alla rete *Internet*, restano a esclusivo carico dell’operatore economico.

La Piattaforma è accessibile in qualsiasi orario dalla data di pubblicazione del bando alla data di scadenza del termine di presentazione delle offerte.

1.2. DOTAZIONI TECNICHE

Ai fini della partecipazione alla presente procedura, ogni operatore economico deve dotarsi, a propria cura, spesa e responsabilità della strumentazione tecnica ed informatica conforme a quella indicata nel presente disciplinare e nel documento Disciplinare telematico, che disciplina il funzionamento e l’utilizzo della Piattaforma.

In ogni caso è indispensabile:

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in “service”, di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l’UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l’UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l’UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti – Disciplinare di gara.

- a) disporre almeno di un personal computer conforme agli standard aggiornati di mercato, con connessione internet e dotato di un comune browser idoneo ad operare in modo corretto sulla Piattaforma;
- b) disporre di un sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale (SPID) di cui all'articolo 64 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o di altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS;
- c) avere un domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o, per l'operatore economico transfrontaliero, un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS;
- d) avere da parte del legale rappresentante dell'operatore economico (o da persona munita di idonei poteri di firma) un certificato di firma digitale, in corso di validità, rilasciato da:
 - un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'Agenzia per l'Italia Digitale (previsto dall'articolo 29 del decreto legislativo n. 82/05);
 - un certificatore operante in base a una licenza o autorizzazione rilasciata da uno Stato membro dell'Unione europea e in possesso dei requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14;
 - un certificatore stabilito in uno Stato non facente parte dell'Unione europea quando ricorre una delle seguenti condizioni:
 - i. il certificatore possiede i requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14 ed è qualificato in uno stato membro;
 - ii. il certificato qualificato è garantito da un certificatore stabilito nell'Unione Europea, in possesso dei requisiti di cui al regolamento n. 9100/14;
 - iii. il certificato qualificato, o il certificatore, è riconosciuto in forza di un accordo bilaterale o multilaterale tra l'Unione Europea e paesi terzi o organizzazioni internazionali.

1.3. IDENTIFICAZIONE

Per poter presentare offerta è necessario accedere alla Piattaforma. L'accesso è gratuito ed è consentito a seguito dell'identificazione dell'operatore economico nelle modalità e termini di cui al Disciplinare telematico.

Gli operatori economici che intendono partecipare alla presente procedura dovranno abilitarsi alla gara. Questo avviene collegandosi alla piattaforma su indicata, richiamando il bando di gara pubblicato nell'apposita sezione "Elenco Bandi e Avvisi in corso" e, previa accettazione dell'oggetto dell'avviso, premendo il bottone "Registrati". In questo modo potrà essere creato un nuovo profilo, collegato alla

partecipazione alla procedura di che trattasi. Chi si fosse già registrato dovrà abilitarsi alla gara utilizzando le credenziali già in possesso.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l'identificazione e l'accesso alla Piattaforma devono essere effettuate direttamente al gestore del sistema via e-mail, all'indirizzo imprese@net4market.com, oppure al numero 0372/080708 attivo dal lunedì al venerdì dalle ore 08:30 alle ore 13:00 e dalle ore 14:00 alle ore 17:30

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

2.1. DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

- Disciplinare di gara e relativi allegati: Istanza di partecipazione;
- Disciplinare Telematico e Timing di gara;
- Capitolato Tecnico;
- Capitolato Speciale di appalto;
- DGUE e circolare del MIT 30.06.2023;
- Schema di Contratto;
- Dettaglio di Offerta economica;
- Offerta economica senza prezzo;
- "Patto di integrità in materia di contratti pubblici", approvato con Delibera del Direttore Generale n. 848 del 16.11.16, disponibile al seguente link: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/>;
- "Codice di comportamento dei dipendenti della ARNAS Garibaldi", approvato con Delibera del Direttore Generale n. 57 del 29.01.16, disponibile al seguente link: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/>;
- Documento Unico di valutazione rischi da interferenze (DUVRI);
- Schema Excel "Tabella anagrafica" (Template);
- Bando di gara integrale, secondo il modello telematico che sarà elaborato sul sito TED publication della GUCE, e per estratto sulla GURS;
- Avviso per pubblicazione su quotidiani;
- Modello richiesta sopralluogo;
- Informativa privacy;

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti – Disciplinare di gara.

- Schema Atto di nomina responsabile esterno dei dati.

Il concorrente è tenuto ad adattare i sopracitati modelli in relazione alle proprie specifiche condizioni.

Con la presentazione dell'offerta si intendono accettate, senza condizione alcuna, tutte le clausole e condizioni riportate nella sopradetta Documentazione di Gara.

La documentazione di gara è accessibile gratuitamente, sul sito istituzionale della stazione appaltante, nella sezione "Per il fornitore – Avvisi e bandi di gara", al seguente link: <https://www.ao-garibaldi.ct.it/fornitore/bandi/default.aspx> e sulla piattaforma telematica utilizzata da questa Azienda Ospedaliera, raggiungibile all'indirizzo: https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi dalla sezione 'Elenco bandi e avvisi in corso' in corrispondenza della procedura specifica.

2.2. CHIARIMENTI

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti **da inoltrare almeno 10 giorni prima** della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte in via telematica e pertanto **entro il termine perentorio indicato nel timing di gara del Disciplinare telematico** e quindi secondo l'impostazione di scadenza oraria inserita nella piattaforma telematica attraverso la sezione "Chiarimenti" della scheda di gara pubblicata sulla Piattaforma "Net4market" riservata alle richieste di chiarimenti, previa registrazione alla Piattaforma stessa.

Le richieste di chiarimenti e le relative risposte sono formulate esclusivamente in lingua italiana.

Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile sono fornite in formato elettronico **almeno 6 giorni prima** della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione delle richieste in forma anonima e delle relative risposte sulla relativa Scheda di gara della Piattaforma "Net4market - Sezione "Chiarimenti" - e sul sito istituzionale: <http://www.ao-garibaldi.ct.it/> alla voce Bandi di gara e Capitolati d'appalto. Si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della Piattaforma o il sito istituzionale.

La Piattaforma invia automaticamente agli operatori economici una segnalazione di avviso.

Non viene fornita risposta alle richieste presentate con modalità diverse da quelle sopra indicate.

Si precisa che:

- l'Amministrazione aggiudicatrice non fornirà riscontro alle richieste di conferma di dati già contenuti nel testo del Disciplinare;

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti – Disciplinare di gara.

- l'Amministrazione aggiudicatrice non fornirà chiarimenti telefonici o con altre forme diverse da quelle sopra indicate nel presente articolo.

La Stazione Appaltante potrebbe utilizzare l'ambiente "Chiarimenti" per eventuali comunicazioni ai partecipanti e/o la Pec per le comunicazioni di carattere generale.

Rimane a carico degli operatori economici concorrenti, l'onere di monitorare tale spazio condiviso al fine di prendere contezza di quanto sopra riportato.

Le comunicazioni individuali ai concorrenti, quando necessarie, potranno essere inviate agli indirizzi di posta elettronica, se certificata, indicati in istanza di ammissione.

N.B: La stazione appaltante utilizzerà – per l'invio delle comunicazioni dalla piattaforma - l'indirizzo di posta elettronica certificata inserito in sede di registrazione/abilitazione sulla piattaforma. La verifica relativa alla correttezza dell'indirizzo di posta elettronica certificata immesso resa a carico dell'operatore economico partecipante. La validità dell'indirizzo PEC è indispensabile per la corretta ricezione delle comunicazioni inoltrate dalla Stazione Appaltante.

N.B: È necessario che - in fase di registrazione/abilitazione - sia inserito nello spazio denominato "Email PEC" esclusivamente un indirizzo di posta elettronica certificata. L'inserimento/conferma - da parte dell'operatore economico - di un indirizzo PEC non corretto o di un indirizzo non PEC esula dalla stazione appaltante da responsabilità derivanti dal mancato recapito delle comunicazioni inviate.

2.3. COMUNICAZIONI

Le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici avvengono tramite la Piattaforma e sono accessibili nella sezione "Chiarimenti". È onere esclusivo dell'operatore economico prenderne visione. La Piattaforma invia automaticamente agli operatori economici una segnalazione di avviso. Le comunicazioni relative: a) all'aggiudicazione; b) all'esclusione; c) alla decisione di non aggiudicare l'appalto; d) alla data di avvenuta stipulazione del contratto con l'aggiudicatario, avvengono utilizzando il domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater del decreto legislativo n. 82/05 o, per gli operatori economici transfrontalieri, attraverso un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS. Se l'operatore economico non è presente nei predetti indici elegge domicilio digitale speciale presso la stessa Piattaforma e le comunicazioni di cui sopra sono effettuate utilizzando tale domicilio digitale. Le comunicazioni relative all'attivazione del soccorso istruttorio; al subprocedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta anomala; alla richiesta di offerta migliorativa e al sorteggio di cui all'articolo 22, avvengono presso la Piattaforma.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti – Disciplinare di gara.

In caso di malfunzionamento della piattaforma, la stazione appaltante provvederà all'invio di qualsiasi comunicazione al domicilio digitale presente negli indici di cui ai richiamati articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater del decreto legislativo n. 82/05.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati eleggono domicilio digitale presso il mandatario/capofila al fine della ricezione delle comunicazioni relative alla presente procedura.

In caso di consorzi di cui all'art. 65 lett. b), c), d) del Codice, la comunicazione recapitata nei modi sopra indicati al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

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

Eventuali comunicazioni da parte di questa Stazione Appaltante aventi carattere generale, quali gli avvisi relativi alle sedute pubbliche telematiche e le comunicazioni inerenti la documentazione di gara, vengono pubblicate sul Sito Aziendale e la Piattaforma di e-procurement.

L'operatore economico si impegna a verificare costantemente e tenere sotto controllo tutte le funzionalità della Piattaforma.

Inoltre, i concorrenti sono tenuti a controllare che le mail inviate dal sistema non vengano respinte né trattate come spam dal proprio sistema di posta elettronica e, in ogni caso, a verificare costantemente sul sistema la presenza di comunicazioni. Si precisa che le comunicazioni di posta elettronica inviate tramite la Piattaforma sono gestite automaticamente dalla Stessa; pertanto, si prega di non rispondere a dette comunicazioni. Per comunicare con questa Stazione Appaltante occorre utilizzare solo ed unicamente gli strumenti disponibili in Piattaforma.

L'amministrazione declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

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

L'oggetto dell'appalto consiste nella fornitura, chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e materiale di consumo in somministrazione per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica del PO Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina Trasfusionale e Immunoematologia, articolata in n. 9 lotti, ciascuno unico ed indivisibile, in possesso delle caratteristiche dettagliate nel Capitolato Tecnico/Speciale d'appalto e nelle Tabelle che seguono:

Tabella 1

Numero lotto	Oggetto del lotto	CIG	CPV	Importo annuo	Importo complessivo (5 anni)
--------------	-------------------	-----	-----	---------------	------------------------------

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

1	Strumentazioni automatiche per l'esecuzione delle emocolture, reagenti e consumabili necessari all'esecuzione delle stesse.	A02513F0BD	33124110-9 sistemi diagnostici	€ 170.000,00	€ 850.000,00
2	Strumentazione completa per l'esame chimico-fisico e del sedimento urinario.	A0251660EC	33124110-9 sistemi diagnostici	€ 50.000,00	€ 250.000,00
3	Biologia molecolare rapida finalizzata al Biocontenimento.	A02518AE9D	33124110-9 sistemi diagnostici	€ 200.000,00	€ 1.000.000,00
4	Emoglobine normali e patologiche.	A025198A2C	33124110-9 sistemi diagnostici	€ 25.000,00	€ 125.000,00
5	Proteine specifiche ad alta sensibilità.	A0251BE988	33124110-9 sistemi diagnostici	€ 90.000,00	€ 450.000,00
6	Elettroforesi delle proteine,	A0251D8EFB	33124110-9 sistemi diagnostici	€ 120.000,00	€ 600.000,00
7	Diagnostica molecolare in NGS (Next Generation Sequencing) e analiti	A0251E48E4	33124110-9 sistemi diagnostici	€ 210.000,00	€ 1.050.000,00
8	Immunoematologia per il Servizio Immunotrasfusionale.	A0251EF1FA	33124110-9 sistemi diagnostici	€ 500.000,00	€ 2.500.000,00
9	Diagnostica prenatale	A0251F56EC	33124110-9 sistemi diagnostici	€ 95.000,00	€ 475.000,00
Importo complessivo (Iva esclusa)				1.460.000,00	7.300.000,00

Il dettaglio delle prestazioni oggetto di ogni lotto è il seguente:

Tabella 2

n.	Descrizione servizi/beni/lavori	CPV	P (principale) S (secondaria)	Oneri sicurezza non soggetti a ribasso	Importo complessivo (5 anni)
1	Strumentazioni automatiche per l'esecuzione delle emocolture, reagenti e consumabili necessari all'esecuzione delle stesse.	33124110-9 sistemi diagnostici	P	0.00	€ 850.000,00
2	Strumentazione completa per l'esame chimico-fisico e del sedimento urinario.	33124110-9 sistemi diagnostici	P	0.00	€ 250.000,00

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e immunoematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplina di gara.

3	Biologia molecolare rapida finalizzata al Biocontenimento.	33124110-9 sistemi diagnostici	P	0.00	€ 1.000.000,00
4	Emoglobine normali e patologiche.	33124110-9 sistemi diagnostici	P	0.00	€ 125.000,00
5	Proteine specifiche ad alta sensibilità.	33124110-9 sistemi diagnostici	P	0.00	€ 450.000,00
6	Elettroforesi delle proteine.	33124110-9 sistemi diagnostici	P	0.00	€ 600.000,00
7	Diagnostica molecolare in NGS (Next Generation Sequencing)	33124110-9 sistemi diagnostici	P	0.00	€ 1.050.000,00
8	Immunoematologia per il Servizio Immunotrasfusionale.	33124110-9 sistemi diagnostici	P	0.00	€ 2.500.000,00
9	Diagnostica prenatale	33124110-9 sistemi diagnostici	P	0.00	€ 475.000,00
A. Importo a base di gara					€ 7.300.000,00
B. Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso complessivi					0,00
A) + B) Importo complessivo					7.300.000,00

L'importo a base di gara comprende i costi della manodopera riferiti a fornitura e posa in opera di apparecchiature e materiale diagnostico e relativi accessori e all'attività di manutenzione ed assistenza.

I costi della manodopera non sono soggetti al ribasso.

Contratto collettivo applicato stipulato dalle organizzazioni sindacali comparativamente più rappresentative, del seguente settore: Chimico Farmaceutico.

L'importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a € 0,00 per le motivazioni specificate dal DUVRI che si allega e a cui si rinvia.

L'importo complessivo è al netto di Iva.

L'appalto è finanziato con fondi di Bilancio aziendale.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

3.1. DURATA

L'Operatore economico prende atto e accetta che le prestazioni richieste dovranno essere eseguite per la durata di 5 anni (60 mesi) intercorrenti dalla data di collaudo definitivo con esito positivo delle apparecchiature e dei beni oggetto della fornitura. È escluso ogni tacito rinnovo del presente appalto.

3.2. REVISIONE PREZZI

Qualora nel corso di esecuzione del contratto, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si determina una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo dei beni superiore al cinque per cento dell'importo complessivo, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'ottanta per cento della variazione, in relazione alle prestazioni da eseguire. Ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizzano gli indici dei prezzi al consumo e dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi.

La revisione dei prezzi può essere richiesta una sola volta per ciascuna annualità successiva alla prima *"fermo restando il verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva"*. Sono escluse quindi le forniture contabilizzate nell'anno solare di presentazione dell'offerta.

L'accertamento della effettiva presenza delle condizioni oggettive che consentono la revisione dei prezzi e l'incidenza sui costi della fornitura verrà svolta con le modalità dettagliate nel paragrafo *"Clausola di Revisione/rinegoziazione. Modalità di attuazione"* del Capitolato Speciale d'Appalto, cui si rinvia.

3.3. MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESECUZIONE

- a) **Opzione di proroga del contratto art. 120 comma 10 del Codice:** La stazione appaltante si riserva di prorogare il contratto relativo a ciascun lotto per una durata massima pari a 12 mesi, ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto o, *in alternativa* alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante. L'importo stimato di tale opzione è pari a complessivi € **1.460.000,00** al netto di Iva. L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore almeno 15 gg prima della scadenza del contratto.

In casi eccezionali, il contratto in corso di esecuzione può essere prorogato per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura di individuazione del nuovo contraente se si verificano le condizioni indicate **all'articolo 120, comma 11, del Codice**. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.

- b) **Variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto art 120 comma 9 del Codice:** qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni di ciascun lotto fino alla concorrenza del quinto dell'importo del contratto, la stazione appaltante può imporre all'appaltatore l'esecuzione alle condizioni originariamente previste. In tal caso l'appaltatore non può fare valere il diritto alla risoluzione del contratto.
- c) **Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera a) del Codice:** la stazione appaltante si riserva di modificare il contratto in corso di esecuzione, nei casi previsti al paragrafo **"Integrazioni prodotti in corso di vigenza contrattuale"** di cui al Capitolato speciale di appalto cui si rinvia.
- d) **Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera d) n. 1, n. 2 e n. 3 del Codice:** la stazione appaltante si riserva, in corso di esecuzione, di sostituire l'aggiudicatario iniziale con un nuovo contraente, *che soddisfi gli iniziali criteri di selezione, purché ciò non implichi ulteriori modifiche sostanziali al contratto e non sia finalizzato ad eludere l'applicazione del codice*, nei casi previsti al paragrafo denominato **"Variazioni di titolarità"** di cui al Capitolato speciale di appalto cui si rinvia.

Il **valore globale stimato** dell'appalto è pari ad **€ 10.950.000,00**, al netto di Iva così suddiviso

Tabella 3

Importo complessivo (A+B)	€ 7.300.000,00
Importo per l'opzione di proroga di 12 mesi	€ 1.460.000,00
importo per proroga tecnica (= 6 mesi, eventuale)	€ 730.000,00
Importo massimo del quinto d'obbligo, in caso di variazioni in aumento	€ 1.460.000,00
Valore globale stimato	€ 10.950,00,00

e così distinto per singolo lotto:

Lotto	1 anno	5 anni	proroga 12 mesi	proroga tecnica (opzione eventuale)	quinto obbligo (opzione eventuale)	TOT LOTTI/CIG
1	170.000,00 €	850.000,00 €	170.000,00 €	85.000,00 €	170.000,00 €	1.275.000,00 €
2	50.000,00 €	250.000,00 €	50.000,00 €	25.000,00 €	50.000,00 €	375.000,00 €
3	200.000,00 €	1.000.000,00 €	200.000,00 €	100.000,00 €	200.000,00 €	1.500.000,00 €
4	25.000,00 €	125.000,00 €	25.000,00 €	12.500,00 €	25.000,00 €	187.500,00 €
5	90.000,00 €	450.000,00 €	90.000,00 €	45.000,00 €	90.000,00 €	675.000,00 €
6	120.000,00 €	600.000,00 €	120.000,00 €	60.000,00 €	120.000,00 €	900.000,00 €
7	210.000,00 €	1.050.000,00 €	210.000,00 €	105.000,00 €	210.000,00 €	1.575.000,00 €
8	500.000,00 €	2.500.000,00 €	500.000,00 €	250.000,00 €	500.000,00 €	3.750.000,00 €
9	95.000,00 €	475.000,00 €	95.000,00 €	47.500,00 €	95.000,00 €	712.500,00 €
TOT	1.460.000,00 €	7.300.000,00 €	1.460.000,00 €	730.000,00 €	1.460.000,00 €	10.950.000,00 €

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

Gli operatori economici possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli articoli 67 e 68 del Codice. I consorzi di cui agli articoli 65, comma 2 del Codice che intendono eseguire le prestazioni tramite i propri consorziati sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

I consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

Il concorrente che partecipa al singolo lotto in una delle forme di seguito indicate è escluso nel caso in cui la stazione appaltante accerti la sussistenza di rilevanti indizi tali da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale a cagione di accordi intercorsi con altri operatori economici partecipanti alla stessa gara:

- partecipazione in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di operatori economici aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di retisti);
- partecipazione sia in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti sia in forma individuale;
- partecipazione sia in aggregazione di retisti sia in forma individuale. Tale esclusione non si applica alle retiste non partecipanti all'aggregazione, le quali possono presentare offerta, per il medesimo lotto, in forma singola o associata;
- partecipazione di un consorzio che ha designato un consorziato esecutore il quale, a sua volta, partecipa in una qualsiasi altra forma.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplina di gara.

Nel caso venga accertato quanto sopra, si provvede ad informare gli operatori economici coinvolti i quali possono, entro 2 gg. giorni, dimostrare che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali.

Le aggregazioni di retisti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera g) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei in quanto compatibile. In particolare:

- a) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. Rete – soggetto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- b) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. Rete – contratto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- c) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione, l'aggregazione di retisti partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole.

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto.

Ad un raggruppamento temporaneo può partecipare anche un consorzio di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d).

L'impresa in concordato preventivo può concorrere anche riunita in raggruppamento temporaneo di imprese e sempre che le altre imprese aderenti al raggruppamento temporaneo di imprese non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

5. REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE

I concorrenti devono essere in possesso, a pena di esclusione, dei requisiti di ordine generale previsti dal Codice nonché degli ulteriori requisiti indicati nel presente articolo.

La stazione appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine generale accedendo al fascicolo virtuale dell'operatore economico (di seguito: FVOE). La comprova dei requisiti verrà effettuata nella fase di aggiudicazione fatte salve le verifiche che si renderanno necessarie durante la fase di esame della documentazione amministrativa.

Pertanto, l'operatore economico è tenuto ad inserire nel FVOE entro la data di scadenza del bando i dati e le informazioni richiesti per la comprova del requisito, qualora questi non siano già presenti nel fascicolo o non siano già in possesso della stazione appaltante e non possano essere acquisiti d'ufficio da quest'ultima.

Le circostanze di cui all'articolo 94 del Codice sono cause di esclusione automatica. La sussistenza delle circostanze di cui all'articolo 95 del Codice è accertata previo contraddittorio con l'operatore economico. In caso di partecipazione di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) del Codice, i requisiti di cui al punto 5 sono posseduti dal consorzio e dalle consorziate indicate quali esecutrici.

In caso di partecipazione di consorzi stabili di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice, i requisiti di cui al punto 5 sono posseduti dal consorzio, dalle consorziate indicate quali esecutrici e dalle consorziate che prestano i requisiti.

Self cleaning

Un operatore economico che si trovi in una delle situazioni di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, ad eccezione delle irregolarità contributive e fiscali definitivamente e non definitivamente accertate, può fornire prova di aver adottato misure (c.d. self cleaning) sufficienti a dimostrare la sua affidabilità.

Se la causa di esclusione si è verificata prima della presentazione dell'offerta, l'operatore economico indica nel DGUE la causa ostativa e, alternativamente:

- descrive le misure adottate ai sensi dell'articolo 96, comma 6 del Codice;
- motiva l'impossibilità ad adottare dette misure e si impegna a provvedere successivamente.

L'adozione delle misure è comunicata alla stazione appaltante.

Se la causa di esclusione si è verificata successivamente alla presentazione dell'offerta, l'operatore economico adotta le misure di cui al comma 6 dell'articolo 96 del Codice dandone comunicazione alla stazione appaltante.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Sono considerate misure sufficienti il risarcimento o l'impegno a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito, la dimostrazione di aver chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative e di aver adottato provvedimenti concreti, di carattere tecnico, organizzativo o relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti

Se le misure adottate sono ritenute sufficienti e tempestive, l'operatore economico non è escluso. Se dette misure sono ritenute insufficienti e intempestive, la stazione appaltante ne comunica le ragioni all'operatore economico.

Non può avvalersi del self-cleaning l'operatore economico escluso con sentenza definitiva dalla partecipazione alle procedure di affidamento o di concessione, nel corso del periodo di esclusione derivante da tale sentenza.

Nel caso in cui un raggruppamento/consorzio abbia estromesso o sostituito un partecipante/esecutore interessato da una clausola di esclusione di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione.

Altre cause di esclusione

Sono esclusi gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'articolo 53, comma 16-ter, del decreto legislativo del 2001 n. 165 a soggetti che hanno esercitato, in qualità di dipendenti, poteri autoritativi o negoziali presso l'amministrazione affidante negli ultimi tre anni.

La mancata accettazione delle clausole contenute nel protocollo di legalità/patto di integrità e il mancato rispetto dello stesso costituiscono causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'articolo 83-bis del decreto legislativo n. 159/2011.

6. REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA

I concorrenti devono possedere, a pena di esclusione, i requisiti previsti nei commi seguenti.

La stazione appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine speciale accedendo al fascicolo virtuale dell'operatore economico (FVOE). La comprova dei requisiti verrà effettuata nella fase di aggiudicazione fatte salve le verifiche che si renderanno necessarie durante la fase di esame della documentazione amministrativa.

Pertanto, l'operatore economico è tenuto ad inserire nel FVOE entro la data di scadenza del bando i dati e le informazioni richiesti per la comprova del requisito, qualora questi non siano già presenti nel fascicolo o non siano già in possesso della stazione appaltante e non possano essere acquisiti d'ufficio da quest'ultima.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

6.1. REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE

a) Iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane per attività pertinenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Per l'operatore economico di altro Stato membro, non residente in Italia: iscrizione in uno dei registri professionali o commerciali degli altri Stati membri di cui all'allegato II.11 del Codice;

Ai fini della comprova, l'iscrizione nel Registro è acquisita d'ufficio dalla stazione appaltante tramite il FVOE. Gli operatori stabiliti in altri Stati membri caricano nel fascicolo virtuale i dati e le informazioni utili alla comprova del requisito, se disponibili.

6.2. REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

a) Fatturato globale maturato nel triennio precedente

Per la dimostrazione della capacità economica e finanziaria l'Operatore Economico deve indicare con Dichiarazione autocertificata rilasciata ai sensi del DPR 445/2000 s.m.i. firmata digitalmente dal legale rappresentante o procuratore (in tal caso allegare procura) di avere realizzato, nei tre esercizi finanziari (2020/2021/2022) antecedenti alla data di pubblicazione del Bando di gara sulla GUUE per i quali risulti approvato il relativo bilancio, i seguenti fatturati:

- 1) un fatturato globale medio annuo di impresa non inferiore all'importo complessivo annuale a base d'asta del singolo lotto cui si partecipa.
- 2) un fatturato specifico di forniture analoghe a quelle oggetto dell'appalto, per un importo complessivo medio annuo non inferiore al 50% dell'importo complessivo annuale a base d'asta del lotto. Detto fatturato specifico può essere riferito a forniture realizzate esclusivamente presso ospedali pubblici o privati. La quota realizzata presso clienti pubblici deve corrispondere ad almeno il 50% del valore richiesto. L'importo complessivo delle dette forniture analoghe dovrà essere pari al valore complessivo delle forniture analoghe dichiarate al punto seguente "Capacità tecnica ed economica".

La comprova dei requisiti a) e b) è fornita mediante uno dei seguenti documenti:

- per le società di capitali mediante bilanci, o estratti di essi, approvati alla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte corredati della nota integrativa;
- per gli operatori economici costituiti in forma d'impresa individuale ovvero di società di persone mediante copia del Modello Unico o la Dichiarazione IVA;

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

- dichiarazione resa, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000, dal soggetto o organo preposto al controllo contabile della società ove presente (sia esso il Collegio sindacale, il revisore contabile o la società di revisione), attestante la misura (importo) del fatturato dichiarato in sede di partecipazione.

Per le imprese che abbiano iniziato l'attività da meno di tre anni, il requisito di fatturato è rapportato al periodo di attività effettivamente svolto.

6.3. REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE

Per la dimostrazione della capacità tecnica e professionale l'Operatore Economico deve indicare con Dichiarazione autocertificata rilasciata ai sensi del DPR 445/2000 s.m.i. firmata digitalmente dal legale rappresentante o procuratore (in tal caso allegare procura):

- a) **Esecuzione negli ultimi tre anni (2020/2021/2022) di forniture analoghe a quelle del lotto di partecipazione** di importo minimo complessivo medio annuo non inferiore ai 50% dell'importo complessivo annuale a base d'asta del lotto.

A tal fine il concorrente dovrà fornire l'elenco delle principali forniture analoghe di sistemi diagnostici e reagenti oggetto di **ciascun lotto di partecipazione** eseguite esclusivamente presso ospedali pubblici o privati, a pena di esclusione dalla gara, realizzate nell'ultimo triennio 2020/2021/2022, con indicazione degli importi, delle date e dei destinatari, pubblici o privati e relativa pec di detti soggetti. L'importo complessivo delle dette forniture analoghe dovrà essere pari al valore complessivo del fatturato specifico per forniture analoghe dichiarato al punto precedente.

La comprova del requisito è fornita mediante uno o più dei seguenti documenti:

- certificati rilasciati dall'amministrazione/ente contraente, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;
- contratti stipulati con le amministrazioni pubbliche, completi di copia delle fatture quietanzate ovvero dei documenti bancari attestanti il pagamento delle stesse;
- attestazioni rilasciate dal committente privato, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;
- contratti stipulati con privati, completi di copia delle fatture quietanzate ovvero dei documenti bancari attestanti il pagamento delle stesse.

Per le imprese che abbiano iniziato l'attività da meno di tre anni, i requisiti di cui ai precedenti punti afferenti la capacità economico/ tecnica devono essere rapportati al minore periodo di attività.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

6.4. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

I soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera e), f) g) e h) del Codice devono possedere i requisiti di ordine speciale nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei.

Requisiti di idoneità professionale

- a) Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui di cui al punto 6.1 deve essere posseduto:
- da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;
 - da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

Requisiti di capacità economico finanziaria

Il requisito relativo al fatturato globale di cui al punto 6.2 deve essere soddisfatto dal raggruppamento temporaneo nel complesso. La mandataria, dovrà possedere almeno il 70% dei singoli requisiti. Le imprese mandanti dovranno possedere almeno il 30% dei singoli requisiti di capacità economica finanziaria. I requisiti dovranno comunque essere posseduti dalle imprese raggruppate/consorziate nel loro complesso; il totale deve comunque essere almeno pari al 100% dei requisiti richiesti all'impresa singola.

Nell'ipotesi di raggruppamento temporaneo verticale il fatturato specifico richiesto nella prestazione principale dovrà esser dimostrato esclusivamente dalla mandataria; il fatturato specifico eventualmente richiesto anche per le prestazioni secondarie dovrà essere dimostrato dalle mandanti esecutrici o da quest'ultime unitamente alla mandataria. Nel raggruppamento misto si applica la regola del raggruppamento verticale e per le singole prestazioni (principale e secondaria) che sono eseguite in raggruppamento di tipo orizzontale si applica la regola prevista per quest'ultimo.

Requisiti di capacità tecnico-professionale

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Nell'ipotesi di raggruppamento temporaneo orizzontale il requisito di cui al precedente punto deve essere posseduto dal RTI complessivamente fino alla concorrenza del 100% nelle percentuali minime di seguito indicate per le singole associate:

- per una percentuale minima del 70% dalla Mandataria
- per una percentuale minima del 30% da ciascuna delle Mandanti.

Nell'ipotesi di raggruppamento temporaneo verticale il requisito deve essere posseduto interamente dalla Mandataria esecutrice delle "prestazioni principali" per il 100%.

Nell'ipotesi di raggruppamento temporaneo misto (verticale + orizzontale) il requisito deve essere posseduto per il 100% dagli operatori che eseguano le prestazioni principali nella misura minima sopra indicata (Mandataria 70%, ciascun Mandante 30%).

Nel caso in cui un raggruppamento abbia estromesso o sostituito un partecipante allo stesso poiché privo di un requisito di ordine speciale di cui all'articolo 100 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione del raggruppamento.

6.5. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE, CONSORZI STABILI

Requisiti di idoneità professionale

- a) Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui di cui al punto 6.1 deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori.

Requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico-professionale

I consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b) e c) del Codice, utilizzano i requisiti propri e, nel novero di questi, fanno valere i mezzi nella disponibilità delle consorziate che li costituiscono.

Per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice, i requisiti di capacità tecnica e finanziaria sono computati cumulativamente in capo al consorzio ancorché posseduti dalle singole consorziate.

Nel caso in cui un consorzio abbia estromesso o sostituito una consorziata poiché priva di un requisito di ordine speciale di cui all'articolo 100 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Cesano, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

7. AVVALIMENTO

Il concorrente può avvalersi di dotazioni tecniche, risorse umane e strumentali messe a disposizione da uno o più operatori economici ausiliari per dimostrare il possesso dei requisiti di ordine speciale di cui al punto 6 e/o per migliorare la propria offerta.

Nel contratto di avvalimento le parti specificano le risorse strumentali e umane che l'ausiliario mette a disposizione del concorrente e indicano se l'avvalimento è finalizzato ad acquisire un requisito di partecipazione o a migliorare l'offerta del concorrente, o se serve ad entrambe le finalità.

Nei casi in cui l'avvalimento sia finalizzato a migliorare l'offerta, non è consentito che alla stessa gara partecipino sia l'ausiliario che l'operatore che si avvale delle risorse da questo messe a disposizione, pena l'esclusione di entrambi i soggetti.

Ai sensi dell'articolo 372, comma 4 del codice della crisi di impresa e dell'insolvenza, per la partecipazione alla presente procedura tra il momento del deposito della domanda di cui all'articolo 40 del succitato codice e il momento del deposito del decreto previsto dall'articolo 47 del codice medesimo è sempre necessario l'avvalimento dei requisiti di un altro soggetto. L'avvalimento non è necessario in caso di ammissione al concordato preventivo.

Il concorrente e l'ausiliario sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

Non è consentito l'avvalimento per soddisfare i requisiti di ordine generale e dell'iscrizione alla Camera di commercio.

L'ausiliario deve:

- a) possedere i requisiti previsti dall'articolo 5 e dichiararli presentando un proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti;
- b) possedere i requisiti di cui all'articolo 6 oggetto di avvalimento e dichiararli nel proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti;
- c) impegnarsi, verso il concorrente che si avvale e verso la stazione appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse (riferite a requisiti di partecipazione e/o premiali) oggetto di avvalimento

Il concorrente allega alla domanda di partecipazione il contratto di avvalimento, che deve essere nativo digitale e firmato digitalmente dalle parti, nonché le dichiarazioni dell'ausiliario.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione delle dichiarazioni dell'ausiliario.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione del contratto di avvalimento a condizione che il contratto sia stato stipulato prima del termine di presentazione dell'offerta e che tale circostanza sia comprovabile con data certa.

Non è sanabile la mancata indicazione delle risorse messe a disposizione dall'ausiliario in quanto causa di nullità del contratto di avvalimento.

Qualora per l'ausiliario sussistano motivi di esclusione o laddove esso non soddisfi i requisiti di ordine speciale, il concorrente sostituisce l'ausiliario entro 7 gg decorrenti dal ricevimento della richiesta da parte della stazione appaltante. Contestualmente il concorrente produce i documenti richiesti per l'avvalimento. Nel caso in cui l'ausiliario si sia reso responsabile di una falsa dichiarazione sul possesso dei requisiti, la stazione appaltante procede a segnalare all'Autorità nazionale anticorruzione il comportamento tenuto dall'ausiliario per consentire le valutazioni di cui all'articolo 96, comma 15, del Codice. L'operatore economico può indicare un altro ausiliario nel termine di dieci giorni, pena l'esclusione dalla gara. La sostituzione può essere effettuata soltanto nel caso in cui non conduca a una modifica sostanziale dell'offerta. Il mancato rispetto del termine assegnato per la sostituzione comporta l'esclusione del concorrente.

8. SUBAPPALTO

Il concorrente indica la percentuale e le relative prestazioni che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione il subappalto è vietato.

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto.

L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

Ai sensi dell'art. 225 Dlgs 36/2023 si applica al presente affidamento il comma 7 dell'art. 105 del D.lgs 50/2023 s.m.i. vigente in via transitoria fino al 31.12.2023.

9. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE

L'operatore economico è tenuto ad assumere gli impegni di cui all'art. 102 D.lgs. 36/2023.

L'aggiudicatario è tenuto a garantire l'applicazione del contratto collettivo nazionale e territoriale (o dei contratti collettivi nazionali e territoriali di settore) di cui al punto 3, oppure di un altro contratto che garantisca le stesse tutele economiche e normative per i propri lavoratori e per quelli in subappalto.

Al fine di garantire le pari opportunità generazionali, di genere e di inclusione lavorativa per le persone con disabilità o svantaggiate, l'aggiudicatario si impegna ad attuare le misure indicate nell'offerta e verificate come attendibili dalla stazione appaltante ai sensi dell'art. 102 D.lgs 36/2023.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunocematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

10. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta per ciascun lotto è corredata, a pena di esclusione, da una garanzia provvisoria pari al 2% del valore complessivo del lotto inteso quale valore determinato dalla base asta e le opzioni eventualmente previste e precisamente:

Numero lotto	Oggetto del lotto	CIG	Importo complessivo del lotto (base asta +opzioni)	Importo cauzione (2%)
1	Strumentazioni automatiche per l'esecuzione delle emocolture, reagenti e consumabili necessari all'esecuzione delle stesse.	A02513F0BD	1.275.000,00 €	25.500,00 €
2	Strumentazione completa per l'esame chimico-fisico e del sedimento urinario.	A0251660EC	375.000,00 €	7.500,00 €
3	Biologia molecolare rapida finalizzata al Biocontenimento.	A02518AE9D	1.500.000,00 €	30.000,00 €
4	Emoglobine normali e patologiche.	A025198A2C	187.500,00 €	3.750,00 €
5	Proteine specifiche ad alta sensibilità.	A0251BE988	675.000,00 €	13.500,00 €
6	Elettroforesi delle proteine.	A0251D8EFB	900.000,00 €	18.000,00 €
7	Diagnostica molecolare in NGS (Next Generation Sequencing)	A0251E48E4	1.575.000,00 €	31.500,00 €
8	Immunoematologia per il Servizio Immunotrasfusionale.	A0251EF1FA	3.750.000,00 €	75.000,00 €
9	Diagnostica prenatale	A0251F56EC	712.500,00 €	14.250,00 €

Si applicano le riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 del Codice.

In caso di partecipazione a più lotti l'operatore economico può alternativamente:

- prestare tante distinte ed autonome garanzie provvisorie quanti sono i lotti cui si intende partecipare;

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Disciplinare di gara

- prestare un'unica garanzia di importo pari alla somma degli importi stabiliti per i lotti cui intende partecipare. Nella garanzia sono indicati espressamente i singoli lotti per i quali la stessa viene prestata, nonché gli importi di dettaglio delle singole cauzioni riferite a ciascun lotto.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente sotto forma di cauzione o di fideiussione:

La cauzione è costituita presso l'istituto incaricato del servizio di tesoreria o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno a favore della stazione appaltante, esclusivamente con bonifico o con altri strumenti e canali di pagamento elettronici previsti dall'ordinamento vigente, presso il conto:

- Banca Nazionale del Lavoro, IBAN: IT60C0100516900000000218900;

La fideiussione può essere rilasciata:

- da imprese bancarie o assicurative che rispondono ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività;
- da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385, che svolge in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie, che è sottoposto 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 abbia i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione della garanzia, 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.ivass.it/ivass/imprese.jsp/HomePage.jsp>

La garanzia fideiussoria deve essere emessa e firmata da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante.

La fideiussione deve:

- a) contenere espressa menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito (stazione appaltante);

- b) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2 lettere b), c), d) del Codice, al solo consorzio;
- c) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 16 settembre 2022 n. 193;
- d) avere validità per 180 giorni dalla data di presentazione dell'offerta;
- e) prevedere espressamente:
 1. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del Codice civile;
 2. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'articolo 1957, secondo comma, del Codice civile;
 3. l'operatività della stessa entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.
- f) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'articolo 106, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori 180 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

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

Ai sensi dell'art. 106, comma 8, del Codice l'importo della garanzia è ridotto nei termini di seguito indicati.

- a. Riduzione del 30% in caso di possesso della certificazione di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione si ottiene:
 - per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice solo se tutti soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della certificazione;
 - per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice, se il Consorzio ha dichiarato in fase di offerta che intende eseguire con risorse proprie, solo se il Consorzio possiede la predetta certificazione; se il Consorzio ha indicato in fase di offerta che intende assegnare parte delle prestazioni a una o più consorziate individuate nell'offerta, solo se sia il Consorzio sia la consorziata designata posseggono la predetta certificazione, o in alternativa, se il solo Consorzio possiede la predetta certificazione e l'ambito di certificazione del suo sistema gestionale include la

verifica che l'erogazione della prestazione da parte della consorziata rispetti gli standard fissati dalla certificazione.

- b. Riduzione del 50% in caso di partecipazione di micro, piccole e medie imprese e di raggruppamenti di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese. Tale riduzione non è cumulabile con quella indicata alla lett. a).
- c. Riduzione del 20% in caso di possesso di una o più delle seguenti certificazioni/marchi: UNI ISO 45001, UNI EN ISO 14001, attestazione/certificato Rating di legalità. Tale riduzione è cumulabile con quelle indicate alle lett. a) e b). In caso di partecipazione in forma associata la riduzione si ottiene:
 - per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice se uno dei soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o una delle imprese retiste che partecipano alla gara sia in possesso della certificazione;
 - per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice se il consorzio o una delle consorziate sia in possesso della certificazione;

Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 del Codice, il concorrente dichiara nella domanda di partecipazione il possesso delle certificazioni e inserisce copia delle certificazioni possedute qualora non già presenti nel fascicolo virtuale.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria solo a condizione che sia stata già costituita prima della presentazione dell'offerta.

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.

11. SOPRALLUOGO

Il sopralluogo dei locali oggetto di fornitura è obbligatorio. Il sopralluogo si rende necessario per le seguenti ragioni: l'obbligo è finalizzato a garantire una completa ed esaustiva conoscenza dello stato dei luoghi entro cui dovrà inserirsi l'apparecchiatura, funzionale anche alla redazione dell'offerta, in modo che il concorrente possa modulare la propria offerta sulle concrete caratteristiche dei locali. La mancata effettuazione del sopralluogo è causa di esclusione dalla procedura di gara.

Il sopralluogo è effettuato accedendo di persona nelle aree oggetto di sopralluogo.

- Il sopralluogo dovrà essere richiesto obbligatoriamente mediante piattaforma di gara Net4market, sezione "Chiarimenti", oppure tramite PEC all'indirizzo provveditorato@pec.ao-garibaldi.ct.it.
- Data, ora e luogo del sopralluogo saranno comunicati stesso mezzo (tramite Piattaforma ovvero PEC) ai concorrenti che avranno fatto pervenire la richiesta nelle modalità e tempi così prescritti.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Al termine del sopralluogo verrà redatto apposita attestazione da allegare alla documentazione amministrativa per la partecipazione alla gara.

- La richiesta di sopralluogo deve riportare i seguenti dati dell'operatore economico: nominativo del concorrente; recapito telefonico; recapito indirizzo e-mail; nominativo e qualifica della persona incaricata di effettuare il sopralluogo, come da modello che si allega.
- Il sopralluogo può essere effettuato dal rappresentante legale/procuratore/direttore tecnico in possesso del documento di identità, o da soggetto diverso rappresentante dell'operatore economico purché in possesso di apposita delega, del proprio documento di identità e di copia di quello del delegante.
- Il soggetto delegato ad effettuare il sopralluogo non può ricevere l'incarico da più concorrenti. In tal caso la stazione appaltante non rilascia la relativa attestazione ad alcuno dei soggetti deleganti.
- In caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario già costituiti, GEIE, aggregazione di retisti, il sopralluogo può essere effettuato da un rappresentante degli operatori economici raggruppati, aggregati in rete o consorziati.
- In caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario, aggregazione di retisti non ancora costituiti, il sopralluogo è effettuato da un rappresentante di uno degli operatori economici che costituiranno il raggruppamento o l'aggregazione in rete o il consorzio.
- In caso di consorzio di cui all'articolo 65 comma 2, lettera b), c), d) del Codice il sopralluogo deve essere effettuato da soggetto munito di delega conferita dal consorzio oppure dall'operatore economico consorziato indicato come esecutore.

La richiesta di sopralluogo deve essere presentata entro il termine perentorio di 10 gg prima dalla scadenza del termine per richiedere i chiarimenti, ovvero entro e non oltre il _____ ore 13,00, e verranno fissati entro il termine di almeno tre giorni prima dalla scadenza del termine per la richiesta dei chiarimenti ovvero entro il _____.

La mancata allegazione del certificato rilasciato dalla stazione appaltante attestante la presa visione dello stato dei luoghi in cui deve essere eseguita la prestazione è sanabile mediante soccorso istruttorio.

12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti effettuano il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione per un importo individuato per ciascun lotto come da tabella che segue secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 621 del 20 dicembre 2022 pubblicata al seguente <https://www.anticorruzione.it/-/gestione-contributi-gara>. Il pagamento del contributo è condizione di ammissibilità dell'offerta. Il pagamento è verificato mediante il FVOE e prodotto in copia in allegato alla

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

busta amministrativa. In caso di esito negativo della verifica, è attivata la procedura di soccorso istruttorio. In caso di mancata regolarizzazione nel termine assegnato, l'offerta è dichiarata inammissibile. Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi descritti nella sottostante tabella:

Numero lotto	CIG	Importo contributo ANAC
1	A02513F0BD	€ 165,00
2	A0251660EC	€ 33,00
3	A02518AE9D	€ 165,00
4	A025198A2C	€ 18,00
5	A0251BE988	€ 77,00
6	A0251D8EFB	€ 90,00
7	A0251E48E4	€ 165,00
8	A0251EF1FA	€ 165,00
9	A0251F56EC	€ 77,00

La stazione appaltante accerta il pagamento del contributo mediante consultazione del FVOE ai fini dell'ammissione alla gara.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la stazione appaltante richiede, mediante soccorso istruttorio, la presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento. L'operatore economico che non adempia alla richiesta nel termine stabilito dalla stazione appaltante è escluso dalla procedura di gara per inammissibilità dell'offerta.

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

L'offerta e la documentazione relativa alla procedura devono essere presentate esclusivamente attraverso la Piattaforma. Non sono considerate valide le offerte presentate attraverso modalità diverse da quelle previste nel presente disciplinare.

L'offerta e la documentazione devono essere sottoscritte con firma digitale o altra firma elettronica qualificata o firma elettronica avanzata.

Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 19, 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000.

La documentazione richiesta (amministrativa, tecnica ed economica) dovrà essere caricata sul Sistema come da istruzioni contenute nel "Disciplinare Telematico", previa abilitazione del concorrente alla gara telematica.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

L'offerta deve pervenire entro e non oltre il **termine perentorio indicato nel Timing di gara** e riportato nella piattaforma di gara a pena di irricevibilità. La Piattaforma non accetta offerte presentate dopo la data e l'orario stabiliti come termine ultimo di presentazione dell'offerta.

Per l'individuazione di data e ora di arrivo dell'offerta fa fede l'orario registrato dalla Piattaforma.

Il mancato ricevimento di tutta o parte della documentazione richiesta per la partecipazione alla procedura comporta l'irricevibilità dell'offerta e la non ammissione alla procedura.

È in ogni caso responsabilità dei soggetti concorrenti l'invio tempestivo e completo dei documenti e delle informazioni richieste, nel rispetto dei termini eventualmente espressamente previsti nel presente Disciplinare di gara.

A tal proposito si raccomanda di avviare e concludere le procedure di caricamento dell'offerta sulla Piattaforma con adeguato anticipo rispetto al termine di scadenza sopra indicato allo scopo di scongiurare il rischio di non potere perfezionare la procedura entro il termine di scadenza perentorio sopra indicato.

Data e ora del ricevimento dell'offerta risulteranno accertati sulla base delle risultanze Log del Sistema.

Il concorrente, entro e non oltre il termine fissato per la presentazione per l'offerta, potrà presentare una nuova offerta rispetto a quella eventualmente già presentata; tale nuova offerta sarà sostitutiva a tutti gli effetti della precedente. La stazione appaltante considera esclusivamente l'ultima offerta presentata.

Le operazioni di inserimento sulla Piattaforma di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. Si invitano pertanto i concorrenti ad avviare tali attività con congruo anticipo rispetto alla scadenza prevista onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto.

I concorrenti esonerano questa Stazione Appaltante, da qualsiasi responsabilità inerente al mancato o imperfetto funzionamento dei servizi di connettività necessari a raggiungere la Piattaforma e a inviare i relativi documenti necessari per la partecipazione alla procedura.

Nell'ipotesi di accertati mancato funzionamento o malfunzionamento della Piattaforma tali da impedire la corretta presentazione delle offerte la Stazione Appaltante adotterà i necessari provvedimenti al fine di assicurare la regolarità della procedura nel rispetto dei principi del codice degli appalti.

Qualora si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento della Piattaforma si applica quanto previsto al punto 1.1.

Ogni operatore economico per la presentazione dell'offerta ha a disposizione una capacità pari alla dimensione massima di 100 Mb per singolo caricamento

13.1 Regole per la presentazione dell'offerta

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Fermo restando le indicazioni tecniche riportate all'articolo 1 e nel "Disciplinare telematico", di seguito sono indicate le modalità di caricamento dell'offerta nella Piattaforma.

Per partecipare all'appalto, entro e non oltre il termine perentorio fissato per la presentazione delle offerte come anche indicato nel Timing di gara, gli Operatori Economici interessati dovranno identificarsi mediante le proprie credenziali di accesso sulla Piattaforma ed inserire la documentazione di cui ai successivi sub paragrafi.

Al riguardo, si veda il documento "Disciplinare Telematico" parte integrante e sostanziale del presente documento.

Per la richiesta di informazioni sull'uso del Sistema, i concorrenti potranno contattare l'assistenza imprese raggiungibile al numero telefonico 0372 080708 (lun. - ven. 8.30-13.00 / 14.00-17.30).

REQUISITI INFORMATICI PER PARTECIPARE ALL'APPALTO

Per quanto riguarda l'abilitazione ai lotti si rimanda a quanto espressamente indicato nel "Disciplinare Telematico" quale parte integrante del presente Disciplinare di gara.

Al fine di poter partecipare alla presente procedura, l'operatore economico deve essere dotato della necessaria strumentazione tecnica ed informatica (software e hardware) dei collegamenti alle linee di telecomunicazione necessari per il collegamento alla rete Internet, di una firma digitale in corso di validità rilasciata da un organismo appartenente all'elenco pubblico dei certificatori riconosciuti dall'AgID (<http://www.agid.gov.it>), tutto ai sensi del D.L. n. 83/2012 (convertito con modificazioni dalla Legge 7 agosto 2012 n.134) e della ulteriore normativa vigente in materia di firme elettroniche avanzate di cui alla Direttiva 1999/93/CE.

Motivi di non abilitazione alla presentazione delle offerte e di esclusione alla partecipazione alla gara.

L'Amministrazione esclude i concorrenti ai sensi dell'art. 96 del D.lgs 36/2023.

Non è abilitato alla partecipazione alla presente procedura il concorrente:

- che non abbia operato esclusivamente attraverso la Piattaforma Net4Market;
- non abbia inviato, attraverso l'apposita funzione della Piattaforma, la documentazione richiesta dal presente Disciplinare entro il termine perentorio di scadenza per la presentazione delle offerte
- abbia inserito la documentazione economica, all'interno degli spazi presenti nella procedura telematica destinati a contenere documenti di natura amministrativa o tecnica.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Determina l'esclusione dalla gara il fatto che l'offerta tecnica:

- non sia firmata digitalmente dal titolare o legale rappresentante o procuratore del soggetto concorrente (salvo impossibilità comprovata e trasmissione dei documenti firmati in modalità olografa);
- in caso di raggruppamento temporaneo, Consorzio ordinario di concorrenti, non ancora costituiti, non sia firmata digitalmente dai titolari, legali rappresentanti o procuratori di tutte le imprese facenti parte del raggruppamento temporaneo di concorrenti, del consorzio ordinario di concorrenti;
- in caso di raggruppamento temporaneo, Consorzio ordinario di concorrenti già costituiti non sia firmata digitalmente dal titolare o legale rappresentante o procuratore del soggetto indicato quale mandatario nell'atto costitutivo.
- contenga qualsivoglia indicazione (diretta o indiretta) relativa al contenuto dell'Offerta Economica.

Determina l'esclusione dalla gara il fatto che le offerte economiche:

- risultino mancanti;
- non siano firmate digitalmente (o con firma olografa nei casi ivi previsti) dal titolare o legale rappresentante o procuratore del soggetto concorrente o siano sia firmate digitalmente da persona diversa rispetto alla persona dichiarante, anche se entrambi muniti del potere di rappresentare il soggetto partecipante alla gara;
- contengano condizioni, precondizioni o richieste a cui l'offerta risulti subordinata oppure integrazioni interpretative o alternative rispetto a quanto previsto dagli atti di gara; per le quali è accertata la mancata formulazione in modo autonomo dell'offerta.

L'amministrazione esclude dalla gara le offerte individuate anormalmente basse a seguito del procedimento di cui all'art. 110 Codice 36/2023.

Sono escluse altresì offerte condizionate o espresse in modo indeterminato o incompleto, ovvero riferite ad offerta relativa ad altra gara.

Avvertenze:

- Non è possibile presentare offerte modificative o integrative di offerta già presentata.
- È possibile, nei termini fissati, ritirare l'offerta presentata.
- Una volta ritirata un'offerta precedentemente presentata, e possibile, rimanendo nei termini fissati nel Disciplinare presentare una nuova offerta.
- La presentazione delle offerte è compiuta quando il concorrente ha completato tutti i passi previsti dalla procedura telematica come dettagliatamente indicato nel Disciplinare telematico.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti – Disciplinare di gara.

- Il sistema telematico non permette di completare le operazioni di presentazione di un'offerta dopo il termine perentorio di scadenza per la presentazione delle offerte.

L'“**OFFERTA**” è composta da:

- A – **Documentazione amministrativa** (unica, per uno o più lotti);
- B – **Offerta tecnica**: una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare;
- C – **Offerta economica**: una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare.

L'operatore economico ha facoltà di inserire nella Piattaforma offerte successive che sostituiscono la precedente, ovvero ritirare l'offerta presentata, nel periodo di tempo compreso tra la data e ora di inizio e la data e ora di chiusura della fase di presentazione delle offerte. La stazione appaltante avrà a disposizione esclusivamente l'ultima offerta presentata.

Si precisa inoltre che:

- l'offerta è vincolante per il concorrente;
- con la trasmissione dell'offerta, il concorrente accetta tutta la documentazione di gara, allegati e chiarimenti inclusi.

La Piattaforma consente al concorrente di visualizzare l'avvenuto caricamento della domanda.

Le dichiarazioni contenute nei documenti di seguito indicati, tutti allegati al presente Disciplinare di gara, potranno essere redatte sui modelli predisposti da questa stazione appaltante e messi liberamente a disposizione dei Concorrenti

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

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

Nel caso di concorrenti esteri: qualora il concorrente non disponga di firma digitale, sarà possibile firmare la documentazione richiesta in modalità olografa ed inviare la scansione della stessa.

La Domanda di partecipazione, le dichiarazioni integrative, l'offerta economica, ecc., potrà essere redatta sui modelli predisposti da questa Amministrazione e messi a disposizione all'indirizzo internet: https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi - Sezione "*Elenco bandi e avvisi in corso*", in corrispondenza della procedura specifica, nonché nella scheda di gara all'interno della sezione "Doc.gara-allegata".

Il dichiarante allega copia di un documento di riconoscimento, in corso di validità (per ciascun dichiarante è sufficiente una sola copia del documento di riconoscimento anche in presenza di più dichiarazioni su più fogli distinti).

La documentazione, ove non richiesta espressamente in originale, potrà essere prodotta in copia autentica o in copia conforme ai sensi, rispettivamente, degli artt. 18 e 19 del DPR 445/2000. Ove non diversamente specificato è ammessa la copia semplice. La documentazione presentata in copia è accompagnata da dichiarazione di conformità all'originale ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

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

L'offerta vincola il concorrente per 180 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, sarà richiesto agli offerenti di confermare la validità dell'offerta sino alla data 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 entro il termine fissato da quest'ultima o comunque in tempo utile alla celere prosecuzione della procedura è considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

Fino al giorno fissato per l'apertura, l'operatore economico può effettuare, tramite la Piattaforma, la richiesta di rettifica di un errore materiale contenuto nell'offerta tecnica o nell'offerta economica, di cui si sia avveduto dopo la scadenza del termine per la loro presentazione. A tal fine, richiede di potersi avvalere di tale facoltà.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplina di gara.

In tal caso, le ditte dovranno caricare sul sistema nell'apposito spazio denominato "Rettifica offerta" – "tecnica"/"economica" presente all'interno della scheda di gara, un unico file contenente la relativa richiesta, a condizione che la rettifica non comporti la presentazione di una nuova offerta, o comunque la sua modifica sostanziale.

Se la rettifica è ritenuta non accoglibile perché sostanziale, è valutata la possibilità di dichiarare l'offerta inammissibile.

14. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Con la procedura di soccorso istruttorio di cui all'articolo 101 del Codice, possono essere sanate le carenze della documentazione trasmessa con la domanda di partecipazione ma non quelle della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica.

Con la medesima procedura può essere sanata ogni omissione, inesattezza o irregolarità della domanda di partecipazione e di ogni altro documento richiesto per la partecipazione alla procedura di gara, con esclusione della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica. Non sono sanabili le omissioni, le inesattezze e irregolarità che rendono assolutamente incerta l'identità del concorrente. A titolo esemplificativo, si chiarisce che:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio ed è causa di esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità della domanda, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione del contratto di avvalimento, della garanzia provvisoria, del mandato collettivo speciale o dell'impegno a conferire mandato collettivo può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati documenti sono preesistenti e comprovabili con data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta è sanabile;
- non è sanabile mediante soccorso istruttorio l'omessa indicazione, delle modalità con le quali l'operatore intende assicurare, in caso di aggiudicazione del contratto, il rispetto delle condizioni di partecipazione e di esecuzione di cui all'articolo 9 del presente bando.

Ai fini del soccorso istruttorio verrà assegnato al concorrente un termine non inferiore a cinque e non superiore a dieci giorni affinché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere nonché la sezione della Piattaforma dove deve essere inserita la documentazione richiesta.

In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all'esclusione del concorrente dalla procedura.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, limitati alla documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando un termine a pena di esclusione.

La stazione appaltante può sempre chiedere chiarimenti sui contenuti dell'offerta tecnica e dell'offerta economica e su ogni loro allegato. L'operatore economico è tenuto a fornire risposta nel termine non inferiore a cinque e non superiore a dieci giorni. I chiarimenti resi dall'operatore economico non possono modificare il contenuto dell'offerta.

15. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

La Documentazione Amministrativa dovrà essere caricata sulla piattaforma secondo le indicazioni fornite dal documento denominato "Disciplinare Telematico" e costituente parte integrante del presente Disciplinare di gara.

La documentazione amministrativa dovrà contenere a pena di esclusione:

1. Domanda di partecipazione, bollo ed eventuale procura;
2. Dichiarazioni da rendere a cura degli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'articolo 372 del decreto legislativo 12 gennaio 2019 (eventuale)
3. Documentazione in caso di avvalimento (eventuale);
4. Documentazione per i soggetti associati (eventuale);
5. Documento di gara unico europeo (DGUE);
6. Garanzia provvisoria con allegata dichiarazione di impegno di un fideiussore ex art. 106 d.lgs 36/2023.
7. Certificazione per riduzione importo Garanzia provvisoria (eventuale);
8. PASS OE;
9. DUVRI firmato digitalmente per presa visione e accettazione;
10. Disciplinare di gara, allegati e Disciplinare telematico firmati digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute;
11. Capitolato tecnico, firmato digitalmente per accettazione;
12. Capitolato Speciale, firmato digitalmente per accettazione;
13. Schema di Contratto, firmato digitalmente per presa visione e accettazione;
14. Informativa Privacy, firmata digitalmente per accettazione;

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

15. Schema Atto Nomina Responsabile esterno dei dati, firmato digitalmente per presa visione e accettazione;
16. Patto integrità, debitamente compilato e firmato digitalmente per accettazione;
17. Codice comportamento, firmato digitalmente per accettazione;
18. Copia informatica della ricevuta di avvenuto pagamento del contributo all'ANAC;
19. Attestazione sopralluogo obbligatorio.

15.1. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE, BOLLO ED EVENTUALE PROCURA

La domanda di partecipazione: - dovrà essere predisposta preferibilmente secondo il modello di cui all'allegato Modello "Istanza" e dovrà contenere tutte le informazioni e dichiarazioni di seguito dettagliate.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause automatiche di esclusione di cui all'articolo 94 commi 1 e 2 del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione a tutti i soggetti indicati al comma 3.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause non automatiche di esclusione di cui all'articolo 98, comma 3, lettere g) ed h) del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione ai soggetti di cui al punto precedente.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle altre cause di esclusione sono rese in relazione all'operatore economico.

Con riferimento alle cause di esclusione di cui all'articolo 95 del Codice, il concorrente dichiara:

- le gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1, lettera a) del Codice commesse nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- gli atti e i provvedimenti indicati all'articolo 98 comma 6 del codice emessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara
- tutti gli altri comportamenti di cui all'articolo 98 del Codice, commessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara.

La dichiarazione di cui sopra deve essere resa anche nel caso di impugnazione in giudizio dei relativi provvedimenti.

L'operatore economico dichiara la sussistenza delle cause di esclusione che si sono verificate prima della presentazione dell'offerta e indica le misure di self-cleaning adottate, oppure dimostra l'impossibilità di adottare tali misure prima della presentazione dell'offerta.

L'operatore economico adotta le misure di self-cleaning che è stato impossibilitato ad adottare prima della presentazione dell'offerta e quelle relative a cause di esclusione che si sono verificate dopo tale momento.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Se l'operatore economico omette di comunicare alla stazione appaltante la sussistenza dei fatti e dei provvedimenti che possono costituire una causa di esclusione ai sensi degli articoli 94 e 95 del Codice e detti fatti o provvedimenti non risultino nel FVOE, il triennio inizia a decorrere dalla data in cui la stazione appaltante ha acquisito gli stessi, anziché dalla commissione del fatto o dall'adozione del provvedimento.

Il concorrente indica nella domanda di partecipazione per quale lotto/i concorre.

Il concorrente che intenda partecipare in forma associata (per esempio raggruppamento temporaneo di imprese/Consorzi, sia costituiti che costituendi) in sede di presentazione dell'offerta indica la forma di partecipazione e indica gli operatori economici riuniti o consorziati.

In caso di raggruppamento temporaneo, consorzio ordinario, aggregazione di retisti, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascun partecipante.

In caso di consorzio di cooperative, consorzio imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara.

Nella domanda di partecipazione il concorrente dichiara:

- i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 94, comma 3, del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;
- di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio; in forma singola e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta). Se l'operatore economico dichiara di partecipare in più di una forma, allega la documentazione che dimostra che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- di applicare il CCNL Chimico farmaceutico indicato dalla stazione appaltante o altro CCNL equivalente, con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto legge 76/20
- di garantire, secondo quanto indicato all'articolo 9, la stabilità occupazionale del personale impiegato;
- di assumere gli impegni di cui all'art. 102 D.lgs. 36/2023.
- di garantire l'applicazione del contratto collettivo nazionale e territoriale (o dei contratti collettivi

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

- nazionali e territoriali di settore) di cui al punto 3, oppure di un altro contratto che garantisca le stesse tutele economiche e normative per i propri lavoratori e per quelli in subappalto.
- al fine di garantire le pari opportunità generazionali, di genere e di inclusione lavorativa per le persone con disabilità o svantaggiate, di impegnarsi ad attuare le misure indicate nell'offerta e verificate come attendibili dalla stazione appaltante ai sensi dell'art. 102 D.lgs 36/2023.
 - di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante con Delibera del Direttore Generale n. 57 del 29.01.16, disponibile al seguente link: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/> e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;
 - di accettare il "Patto di integrità in materia di contratti pubblici", approvato con Delibera del Direttore Generale n. 848 del 16.11.19, disponibile al seguente link: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/> ;
 - per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, l'impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica 633/72 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
 - per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, il domicilio fiscale ..., il codice fiscale ..., la partita IVA ..., l'indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 90 del Codice;
 - di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al punto 27.
 - dichiara remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
 - o a. delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi accessori e la posa in opera;
 - o b. di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi, sia sulla determinazione della propria offerta;
 - autorizza qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la stazione appaltante a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara oppure non autorizza, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la

stazione appaltante a rilasciare copia dell'offerta tecnica e delle spiegazioni che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale. Tale dichiarazione dovrà essere adeguatamente motivata e comprovata;

La domanda e le relative dichiarazioni sono sottoscritte ai sensi del decreto legislativo n. 82/2005:

- dal concorrente che partecipa in forma singola;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o il consorzio o il gruppo;
- nel caso di aggregazioni di retisti:
 - a. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-*quater*, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
 - b. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-*quater*, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuno dei retisti che partecipa alla gara;
 - c. se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal retista che riveste la qualifica di mandatario, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuno dei retisti che partecipa alla gara.
- nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c) e d) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

La domanda e le relative dichiarazioni sono firmate dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore munito della relativa procura. In tal caso, il concorrente allega alla domanda copia conforme all'originale della procura. Non è necessario allegare la procura se dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti al procuratore;

BOLLO 16,00: La domanda di partecipazione 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

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunohaematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

pagamento della suddetta imposta del valore di € 16,00 viene effettuato tramite F24, bollo virtuale previa autorizzazione rilasciata dall'Agenzia delle Entrate 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 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.

Il concorrente allega:

- a) copia di un documento d'identità del sottoscrittore;
- b) copia conforme all'originale della procura, ove il sottoscrittore non sia il legale rappresentante ma un procuratore.

Nel caso di concorrenti esteri, qualora il concorrente non disponga di firma digitale, sarà possibile firmare la documentazione richiesta in modalità olografa ed inviare la scansione della stessa.

15.2. DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 372 DEL DECRETO LEGISLATIVO 12 GENNAIO 2019 , n. 14.

Il concorrente dichiara ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000 gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare, nonché dichiara che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019

Il concorrente presenta una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 2, comma 1, lettera o) del decreto legislativo succitato che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplina di gara.

15.3. DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO

L'impresa ausiliaria rende le dichiarazioni sul possesso dei requisiti di ordine generale mediante compilazione dell'apposita sezione del DGUE.

Il concorrente, per ciascuna ausiliaria, allega:

- 1) il PASSOE dell'ausiliaria,
- 2) la dichiarazione di avvalimento;
- 3) il contratto di avvalimento;

Nel caso di avvalimento finalizzato al miglioramento dell'offerta, il contratto di avvalimento è presentato nell'offerta tecnica.

15.4. DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata;
- dichiarazione delle parti del servizio/fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

- copia dell'atto costitutivo e dello statuto del consorzio o GEIE, con indicazione del soggetto designato quale capofila;
- dichiarazione sottoscritta delle parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizi/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

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

- dichiarazione rese da ciascun concorrente, attestante:
 - a. a quale operatore economico, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 68 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
 - c. le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti – Disciplina di gara.

Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

- copia del contratto di rete, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete.
- dichiarazione che indichi per quali imprese la rete concorre;
- dichiarazione sottoscritta con firma digitale delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

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

- copia del contratto di rete;
- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito all'organo comune;
- dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

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

- **in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituito:**
 - copia del contratto di rete
 - copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria
 - dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.
- **in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituendo:**
 - copia del contratto di rete
 - dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente all'aggregazione di rete, attestanti:
 - a. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;

- b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
- c. le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

15.5. DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

Il concorrente compila il documento di gara unico europeo (DGUE) redatto in forma digitale in conformità al modello di formulario approvato con regolamento della Commissione europea (Regolamento di esecuzione UE 2016/7 della Commissione del 5 gennaio 2016 e pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea L 3/16 del 6 gennaio 2016) messo a disposizione in formato editabile sul sito internet della Stazione Appaltante all'indirizzo: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/> - nonché sulla piattaforma telematica utilizzata da questa Azienda Ospedaliera, raggiungibile all'indirizzo: https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi dalla sezione 'Elenco bandi e avvisi in corso' in corrispondenza della procedura specifica.

La compilazione dovrà osservare le modalità indicate con circolare MIT prot. 6212 del 30.06.2023 di aggiornamento nell'ambito del vigente quadro normativo nazionale delle linee guida allegate al DM del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti del 18 luglio 2016, che si allega.

15.6. GARANZIA PROVVISORIA CON ALLEGATA DICHIARAZIONE DI IMPEGNO DI UN FIDEIUSSORE

L'operatore economico dovrà presentare polizza fideiussoria nelle modalità di cui al paragrafo 10 "Garanzia Provvisoria" cui si rinvia.

15.7. CERTIFICAZIONE PER RIDUZIONE GARANZIA PROVVISORIA

Gli operatori economici che presentano la cauzione provvisoria in misura ridotta, ai sensi dell'art. 106 del Codice devono allegare la copia conforme della certificazione indicata al paragrafo 10 che giustifica la riduzione dell'importo della cauzione.

15.8. PASSOE

Ai fini della partecipazione alla gara è necessario, a pena di esclusione, la produzione del certificato di attribuzione del codice 1. PASSOE di cui all'art. 2, comma 3.2, delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio 2016 relativo al concorrente; in aggiunta, nel caso in cui il concorrente ricorra all'avvalimento ai sensi dell'art. 49 del Codice, anche il PASSOE relativo all'impresa ausiliaria.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Il PASSOE, in caso di raggruppamento, deve essere unico e generato dalla sola mandataria. Deve contenere i dati di tutti gli operatori economici raggruppati e deve essere sottoscritto dalla mandataria e dalle mandanti.

L'Azienda procederà alla verifica dei requisiti generali e speciali mediante FVOE. A tale scopo tutti i partecipanti dovranno provvedere all'acquisizione e trasmissione del PASSOE allegandolo alla documentazione amministrativa, con le modalità indicate nel presente disciplinare. Gli operatori economici sono altresì tenuti a caricare nel fascicolo virtuale FVOE tutta la documentazione necessaria e utile ai fini dei controlli sopra menzionati.

L'elenco dei documenti necessari alla comprova dei requisiti generali saranno gestiti tramite il sistema suddetto.

Ai fini del controllo dei requisiti speciali la ditta dovrà caricare sul sistema la documentazione relativa alla dimostrazione del possesso dei requisiti di capacità economica finanziaria/capacità tecnica.

15.9. DUVRI

Dovrà essere firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.

15.10. DISCIPLINARE DI GARA E ALLEGATI

Firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.

15.11. CAPITOLATO TECNICO

Firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.

15.12. CAPITOLATO SPECIALE

Firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.

15.13. SCHEMA DI CONTRATTO

Firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.

15.14. INFORMATIVA PRIVACY

Firmata digitalmente per accettazione.

15.15. SCHEMA NOMINA RESPONSABILE ESTERNO DEI DATI

Firmato digitalmente per accettazione

15.16. PATTO INTEGRITÀ

Debitamente compilato e firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.

15.17. CODICE COMPORTAMENTO

Firmato digitalmente per accettazione di tutte le disposizioni in esso contenute.

15.18. ATTESTAZIONE SOPRALLUOGO

15.19. COPIA INFORMATICA DELLA RICEVUTA DI AVVENUTO PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO ALL'ANAC

L'Operatore economico dovrà allegare la ricevuta di pagamento del contributo a favore dell'ANAC come indicato al paragrafo PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC cui si rinvia.

In caso di partecipazione a più Lotti:

- il concorrente singolo dovrà produrre un solo DGUE ed una sola Istanza di partecipazione;
- in caso di RTI e Consorzi ordinari, ogni membro del RTI e del Consorzio dovrà produrre un solo DGUE ed una sola istanza di partecipazione. In tal caso:
 - a) nel DGUE sarà specificato il ruolo assunto dalla singola impresa, ove esso sia identico per i diversi Lotti cui si partecipa; in caso contrario dovrà essere indicato il ruolo assunto per ogni singolo Lotto;
 - b) nella domanda di partecipazione dovrà essere indicata la ripartizione delle attività tra le varie Imprese riunite o consorziate per i singoli Lotti; dovrà altresì essere specificato il ruolo assunto per i diversi Lotti, ove lo stesso muti e fermo restando che la compagine resti la stessa. Restano ferme le regole generali sul possesso dei requisiti di cui la mandataria deve essere titolare e sulla misura delle prestazioni che la stessa deve eseguire.

16. OFFERTA TECNICA

L'operatore economico inserisce per ogni singolo lotto la documentazione relativa all'offerta tecnica nella Piattaforma secondo le modalità fornite dal documento denominato "Disciplinare Telematico" e costituente parte integrante del presente Disciplinare di gara, a pena di inammissibilità dell'offerta.

L'operatore economico deve inserire, per ogni lotto a cui partecipa, la documentazione, con l'indicazione del lotto di riferimento, in cui tutti gli elaborati/documenti siano singolarmente sottoscritti con firma digitale.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunocematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Nel caso di concorrenti esteri, qualora il concorrente non disponga di firma digitale, sarà possibile firmare la documentazione tecnica richiesta in modalità olografa ed inviare la scansione della stessa.

L'offerta tecnica è firmata secondo le modalità previste al precedente punto 15.1 e deve contenere per ciascun lotto cui si partecipa, a pena di esclusione, quanto di seguito riepilogato ed in particolare precisato nel Capitolato tecnico per ciascun lotto:

- a) Indice della busta offerta tecnica;
- b) Relazione tecnica;
- c) Scheda tecnica delle apparecchiature;
- d) Scheda tecnica dei prodotti diagnostici e materiale di consumo;
- e) Manuale d'uso delle apparecchiature in lingua italiana;
- f) Schede di sicurezza dei prodotti offerti;
- g) Elenco delle eventuali installazioni;
- h) Copia della certificazione CE;
- i) Dichiarazione di conformità dei prodotti alle normative CEI;
- j) Programma assistenza tecnica e manutenzione delle apparecchiature;
- k) Dichiarazione equivalenza (eventuale);
- l) Dichiarazione di riservatezza (eventuale);
- m) Copia dell'offerta senza l'indicazione dei prezzi per ciascun lotto.

La relazione contiene una proposta tecnico-organizzativa redatta in coerenza ai criteri e sub-criteri di valutazione di cui alle tabelle dettagliate per singolo lotto al paragrafo 14 del Capitolato tecnico.

L'operatore economico che adotta un CCNL diverso da quello indicato all'articolo 3 inserisce la dichiarazione di equivalenze delle tutele e l'eventuale documentazione probatoria sulla equivalenza del proprio CCNL nella sezione della piattaforma relativa all'offerta tecnica.

In particolare:

- a) **Indice del contenuto della busta Offerta tecnica**
- b) **Relazione tecnica**

Al fine di procedere con un'equa ed obiettiva valutazione è richiesta la redazione di una specifica relazione tecnica (RT) al fine di rispondere alla struttura del punteggio assegnabile indicato nel Capitolato tecnico.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

La relazione tecnica dovrà a pena di esclusione essere redatta in lingua italiana, essere sottoscritta con firma digitale dal legale rappresentante dell'impresa singola o della mandataria (o da persona munita da comprovati poteri di firma) ed essere priva di qualsivoglia indicazione (diretta o indiretta) di carattere economico. L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime stabilite nel Capitolato tecnico, pena l'esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'articolo 79 e allegato IL5 – parte II lett. a-specifiche tecniche, comma 8.

La RT dovrà essere costituita da apposita raccolta documentale così composta:

- dovrà essere ricompresa in un fascicolo composto da un numero massimo di facciate in formato A4 pari a 80 (ovvero 40 pagine);
- compilata con stile ARIAL, corpo 11, interlinea singola, margini: 1 cm (superiore, inferiore, sinistro, destro).

Alla RT possono essere *"allegati"* eventuali ulteriori documenti, a supporto della descrizione delle specificità della proposta di fornitura ovvero esclusivamente:

- Manuali;
- Brochure;
- Schede tecniche di prodotto;
- Riferimenti bibliografici;
- Letteratura scientifica di riferimento.

Tali documenti *"allegati"*, in lingua italiana, ovvero in mancanza, accompagnati da traduzione in lingua italiana, dovranno essere inseriti in apposito indice incluso nella relazione tecnica (RT) e gli eventuali riferimenti a questi ultimi dovranno essere puntualmente e specificatamente indicati al fine di favorire una corretta lettura ed interpretazione da parte della Commissione dei dati forniti.

Nel caso in cui il numero di facciate/pagine della Relazione Tecnica risulti superiore a quello su previsto, le facciate/pagine in eccedenza non saranno prese in considerazione dalla commissione giudicatrice ai fini della valutazione della proposta tecnica.

Tutta l'Offerta Tecnica, **pena l'esclusione** dalla procedura, deve essere priva di qualsivoglia indicazione (diretta o indiretta) di carattere economico.

La relazione tecnica dovrà contenere:

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti – Disciplinare di gara.

- una descrizione dei prodotti e servizi offerti che dovranno necessariamente possedere, a pena di esclusione, tutte le caratteristiche tecniche minime richieste nel Capitolato tecnico. **Saranno esclusi, pertanto, dalla presente procedura i concorrenti che offrano beni e/o servizi privi delle caratteristiche tecniche minime come descritte nel Capitolato Tecnico.**
 - una proposta tecnico-organizzativa sul modello organizzativo complessivo proposto, completo di planimetrie riguardanti la dislocazione del sistema nel laboratorio interessato, sul miglioramento che ne deriva nonché sulla proposta atta a mantenere l'attività dei laboratori nella fase di passaggio dalla vecchia alla nuova organizzazione, al fine di garantire la continuità assistenziale e ridurre al minimo i disagi del personale dell'utenza, tempi di consegna e attivazione, nonché su tutto quanto richiesto nel Capitolato tecnico
 - ai fini dell'attribuzione del punteggio sulla qualità tecnica, la relazione dovrà illustrare, per ciascun lotto per cui si partecipa, gli aspetti dell'offerta tecnica indicati per ciascun criterio e sub-criterio di ogni singolo lotto dalle tabelle di valutazione riportate nel Capitolato tecnico. Per ogni criterio elencato nella griglia di attribuzione dei punteggi è espressamente richiesta l'indicazione chiara ed esplicita della pagina/e oltre che del manuale d'uso/datasheet tecnico/manuale di service in cui è presente il riferimento informativo, descrittivo, numerico, quantitativo e qualitativo di quanto offerto.
- c) **Schede tecniche:** Le schede tecniche delle apparecchiature devono esplicitare la rispondenza alle normative e certificazioni richieste nella Capitolato tecnico per singolo lotto cui si partecipa. In assenza di tali indicazioni, sarà necessario presentare una dichiarazione di conformità ex DPR 445/2000 s.m.i. alle normative richieste. Qualora la scheda tecnica non sia redatta in lingua italiana, dovrà essere accompagnata da traduzione in lingua italiana. Nella scheda tecnica devono essere espressamente indicate le caratteristiche tecniche essenziali e particolari dei prodotti offerti come richiesti nel Capitolato tecnico. In particolare in tale scheda (o in documenti allegati) devono essere riportate le seguenti informazioni:
- Nome Commerciale dell'Apparecchiatura;
 - marca, modello;
 - Produttore;
 - CND;
 - Numero identificativo RDM;
 - Codice CIVAB.
- d) **Scheda tecnica dei prodotti diagnostici e materiale di consumo** redatta in lingua italiana, e depliant illustrativi, nella quale devono essere espressamente indicate le caratteristiche tecniche

essenziali e particolari dei prodotti offerti come indicati nel capitolato tecnico. In particolare in tale scheda (o in documenti allegati) devono essere riportate a mero titolo semplificativo le seguenti informazioni:

- codice prodotto attribuito dal fabbricante e nome commerciale del prodotto offerto;
 - codice CND e numero di repertorio;
 - ditta fabbricante, luogo di produzione e indirizzo del produttore;
 - periodo di validità del prodotto e per i prodotti sterili metodo di sterilizzazione o modalità di smaltimento;
 - tipo di confezionamento;
 - numero test/pezzi per confezione;
 - caratteristiche tecniche del prodotto dalle quali si evincano in modo chiaro tutte le caratteristiche minime richieste dal Capitolato tecnico.
- e) **Manuale d'uso delle apparecchiature in lingua italiana.** La Ditta dovrà fornire copia del manuale, per la corretta valutazione delle caratteristiche di minima e qualitative delle strumentazioni.
- f) **Schede di sicurezza di tutti i reagenti.** Sono richieste le schede di sicurezza per tutti i reagenti offerti che siano conformi alle norme di sicurezza vigenti.
- g) **Elenco delle eventuali installazioni** già eseguite o in corso di esecuzione di analoga strumentazione effettuate presso strutture sanitarie pubbliche del SSN e private con relativo indirizzo e relativo periodo di funzionamento inteso da quanti mesi ovvero anni le attrezzature siano state in funzione presso quelle strutture pubbliche.
- h) **Copia della certificazione CE/IVD** o dichiarazione di conformità secondo Direttiva 93/42/CE e/o Regolamento 2016/425.
- i) **Dichiarazione di conformità dei prodotti alle normative CEI** o ad analoghe disposizioni internazionalmente riconosciute e alle vigenti norme legislative relative alla sicurezza degli utilizzatori, con particolare riferimento al DL 626/94 s.m.i.
- j) **Programma assistenza tecnica e manutenzione delle apparecchiature**
- k) **Dichiarazione equivalenza tecnica (eventuale)**

L'offerta tecnica deve rispettare, pena l'esclusione dalla procedura di gara, le caratteristiche minime stabilite nei documenti di gara, nel rispetto del principio di equivalenza.

L'equivalenza, nel caso di offerta di prodotti diversi per specifiche tecniche a quelli indicati nel Capitolato Tecnico dovrà essere comprovata, nell'ambito della suddetta documentazione, in occasione della presentazione dell'offerta tecnica ed entro pertanto i termini perentori di scadenza per la presentazione

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

delle offerte. In mancanza, le relative offerte saranno escluse per non conformità alle specifiche tecniche richieste. L'operatore economico, pertanto, dovrà presentare una relazione dettagliata sulle caratteristiche di equivalenza dei prodotti offerti contenente tutti gli elementi utili al fine di consentire alla Commissione la relativa valutazione. L'Amministrazione si riserva la facoltà - insindacabile e motivata - di ritenere o meno sufficientemente comprovata l'equivalenza richiesta dalla concorrente. Nella predetta relazione l'offerente dovrà dimostrare l'equivalenza con adeguate argomentazioni tecniche supportate da documentazione a comprova. Tale relazione dovrà essere sottoscritta dal Legale rappresentante della Ditta o da un suo procuratore Legale e dovrà riportare il nome commerciale, il codice di identificazione del prodotto, la tipologia e la marca del prodotto, il nome dell'impresa produttrice e del paese d'origine ed eventuale codice assegnato successivamente dal rivenditore con nome e paese d'origine di quest'ultimo.

l) Dichiarazione di riservatezza (eventuale) Accesso agli atti - notifica ai controinteressati:

L'operatore economico allega una dichiarazione firmata contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, argomentando in modo congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare. Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata della relazione tecnica adeguatamente oscurata nelle parti ritenute costituenti segreti tecnici e commerciali. Resta ferma, la facoltà della stazione appaltante di valutare la fondatezza delle motivazioni addotte e di chiedere al concorrente di dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

L'operatore economico dovrà indicare espressamente le parti che costituiscono, secondo motivata e comprovata dichiarazione dell'Offerente, segreti tecnici o commerciali o industriali e i correlati riferimenti normativi, sottoscritta con firma digitale dall'Offerente, e che pertanto necessitano di adeguata e puntuale tutela in caso di accesso ex artt. 53 del D. Lgs. 50/2016 e 22 e ss. della L. n. 241/1990 da parte di terzi, atteso che le informazioni fornite nell'ambito della documentazione tecnica costituiscono segreti tecnici o commerciali o industriali.

In tal caso, nella predetta dichiarazione il concorrente dovrà precisare analiticamente quali sono le informazioni riservate che costituiscono segreto tecnico o commerciale o industriale, nonché argomentare in modo approfondito e congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da secretare in base all'art. 98 del D. Lgs. n.30/2005 ("Codice della Proprietà Industriale"). Non potranno essere prese in considerazione e pertanto saranno considerate come non rese, dichiarazioni generiche che non precisino analiticamente quali sono le informazioni riservate che costituiscono segreto tecnico o commerciale o industriale e le specifiche motivazioni della sussistenza di tali segreti in base all'art.98 del D. Lgs. n. 30/2005. In ogni caso, ai sensi del comma 6 dell'art. 53 del D. Lgs 50/2016, il diritto di accesso a queste informazioni è comunque consentito al concorrente che lo chieda in vista della difesa in giudizio dei propri interessi in relazione alla procedura di affidamento del

contratto nell'ambito della quale viene formulata la richiesta di accesso. In carenza di detta dichiarazione e qualora ne ravvisi le condizioni, la Stazione Appaltante accoglierà la richiesta di accesso agli atti senza effettuare la notifica al concorrente controinteressato e le offerte tecniche presentate saranno integralmente accessibili ai terzi. Le informazioni rese, qualora adeguatamente motivate e comprovate, saranno sottratte dal diritto di accesso esercitabile da soggetti terzi.

m) **Copia dell'offerta senza l'indicazione dei prezzi per ciascun lotto cui si partecipa.**

Si precisa quanto segue:

- Tutti gli elementi dichiarati e contenuti nell'offerta tecnica costituiranno obbligazioni contrattuali aggiuntive a quelle previste nella documentazione posta a base di gara senza che questo comporti oneri aggiuntivi per l'amministrazione aggiudicatrice.
- L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime stabilite nel Capitolato tecnico/ Tabella prodotti e Capitolato Speciale pena esclusione dalla procedura o risoluzione del contratto, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'art. 68 del Codice.
- I manuali, le schede, le relazioni, i documenti e tutti gli elaborati di cui si compone l'offerta tecnica devono essere sottoscritti digitalmente, dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore (in tal caso va allegata la relativa procura).

Qualora non sia disponibile l'originale in formato elettronico e firmato digitalmente, gli offerenti devono inserire nel sistema la scansione della documentazione originale cartacea corredata da dichiarazione di conformità all'originale firmata digitalmente.

- Nel caso di R.T.I. o consorzi ordinari di concorrenti, l'Offerta Tecnica dovrà essere firmata digitalmente:
 - a. dal legale rappresentante dell'impresa mandataria, in caso di R.T.I. o consorzi costituiti;
 - b. dal legale rappresentante di tutte le imprese raggruppande o consorziande in caso di R.T.I. o consorzi costituendi.
- Sarà ritenuta valida ai fini della valutazione tecnica esclusivamente la documentazione tecnica redatta dalla ditta produttrice dei prodotti offerti o dal distributore nazionale o dall'importatore. La mancata rilevazione – al fine della identificazione del redattore della scheda tecnica - del marchio, del timbro, del logo o quant'altro, faranno ritenere le schede tecniche come anonime e pertanto non valutabili.
- Non saranno valutate schede tecniche o depliant recanti: correzioni dei dati a penna o a mezzo targhetta autoadesiva; dati trascritti ex-novo o aggiunti o sovrapposti a penna o a mezzo targhetta autoadesiva.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

- Sarà obbligo della ditta indicare su ogni scheda tecnica la numerazione del Lotto di riferimento. In caso di inadempienza verrà dichiarata la "Non valutabilità" del prodotto offerto in quanto non costituirà obbligo per la Commissione la ricerca del lotto cui potrebbe riferirsi il prodotto offerto dalla ditta.
- Le schede tecniche o i depliant presentati dovranno consentire di risalire a tutte le informazioni tecniche richieste in capitolato. Non costituirà obbligo per la Commissione effettuazione di valutazioni di tipo "intuitivo o induttivo" e pertanto i prodotti per i quali non sarà possibile risalire con esattezza – sulla base delle informazioni fornite dalla ditta concorrente - ai dati richiesti in capitolato, saranno dichiarati "Non Valutabili".
- Le schede tecniche non dovranno contenere informazioni relative ai prezzi offerti, a pena di esclusione.
- I prodotti dichiarati "Non valutabili", alla pari dei prodotti "Non Conformi", non saranno ammessi alla fase di aggiudicazione provvisoria.

17. OFFERTA ECONOMICA

L'operatore economico inserisce per ogni singolo lotto la documentazione economica, nella Piattaforma secondo le modalità fornite dal documento denominato "Disciplinare Telematico" e costituente parte integrante del presente Disciplinare di gara.

L'offerta economica dovrà pervenire esclusivamente attraverso piattaforma accessibile all'indirizzo: https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi.

L'Offerta economica dovrà essere completata - per ciascun lotto a cui il concorrente intende partecipare – tramite:

- 1) compilazione del form online messo a disposizione dalla piattaforma con l'inserimento della percentuale di ribasso offerta, e caricamento del **"Documento d'offerta generato"**;
- 2) da un modello, da inserire nello spazio di caricamento "Dettaglio di offerta economica", redatto, preferibilmente, in conformità all'allegato **"Modello B - Dettaglio di offerta economica"** ed in ogni caso nel rispetto dei contenuti in essi contenuti.
- 3) **Modello Template.xls** compilato secondo lo schema fornito dalla stazione appaltante, firmato digitalmente e accompagnato da **dichiarazione ex DPR 445/2000 s.m.i.** di conformità dei prodotti e prezzi ivi riportati rispetto a quanto riportato nel Dettaglio di offerta economica.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti – Disciplinare di gara.

Il "Dettaglio di offerta Economica" deve redigersi su carta intestata della Ditta utilizzando, preferibilmente, il modello B) e sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante o altra figura dotata di potere di rappresentanza (in caso di ATI costituita sarà sufficiente la firma dell'Azienda capogruppo mandataria; in caso di ATI costituenda il dettaglio di offerta deve essere sottoscritta digitalmente, a pena di esclusione, da parte di tutte le ditte associate).

L'offerta economica firmata secondo le modalità di cui al precedente articolo 15.1, deve indicare, **a pena di esclusione**, i seguenti elementi:

- a) Prezzi unitari offerti, in cifre e lettere, per singolo prodotto ricompreso nei lotti.
- b) Per il lotto n. 7 precisare: i Prezzi unitari offerti, in cifre e lettere, per singolo prodotto diagnostico e l'importo a ribasso della voce relativa al noleggio.
- c) Importo complessivo offerto del Lotto, al netto di Iva nonché al netto degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. (Per Importo complessivo offerto del Lotto, Iva esclusa, si intende l'importo complessivo risultante dalla somma dei prodotti ottenuti dalla moltiplicazione dei singoli prezzi unitari offerti * il fabbisogno/quantità presunta annuo).
- d) Percentuale di ribasso applicata sulla base d'asta (importo complessivo annuo del lotto posto a base d'asta);
- e) Percentuale di IVA da applicare (se dovuta);
- f) Costo per confezione Iva esclusa (calcolato sulla base del prezzo offerto);
- g) la stima dei costi aziendali relativi alla salute ed alla sicurezza sui luoghi di lavoro;
- h) la stima dei costi della manodopera.

Ai sensi dell'articolo 41 comma 14 del Codice i costi della manodopera indicati al punto 3 del presente disciplinare non sono ribassabili. Resta la possibilità per l'operatore economico di dimostrare che il ribasso complessivo dell'importo deriva da una più efficiente organizzazione aziendale o da sgravi contributivi che non comportano penalizzazioni per la manodopera.

- i) Numero lotto;
- j) Denominazione commerciale del prodotto;
- k) CND - Classificazione Nazionale Dispositivi;
- l) Classe di appartenenza;
- m) Numero di Repertorio;
- n) Confezionamento di vendita;
- o) Codice della ditta di classificazione del prodotto;
- p) Codice CIVAB (solo per apparecchiatura);

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

- q) Valore commerciale dell'apparecchiatura in service gratuito (pur non concorrendo alla formazione dell'offerta economica);
- r) Nome Commerciale dell'Apparecchiatura, marca, modello, produttore, distributore;
- s) Garanzia full risk 24 mesi;
- t) percentuale di sconto di listino praticato per eventuali acquisti di prodotti analoghi e materiale di consumo non compresi nella fornitura.

Si precisa che:

Verranno prese in considerazione fino a due cifre decimali dopo la virgola. Si procederà, in automatico, all'arrotondamento. In particolare la seconda cifra decimale verrà arrotondata all'unità superiore, qualora la terza cifra decimale sia pari o superiore a cinque.

Nel caso di discordanza tra pezzo indicato in cifre e percentuale di ribasso prevale la percentuale di ribasso offerta.

Nel caso di concorrenti esteri, qualora il concorrente non disponga di firma digitale, sarà possibile firmare il "Dettaglio di offerta economica" in modalità olografa ed inviare la scansione dello stesso.

Le basi d'asta indicate si riferiscono al totale del kit o del sistema completo di ogni componente.

Con la presentazione dell'offerta l'O.E. si impegna ad adempiere a tutte le obbligazioni previste nel Capitolato Speciale, Capitolato tecnico e negli altri atti della Procedura di gara in parola e per l'effetto si impegna a fornire i prodotti alle condizioni economiche dettagliate nei prospetti di cui al dettaglio di offerta economica

Il Concorrente, inoltre, nell'accettare tutte le condizioni specificate nella documentazione del procedimento, altresì dichiara:

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al termine di conclusione del procedimento, così come previsto nella lex specialis;
- che la presente offerta non vincolerà in alcun modo la Stazione Appaltante/Ente Committente che si riserva comunque la facoltà di non procedere, in tutto o in parte, all'affidamento dell'Appalto di cui all'oggetto;
- di aver preso visione ed incondizionata accettazione delle clausole e condizioni riportate nel Capitolato Tecnico e nella documentazione di Gara, nonché di quanto contenuto nel Disciplinare di gara e, comunque, di aver preso cognizione di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del Contratto e che di tali circostanze ha tenuto conto nella determinazione dei prezzi richiesti e offerti, ritenuti remunerativi;

- di non eccepire, durante l'esecuzione del Contratto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi non valutati o non considerati, salvo che tali elementi si configurino come cause di forza maggiore contemplate dal codice civile e non escluse da altre norme di legge e/o dalla documentazione di gara;

- che i prezzi/sconti offerti sono onnicomprensivi di quanto previsto negli atti di gara;

che i termini stabiliti nel Contratto e/o nel Capitolato Tecnico relativi ai tempi di esecuzione delle prestazioni sono da considerarsi a tutti gli effetti termini essenziali ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1457 cod. civ.;

- che il Capitolato Tecnico, così come gli altri atti di gara, ivi compreso, quanto stabilito relativamente alle modalità di esecuzione contrattuali, costituiranno parte integrante e sostanziale del contratto che verrà stipulato con la stazione appaltante/ente committente.

- che l'offerta, nella sua globalità, si intende valida ed impegnativa per 180 giorni dalla data di scadenza del termine di presentazione della stessa;

- che l'offerta presentata non sarà in alcun modo vincolante per la Stazione Appaltante che si riserva comunque la facoltà di non procedere, in tutto o in parte, all'affidamento dell'appalto di cui all'oggetto.

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta. Non saranno, in particolare ammesse le offerte, anche a seguito di successive verifiche, con importi dei prezzi superiori od eguali a quelli definiti quali basi d'asta.

In sede di gara, a meno di macroscopiche differenze tra le offerte presentate, non si procederà a rielaborazione del valore indicato in offerta dalla ditta concorrente. Tale verifica potrebbe essere effettuata d'ufficio in fase di verifica post seduta o su segnalazione di ulteriore concorrente. Tali operazioni potranno anche non avverranno in seduta pubblica, ma verranno riportate nella delibera di aggiudicazione definitiva.

Il prezzo complessivo dovrà corrispondere al prodotto delle quantità indicate nel Capitolato moltiplicato i relativi prezzi unitari offerti.

Ai fini dell'eventuale verifica di congruità sulle offerte che si presentassero anormalmente basse, l'Amministrazione richiederà all'offerente le giustificazioni con le modalità previste all'art 110 del D.Lgs 36/2023.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Non sono ammesse offerte alternative, plurime, condizionate o espresse in modo indeterminato o con semplice riferimento ad altra offerta. Non sono ammesse e pertanto potrebbero essere escluse offerte incomplete o non redatte secondo le prescrizioni di cui al precedente articolo.

I prezzi unitari indicati nell'offerta devono intendersi comprensivi di tutte le prestazioni ed oneri indicati nel presente disciplinare, con la sola esclusione dell'I.V.A., se dovuta per legge.

La Stazione appaltante non è tenuta a rimborsare alcun onere o spesa sostenute dalle imprese offerenti per la preparazione e la presentazione delle offerte medesime anche nel caso di successiva adozione di provvedimenti in autotutela che comportino la mancata aggiudicazione della presente gara e/o la mancata stipula del contratto.

18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo.

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica è effettuata in base ai seguenti punteggi:

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	punteggio massimo attribuibile 70 punti (P _{OT})
Offerta economica	punteggio massimo attribuibile 30 punti (P _{OE})
TOTALE	100

18.1. CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nelle relative tabelle dettagliate per singolo lotto e nel paragrafo 14 del Capitolato tecnico, parte integrante e sostanziale del presente disciplinare, cui si rinvia in toto.

Si precisa che:

- nella colonna "Punteggi discrezionali" si intende: i punteggi il cui coefficiente è attribuito in ragione dell'esercizio della discrezionalità spettante alla commissione giudicatrice.
- nella colonna "Punteggi quantitativi" si intende: i punteggi il cui coefficiente è attribuito mediante applicazione di una formula matematica.
- nella colonna "Punteggi tabellari" si intende: i punteggi fissi e predefiniti che saranno attribuiti o non attribuiti in ragione dell'offerta o mancata offerta di quanto specificamente richiesto.

Il punteggio dell'offerta tecnica di ciascun concorrente sarà ottenuto sommando i singoli punteggi di tipo *Proporzionale*, *Tabellare* e *Discrezionale* presenti nelle griglie di valutazione di cui al Capitolato tecnico cui si rinvia, come di seguito indicato:

$$P_{OT_i} = \sum_n P_{Tabellare} + \sum_n P_{Proporzionale} + \sum_n P_{Discrezionale}$$

Dove:

- $\sum_n P_{Tabellare}$: somma degli n criteri di tipo *Tabellare* ove presenti nella griglia di valutazione della qualità;
- $\sum_n P_{Proporzionale}$: somma degli n criteri di tipo *Proporzionale* ove presenti nella griglia di valutazione della qualità
- $\sum_n P_{Discrezionale}$: somma degli n criteri di tipo *Discrezionale* ove presenti nella griglia di valutazione della qualità.

Nella fase di calcolo di tutti i punteggi tecnici, sarà preso in considerazione un numero di decimali pari a due. Nel caso di valori offerti e/o calcolati con più di 2 (due) cifre decimali dopo la virgola, si procederà, in automatico, all'arrotondamento. In particolare la seconda cifra decimale verrà arrotondata all'unità superiore, qualora la terza cifra decimale sia pari o superiore a cinque.

Per il dettaglio delle modalità circa l'attribuzione del punteggio tecnico per singolo lotto si rinvia in toto a quanto previsto al paragrafo 14 e ssg. del Capitolato tecnico, che in questa sede deve intendersi integralmente riportato e trascritto.

Soglia di sbarramento al punteggio tecnico: Il concorrente è escluso dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla soglia minima di **sbarramento pari a 35 punti su 70 punti disponibili**. Il concorrente sarà escluso dalla gara nel caso in cui consegua, dopo la prima riparametrazione, un punteggio tecnico complessivo inferiore alla predetta soglia (35 punti).

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

Per il dettaglio delle modalità circa l'attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica per singolo lotto si rinvia in toto a quanto previsto al paragrafo 14 e ssg. del Capitolato tecnico che in questa sede deve intendersi integralmente riportato e trascritto.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti – Disciplinare di gara.

Riparametrazione dei punteggi:

I riparametrazione: Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nel singolo criterio nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato attribuendo all'offerta del concorrente che ha ottenuto il punteggio più alto per il criterio il punteggio massimo previsto e alle offerte degli altri concorrenti un punteggio proporzionale decrescente.

II riparametrazione: Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nel punteggio per l'offerta tecnica complessiva nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene nuovamente riparametrato attribuendo all'offerta del concorrente che ha ottenuto il punteggio complessivo più alto per l'offerta tecnica il punteggio massimo previsto e alle offerte degli altri concorrenti un punteggio proporzionale decrescente.

Al termine dell'attribuzione del punteggio tecnico la commissione giudicatrice incaricata della valutazione delle offerte procederà:

- alla dichiarazione di non ammissibilità alle fasi successive della gara per i concorrenti che non avessero conseguito, dopo la I riparametrazione, un punteggio di almeno 35 punti su 70 punti disponibili;
- alla riparametrazione (*II riparametrazione*) del punteggio totale, qualora nessuno dei concorrenti abbia conseguito il punteggio massimo di 70 attribuibile. In tale caso al concorrente che risulti aver conseguito il punteggio più elevato saranno attribuiti 70 punti mentre ai restanti concorrenti sarà attribuito il punteggio in forma proporzionale come riportato di seguito:

$$\frac{P_i * 70}{P_{mig}}$$

Dove:

- P_i : punteggio tecnico totale conseguito dal concorrente i-esimo preso in esame;
- P_{mig} : miglior punteggio tecnico conseguito dai concorrenti partecipanti.

Per ogni ulteriore dettaglio circa le modalità relative alle riparametrazioni si rinvia in toto a quanto previsto al paragrafo 14 e ssg. del Capitolato tecnico che in questa sede deve intendersi integralmente riportato e trascritto.

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

Quanto all'offerta economica, è attribuito all'elemento prezzo un coefficiente, variabile da zero ad uno, calcolato tramite la Formula "non lineare" *quadratica*:

$$P_{OE_i} = \left(R_i / R_{max} \right)^{0,5}$$

Dove:

- R_i = ribasso percentuale offerto da concorrente i-esimo;
- R_{max} = ribasso percentuale dell'offerta più conveniente;
- $\alpha = 0,5$.

Il ribasso percentuale considerato ai fini dell'attribuzione del punteggio per il prezzo sarà calcolato sulla base d'asta complessiva di 60 mesi in considerazione del valore della fornitura. Il calcolo del punteggio finale dell'offerta è la somma tra punteggio complessivo finale dell'offerta tecnica e punteggio finale dell'offerta economica. La graduatoria pertanto sarà formulata in progressione in relazione al punteggio totale ottenuto.

Nelle operazioni matematiche effettuate per l'attribuzione dei punteggi a tutti gli elementi, verranno considerate le prime due cifre decimali, con la precisazione che la seconda cifra decimale sarà arrotondata all'unità superiore qualora la terza cifra decimale sia pari o superiore a cinque.

18.4. METODO DI CALCOLO DEI PUNTEGGI

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

- il punteggio complessivo finale dell'offerta presentata dal concorrente i-esimo (P_i) sarà pertanto ottenuto sommando il punteggio attribuito all'offerta tecnica con il punteggio attribuito all'offerta economica, come di seguito indicato:

$$P_i = P_{OT_i} + P_{OE_i}$$

Dove:

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

- P_{OTI} : il punteggio attribuito all'offerta tecnica i-esima;
- P_{OEI} : punteggio attribuito all'offerta economica i-esima.

La graduatoria sarà formulata in progressione in relazione al punteggio totale ottenuto per l'attribuzione degli elementi di valutazione tecnica e degli elementi di valutazione economica.

19. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a n. 3 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'articolo 93 comma 5 del Codice. A tal fine viene richiesta, prima del conferimento dell'incarico, apposita dichiarazione.

La composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti sono pubblicati sul sito istituzionale nella sezione "Amministrazione trasparente".

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti, può riunirsi con modalità telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni ed opera attraverso la piattaforma di approvvigionamento digitale.

Il RUP si avvale dell'ausilio della commissione giudicatrice ai fini della verifica della documentazione amministrativa e dell'anomalia delle offerte.

20. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima seduta pubblica avrà luogo e data comunicata, con congruo anticipo di 48 ore, tramite convocazione attraverso le funzionalità presenti sulla piattaforma della Stazione Appaltante.

Vi potranno partecipare esclusivamente in modalità telematica i legali rappresentanti/procuratori delle imprese interessate oppure persone munite di specifica delega. In assenza di tali titoli, la partecipazione è ammessa come semplice uditor.

Tale seduta pubblica, se necessario, sarà aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nel luogo, nella data e negli orari che saranno comunicati ai concorrenti, a mezzo piattaforma, almeno 24 ore prima della data fissata.

Parimenti le successive sedute pubbliche saranno comunicate ai concorrenti a mezzo Piattaforma almeno 24 ore prima della data fissata.

La Piattaforma consente lo svolgimento delle sessioni di gara preordinate all'esame:

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplina di gara.

- della documentazione amministrativa;
- delle offerte tecniche;
- delle offerte economiche.

La piattaforma garantisce il rispetto delle disposizioni del codice in materia di riservatezza delle operazioni e delle informazioni relative alla procedura di gara, nonché il rispetto dei principi di trasparenza.

Nelle more dell'adeguamento dei sistemi telematici alle previsioni del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n.148/21, la pubblicità delle sedute è garantita:

- dalla conoscibilità delle operazioni attraverso la piattaforma;
- attraverso la comunicazione ai concorrenti delle operazioni svolte durante la seduta di gara da inviarsi, tramite piattaforma, al termine della stessa.
- mediante collegamento dei concorrenti da remoto per consentire a ciascun soggetto interessato di presenziare alle operazioni della seduta attraverso la pubblicazione sul profilo committente www.ao-garibaldi.ct.it di un avviso contenente il link estratto da Google meet.

21. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Il Seggio di gara, composto da 3 componenti, presieduto dal RUP, accede alla documentazione amministrativa di ciascun concorrente, mentre l'offerta tecnica e l'offerta economica restano, chiuse, segrete e bloccate dal sistema, e procede a:

- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- b) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- c) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 0.

Gli eventuali provvedimenti di esclusione dalla procedura di gara sono comunicati entro cinque giorni dalla loro adozione. È fatta salva la possibilità di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

22. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

Una volta effettuato il controllo della documentazione amministrativa il RUP, a conclusione dell'attività di verifica amministrativa, registra le risultanze sulla Piattaforma di gara e convoca la Commissione giudicatrice, all'uopo nominata, che procederà alle attività e le valutazioni previste per la fase tecnica ed economica.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

La Piattaforma consente la prosecuzione della procedura ai soli concorrenti ammessi alla valutazione delle offerte tecniche.

La data e l'ora in cui si procede all'apertura delle offerte tecniche relative a ciascun singolo lotto sono comunicate tramite la Piattaforma ai concorrenti ammessi alla presente fase di gara.

La Commissione giudicatrice procede, relativamente a ciascun singolo lotto, all'apertura delle offerte presentate. La commissione giudicatrice procede in una o più sedute riservate all'esame e valutazione delle offerte presentate dai concorrenti e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel Capitolato tecnico. Gli esiti della valutazione sono registrati dalla Piattaforma.

La commissione procede alla riparametrizzazione dei punteggi secondo quanto indicato al punto 18.2.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 20:

- a) i punteggi tecnici attribuiti alle singole offerte tecniche;
- b) le eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

La Commissione individua gli operatori che non hanno superato le soglie di sbarramento indicate nel capitolato tecnico, li comunica al RUP che procederà ai sensi dell'art. 90 del Codice.

Al termine delle operazioni di cui sopra la Piattaforma consente la prosecuzione della procedura ai soli concorrenti ammessi alla valutazione delle offerte economiche.

Nella medesima seduta, o in una seduta pubblica successiva, la Commissione procederà all'apertura della busta contenente l'offerta economica e quindi alla relativa valutazione, che potrà avvenire anche in successiva seduta riservata.

La commissione giudicatrice procede relativamente a ciascun singolo lotto all'apertura e alla valutazione delle offerte economiche, secondo i criteri e le modalità descritte nel disciplinare e, successivamente, all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo, ma punteggi differenti per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, è collocato primo in graduatoria il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio sull'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, i predetti concorrenti, su richiesta della stazione appaltante, presentano un'offerta migliorativa sul prezzo entro 48 ore dalla richiesta. La richiesta è effettuata secondo le modalità previste al punto 2.3. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede mediante sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria. La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio, secondo le modalità previste punto 2.3.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 20 i prezzi offerti.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, redige la graduatoria.

L'offerta è esclusa in caso di:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero inserimento di elementi concernenti il prezzo nella documentazione amministrativa o nell'offerta tecnica;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative oppure irregolari in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche, o anormalmente basse;
- presentazione di offerte inammissibili in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per l'informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara;
- mancato superamento della soglia di sbarramento per l'offerta tecnica.

23. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Sono considerate anormalmente basse le offerte che presentano sia i punti relativi al prezzo, sia la somma dei punti relativi agli altri elementi di valutazione, entrambi pari o superiori ai quattro quinti dei corrispondenti punti massimi previsti dal bando di gara qualora le spiegazioni fornite non giustificano adeguatamente il livello di prezzi o di costi proposti, tenendo conto degli elementi di cui al comma 3 art. 110 d.lgs 36/2023. Il calcolo di cui al primo periodo è effettuato ove il numero delle offerte ammesse sia pari o superiore a tre.

A tal fine la stazione appaltante, in presenza di un'offerta che appaia anormalmente bassa stante il raggiungimento del limite dei 4/5 per il prezzo e per la qualità, richiede per iscritto all'operatore economico le spiegazioni sul prezzo o sui costi proposti, assegnando a tal fine un termine non superiore a quindici giorni.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Le spiegazioni possono riguardare i seguenti elementi:

- a) l'economia del processo di fabbricazione dei prodotti, dei servizi prestati o del metodo di costruzione;
- b) le soluzioni tecniche prescelte o le condizioni eccezionalmente favorevoli di cui dispone l'offerente per fornire i prodotti, per prestare i servizi o per eseguire i lavori;
- c) l'originalità dei lavori, delle forniture o dei servizi proposti dall'offerente.

Non sono ammesse giustificazioni:

- a) in relazione a trattamenti salariali minimi inderogabili stabiliti dalla legge o da fonti autorizzate dalla legge;
- b) in relazione agli oneri di sicurezza di cui alla normativa vigente.

La stazione appaltante si riserva la facoltà di sottoporre a verifica un'offerta che, in base anche ad altri ad elementi, ivi inclusi i costi della manodopera, appaia anormalmente bassa.

Nel caso in cui la prima migliore offerta appaia anormalmente bassa, il RUP avvalendosi della commissione giudicatrice ne valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità.

Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte ritenute anormalmente basse, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala.

Il concorrente allega, in sede di presentazione dell'offerta economica, le giustificazioni relative alle voci di prezzo e di costo. La mancata presentazione anticipata delle giustificazioni non è causa di esclusione.

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

Il RUP, esaminate le spiegazioni fornite dall'offerente, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'sopralluogo

, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine perentorio per il riscontro.

Il RUP esclude le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili.

22. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

La proposta di aggiudicazione è formulata in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta per singolo lotto ovvero ha conseguito il punteggio maggiore qualità/prezzo su 100 punti.

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la stazione appaltante può decidere, entro 30 giorni dalla conclusione delle valutazioni delle offerte, di non procedere all'aggiudicazione.

Il RUP coadiuvato dal Seggio di gara procede, laddove non effettuata in sede di verifica di congruità dell'offerta, a verificare:

- l'equivalenza delle tutele nel caso in cui l'aggiudicatario abbia dichiarato di applicare un diverso contratto collettivo nazionale diverso rispetto a quello indicato dalla stazione appaltante e il rispetto di quanto indicato nella clausola sociale per l'applicazione dei contratti collettivi nazionali e territoriali di cui al punto 9 ;
- l'attendibilità degli impegni assunti dall'appaltatore in relazione a quanto richiesto dal punto 9 e riguardante la stabilità occupazionale e le pari opportunità generazionali, di genere e di inclusione lavorativa per le persone con disabilità o svantaggiate.

L'aggiudicazione è disposta all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente disciplinare ed è immediatamente efficace. In caso di esito negativo delle verifiche, si procede all'esclusione, alla segnalazione all'ANAC, ad incamerare la garanzia provvisoria.

Successivamente si procede a ricalcolare i punteggi e a riformulare la graduatoria procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati. Nell'ipotesi di ulteriore esito negativo delle verifiche si procede nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

Il contratto è stipulato non prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione e comunque entro 60 giorni dall'aggiudicazione, salvo quanto previsto dall'articolo 18 comma 2 del Codice.

A seguito di richiesta motivata proveniente dall'aggiudicatario la data di stipula del contratto può essere differita purché ritenuta compatibile con la sollecita esecuzione del contratto stesso.

La garanzia provvisoria dell'aggiudicatario è svincolata automaticamente al momento della stipula del contratto; la garanzia provvisoria degli altri concorrenti è svincolata con il provvedimento di aggiudicazione e perde, in ogni caso, efficacia entro 30 giorni dall'aggiudicazione.

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'articolo 117 del Codice. Se la stipula del contratto non avviene nel termine per fatto della stazione appaltante, l'aggiudicatario può farne constatare il silenzio inadempimento o, in alternativa, può sciogliersi da ogni vincolo mediante atto notificato. All'aggiudicatario non spetta alcun indennizzo, salvo il rimborso delle spese contrattuali.

Se la stipula del contratto non avviene nel termine fissato per fatto dell'aggiudicatario può costituire motivo di revoca dell'aggiudicazione.

La mancata o tardiva stipula del contratto al di fuori delle ipotesi predette, costituisce violazione del dovere di buona fede, anche in pendenza di contenzioso.

Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva dell'esito negativo della sua approvazione da effettuarsi entro trenta giorni dalla stipula. Decorso tale termine, il contratto si intende approvato.

L'aggiudicatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'articolo 119, comma 3, lett. d) del Codice.

L'affidatario comunica, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione.

Il contratto è stipulato forma scritta ai sensi dell'allegato L1, articolo 3, comma 1, lettera b) mediante documento informatico firmato digitalmente. Il contratto si conclude tramite "scambio di corrispondenza" per mezzo della posta elettronica certificata.

Le spese obbligatorie relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento sono a carico dell'aggiudicatario e devono essere rimborsate entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione con le modalità che saranno indicate con apposita comunicazione. L'importo massimo presunto delle spese obbligatorie di pubblicazione è pari a complessivi € 15.000,00. Sono comunicati tempestivamente all'aggiudicatario eventuali scostamenti dall'importo indicato.

Le spese obbligatorie effettivamente sostenute relative alla pubblicazione sono suddivise tra gli aggiudicatari dei lotti in proporzione al relativo valore a base asta, come segue:

LOTTO	% spese di pubblicazione su valore base asta	Importo presunto per spese pubblicazione
1	11,64	€ 1.746,58
2	3,42	€ 513,70
3	13,70	€ 2.054,79
4	1,71	€ 256,85
5	6,16	€ 924,66
6	8,22	€ 1.232,88
7	14,38	€ 2.157,53
8	34,25	€ 5.136,99
9	6,51	€ 976,03
Totale	100%	€ 15.000,00

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

La stazione appaltante, su richiesta dell'aggiudicatario, consente il rimborso rateizzato delle spese di pubblicazione.

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

23. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

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

L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

- gli estremi identificativi dei conti correnti bancari o postali dedicati, con l'indicazione dell'opera/servizio/fornitura alla quale sono dedicati;
- le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare sugli stessi;
- ogni modifica relativa ai dati trasmessi.

La comunicazione deve essere effettuata entro sette giorni dall'accensione del conto corrente ovvero, nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica. In caso di persone giuridiche, la comunicazione deve essere sottoscritta da un legale rappresentante ovvero da un soggetto munito di apposita procura. L'omessa, tardiva o incompleta comunicazione degli elementi informativi comporta, a carico del soggetto inadempiente, l'applicazione di una sanzione amministrativa pecuniaria da 500 a 3.000 euro.

Il mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari relativi all'appalto comporta la risoluzione di diritto del contratto.

In occasione di ogni pagamento all'appaltatore o di interventi di controllo ulteriori si procede alla verifica dell'assolvimento degli obblighi relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari.

Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o di Società Poste Italiane S.p.a. o anche senza strumenti diversi dal bonifico bancario o postale che siano idonei a garantire la piena tracciabilità delle operazioni per il corrispettivo dovuto in dipendenza del presente contratto.

24. CODICE DI COMPORTAMENTO

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, l'aggiudicatario di ciascun lotto deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 e nel codice di comportamento di questa stazione appaltante e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza, nonché nella

sottosezione Rischi corruttivi e trasparenza del PIAO.

In seguito alla comunicazione di aggiudicazione e prima della stipula del contratto, l'aggiudicatario di ciascun lotto ha l'onere di prendere visione dei predetti documenti pubblicati sul sito della stazione appaltante:

- "Codice di comportamento dei dipendenti della ARNAS Garibaldi", approvato con Delibera del Direttore Generale n. 57 del 29.01.16, disponibile al seguente link: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/>;
- "Piano Integrato di Attività ed Organizzazione", approvato con Delibera del Commissario Straordinario n. 387 del 31/03/2023, disponibile al seguente link: <http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/>

25. ACCESSO AGLI ATTI

Ai sensi dell'art. 225 D.lgs 36/2023 si applica al presente affidamento l'art. 53 del D.lgs 50/2023 s.m.i., vigente in via transitoria fino al 31.12.2023.

L'accesso agli atti della procedura è consentito nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 53 del decreto legislativo n. 50/2016 e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi secondo le modalità indicate nel regolamento di accesso agli atti pubblicato nel profilo committente e reperibile al seguente link: <https://www.ao-garibaldi.ct.it/trasparenza/default.aspx?subsection=132&title=Accesso-civico>

Ai sensi dell'art. 53 del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i. l'accesso agli atti è differito:

- in relazione all'elenco dei soggetti che hanno presentato offerta, fino alla scadenza del termine per la presentazione delle medesime;
- in relazione alle offerte, fino all'aggiudicazione non efficace;
- in relazione all'eventuale procedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta, fino all'aggiudicazione non efficace.

Ai sensi dell'art. 53 D. Lgs. 50/2016 e s.m.i. sono esclusi il diritto di accesso e ogni forma di divulgazione in relazione:

- alle informazioni fornite dagli offerenti nell'ambito delle offerte ovvero a giustificazione delle medesime, che costituiscano, secondo motivata e comprovata dichiarazione dell'offerente, segreti tecnici o commerciali, fatto salvo il caso che il concorrente lo chieda in vista della difesa in giudizio dei propri interessi per la procedura di affidamento del contratto nell'ambito della quale viene formulata la richiesta di accesso;

Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti – Disciplinare di gara.

- ai pareri legali acquisiti dalla Stazione Appaltante per la soluzione di liti, potenziali o in atto, relative ai contratti pubblici.

Fermi i divieti e differimento dell'accesso previsti dall'art. 53 del Decreto stesso, sopra indicati, il diritto di accesso agli atti delle procedure di affidamento e di esecuzione dei contratti pubblici, ivi comprese le candidature e le offerte, è disciplinato dagli articoli 22 e seguenti della legge 7 agosto 1990, n. 241 come modificato dal D.L. n. 76/2020.

26. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dalla presente procedura di gara è competente il Tribunale Amministrativo di Catania.

27. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti sono trattati e conservati ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, del decreto legislativo 30 giugno 2003, n.196 recante il "Codice in materia di protezione dei dati personali" e ss mm e ii, del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/21 e dei relativi atti di attuazione.

I dati raccolti sono trattati e conservati ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 recante il "Codice in materia di protezione dei dati personali" e ss mm e ii, del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/21 e dei relativi atti di attuazione secondo quanto riportato nell'apposita scheda informativa allegata alla documentazione di gara.

Il presente procedimento rientra nell'ambito di una procedura di scelta del contraente per la quale verranno trattati dati personali di soggetti correlati agli operatori economici, che intenderanno partecipare alla procedura.

Gli interessati al trattamento dei dati sono tutti i soggetti di cui l'operatore economico fornisce dati personali, a titolo qualificante dell'offerta presentata o al fine di soddisfare gli obblighi di legge correlati, in ottemperanza a quanto richiesto nella documentazione di gara.

I dati oggetto di trattamento sono specificati nel modello "Dichiarazione di partecipazione" allegato al presente Disciplinare e negli ulteriori documenti della lex specialis di gara.

In merito ad eventuali ed ulteriori dati personali che potranno emergere in sede di disamina della documentazione prodotta in sede di gara, verranno adottate tutte le misure di sicurezza necessarie ed idonee a garantire un'adeguata tutela degli stessi garantendo il principio della pertinenza e non eccedenza. Titolare del trattamento è l'Azienda Ospedaliera Garibaldi di Catania.

I dati sono trattati dal Titolare, dai soggetti autorizzati, dai responsabili designati e dagli enti pubblici e privati coinvolti nel procedimento, per finalità unicamente connesse alla procedura di selezione degli operatori economici e successiva procedura di affidamento dell'appalto, nonché per adempiere agli obblighi di legge ai quali sono soggetti i Titolari, ai sensi dell'art. 6 par 1 lettere b) e c) del Regolamento UE 2016/679.

I dati potrebbero essere eventualmente trattati da soggetti privati e pubblici per attività strumentali alle finalità indicate, di cui i titolari potranno avvalersi come responsabili del trattamento, oltre che da soggetti pubblici qualora si renda necessario per l'osservanza di eventuali obblighi di legge, sempre nel rispetto della normativa vigente in tema di protezione dei dati personali.

Non è previsto il trasferimento dei dati in Paesi terzi, salvo possibili comunicazioni tramite strumenti di posta con soggetti operanti in territori intra UE che garantiscono il rispetto delle normative vigenti tramite l'adesione all'accordo EU-US Privacy Shield.

Il trattamento dei dati non comporta l'attivazione di alcun processo decisionale automatizzato, compresa la profilazione, di cui all'art. 22, paragrafi 1 e 4, del Regolamento UE 679/2016.

I dati saranno conservati per la durata del procedimento nei termini stabiliti dalla normativa di settore.

L'interessato ha diritto di chiedere al Titolare l'accesso ai dati personali e la rettifica o la cancellazione degli stessi ovvero la limitazione del trattamento dei dati personali che lo riguardano e di opporsi al loro trattamento, oltre al diritto di proporre reclamo ad una Autorità di Controllo.

Il conferimento dei dati è obbligatorio e finalizzato esclusivamente alla procedura di selezione degli operatori economici e successiva procedura di affidamento dell'appalto; qualora non siano fornite le informazioni richieste, non sarà possibile prendere parte alla procedura.

Il DPO della stazione appaltante è il Dott. Morale Davide ed è contattabile all'indirizzo e-mail: dmorales@arnasgaribaldi.it

L'amministrazione si riserva di nominare l'operatore economico responsabile esterno del trattamento dei dati ai sensi delle previsioni del Reg. UE 2016/679 e del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 e s.m.i.

28. NOMINA RESPONSABILE ESTERNO DATI SENSIBILI

Le parti prendono atto della circostanza che l'esecuzione del servizio oggetto di appalto implica la necessità che l'aggiudicatario tratti in nome e per conto di quest'ARNAS dati personali e/o sensibili ai sensi del Regolamento UE n. 679/2016. e, a tal fine, il legale rappresentante della ditta aggiudicataria, in forza di separato atto di nomina costituente parte integrante del contratto, diviene Responsabile esterno del trattamento dei dati personali e/o sensibili come da atto sottoscritto digitalmente da entrambe le parti contrattuali ed allegato parte integrante del contratto.

La Ditta dichiara di aver ricevuto prima della sottoscrizione del Contratto le informazioni di cui all'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati (nel seguito anche "Regolamento UE"), circa il trattamento dei dati personali, conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione del Contratto stessa e di essere a conoscenza dei diritti riconosciuti ai sensi della predetta normativa. Tale informativa è pubblicata sul sito aziendale ed estraibile dal seguente link <https://www.ao-garibaldi.ct.it/utente/privacy/> che deve intendersi in quest'ambito integralmente trascritta.

L'Arnas Garibaldi tratta i dati forniti dalla Ditta, ai fini della stipula del Contratto, per l'adempimento degli obblighi legali ad esso connessi, oltre che per la gestione ed esecuzione economica ed amministrativa del contratto stesso in adempimento di precisi obblighi di legge derivanti dalla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica. Tutti i dati acquisiti dall'Arnas Garibaldi potranno essere trattati anche per fini di studio e statistici.

Con la sottoscrizione del Contratto, la Ditta, in persona del Legale rappresentante pro-tempore o di procuratore in grado di impegnare sullo specifico tema l'azienda, acconsente espressamente al trattamento dei dati personali come sopra definito e si impegna ad adempiere agli obblighi di rilascio dell'informativa e di richiesta del consenso, ove necessario, nei confronti delle persone fisiche interessate di cui sono forniti dati personali nell'ambito dell'esecuzione del contratto, per le finalità proprie dell'appalto. La Ditta prende atto ed acconsente che la ragione sociale dell'operatore economico ed il prezzo di aggiudicazione siano pubblicati e diffusi tramite il sito internet dell'Arnas Garibaldi. Inoltre, le informazioni e i dati inerenti la partecipazione all'appalto, nei limiti e in applicazione dei principi e delle disposizioni in materia di dati pubblici e riutilizzo delle informazioni del settore pubblico (D. Lgs. 36/2006 e artt. 52 e 68, comma 3, del D.Lgs. 82/2015), potranno essere utilizzati dall'Arnas Garibaldi, anche in forma aggregata, per essere messi a disposizione del Ministero dell'Economia e delle Finanze o di altre pubbliche amministrazioni, persone fisiche e giuridiche, anche come dati di tipo aperto in ragione della normativa sul riuso dei dati pubblici. Oltre a quanto sopra, in adempimento agli obblighi di legge che impongono la trasparenza amministrativa (art. 1, comma 16, lett. b e comma 32 L. 190/2012; art. 35 D.

Lgs. n. 33/2012; nonché art. 29 D. Lgs. n. 50/2016 s.m.i.), la Ditta prende atto ed acconsente a che i dati e/o la documentazione che la legge impone di pubblicare, siano pubblicati e diffusi tramite il sito internet dell'Arnas Garibaldi, nella sezione relativa alla trasparenza.

Con la sottoscrizione del contratto la Ditta si obbliga ad adottare le misure di sicurezza di natura fisica, logica, tecnica e organizzativa idonee a garantire un livello di sicurezza adeguato al rischio, ivi comprese quelle specificate nel Contratto, unitamente ai suoi Allegati.

In ragione dell'oggetto del Contratto, la Ditta è chiamata ad eseguire attività di trattamento di dati personali. La stessa sarà nominata "Responsabile esterno del trattamento" dei dati personali ai sensi dell'art. 28 del Regolamento UE; a tal fine, esso si impegna ad improntare il trattamento dei dati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza nel pieno rispetto della normativa nazionale vigente in materia di trattamento dei dati personali (ivi inclusi gli ulteriori provvedimenti, comunicati ufficiali, autorizzazioni generali, pronunce in genere emessi dall'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali) e di quanto disposto dall'art. 5 del Regolamento UE, limitandosi ad eseguire i soli trattamenti funzionali, necessari e pertinenti all'esecuzione delle prestazioni contrattuali e, in ogni modo, non incompatibili con le finalità per cui i dati sono stati raccolti.

La Ditta, in quanto nominata responsabile esterno del trattamento, si impegna a tenere un Registro del trattamento conforme a quanto stabilito dall'art. 30 del GDPR e a renderlo tempestivamente consultabile dal Titolare del trattamento.

Il Fornitore prende atto che l'Arnas Garibaldi potrà operare verifiche periodiche, ispezioni e audit, anche tramite soggetti terzi autorizzati dalla stessa Arnas, volti a riscontrare l'applicazione e l'adeguatezza delle misure di sicurezza dei dati personali applicate. Nel caso in cui la Ditta violi gli obblighi previsti dalla normativa in materia di protezione dei dati personali, o agisca in modo difforme o contrario alle legittime istruzioni impartitegli dal Titolare, oppure adotti misure di sicurezza inadeguate rispetto al rischio del trattamento, risponderà integralmente del danno cagionato agli "interessati". In tal caso, l'Arnas Garibaldi potrà risolvere il contratto ed escutere la garanzia definitiva, salvo il risarcimento del maggior danno.

La Ditta si impegna ad osservare le vigenti disposizioni in materia di sicurezza e riservatezza e a farle osservare ai propri dipendenti e collaboratori che, opportunamente istruiti, saranno autorizzati trattamento dei Dati personali.

29. DISCIPLINA APPLICABILE E NORME DI RINVIO.

La presente procedura di gara è regolata dal D.lgs. 36/2023 ad eccezione delle disposizioni ancora vigenti del D.lgs 50/2016 s.m.i. indicati nell'art. 225 D.lgs 36/2023, nonché dalla normativa e dai regolamenti di

settore e da tutti i riferimenti normativi riportati nelle definizioni del presente Disciplinare e relativi allegati.

L'esecuzione della fornitura in oggetto è regolata altresì dal Contratto, dalle previsioni del Capitolato tecnico, del Capitolato Speciale, del Disciplinare di gara, degli atti di gara e dalle normative ivi richiamate.

In particolare si richiama l'art. 225 del D.lgs. 36/2023 a tenore del quale continuano ad essere in vigore e ad applicarsi le seguenti specifiche norme di cui al decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50:

- Articolo 70 – Avvisi di preinformazione
- Articolo 72 – Redazione e modalità di pubblicazione dei bandi e degli avvisi
- Articolo 73 – Pubblicazione a livello nazionale
- Articolo 127, comma 2 – Pubblicità e avviso periodico indicativo
- Articolo 129, comma 4 – Bandi di gara e avvisi relativi agli appalti aggiudicati
- il decreto del Ministero delle infrastrutture e dei trasporti 2.12.2016 (GU n. 20 del 25.01.2017) , adottato in attuazione dell'articolo 73, comma 4 del medesimo codice di cui al decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50 del 2016 e recante "Definizione degli indirizzi generali di pubblicazione degli avvisi e dei bandi di gara".

Continuano a trovare attuazione le norme in materia di pubblicazioni sulla piattaforma del Servizio contratti pubblici del Ministero delle infrastrutture e dei trasporti, realizzata in collaborazione con le regioni e province autonome di cui all'Allegato B del decreto legislativo 14 marzo 2013, n. 33.

Sempre fino al 31 dicembre 2023, solo per lo svolgimento delle seguenti attività:

- a) redazione o acquisizione degli atti relativi alle procedure di programmazione, progettazione, pubblicazione, affidamento ed esecuzione dei contratti;
- b) trasmissione dei dati e documenti relativi alle procedure di cui alla lettera a);
- c) accesso alla documentazione di gara;
- d) presentazione del documento di gara unico europeo;
- e) presentazione delle offerte;
- f) apertura e la conservazione del fascicolo di gara;
- g) controllo tecnico, contabile e amministrativo dei contratti anche in fase di esecuzione e la gestione delle garanzie.

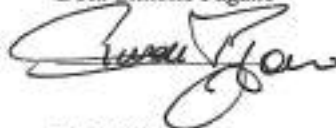
Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti – Disciplinare di gara.

Continuano ad applicarsi, i seguenti articoli del codice dei contratti pubblici, di cui al decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50:

- Articolo 21, comma 7- Programma degli acquisti e programmazione dei lavori pubblici
 - Articolo 29 – Principi in materia di trasparenza;
 - Articolo 40 – Obbligo di uso dei mezzi di comunicazione elettronici nello svolgimento di procedure di aggiudicazione;
 - Articolo 41 comma 2-bis – Misure di semplificazione delle procedure di gara svolte da centrali di committenza;
 - Articolo 44 – Digitalizzazione delle procedure;
 - Articolo 52 – Regole applicabili alle comunicazioni;
 - Articolo 53 – Accesso agli atti e riservatezza;
 - Articolo 58 – Procedure svolte attraverso piattaforme telematiche di negoziazione;
 - Articolo 74 – Disponibilità elettronica dei documenti di gara;
 - Articolo 81 – Documentazione di gara;
 - Articolo 85 – Documento di gara unico europeo;
 - Articolo 105, comma 7 – Subappalto (deposito del contratto di subappalto presso la SA da parte dell'affidatario);
 - Articolo 111, comma 2-bis – Controllo tecnico, contabile e amministrativo (metodologie e strumentazioni elettroniche per collegamento a banca dati ANAC);
 - Articolo 213, commi 8, 9 e 10 – Autorità Nazionale Anticorruzione (Gestione da parte dell'ANAC della banca dati Nazionale dei Contratti Pubblici);
 - Articolo 214, comma 6 – Ministero delle infrastrutture e dei trasporti e struttura tecnica di missione (abilitazione da parte del MIT di commissari straordinari nel caso di inadempienza dei soggetti competenti).
- Per le garanzie previste all'articolo 117 (Garanzie definitive), comma 12 Dlgs 36/2023, nelle more dell'adozione del decreto ivi previsto, si applicano le disposizioni del decreto ministeriale 16 settembre 2022, n. 193 –

Il Responsabile per la fase di affidamento

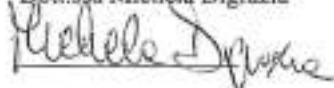
Dott. Simone Pagano



IL RUP

Il Dirigente amministrativo

Dott.ssa Michela Digrazia



Il Direttore UOC Provveditorato ed Economato

Dott. Ing. Valentina Russo



Procedura Telematica aperta per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e i relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti - Disciplinare di gara.

Disciplinare di gara

1010 10 parte integrante

BOLLO

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n.60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili - CIG Vari

ISTANZA DI PARTECIPAZIONE

LOTTO n. ____/LOTTI nn. ____

(Redatta ai sensi degli artt. 46 e 47 del T.U. approvato con D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445)

[Modello istanza di partecipazione per Impresa Singola, per Raggruppamento Temporaneo di Concorrenti, Consorzio o G.E.I.E. (già costituiti o ancora da costituire), Consorzio per la quale il Consorzio concorre. La presente domanda di partecipazione dovrà essere redatta in bollo nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 542/72].

**Spett.le
Azienda Ospedaliera Garibaldi
Piazza Santa Maria di Gesù 5
95131 - Catania**

Il Sottoscritto

(Indicare nome e cognome)

nato a _____ (____), il _____
(Indicare località/comune/provincia/data)

residente a _____ (____), Via _____ n. ____
(Indicare località/comune/provincia/indirizzo)

Codice Fiscale _____

Nella sua qualità di:

- ☐ - Titolare o Legale rappresentante
☐ - Istitore
☐ - Procuratore speciale / generale
giusta procura ☐ generale / ☐ speciale

repertorio n. _____ del _____
(allegare copia conforme all'originale dell'atto)

Del Concorrente:

(Indicare la Ragione Sociale del Concorrente)
con sede legale in _____ (____),
via _____ n. _____
(Indicare località/comune/provincia/indirizzo)
Cod. Fiscale _____ - P. Iva _____
Iscrizione al Registro delle Imprese
n. _____ di _____

Telefono: _____ - Fax: _____
E mail: _____
PEC: _____

**In quanto persona abilitata ad impegnare legalmente il Concorrente ed avendo gli idonei poteri in ordine
alla sottoscrizione degli atti di gara**

CHIEDE

di partecipare alla procedura aperta indicata in oggetto in qualità di:

- ☐ - come impresa singola
- ☐ - partecipante ad un Raggruppamento Temporaneo di Imprese:
 - ☐ - costituito
 - ☐ - da costituire
 - ☐ - in qualità di mandataria
 - ☐ - in qualità di mandante
- ☐ - partecipante ad un Consorzio Ordinario di Concorrenti:
 - ☐ - costituito
 - ☐ - da costituire
 - ☐ - in qualità di mandataria
 - ☐ - in qualità di altra consorziata
- ☐ - partecipante ad un Gruppo Europeo di Interesse Economico:
 - ☐ - costituito
 - ☐ - da costituire
 - ☐ - in qualità di mandataria
 - ☐ - in qualità di altro stipulante
- ☐ - come consorzio di cooperative
- ☐ - come consorzio stabile

Consapevole ai sensi e per gli effetti dell'art. 46 e 47, 75 e 76 del D.P.R. 445/2000, delle responsabilità penali cui può andare incontro nel caso di dichiarazioni mendaci nonché, delle conseguenze amministrative di esclusione dalle gare di cui al D.Lgs. n. 36/2023 e alla normativa vigente in materia.

(Compilare soltanto i campi di interesse)

1. Dichiarazioni in caso di partecipazione in forma associata o in più forme diverse

DICHIARA

(Per tutti i consorzi, i raggruppamenti temporanei e i GEIE, già costituiti e costituendi la seguente dichiarazione deve essere resa dall'impresa mandataria di un raggruppamento di concorrenti costituito, dal consorzio ordinario di concorrenti, dal gruppo europeo di interesse economico):

- 1 - **che** il raggruppamento/consorzio/gruppo è stato costituito con atto:

(Specificare gli estremi del contratto di mandato, del contratto di consorzio, del contratto di gruppo - Compilare un rigo per ciascun componente)

- 2 - *(la seguente dichiarazione deve essere resa dai consorzi di cooperative e dai consorzi stabili)* **che** il consorzio è stato costituito con atto:

(specificarne gli estremi)

- 3 - **che** fanno parte del raggruppamento/consorzio/gruppo le imprese di seguito indicate:

(Specificare la denominazione, la sede legale, la partita IVA - Compilare un rigo per ciascun componente)

- 4 - **che** le seguenti parti/percentuali del servizio/fornitura saranno eseguite dagli operatori economici di seguito indicati:

• **In caso di raggruppamenti**

servizio/fornitura	Parte /percentuale	Operatore esecutore

• **In caso di Consorzi di cui all'art. 65, comma 2, lett. b), c) e d) del Codice**

- 4 - **che** il Consorzio concorre con le seguenti Consorziare esecutrice:

Denominazione/Ragione Sociale	C.F.	Sede

Solo per il Consorzio stabile, qualora non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio

5 - **che** il Consorzio, al fine di soddisfare i requisiti di partecipazione prescritti dal Bando di gara ricorre ai requisiti delle consorziate non esecutrici così come di seguito indicato (compilare solo se di interesse):

Denominazione/Ragione Sociale	C.F.	Requisito e relativa misura

• (Ciascuna consorzata, esecutrice e non, deve presentare un proprio DGUE)

- ☐ **DICHIARA** di non partecipare in forma singola e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta;
- ☐ **DICHIARA** di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio);

o, in alternativa,

- ☐ **DICHIARA** di partecipare in più di una forma,<indicare quali> e inserisce nel FVOE idonea documentazione atta a dimostrare che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali.

SI IMPEGNA

(Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari di cui all'articolo 65, comma 2 lett. f) del d.lgs. 36/2023 o GEIE non ancora costituiti - Dichiarazioni da rendere da parte di ciascun componente del RTI/Consorzio ordinario)

- in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 68 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate

(la seguente dichiarazione deve essere resa da ciascuna impresa partecipante ad un costituendo raggruppamento temporaneo di imprese, ad eccezione della designanda capogruppo)

- **in caso di aggiudicazione favorevole**, a conferire mandato collettivo speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo a:

(indicare l'operatore che verrà designato) _____

(la seguente dichiarazione deve essere resa da ciascuna impresa partecipante ad un costituendo consorzio ordinario di concorrenti)

- **in caso di aggiudicazione favorevole**, a sottoscrivere l'atto costitutivo del consorzio di concorrenti, designando quale capogruppo la seguente impresa:

(la seguente dichiarazione deve essere resa da ciascuna impresa partecipante ad un costituendo gruppo europeo di interesse economico)

- **in caso di aggiudicazione favorevole**, a sottoscrivere l'atto costitutivo del gruppo europeo di interesse economico, designando quale capogruppo la seguente impresa:

DICHIARA

(Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica)

- di concorrere per le seguenti imprese:

- *(dichiarazione da rendere solo dall'organo comune):* che l'aggregazione di imprese di rete è iscritta al Registro delle Imprese di al n.....Partita I.V.A. n....., oppure è iscritta al Registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di..... al n.

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

- *(in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituendo):*

DICHIARA

(dichiarazione da rendere da parte di ciascun operatore che compone la rete)

- che in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo a
- di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei

2. Dichiarazioni in caso di avvalimento *(da ripetere per ciascuna impresa ausiliaria)*

- **DICHIARA** di avvalersi dell'impresa _____ *(Specificare la denominazione, la sede legale, la partita IVA)* al fine di:

☐ dimostrare il possesso dei requisiti indicati nella sezione del DGUE relativa all'avvalimento
e/o

☐ migliorare l'offerta *[N.B.: i requisiti oggetto di avvalimento dovranno essere indicati esclusivamente nel contratto di avvalimento]*

- **ALLEGA** il contratto di avvalimento

Nel caso di avvalimento finalizzato al miglioramento dell'offerta, il contratto di avvalimento è presentato nell'offerta tecnica.

Nel caso di avvalimento finalizzato sia alla dimostrazione dei requisiti di partecipazione che al miglioramento dell'offerta, le parti dovranno stipulare due distinti contratti di avvalimento, uno per il prestito dei requisiti di partecipazione e l'altro per il prestito dei requisiti premiali. Tale ultimo contratto è presentato nell'offerta tecnica.

3. Dichiarazioni in caso di adozione di misure di self-cleaning:

- ☐ **INSERISCE** nel FVOE la relazione che illustra le misure di self cleaning adottate e indica nel

DGUE il riferimento al documento caricato nel FVOE.

4. Dichiarazioni in caso di sottoposizione a concordato preventivo con continuità aziendale

• **DICHIARA** che il provvedimento di ammissione al concordato è stato emesso il..... da

• **DICHIARA** che il provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare è stato emesso il..... da

• *(solo in caso di raggruppamento)*

☐ **DICHIARA** che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019

☐ **ALLEGA** la relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 2, comma 1, lettera o) del decreto legislativo succitato che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto

5. Dichiarazioni in caso di sottoposizione a sequestro/confisca

(In caso di Sottoposizione a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degli articoli 20 e 24 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, e affidamento a custode o amministratore giudiziario o finanziario)

☐ **DICHIARA** che è stato emesso il provvedimento *(indicare il tipo di provvedimento ... Sottoposizione a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degli articoli 20 e 24 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, e affidamento a custode o amministratore giudiziario o finanziario)* in data ... da parte di

6. Ulteriori dichiarazioni

a corredo della domanda di partecipazione, ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 28.12.2000 n. 445, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del medesimo D.P.R. n. 445/2000, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci

DICHIARA

1. Di non incorrere nelle cause di esclusione previste negli artt. da 94 a 98 del D. Lgs. 36/2023 – Codice dei contratti pubblici (in seguito: Codice).
 2. I dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza) dei soggetti di cui all'art. 94, comma 3 del Codice, mediante allegazione di apposito elenco in allegato alla presente domanda.
3. Di ritenere remunerativa l'offerta economica presentata, avendo tenuto conto, per la relativa formulazione:
- delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza derivanti dall'applicazione del CCNL indicato dalla stazione appaltante;
 - di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi/fornitura, sia sulla determinazione della propria

offerta.

4. **Di accettare**, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione di gara.
5. **Di accettare** il "Patto di integrità in materia di contratti pubblici", approvato con Delibera del Direttore Generale n. 848 del 16.11.19, di cui si è preso visione al link:
<http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/>.
6. **Di essere edotto** degli obblighi derivanti dal "Codice etico aziendale", adottato dalla Stazione Appaltante, con Delibera del Direttore Generale n. 57 del 29.01.16, di cui è preso visione al link:
<http://www.ao-garibaldi.catania.it/servizi-e-attivita/anticorruzione-garibaldi/>.
- e di **impegnarsi**, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto.
7. **Di aver preso visione** del documento ricognitivo redatto dalla stazione appaltante relativamente alle ipotesi dei rischi interferenti con relative misure da adottare per eliminare o ridurre i rischi stessi e la stima degli eventuali costi della sicurezza relativi ai rischi interferenti (parte integrante del DUVRI);

SI IMPEGNA a non attuare nella presente gara intese e/o pratiche restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi della normativa applicabile.

- ☐ **DICHIARA** di aver preso visione dei luoghi e allega il certificato rilasciato dalla stazione appaltante attestante la presa visione dello stato dei luoghi in cui deve essere eseguita la prestazione.
- ☐ **DICHIARA** di aver preso visione e di accettare, senza condizione o riserva alcuna, le condizioni relative alle "Norme di Prevenzione e Sicurezza/Adempimenti D.lgs. 81/2008 e ss.mm.ii., per la presente procedura di gara.
- ☐ **DICHIARA** di beneficiare della seguente riduzione della garanzia a corredo dell'offerta ai sensi dell'articolo 106, comma 8, (*compilare solo se di interesse*) e inserisce le relative certificazioni nel FVOE.
- ☐ 30% per il possesso della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000 rilasciata da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000;
 - ☐ 50% in quanto qualificabile come micro, piccola o media impresa oppure facente parte di un raggruppamento di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese;
 - ☐ Riduzione massima del 20% in caso di possesso di una o più delle seguenti certificazioni/marchi:

Norma	Certificazione/marchio posseduti	% di riduzione
UNI ISO 45001	Certificazione di gestione per la salute e sicurezza sul lavoro	Riduzione massima 20%
UNI EN ISO 14001	Sistemi di gestione ambientale	
	Certificati/attestazione Rating di legalità	

- ☐ (*eventuale, solo nel caso in cui la garanzia sia rilasciata tramite bonifico*) che, in caso di restituzione della garanzia provvisoria costituita tramite bonifico, il relativo versamento dovrà essere effettuato sul conto corrente bancario IBAN n. intestato a presso
- ☐ **DICHIARA** di aver provveduto al pagamento del contributo dovuto in favore dell'Autorità ai sensi dell'articolo 1, comma 65 della legge 23 dicembre 2005, n. 266 oppure di impegnarsi ad effettuare il pagamento entro il termine fissato per la presentazione della domanda, a pena di inammissibilità della stessa.

☐ **DICHIARA** che, in caso di aggiudicazione (*barrare esclusivamente l'opzione che interessa*):

- ☐ non intende affidare alcuna attività oggetto della presente gara in subappalto;
- ☐ intende ricorrere all'istituto del subappalto, ai sensi dell'art. 119 del D. Lgs. 36/2023, per le sottoindicate prestazioni:

7. Assunzione di specifici impegni in materia di tutela del lavoro e parità di genere e generazionale

DICHIARA di impegnarsi a:

- garantire la stabilità occupazionale del personale impiegato, nel rispetto degli impegni assunti in offerta;
- rispettare le misure individuate nel bando di gara al fine di garantire le pari opportunità generazionali, di genere e di inclusione lavorativa per le persone con disabilità o svantaggiate;
- Applicare al proprio personale il medesimo CCNL Chimico Farmaceutico indicato nel bando di gara;

o in alternativa

- /di applicare al proprio personale il seguente CCNL (*indicare il CCNL applicato*) identificato dal codice alfanumerico unico, ma di impegnarsi ad applicare il contratto collettivo nazionale e territoriale indicato nel bando di gara nell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto per tutta la sua durata/;

o in alternativa

- /di applicare al proprio personale il seguente CCNL (*indicare il CCNL applicato*) identificato dal codice alfanumerico unico che garantisce le stesse tutele economico e normative rispetto a quello indicato nel bando di gara, come evidenziato nella dichiarazione di equivalenza allegata all'offerta tecnica/;
- assicurare l'applicazione delle medesime tutele economiche e normative garantite ai propri dipendenti ai lavoratori delle imprese che operano in subappalto.

- Assunzione di ulteriori impegni

DICHIARA, altresì di:

(solo per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia)

- ☐ uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del D.P.R. 633/1972 e comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge
- ☐ di aver preso visione e di accettare, senza condizione o riserva alcuna, i chiarimenti (quesiti/risposte) resi disponibili mediante la piattaforma;

8. Autorizzazioni e ulteriori dichiarazioni ai fini dell'accesso, delle comunicazioni e del trattamento dei dati

- ☐ **DICHIARA** di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Regolamento UE 2016/679, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara, nonché dell'esistenza dei diritti di cui agli articoli da 15 a 22 del Regolamento.

Qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti" di:

- ☐ - *autorizzare*, la stazione appaltante a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara;
(oppure barrare la casella di interesse)
- ☐ - *non autorizzare*, la Stazione Appaltante a rilasciare copia dell'offerta tecnica e delle spiegazioni che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale, per le motivazioni di seguito illustrate, ai sensi dell'art. 35, comma 4, lett. a) del Codice:

Fornire indicazioni e motivazione specificatamente circostanziate e ben dettagliate. In caso di indicazioni generiche, le stesse non saranno tenute in debita considerazione.

- ☐ **AUTORIZZA** la Stazione Appaltante a trasmettere ogni comunicazione secondo le modalità di cui all'articolo 29, co. 1, del D.Lgs. 36/2023, all'indirizzo di posta elettronica certificata dichiarato al momento della registrazione sulla Piattaforma Telematica, ovvero, in caso di impossibilità di utilizzo della P.E.C., all'indirizzo di posta ordinaria indicato nel DGUE.

☐ **DICHIARA** che il proprio domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del D.lgs. n. 82/05 è il seguente:; oppure per gli operatori economici transfrontalieri, l'indirizzo di servizio elettronico..... di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS..... e, per le comunicazioni che avvengono a Sistema così come precisato al par. 2.3 del Disciplinare, elegge domicilio nell'apposita area del Sistema ad esso riservata.

(in alternativa, nel caso in cui l'operatore economico non sia presente nei predetti indici): **DICHIARA** di non essere presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del D.lgs. n. 82/05, e, pertanto, così come previsto al par. 2.3 del Disciplinare, elegge domicilio digitale per tutte le comunicazioni inerenti la presente procedura nell'apposita area del Sistema ad esso riservata.

Per gli operatori economici aventi sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. "black list":

1. Ai sensi dell'art. 37 del D.L. 78/2010, convertito in L. 122/2010:

- ☐ - di essere in possesso dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'Economia e delle Finanze;
oppure barrare la casella di interesse
- ☐ - di aver presentato domanda di autorizzazione ai sensi dell'art. 1, comma 3, del D.M. 14/12/2010 e allega copia conforme dell'istanza di autorizzazione inviata al Ministero.

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

2. Di impegnarsi ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli artt. 17, comma 2, e 53, comma 3, del D.P.R. 633/1972 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge.

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

3. Di indicare, ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d) del DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare:

rilasciati dal Tribunale di:

nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'art. 186 bis, comma 6, del R.D. 16 marzo 1942, n. 267.

Informativa ai sensi dell'art. 13 Reg. UE 2016/679 - I dati sopra riportati sono prescritti dalle disposizioni vigenti ai fini del procedimento per il quale sono richiesti e verranno utilizzati esclusivamente per tale scopo.

La documentazione presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

IL CONCORRENTE ALLEGA:

1. _____
2. _____

La presente dichiarazione è stata sottoscritta in
data _____

Timbro e firma
del Legale Rappresentante/ Inquirente/Procuratore

Sottoscrizione con firma digitale, corredata da copia fotostatica del documento di identità del firmatario (art. 38, co. 3, del DPR n. 445/2000)

ALLEGATO AL DISCIPLINARE DI GARA

**DISCIPLINARE TELEMATICO
E
TIMING DI GARA**

per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica del PO Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili - CIG vari

La presente gara verrà espletata con modalità telematica (in conformità a quanto disposto dall'art. 25 del D.lgs. n. 36/2023 mediante la quale verranno gestite le fasi di presentazione delle offerte e di aggiudicazione, previa valutazione qualitativa delle offerte tecniche presentate da parte di una Commissione Giudicatrice che verrà successivamente nominata (se prevista), oltre che lo scambio di informazioni e comunicazioni, come meglio specificato nel presente Disciplinare Telematico. Per partecipare alla procedura in oggetto, l'Operatore Economico interessato a presentare la propria migliore offerta dovrà pertanto attenersi scrupolosamente alle indicazioni contenute nei paragrafi successivi e nel "Timing di gara".

Fatto salvo quanto diversamente ed espressamente previsto dalla documentazione di gara, i concorrenti partecipano alla presente procedura di gara attraverso il Sistema (raggiungibile al seguente link: https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi) con le modalità e nei termini descritti nel presente atto e nel relativo Timing di gara.

ART. 1 - DEFINIZIONI UTILI PER LA PROCEDURA TELEMATICA

Abilitazione: risultato del procedimento che consente l'accesso e la partecipazione degli Operatori Economici abilitati al sistema informatico, per lo svolgimento della gara telematica.

Account: insieme dei codici personali di identificazione costituiti dall'e-mail e dalla password, che consentono agli Operatori Economici abilitati l'accesso al sistema e la partecipazione alla gara telematica.

Firma digitale: è uno dei requisiti che l'offerta deve possedere per essere giuridicamente rilevante e per garantirne inviolabilità/integrità e provenienza. E' il risultato della procedura informatica (validazione) basata su certificazione qualificata, rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dal D.lgs. 82/2005 (Codice dell'Amministrazione Digitale).

La firma digitale si basa su un sistema cosiddetto a "chiavi asimmetriche", ossia due serie di caratteri alfanumerici, appositamente generati dal sistema: una chiave è conosciuta dal solo firmatario (chiave segreta), l'altra conoscibile da chiunque (chiave pubblica). La chiave segreta è necessaria ai fini della sottoscrizione dei documenti. La chiave pubblica è necessaria ai fini della verifica dell'effettiva provenienza del documento dal titolare. La sicurezza di un simile sistema risiede nel fatto che ad ogni chiave pubblica corrisponde una sola chiave segreta e che con la conoscenza della sola chiave pubblica è impossibile riuscire a risalire alla chiave segreta.

Per garantire la corrispondenza tra "chiave pubblica" e "chiave segreta", nonché la titolarità delle chiavi in capo al soggetto firmatario, si ricorre ad un Ente certificatore, cioè un soggetto terzo il cui compito è quello di garantire la certezza della titolarità delle chiavi pubbliche (attraverso dei cosiddetti "certificati") e di rendere conoscibili a tutti le chiavi pubbliche (attraverso un elenco telematico).

L'elenco dei certificatori è disponibile all'indirizzo <http://www.agid.gov.it>.

È necessario un lettore di smart card oppure un opportuno dispositivo idoneo all'applicazione della firma digitale.

I requisiti standard della firma digitale ammessa sono CAdES (CMS Advanced Electronic Signatures) e, nel caso dei soli file con formato pdf, anche PAdES (PDF Advanced Electronic Signatures).

Marcatura temporale: è il risultato della procedura informatica che consente di dare certezza all'ora ed al minuto di "chiusura" dell'offerta. Tale procedura garantisce lo stesso livello di inviolabilità delle offerte previsto dalla procedura di gara tradizionale ad evidenza pubblica, dando certezza del momento della chiusura

dell'offerta telematica. Consiste nella generazione, tramite processo informatico, di una firma digitale (anche aggiuntiva rispetto a quella del sottoscrittore), cui è associata l'informazione relativa a una data e ad un'ora certe. Il kit di marcatura temporale è disponibile presso gli enti certificatori di cui al sito dell'Agenzia per l'Italia Digitale <http://www.agid.gov.it>.

Numero di serie della marcatura temporale: è il codice che identifica in modo univoco la marcatura temporale apposta su un documento informatico. A seconda dei software di firma e marca utilizzati, questo codice può essere visualizzato, tra i dettagli relativi alla marca temporale (o timestamp), in formato decimale o esadecimale (la piattaforma accetta entrambi i formati) e viene denominato in vari modi ("Numero seriale", "Numero di serie", "Seriale del timestamp",).

Gestore del sistema: Net4market - CSAmid S.r.l. di Cremona (CR) di cui si avvale la Stazione Appaltante per le operazioni di gara. **Per problematiche relative alla parte telematica, il gestore è contattabile al numero di telefono: 0372 080708, dal lunedì al venerdì, nei seguenti orari: 8.30-13.00 / 14.00-17.30, oppure via mail al seguente indirizzo: imprese@net4market.com.**

Sistema: coincide con il server del gestore ed è il sistema informatico per le procedure telematiche di acquisto, **Busta telematica di offerta economica (sealed bid):** scheda di offerta compilata dall'Operatore Economico concorrente. Il contenuto dell'offerta presentata da ciascun concorrente non è accessibile agli altri concorrenti ed alla Stazione Appaltante. Il sistema accetta solo offerte non modificabili, dal momento che le stesse dovranno riportare una marca temporale certificata antecedente al periodo di invio.

Upload: processo di trasferimento e invio di dati dal sistema informatico del concorrente a un sistema remoto, ossia posto a "distanza", per mezzo di connessione alla rete internet (nell'apposito ambiente dedicato alla Stazione Appaltante cui si accede utilizzando la e-mail scelta e la password preventivamente assegnata e nella scheda presente nella Sezione "E-procurement" - "Proc. d'acquisto").

ART. 2 - DOTAZIONE INFORMATICA

Per partecipare alla presente procedura telematica, gli Operatori Economici concorrenti devono dotarsi, a propria cura e spese, della seguente strumentazione tecnica ed informatica necessaria:

2.1 – Personal Computer collegato a Internet

Tutte le funzionalità disponibili sulla Piattaforma albofornitori.it sono usufruibili mediante un Personal Computer Standard dotato di un Browser (tra quelli indicati nel punto 2) e collegato ad Internet.

E' necessaria una connessione internet con una banda consigliata di almeno 1024 Kb (1Mb).

Se l'accesso ad internet avviene attraverso la rete aziendale, si raccomanda di consultare il personale IT interno per verificare la disponibilità di banda e la possibilità di accesso, in base alle configurazioni di proxy/firewall. Risoluzione schermo minima 1280 x 720.

2.2 – Web Browser (programma che permette di collegarsi ad Internet)

Google Chrome 10 e superiore;

Mozilla Firefox 10 e superiore;

Microsoft Edge;

Internet Explorer 9 e superiore;

Safari 5 e superiore;

Opera 12 e superiore.

2.3 – Configurazione Browser

È supportata la configurazione di default, come da installazione standard, in particolare per quanto riguarda le impostazioni di security, di abilitazione javascript, di memorizzazione cookies e di cache delle pagine web. È necessario disattivare il blocco delle finestre pop-up (se presente).

2.4 – Programmi opzionali

In base alle funzionalità utilizzate ed alle tipologie di documenti trattati come allegati, sono necessari programmi aggiuntivi quali: utilità di compressione/decompressione formato zip, visualizzatori di formato pdf (Adobe Acrobat reader), programmi di office automation compatibili con MS Excel 97 e MS Word 97, programmi stand-alone per la gestione della firma digitale e della marcatura temporale (es. DIKE di InfoCert).

2.5 – Strumenti necessari

Una firma digitale e un kit di marcatura temporale (se richiesta).

(ATTENZIONE: i sistemi operativi Windows XP e Windows 7 non sono più supportati da Microsoft in termini di aggiornamenti di sicurezza e pertanto si sconsiglia l'utilizzo della piattaforma telematica con tali S.O. in quanto si potrebbero riscontrare problemi non imputabili all'applicativo).

ART. 3 – AVVERTENZE

Gli Operatori Economici concorrenti che partecipano alla presente procedura telematica, sollevano espressamente la Stazione Appaltante, il Gestore del Sistema ed i loro dipendenti e collaboratori da ogni responsabilità relativa a qualsiasi malfunzionamento o difetto relativo ai servizi di connettività necessari a raggiungere il sistema attraverso la rete pubblica di telecomunicazioni.

Gli Operatori Economici concorrenti si impegnano, anche nei confronti dei propri dipendenti, ad adottare tutte le misure tecniche ed organizzative necessarie ad assicurare la riservatezza e la protezione degli strumenti informatici (e-mail e password) assegnati.

La e-mail e la password, necessarie per l'accesso al sistema ed alla partecipazione alla gara sono personali. Gli Operatori concorrenti sono tenuti a conservarle con la massima diligenza e a mantenerle segrete, a non divulgarle o comunque a cederle a terzi e ad utilizzarle sotto la propria esclusiva responsabilità, nel rispetto dei principi di correttezza e buona fede, in modo da non recare pregiudizio al sistema e in generale ai terzi.

Saranno ritenute valide le offerte presentate nel corso delle operazioni con gli strumenti informatici attribuiti. Gli Operatori Economici concorrenti si impegnano a tenere indenne la Stazione Appaltante ed il Gestore del Sistema, risarcendo qualunque pregiudizio, danno, costo e onere di qualsiasi natura, ivi comprese eventuali spese legali che dovessero essere sopportate dagli stessi a causa di violazioni delle presenti regole e di un utilizzo scorretto o improprio del sistema.

Il Gestore del Sistema e la Stazione Appaltante non possono essere in alcun caso ritenuti responsabili per qualunque genere di danno diretto o indiretto subito dai concorrenti o da terzi a causa o, comunque, in connessione con l'accesso, l'utilizzo o il mancato funzionamento del sistema, dei suoi servizi e delle apposite procedure di firma digitale e marcatura temporale.

Tutti i soggetti abilitati sono tenuti a rispettare le disposizioni normative, regolamentari e contrattuali in tema di conservazione e utilizzo dello strumento di firma digitale e di marcatura temporale e ogni istruzione impartita in materia dal Certificatore che ha rilasciato le dotazioni software. Esonerano, altresì, espressamente la Stazione Appaltante ed il Gestore del sistema da qualsiasi responsabilità per conseguenze pregiudizievoli di qualsiasi natura o per danni diretti o indiretti arrecati ad essi o a terzi dall'utilizzo degli strumenti in parola.

Il mancato e/o non corretto utilizzo degli appositi strumenti informatici, di volta in volta richiesti nel corso della procedura, costituisce una violazione delle presenti regole e può comportare la sospensione o la revoca dell'abilitazione, oltre al risarcimento dei danni eventualmente provocati.

Modalità di Sospensione o Annullamento: in caso di malfunzionamento o difetto degli strumenti hardware, software e dei servizi telematici utilizzati dalla Stazione Appaltante e dal Gestore della Piattaforma, con conseguente accertamento di anomalie nella procedura, la Stazione appaltante adotterà i provvedimenti di cui all'art. 25, comma 2, del D.lgs. n. 36/2023.

ART. 4 – REQUISITI DI PARTECIPAZIONE

In merito si rimanda a quanto definito all'interno del Disciplinare di gara e relativi allegati.

ART. 5 – MODALITA' DI PARTECIPAZIONE

Le Imprese, entro la data indicata nello schema temporale della gara (**TIMING DI GARA** alla voce "*Termine ultimo di abilitazione alla gara*") devono obbligatoriamente abilitarsi alla gara (pena l'impossibilità di partecipare).

L'abilitazione è del tutto gratuita per i Concorrenti.

ALLEGATO AL DISCIPLINARE DI GARA

I concorrenti devono obbligatoriamente abilitarsi alla gara collegandosi all'area di accesso all'Albo Telematico della Scrivente https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi, nell'apposita sezione "Elenco Bandi e avvisi in corso" e procedere, premendo il bottone "Registrati", alla creazione di un nuovo profilo, collegato alla partecipazione alla gara di cui trattasi (iscrizione light). Dopo aver inserito un nominativo e un indirizzo mail di riferimento (al quale perverrà una password provvisoria), premendo nuovamente l'opzione "Registrati", il sistema richiederà l'inserimento di pochi e specifici dati. Al termine della compilazione del form sarà necessario personalizzare la password al fine di completare con successo l'abilitazione alla procedura ed accedere alla scheda di gara.

N.B. Anche se già registrati sulla piattaforma della Scrivente, gli OO.EE. che intendono presentare la propria migliore offerta dovranno in ogni caso necessariamente ottemperare alle operazioni di abilitazione alla gara richiamando il bando di gara pubblicato nell'apposita sezione "Elenco Bandi e avvisi in corso" accessibile dal link https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_ospedalegaribaldi e inserendo, previa accettazione, i propri dati identificativi nella pagina di abilitazione alla gara collegata al bando.

Espletate le suddette operazioni, i concorrenti saranno tra quelli che, previo espletamento di tutte le formalità amministrative, potranno partecipare alla gara.

La redazione dell'offerta dovrà avvenire seguendo le diverse fasi della procedura prevista dal sistema, che consentono di predisporre:

- documentazione amministrativa;
- documentazione tecnica;
- offerta economica.

Ciascun documento deve quindi essere caricato sul Sistema attraverso l'apposita procedura di upload, seguendo scrupolosamente le specifiche istruzioni riportate nei paragrafi successivi.

Tutta la documentazione richiesta, di carattere amministrativo, tecnico ed economico, dovrà essere presentata in lingua italiana.

ABILITAZIONE LOTTI – PARTECIPAZIONE IN RAGGRUPPAMENTO

I Concorrenti che intendono presentare offerta devono definire a sistema - all'interno della scheda di gara di riferimento, nell'apposita sezione denominata "Abilitazione lotti" - per quali lotti intendono concorrere (se trattasi di procedura composta da più lotti) e la relativa forma di partecipazione (singola o plurisoggettiva/congiunta).

Di default il sistema abilita l'O.E. come partecipante in forma singola e per la totalità dei lotti posti a gara.

Sarà cura dello stesso, attraverso la funzione posta sotto la colonna "Forma partecipazione" o mediante la funzione "Modifica forma partecipazione lotti", impostare l'opzione "Non partecipa" con riferimento ai lotti per i quali non intende presentare offerta.

In caso di mancato interesse a partecipare ad una procedura con un solo lotto messo a gara, **non deve essere selezionata l'opzione "Non partecipa"**.

Relativamente all'operatore costituito in R.T.I. dovrà essere associato, ad opera della ditta mandataria, l'eventuale RTI/Consorzio con cui l'operatore economico intende partecipare, utilizzando la funzione "Nuova forma di partecipazione".

I Concorrenti che intendono presentare un'offerta in R.T.I. o con l'impegno di costituire un R.T.I., ovvero in Consorzi, infatti, entro il termine previsto dal timing di gara ("*Termine di presentazione dell'offerta*"), devono definire a sistema tale modalità di partecipazione. L'impresa mandataria o capogruppo, o designata tale, imposta nella maschera di "Abilitazione lotti" (raggiungibile dalla scheda di gara), selezionando l'opzione "Nuova forma di partecipazione", la forma di aggregazione e gli operatori facenti parte del raggruppamento, definendo il ruolo di ciascuno. A ciascun lotto dovrà poi essere associato, ad opera della ditta mandataria, l'eventuale RTI/Consorzio con cui l'operatore economico intende partecipare (attraverso la funzione posta sotto la colonna "Forma partecipazione o mediante la funzione "Modifica forma partecipazione lotti").

N.B. L'etichetta del menù relativa alla voce "Abilitazione Lotti" rimarrà di colore rosso sino alla scadenza del periodo utile per poter compiere l'abilitazione ai lotti, ma non sarà da ritenersi indice di una mancata od erronea compilazione da parte dell'Operatore Economico partecipante.

Tutte le imprese devono obbligatoriamente abilitarsi alla procedura di gara/registrarsi con le modalità sopra descritte.

**ART. 6 - DEPOSITO TELEMATICO DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA E TECNICA.
DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

Entro il termine previsto dal TIMING DI GARA, l'Operatore concorrente deve depositare sul sistema (upload), collegandosi alla propria area riservata, nell'apposito spazio denominato "**DOC. GARA**" - "**AMMINISTRATIVA**" attivato all'interno della scheda di gara, i documenti indicati nel Disciplinare di Gara.

Tutti i file della documentazione amministrativa dovranno essere contenuti in una cartella .zip (si specifica che l'unica estensione ammessa per la cartella compressa è .zip) e ciascuno di essi dovrà avere formato .pdf.

La cartella .zip dovrà essere firmata digitalmente e potrà avere una dimensione massima di 100 Mb. Se detta dimensione non dovesse essere sufficiente, è possibile predisporre più cartelle nel formato specificato (.zip firmato digitalmente) da caricare in successione nello spazio previsto.

L'ulteriore estensione della cartella .zip firmata digitalmente dovrà essere obbligatoriamente .p7m.

La firma digitale dovrà essere necessariamente apposta sulla cartella .zip entro il termine ultimo di deposito della documentazione richiesta (vedi al proposito il timing di gara).

La firma digitale apposta sulla cartella .zip equivale all'apposizione della stessa su ogni singolo file contenuto nella medesima cartella .zip, salvo eventuale diversa indicazione all'interno del disciplinare di gara.

L'upload di tale documentazione dovrà essere eseguito avvalendosi dell'apposita voce giustificativa, predisposta nella sezione denominata "Doc. gara" - "Amministrativa" ed attivata all'interno della scheda di gara. Al termine di tale processo il sistema genererà una Pec di avvenuto esito positivo di caricamento. N.B. E' onere dell'operatore verificare il corretto caricamento direttamente sulla piattaforma. Il corretto caricamento non dipende dalla ricezione della mail di conferma ma dal rispetto delle procedure previste nel presente disciplinare telematico di gara.

In caso di partecipazione in Raggruppamento Temporaneo di Imprese e/o Consorzio:

- costituendo: la cartella .zip contenente la documentazione amministrativa dovrà essere sottoscritta, con apposizione della firma digitale, sia dal legale rappresentante/procuratore della/e mandante/i sia dal legale rappresentante/procuratore della mandataria. L'impresa designata quale futura mandataria provvederà poi a caricare la cartella .zip a sistema;
- costituito: la cartella .zip contenente la documentazione amministrativa dovrà essere sottoscritta, con apposizione della firma digitale, dal solo legale rappresentante/procuratore dell'impresa mandataria, il quale provvederà anche a caricarla a sistema.

N.B.: Nella produzione dei documenti in .pdf di cui è richiesta scansione, si raccomanda l'utilizzo di una risoluzione grafica medio bassa, in modalità monocromatica (o scala di grigi), che non comprometta la leggibilità del documento ma che, nel contempo, non produca file di dimensioni eccessive che ne rendano difficile il caricamento.

L'Ente ed il gestore del sistema declinano ogni responsabilità nel caso di errato caricamento della documentazione.

Per ogni informazione aggiuntiva si rimanda a quanto indicato all'interno del Disciplinare di gara in merito alla documentazione amministrativa.

DOCUMENTAZIONE TECNICA

Entro il termine di presentazione dell'offerta, l'Operatore economico concorrente deve depositare sul sistema (upload), collegandosi alla propria area riservata, nell'apposito spazio "**DOC. GARA**" - "**TECNICA**", la documentazione tecnica indicata nell'apposita sezione del Disciplinare di gara.

Tutti i file della Documentazione Tecnica, dovranno essere contenuti in una cartella .zip (l'unica estensione ammessa per la cartella compressa è .zip) e ciascuno di essi dovrà avere formato .pdf. La cartella .zip dovrà essere firmata digitalmente e potrà avere una dimensione massima di 100 Mb. Se detta dimensione non dovesse

ALLEGATO AL DISCIPLINARE DI GARA

essere sufficiente, è possibile predisporre più cartelle nel formato specificato (.zip firmato digitalmente) da caricare in successione nello spazio previsto.

L'ulteriore estensione della cartella .zip firmata digitalmente dovrà essere obbligatoriamente .p7m.

La firma digitale dovrà essere necessariamente apposta sulla cartella .zip entro il termine ultimo di deposito della documentazione richiesta (vedi al proposito il timing di gara).

La firma digitale apposta sulla cartella .zip equivale alla apposizione della stessa su ogni singolo file contenuto nella medesima cartella .zip, salvo eventuale diversa indicazione all'interno del disciplinare di gara.

L'upload di tale documentazione dovrà essere eseguito avvalendosi dell'apposita voce giustificativa, predisposta nella sezione denominata "Doc. gara" – "Tecnica" ed attivata all'interno della scheda di gara. Al termine di tale processo il sistema genererà una Pec di avvenuto esito positivo di caricamento. N.B. E' onere dell'operatore verificare il corretto caricamento direttamente sulla piattaforma. Il corretto caricamento non dipende dalla ricezione della mail di conferma ma dal rispetto delle procedure previste nel presente disciplinare telematico di gara.

In caso di partecipazione in Raggruppamento Temporaneo di Imprese e/o Consorzio:

- costituendo: la cartella .zip contenente la documentazione tecnica dovrà essere sottoscritta, con apposizione della firma digitale, sia dal legale rappresentante/procuratore della/e mandante/i sia dal legale rappresentante/procuratore della mandataria. L'impresa designata quale futura mandataria/capogruppo provvederà poi a caricare la cartella .zip a sistema;

- costituito: la cartella .zip contenente la documentazione tecnica dovrà essere sottoscritta, con apposizione della firma digitale, dal solo legale rappresentante/procuratore dell'impresa mandataria, il quale provvederà anche a caricarla a sistema.

L'Ente ed il gestore del sistema declinano ogni responsabilità nel caso di errato caricamento della documentazione.

N.B.: Nella produzione dei documenti in .pdf di cui è richiesta scansione, si raccomanda l'utilizzo di una risoluzione grafica medio bassa, in modalità monocromatica (o scala di grigi), che non comprometta la leggibilità del documento ma che, nel contempo, non produca file di dimensioni eccessive che ne rendano difficile il caricamento.

Per ogni informazione aggiuntiva si rimanda a quanto indicato all'interno del Disciplinare di gara/Lettera d'invito.

ART.7 - DEPOSITO TELEMATICO DELLA DOCUMENTAZIONE ECONOMICA

Entro il termine di presentazione dell'offerta, l'Operatore concorrente deve eseguire le operazioni sotto indicate, collegandosi alla propria area riservata, nella sezione "**OFFERTA ECONOMICA**" presente nella scheda di gara.

1. Inserire i valori di offerta nel form on line proposto dalla piattaforma (celle a sfondo giallo):

- a) all'interno della cella gialla posta sotto la colonna "Offerta %", il ribasso percentuale offerto

Si precisa:

- i valori digitati vengono automaticamente salvati cliccando al di fuori della cella compilata;
- le celle devono essere compilate inserendo il solo valore numerico (è vietato inserire ad es. i simboli % o € o -);
- il numero massimo di cifre decimali da utilizzare per la formulazione dei valori offerti è due (2). Nel caso di valori offerti dal concorrente con più di 2 (due) cifre decimali dopo la virgola, il Sistema procederà in automatico all'arrotondamento, ed in particolare la seconda cifra decimale verrà arrotondata all'unità superiore qualora la terza cifra decimale sia pari o superiore a cinque.
- Si comunica che nelle operazioni di calcolo intermedie per determinare la soglia di anomalia sono considerati tutti i decimali disponibili fino al numero di dieci; mentre, ai fini dell'individuazione

ALLEGATO AL DISCIPLINARE DI GARA

del valore finale della soglia di anomalia sono considerati 2 (due) decimali con arrotondamento all'unità superiore se la successiva cifra è pari o superiore a cinque.

2. **Generare e scaricare il "Documento d'offerta generato" elaborato dal sistema, firmarlo digitalmente e ricaricarlo in piattaforma utilizzando il pulsante di upload presente sulla stessa riga.** Al termine di tale processo il Sistema genererà una PEC di avvenuto esito positivo di caricamento. N.B. E' onere dell'operatore verificare il corretto caricamento direttamente sulla piattaforma. Il corretto caricamento non dipende dalla ricezione della mail di conferma ma dal rispetto delle procedure previste nel presente disciplinare telematico di gara.

Inserire, in modo obbligatorio, nei successivi spazi di caricamento gli altri documenti inerenti l'offerta economica indicati nel Disciplinare di gara (Modello B - Dettaglio di offerta economica, Modello Template.xls), firmato digitalmente. La dimensione massima consentita per ciascun file è di 100 MB. Al termine di ciascun processo il Sistema genererà una PEC di avvenuto esito positivo di caricamento. N.B. E' onere dell'operatore verificare il corretto caricamento direttamente sulla piattaforma. Il corretto caricamento non dipende dalla ricezione della mail di conferma ma dal rispetto delle procedure previste nel presente disciplinare telematico di gara.

Resta a carico dell'operatore economico verificare la correttezza del contenuto della documentazione economica caricata in piattaforma.

3. **Confermare l'offerta cliccando sul bottone "Conferma offerta" collocato a fine schermata.**

 Conferma offerta

N.B. L'operazione di cui al precedente punto 3 è indispensabile ai fini della validazione dell'offerta. In sua assenza, l'offerta economica risulterà non presentata. Si consiglia di porre attenzione alla dicitura posta a fianco del pulsante "Conferma offerta", la dicitura "Offerta non confermata" indicata la mancata esecuzione del passaggio n. 3.

Al termine di tale processo il Sistema genererà una PEC di conferma salvataggio offerta. N.B. E' onere dell'operatore verificare la corretta esecuzione di tale passaggio direttamente sulla piattaforma. La corretta presentazione delle offerte non dipende dalla ricezione della mail di conferma ma dal rispetto delle procedure previste nel presente disciplinare telematico di gara.

Nel caso in cui si renda necessario apportare modifiche alla propria offerta economica, successivamente alla generazione e all'inserimento del file creato in automatico dal Sistema, sottoscritto con firma digitale, occorrerà ripetere i passaggi sopra descritti dal n. 1 al n. 3.

Nel caso in cui si debbano modificare gli altri documenti inerenti l'offerta economica indicati nel Disciplinare di gara (Modello B - Dettaglio di offerta economica, Modello Template.xls) si renderà necessario, a seguito della loro eliminazione e al nuovo caricamento a sistema, provvedere nuovamente alla conferma dell'offerta tramite il pulsante "Conferma Offerta".

In caso di partecipazione in Raggruppamento Temporaneo di Imprese e/o Consorzio:

- costituendo: la documentazione economica dovrà essere sottoscritta, con apposizione della firma digitale, sia dal legale rappresentante/procuratore della/e mandante/i sia dal legale rappresentante/procuratore della mandataria. L'impresa designata quale futura mandataria/capogruppo provvederà a caricare la documentazione a sistema;
- costituito: la documentazione economica dovrà essere sottoscritta, con apposizione della firma digitale, dal solo legale rappresentante/procuratore dell'impresa mandataria, il quale provvederà anche a caricarla a sistema.

La conferma dell'esito di gara è condizionata al successivo controllo e all'analisi dettagliata dei documenti afferenti l'offerta economica.

Per ogni informazione aggiuntiva si rimanda a quanto indicato all'interno del Disciplinare di gara.

ART. 8 - DEPOSITO TELEMATICO DELLA DOCUMENTAZIONE PER SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le sole ditte concorrenti ammesse con riserva (appositamente notificate con le modalità indicate nel Disciplinare di gara) dovranno caricare sul sistema nell'apposito spazio denominato "Doc. gara" – "Soccorso Istruttorio", presente all'interno della scheda di gara, la documentazione che sarà all'uopo richiesta con comunicazione specifica, salvo eventuale diversa indicazione.

Tutti i file della Documentazione richiesta dovranno essere contenuti in un file .zip (l'unica estensione ammessa per la cartella compressa è .zip) e ciascuno di essi dovrà avere formato .pdf. Il file .zip dovrà essere firmato digitalmente (la sua estensione dovrà obbligatoriamente essere .p7m) e potrà avere una dimensione massima di 100 Mb.

L'upload di tale documentazione dovrà essere eseguito utilizzando l'apposita voce giustificativa creata all'interno dello step "Doc. gara" – "Soccorso istruttorio". Al termine del processo il sistema mostrerà l'avvenuto caricamento e invierà una PEC di esito positivo di caricamento. N.B. E' onere dell'operatore verificare il corretto caricamento direttamente sulla piattaforma. Il corretto caricamento non dipende dalla ricezione della mail di conferma ma dal rispetto delle procedure previste nel presente disciplinare telematico di gara.

N.B.: Nella produzione dei documenti in .pdf di cui è richiesta scansione, si raccomanda l'utilizzo di una risoluzione grafica medio bassa, in modalità monocromatica (o scala di grigi), che non comprometta la leggibilità del documento ma che, nel contempo, non produca file di dimensioni eccessive che ne rendano difficile il caricamento.

In caso di partecipazione in Raggruppamento Temporaneo di Imprese e/o Consorzio:

- costituendo: la cartella .zip contenente la documentazione per soccorso istruttorio dovrà essere sottoscritta, con apposizione della firma digitale, sia dal legale rappresentante/procuratore della/e mandante/i sia dal legale rappresentante/procuratore della mandataria. L'impresa designata quale futura mandataria/capogruppo provvederà poi a caricare la cartella.zip a sistema;

- costituito: la cartella .zip contenente la documentazione per soccorso istruttorio dovrà essere sottoscritta, con apposizione della firma digitale, dal solo legale rappresentante/procuratore dell'impresa mandataria, il quale provvederà anche a caricarla a sistema.

L'Ente ed il gestore del sistema declinano ogni responsabilità nel caso di errato caricamento della documentazione.

Per ogni informazione aggiuntiva si rimanda a quanto indicato all'interno del Disciplinare di gara

ART. 9 DEPOSITO TELEMATICO DELLA DOCUMENTAZIONE PER RETTIFICA ERRORE MATERIALE - OFFERTA TECNICA (OVE PRESENTE)

Ai sensi dell'art. 101, comma 4, D.lgs. n. 36/2023, fino al giorno fissato per l'apertura dell'offerta tecnica, l'operatore economico può richiedere la correzione di un errore materiale contenuto all'interno della stessa del quale si sia avveduto solo dopo il termine di scadenza fissato per la presentazione delle offerte. In tal caso, le ditte dovranno caricare sul sistema nell'apposito spazio denominato "Rettifica offerta" – "tecnica" presente all'interno della scheda di gara, un unico file contenente la relativa richiesta, a condizione che la rettifica non comporti la presentazione di una nuova offerta, o comunque la sua modifica sostanziale.

Il file dovrà avere formato .pdf e dovrà essere firmato digitalmente e potrà avere una dimensione massima di 100 Mb.

L'upload di tale documentazione dovrà essere eseguito utilizzando l'apposita voce giustificativa creata all'interno dello step "Rettifica offerta" – "Tecnica". Al termine del processo il sistema mostrerà l'avvenuto

ALLEGATO AL DISCIPLINARE DI GARA

caricamento e invierà una PEC di esito positivo di caricamento. N.B. E' onere dell'operatore verificare il corretto caricamento direttamente sulla piattaforma. Il corretto caricamento non dipende dalla ricezione della mail di conferma ma dal rispetto delle procedure previste nel presente disciplinare telematico di gara.

N.B.: Nella produzione dei documenti in .pdf di cui è richiesta scansione, si raccomanda l'utilizzo di una risoluzione grafica medio bassa, in modalità monocromatica (o scala di grigi), che non comprometta la leggibilità del documento ma che, nel contempo, non produca file di dimensioni eccessive che ne rendano difficile il caricamento.

In caso di partecipazione in Raggruppamento Temporaneo di Imprese e/o Consorzio:

- costituendo: il file .pdf contenente la rettifica di errore materiale dovrà essere sottoscritto, con apposizione della firma digitale, sia dal legale rappresentante/procuratore della/e mandante/i sia dal legale rappresentante/procuratore della mandataria. L'impresa designata quale futura mandataria/capogruppo provvederà poi a caricare il file.pdf a sistema;

- costituito: il file .pdf contenente la rettifica di errore materiale dovrà essere sottoscritto, con apposizione della firma digitale, dal solo legale rappresentante/procuratore dell'impresa mandataria, il quale provvederà anche a caricarlo a sistema.

L'Ente ed il gestore del sistema declinano ogni responsabilità nel caso di errato caricamento della documentazione.

Per ogni informazione aggiuntiva si rimanda a quanto indicato all'interno del Disciplinare di gara/Lettera d'invito.

ART. 10 DEPOSITO TELEMATICO DELLA DOCUMENTAZIONE PER RETTIFICA ERRORE MATERIALE - OFFERTA ECONOMICA

Ai sensi dell'art. 101, comma 4, D.lgs. n. 36/2023, fino al giorno fissato per l'apertura dell'offerta economica, l'operatore economico può richiedere la correzione di un errore materiale contenuto all'interno della stessa del quale si sia avveduto solo dopo il termine di scadenza fissato per la presentazione delle offerte. In tal caso, le ditte dovranno caricare sul sistema nell'apposito spazio denominato "Rettifica offerta" – "economica" presente all'interno della scheda di gara, un unico file contenente la relativa richiesta, a condizione che la rettifica non comporti la presentazione di una nuova offerta, o comunque la sua modifica sostanziale.

Il file dovrà avere formato .pdf e dovrà essere firmato digitalmente e potrà avere una dimensione massima di 100 Mb.

L'upload di tale documentazione dovrà essere eseguito utilizzando l'apposita voce giustificativa creata all'interno dello step "Rettifica offerta" – "Economica". Al termine del processo il sistema mostrerà l'avvenuto caricamento e invierà una PEC di esito positivo di caricamento. N.B. E' onere dell'operatore verificare il corretto caricamento direttamente sulla piattaforma. Il corretto caricamento non dipende dalla ricezione della mail di conferma ma dal rispetto delle procedure previste nel presente disciplinare telematico di gara.

N.B.: Nella produzione dei documenti in .pdf di cui è richiesta scansione, si raccomanda l'utilizzo di una risoluzione grafica medio bassa, in modalità monocromatica (o scala di grigi), che non comprometta la leggibilità del documento ma che, nel contempo, non produca file di dimensioni eccessive che ne rendano difficile il caricamento.

In caso di partecipazione in Raggruppamento Temporaneo di Imprese e/o Consorzio:

- costituendo: il file .pdf contenente la rettifica di errore materiale dovrà essere sottoscritto, con apposizione della firma digitale, sia dal legale rappresentante/procuratore della/e mandante/i sia dal legale rappresentante/procuratore della mandataria. L'impresa designata quale futura mandataria/capogruppo provvederà poi a caricare il file .pdf a sistema;

- costituito: il file .pdf contenente la rettifica di errore materiale dovrà essere sottoscritto, con apposizione della firma digitale, dal solo legale rappresentante/procuratore dell'impresa mandataria, il quale provvederà anche a caricarlo a sistema.

L'Ente ed il gestore del sistema declinano ogni responsabilità nel caso di errato caricamento della documentazione.

Per ogni informazione aggiuntiva si rimanda a quanto indicato all'interno del Disciplinare di gara/Lettera d'invito.

ART. 11 - RICHIESTA DI CHIARIMENTI – COMUNICAZIONI STAZIONE APPALTANTE

Per qualsiasi chiarimento circa le modalità di esecuzione della procedura o per eventuali delucidazioni è attivato un apposito spazio condiviso denominato "Chiarimenti", accessibile all'interno della sezione "E-procurement - Proc. d'acquisto", richiamando la procedura di cui trattasi.

Le richieste di chiarimento dovranno essere inoltrate, solo ed esclusivamente tramite il canale sopra richiamato, entro il termine indicato nel "Timing di Gara" alla voce "*Termine ultimo per la richiesta di chiarimenti*".

Gli operatori economici dovranno prendere visione delle risposte alle richieste di chiarimento nel predetto ambiente.

IMPORTANTE: La Stazione Appaltante potrebbe utilizzare l'ambiente "Chiarimenti" per eventuali comunicazioni ai partecipanti e/o la Pec per le comunicazioni di carattere generale.

Rimane a carico degli operatori economici concorrenti, l'onere di monitorare tale spazio condiviso al fine di prendere contezza di quanto sopra riportato.

Le comunicazioni individuali ai concorrenti, quando necessarie, potranno essere inviate agli indirizzi di posta elettronica, se certificata, indicati in istanza di ammissione.

N.B. La stazione appaltante utilizzerà – per l'invio delle comunicazioni dalla piattaforma - l'indirizzo di posta elettronica certificata inserito in sede di registrazione/abilitazione sulla piattaforma. La verifica relativa alla correttezza dell'indirizzo di posta elettronica certificata immesso resa a carico dell'operatore economico partecipante. La validità dell'indirizzo PEC è indispensabile per la corretta ricezione delle comunicazioni inoltrate dalla Stazione Appaltante.

N.B. E' necessario che - in fase di registrazione/abilitazione - sia inserito nello spazio denominato "Email PEC" esclusivamente un indirizzo di posta elettronica certificata. L'inserimento/conferma - da parte dell'operatore economico - di un indirizzo PEC non corretto o di un indirizzo non PEC esula dalla stazione appaltante da responsabilità derivanti dal mancato recapito delle comunicazioni inviate.

ART. 12 – CAUSE DI ESCLUSIONE DELL'OFFERTA ECONOMICA

Saranno escluse le offerte pari o in aumento rispetto alla base d'asta.

Saranno, altresì, escluse le offerte, che risultino condizionate, contenenti riserve e/o espresse in modo indeterminato, tali da non poterne desumere con certezza la volontà dell'offerente.

ART. 13 – TIMING DI GARA

La gara seguirà le seguenti fasi:

	DATA	ORARIO
Termine ultimo <u>di abilitazione dell'Operatore Economico alla gara</u>	XX/XX/XXXX	XX:00:00
Termine ultimo per la richiesta di chiarimenti	XX/XX/XXXX	XX:00:00
Pubblicazione del verbale definitivo dei Chiarimenti	XX/XX/XXXX	XX:00:00
Termine di presentazione dell'offerta	XX/XX/XXXX	XX:00:00
Apertura della documentazione amministrativa	Data da definirsi notificata mediante successiva comunicazione	
Chiusura della fase di valutazione tecnica delle offerte da parte della Commissione (se prevista)	Data da definirsi notificata mediante successiva comunicazione	
Apertura documentazione economica	Data da definirsi notificata mediante successiva comunicazione	
Pubblicazione della graduatoria di gara	Data da definirsi notificata mediante successiva comunicazione	

Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione "Garibaldi"
CATANIA

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA CHIAVI IN MANO IN
SERVICE DI APPARECCHIATURE DI DIAGNOSTICA PER LE UNITÀ
OPERATIVE DI
PATOLOGIA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE PRESSO IL P.O.
GARIBALDI CENTRO E PATOLOGIA CLINICA PRESSO IL P.O.
GARIBALDI NESIMA**

CAPITOLATO TECNICO

INDICE

1. Oggetto della fornitura.....	6
2. Decorrenza, durata del contratto, importo a base d'asta.....	7
3. Normativa di riferimento	10
4. Note generali.....	11
4.1. Interfacciamento al LIS	13
5. Lotto n.1 – Strumentazioni automatici per l'esecuzione delle Emocolture, reagenti e consumabili 14	
5.1. Caratteristiche minime delle strumentazioni.....	14
5.2. Tabella Analiti.....	14
5.3. Griglia di valutazione della qualità	16
6. Lotto n. 2 – Strumentazioni automatiche per l'esame chimico-fisico e del sedimento urinario 17	
6.1. Caratteristiche di minima della strumentazione	17
6.2. Caratteristiche di minima della strumentazione e dei reagenti.....	18
6.3. Tabella Analiti.....	19
6.4. Griglia di valutazione della qualità	20
7. Lotto 3 – Biologia Molecolare rapida finalizzata al Biocontenimento.....	21
7.1. Caratteristiche di minima della strumentazione e dei reagenti.....	21
7.2. Tabella Analiti.....	22
7.3. Griglia di valutazione della qualità	23
8. Lotto 4 – Emoglobine normali e Patologiche.....	25
8.1. Caratteristiche minime della strumentazione	25
8.2. Tabella Analiti.....	26

8.3. Griglia di valutazione della qualità	26
9. Lotto 5 – Proteine specifiche ad alta sensibilità	27
9.1. Caratteristiche minime della strumentazione	28
9.2. Tabella Analiti	28
Proteine specifiche ad Alta Sensibilità	28
9.3. Griglia di valutazione della qualità	30
10. Lotto 6 - Elettroforesi delle Proteine	31
10.1. Caratteristiche di minima della strumentazione in tecnologia capillare e dei reagenti	32
10.2. Caratteristiche di minima della strumentazione in tecnologia gel di Agarosio	32
10.3. Tabella Analiti	33
10.4. Griglia di valutazione della qualità	33
11. Lotto 7 - Diagnostica molecolare in NGS (Next Generation Sequencing)	34
11.1. Caratteristiche minime della strumentazione	35
11.2. Tabella Analiti	36
11.3. Griglia di valutazione della qualità	37
12. Lotto 8 – Immunoematologia per il Servizio Immunotrasfusionale	38
12.1. Caratteristiche minime della strumentazione	38
12.2. Caratteristiche di minima dei reagenti	40
12.3. Tabella Analiti	41
12.4. Griglia di valutazione della qualità	42
13. Lotto 9 – Diagnostica prenatale	44
13.1. Caratteristiche minime della strumentazione e dei reagenti	45
13.2. Tabella Analiti	45
13.3. Griglia di valutazione della qualità	46

14. Modalità di presentazione dell'offerta tecnica	47
14.1. Calcolo punteggi offerta tecnica (P _{OTI})	48
14.1.1. Criteri Tabellari	49
14.1.2. Criteri Proporzionali	49
14.1.3. Criteri Discrezionali	50
14.1.4. Sbarramento e riparametrazione finale	51
14.1.5. Calcolo punteggi offerta economica (P _{OEI})	52
15. Prescrizioni generali	52
15.1. Norme in materie di sicurezza	52
15.2. Obbligo della ricognizione dei luoghi	53
15.3. Consegna ed installazione	54
15.4. Ritiro e smaltimento apparecchiature	56
15.5. Collaudo ed Accettazione	56
15.6. Documentazione dei prodotti forniti	58
15.7. Formazione	58
15.8. Garanzia e Manutenzione	59
15.9. Aggiornamenti tecnologici	60
16. Servizi connessi	60
16.1. Trasporto e consegna	60
16.2. Resi	61
16.3. Controllo quantitativo e qualitativo delle forniture di reagenti e materiali di consumo	62
16.4. Monitoraggio e reportistica	63
17. Penali	63
17.1. Penalità relative alla fase di avvio dell'installazione, collaudo e messa in funzione	63
17.2. Per i materiali diagnostici	64

17.3. Per la strumentazione	64
17.4. Ulteriori inadempimenti	65

1. Oggetto della fornitura

Il presente Capitolato - unitamente a quanto altro previsto nel Disciplinare di Gara nonché nell'ulteriore documentazione di gara - disciplina il contratto tra l'Azienda Ospedaliera di Rilevanza Nazionale ed Alta Specializzazione "Garibaldi" di Catania e l'Impresa (ovvero il diverso soggetto di cui all'art. 65, d.lgs 36/2023 e s.m.i.) risultata aggiudicataria della procedura di gara, avente ad oggetto la fornitura chiavi in mano in service gratuito delle apparecchiature (con relativi accessori, consumabili, nessuno escluso) relativi ai seguenti lotti:

- a. Lotto 1: Strumentazioni automatiche per l'esecuzione delle Emocolture, reagenti e consumabili.
- b. Lotto 2: Strumentazioni complete per l'esame chimico-fisico e del sedimento urinario;
- c. Lotto 3: Biologia molecolare rapida finalizzata al Biocontenimento;
- d. Lotto 4: Emoglobine normali e patologiche;
- e. Lotto 5: Proteine specifiche ad alta sensibilità;
- f. Lotto 6: Elettroforesi delle proteine;
- g. Lotto 7: Diagnostica molecolare in NGS (Next Generation Sequencing);
- h. Lotto 8: Immunoematologia per il Servizio Immunotrasfusionale;
- i. Lotto 9: Diagnostica prenatale.

L'espletamento della fornitura degli analiti in quantità e qualità saranno meglio descritte nei paragrafi successivi. Le modalità e condizioni di partecipazione alla gara sono descritti nel Disciplinare di gara.

Il presente Capitolato, invece, descrive e disciplina l'oggetto della fornitura in gara, le condizioni minime di esecuzione delle prestazioni richieste, nonché in uno al Capitolato speciale tutti gli altri termini e condizioni di esecuzione dell'appalto, anche in relazione alle prestazioni ed obbligazioni connesse e complementari.

Tutte le prescrizioni di seguito indicate debbono intendersi, pertanto, come condizioni minime di esecuzione della fornitura e dei servizi connessi di che trattasi. Pertanto, tutti i servizi offerti dai Concorrenti per l'esecuzione dell'appalto dovranno avere, a pena di inidoneità dell'offerta e conseguente esclusione, le condizioni minime di erogazione ed esecuzione stabilite, ovvero accettate, nel presente Capitolato.

Il presente documento ha lo scopo, quindi, di definire le condizioni della fornitura che si intende appaltare e del relativo contratto che verrà stipulato tra la Stazione Appaltante e l'Aggiudicatario della gara, nonché gli obiettivi che si intendono conseguire con le prestazioni descritte nell'affidamento stesso. Pertanto come meglio descritto nei paragrafi successivi, si richiede:

- fornitura ed installazione chiavi in mano della strumentazione, in service gratuito, nuova di fabbrica e di alta release di produzione, corredata da tutti gli accessori necessari al suo funzionamento, nessuno escluso;
- la fornitura dei relativi reagenti, calibratori, controlli e di qualsiasi altro materiale di consumo occorrente all'esecuzione delle determinazioni, secondo le tipologie di esami e i carichi di lavoro previsti nel presente capitolato;
- il servizio di assistenza tecnica, necessario a garantire la funzionalità del sistema stesso in coerenza alle prescrizioni di capitolato;
- formazione del personale all'utilizzo della strumentazione.

2. Decorrenza, durata del contratto, importo a base d'asta

Il contratto avrà la durata di 60 mesi (5 anni) a decorrere dalla data di collaudo definitivo delle apparecchiature e dei beni oggetto della fornitura. La base d'asta è così suddivisa:

Lotti	Descrizione	Tipologia	Importo annuo (€)	Importo totale (€)
1	Strumentazioni automatiche per l'esecuzione delle emocolture, reagenti e consumabili necessari all'esecuzione delle stesse. Fornitura in service, e relativi servizi annessi, installazione a regola d'arte delle apparecchiature e beni oggetto dell'appalto; Fornitura degli analiti e relativi consumabili necessari.	Fornitura	170.000,00	850.000,00
2	Strumentazione completa per l'esame chimico-fisico e del sedimento urinario. Fornitura in service, e relativi servizi annessi, installazione a regola d'arte delle apparecchiature e beni oggetto dell'appalto;	Fornitura	50.000,00	250.000,00

	Fornitura degli analiti e relativi consumabili necessari.			
3	Biologia molecolare rapida finalizzata al Biocontenimento. Fornitura in service, e relativi servizi annessi, installazione a regola d'arte delle apparecchiature e beni oggetto dell'appalto; Fornitura degli analiti e relativi consumabili necessari.	Fornitura	200.000,00	1.000.000,00
4	Emoglobine normali e patologiche. Fornitura in service, e relativi servizi annessi, installazione a regola d'arte delle apparecchiature e beni oggetto dell'appalto; Fornitura degli analiti e relativi consumabili necessari.	Fornitura	25.000,00	125.000,00
5	Proteine specifiche ad alta sensibilità. Fornitura in service, e relativi servizi annessi, installazione a regola d'arte delle apparecchiature e beni oggetto dell'appalto; Fornitura degli analiti e relativi consumabili necessari.	Fornitura	90.000,00	450.000,00
6	Elettroforesi delle proteine. Fornitura in service, e relativi servizi annessi, installazione a regola d'arte delle apparecchiature e beni oggetto dell'appalto; Fornitura degli analiti e relativi consumabili necessari.	Fornitura	120.000,00	600.000,00

7	Diagnostica molecolare in NGS (Next Generation Sequencing) Fornitura in noleggio, inclusi i servizi richiesti	Noleggio	50.000,00	250.000,00
	Fornitura degli analiti e relativi consumabili necessari.	Fornitura	160.000,00	800.000,00
8	Immunoematologia per il Servizio Immunotrasfusionale. Fornitura in service, e relativi servizi annessi, installazione a regola d'arte delle apparecchiature e beni oggetto dell'appalto; Fornitura degli analiti e relativi consumabili necessari.	Fornitura	500.000,00	2.500.000,00
9	Diagnostica prenatale Fornitura in service, e relativi servizi annessi, installazione a regola d'arte delle apparecchiature e beni oggetto dell'appalto; Fornitura degli analiti e relativi consumabili necessari.	Fornitura	95.000	475.000,00
A	Importo totale soggetto a ribasso			7.300.000
B	Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			0,00 €
A+B	Importo complessivo a base d'asta			

*importi iva esclusa

Per quanto riguarda le attività di fornitura e dei servizi accessori oggetto dell'appalto, gli oneri per la sicurezza sono stati stimati in € 0,00, sono espressi al netto di Iva, non sono soggetti a ribasso e saranno aggiunti all'importo complessivo offerto successivamente all'aggiudicazione, concorrendo a determinare l'importo contrattuale.

3. Normativa di riferimento

Il Fornitore è tenuto all'esatta osservanza di tutte le leggi, regolamenti e norme vigenti in materia comprese quelle che potessero essere emanate in corso dell'Ordinativo di Fornitura.

L'esecuzione del contratto è soggetta all'osservanza delle disposizioni del presente capitolato tecnico nonché delle seguenti norme:

- nei regolamenti, gli usi e le consuetudini della Azienda, per quanto riguarda i servizi di contabilità e di cassa;
- nelle leggi, regolamenti, disposizioni e circolari governative, prefettizie, provinciali, comunali e di ogni altra autorità legalmente riconosciuta, che comunque abbiano attinenza con l'Appalto in Gara comunitaria a procedura aperta per la fornitura e posa in opera dell'appalto in oggetto, siano esse in vigore all'atto dell'offerta, siano esse emanate durante la durata dell'Ordinativo di Fornitura;
- nelle prescrizioni e norme emanate dall'U.N.I., EN, ISO, I.S.P.E.S.L., INAIL, C.T.I., U.N.E.L., CEI, VVF, ecc.;

Tutti i dispositivi, compresi i software, offerti devono essere conformi alla legislazione vigente. In particolare, devono rispettare le Direttive dell'Unione Europea recepite dalla legislazione nazionale e rispettare, se applicabili:

- dispositivi medici conformi alla Direttiva Europea 93/42, recepita dal Decreto Legislativo 46/97; inclusi adeguamenti alla Direttiva 2007/47, UE 2017/745, UE 2017/746;
- apparecchiature elettriche ed elettroniche che possono creare o essere influenzate da campi elettromagnetici conformi alla Direttiva Europea 89/336 (Compatibilità Elettromagnetica);
- apparecchiature elettriche ed elettroniche ad alimentazione elettrica a corrente alternata (50-100V) e continua (75-1500 V) conformi alla Direttiva Europea 73/23 (bassa Tensione);
- apparecchiature con organi meccanici in movimento conformi alla Direttiva Europea 89/392 (macchine e s.m.i. (98/37);
- apparecchiature elettromedicali conformi alla norma CEI 62.5 (EN60601-1-1) e s.m.i.;
- dispositivi rispondenti al D. Lgs. 626/94 e s.m.i.;
- dispositivi rispondenti al DPR 459/96 (Regolamento di attuazione delle Direttive Europee 89/392, 91/368, 93/44, 93/68, 98/37 relative alle macchine) e s.m.i.;
- DM 02-08-1991 e DPR 08-08-1994 n.542.

Le Apparecchiature Elettromedicali devono essere conformi alla norma CEI EN 60601.1 e s.m.i., nonché alle norme particolari di prodotto:

- tutti i sistemi di Apparecchiature Elettromedicali devono essere conformi alla Norma CEI 62-50 - CEI EN 60601-1-2 - Apparecchi elettromedicali. Parte 1: Norme generali per la sicurezza 2 - Norma collaterale: Compatibilità elettromagnetica - Prescrizioni e prove;
- tutti i sistemi di Apparecchiature Elettromedicali devono essere conformi alla Norma CEI 62-51 - CEI EN 60601-1-1 Apparecchi elettromedicali. Parte 1: Norme generali per la sicurezza 1. Norma Collaterale: Prescrizioni di sicurezza per i sistemi elettromedicali.

Il Fornitore dovrà svolgere le attività contrattuali nel costante rispetto di tutta la normativa vigente.

4. Note generali

Il presente Capitolato ha come oggetto fornitura in "service", chiavi in mano, in n. 9 lotti aggiudicabili singolarmente, di strumentazioni elettromedicali, con relativi accessori, consumabili ed analiti, nessuno escluso, come richiesto.

Tutte le strumentazioni offerte devono essere nuove di fabbrica, non ricondizionate, di ultima generazione. A tale riguardo si richiede per ogni ditta partecipante al singolo lotto una specifica dichiarazioni che la/e attrezzatura/e proposte in sede di offerta tecnica risultano essere di ultima immissione sul mercato rispetto alla regola dell'arte, ovvero al listino specifico. Le relazioni tecniche dei sistemi offerti dovranno riportare chiaramente e dettagliatamente tutte le caratteristiche minime richieste.

Il concorrente è tenuto, senza alcun onere aggiuntivo, all'esecuzione di un sopralluogo presso le strutture dell'Azienda per una preliminare verifica della consistenza dei locali destinati all'installazione delle apparecchiature richieste. Di detto sopralluogo - che potrà, comunque, essere condotto con tempi e modalità, concordati tra le Parti, in maniera tale da assicurare un adeguato livello di conoscenza - dovrà esserne data prova in sede di offerta, attraverso la compilazione del modello allegato al disciplinare di gara, debitamente controfirmato dal delegato di questa ARNAS. Per i dettagli si rimanda al capitolo specifico.

Le relazioni tecniche dovranno prevedere efficace e funzionale allocazione delle strumentazioni proposte negli spazi destinati a tal uso, indicando le misure di impegno, assicurandone la corretta allocazione, realizzando eventuali opere murarie, idrauliche, elettriche, di climatizzazione, di connettività informatica (hardware e rete), di insonorizzazione e funzionali senza alcun onere per l'Azienda, nessuna opera esclusa per una corretta installazione a regola d'arte.

La progettazione di eventuali modifiche (ad esempio: all'impiantistica, i dettagli tecnici, l'interfacciamento al LIS ed al middleware, VPN ...) andrà concordata e sarà soggetta ad approvazione da parte dell'area Tecnica Aziendale, UU.OO. interessate e DSA. Attività eseguita senza opportuna validazione saranno ritenute non valide, ovvero rieseguire dall'aggiudicatario secondo le prescrizioni impartite da questa ARNAS senza costi aggiuntivi, salvo l'applicazione delle eventuali penali del caso. Le modalità e le tempistiche di installazione dovranno essere concordate con l'Azienda attraverso la valutazione di un cronoprogramma, nel rispetto dei tempi previsti da capitolato, ovvero dei tempi offerti in sede di gara.

L'aggiudicatario avrà l'obbligo di sottoporre tale cronoprogramma ai referenti dell'ARNAS al fine redigere apposito "verbale avvio di servizi", ove saranno analizzati anche aspetti preliminari di esecuzione della progettualità presentata in sede di offerta tecnica.

Dovranno altresì essere forniti ed installati, a totale carico della ditta aggiudicataria, gruppo/i di continuità che garantiscano una autonomia delle strumentazioni fornite di almeno 30 minuti circa. L'ubicazione di tale strumentazione UPS sarà concordata con il Settore Tecnico di questa ARNAS, al fine di verificare il rispetto dei requisiti essenziali di sicurezza come da normative vigenti, per una corretta installazione a regola d'arte.

Dovranno essere previsti e realizzati tutti gli allacciamenti (luce, acqua, rete informatica), le opere murarie, ivi compreso il sistema di smaltimento per rifiuti liquidi e l'insonorizzazione degli ambienti, nulla escluso ai fini di garantire una corretta e regolare installazione delle strumentazioni a regola d'arte.

Se nel corso di validità della fornitura, l'ente appaltante dovesse provvedere ad una rimodulazione dei carichi di lavoro sui diversi centri, le aziende aggiudicatrici dovranno provvedere, a proprie spese, allo spostamento eventuale degli strumenti ed al loro eventuale aggiornamento tecnologico, oltre che ai relativi adempimenti di interfacciamento ai sistemi informatici ed informativi, inclusa ogni attività necessaria alla corretta installazione secondo la regola dell'arte.

Tutte le strumentazioni analitiche devono essere munite di documenti attestanti la certificazione CE/ IVD.

Dovranno essere fornite le schede tecniche di sicurezza per tutti gli analiti offerti ai fini della valutazione del rischio clinico biologico relativo.

Per i prodotti chimici diagnostici, classificabili come pericolosi, secondo le normative vigenti, è indispensabile fornire indicazioni sulla classificazione degli stessi e le norme di smaltimento, per adempiere agli obblighi di legge. Le ditte aggiudicatrici saranno obbligate a fornire, a titolo gratuito, durante il periodo di garanzia "full risk", le evoluzioni tecnologiche (hardware e software, inclusi gli eventuali reagenti necessari al corretto utilizzo delle macchine) delle strumentazioni analitiche, oltre che gli adeguamenti normativi ai sensi delle norme vigenti.

Resta inteso che entro 30 giorni dal termine del periodo di garanzia previsto, ovvero offerto in sede di gara, dovrà obbligatoriamente essere consegnato ai referenti delle UU.OO. interessate un documento attestante lo

stato di evoluzione tecnologica (inclusa la release software e hardware) rispetto al portafoglio produttivo delle apparecchiature oggetto della fornitura. La mancata consegna di tale documento ed il conseguenziale mancato aggiornamento tecnologico delle apparecchiature di che trattasi, costituisce inadempienza contrattuale per la quale saranno soggette all'applicazione delle relative penali di cui ai paragrafi successivi.

Al fine di semplificare e rendere più rapido l'apprendimento del funzionamento della nuova dotazione strumentale, ciascun fornitore dovrà organizzare, al momento dell'installazione delle strumentazioni analitiche e prima del collaudo, salvo diversi accordi tra le parti, corsi di istruzione presso le rispettive UU.OO. per i tecnici e per il personale che avrà la supervisione del sistema. Si rimanda al paragrafo specifico.

I reagenti dovranno essere tutti intercambiabili tra gli analizzatori del singolo presidio e tra i laboratori Garibaldi Centro e Garibaldi Nesima.

Relativamente a tutti i lotti presentati, resta inteso che, per i test non richiesti in capitolato ma disponibili a listino, dovrà essere consegnata in sede di offerta la loro quotazione di mercato e il dettaglio dello sconto riservato a questa ARNAS, in linea con la percentuale di sconto medio applicata per il singolo lotto.

Inoltre, per i test di nuova introduzione, ovvero non inseriti in capitolato, dovrà essere offerta la stessa scontista in linea con la percentuale di sconto medio applicata per il singolo lotto

4.1. Interfacciamento al LIS

L'ARNAS Garibaldi è attualmente dotata di un LIS fornito dall'operatore economico RTI Municipia come da delibera n. 1401 del 16.12.2021. Coerentemente alle prescrizioni contrattuali, di cui alla delibera n. 1401 del 16.12.2021 (inserire delibera di compressione), l'interfacciamento software al LIS (escluso la fornitura del "gateway di integrazione" / "middleware di integrazione", ove necessario) è a carico dell'RTI Municipia. Ne consegue che:

- durante il periodo contrattuale di cui sopra, l'aggiudicatario della presente procedura avrà l'obbligo di fornire a proprie spese, esclusivamente la componente hw/sw necessaria a garantire l'interoperabilità, ove necessario;
- successivamente al periodo contrattuale, di cui alla delibera n. 1401 del 16.12.2021, sarà onere dell'aggiudicatario del presente appalto, per la durata contrattuale prevista, a seguito di fornitura in laboratorio di apparecchiature, garantire la completa integrazione al LIS (HW/SW, nulla escluso) fornito dall'RTI Municipia, secondo le SLA contrattuali previste, ovvero disposte in corso d'opera.

Resta inteso che gli interfacciamenti al LIS delle apparecchiature oggetto di fornitura dovranno essere coordinati e concordati con le UU.OO. utilizzatrici, ovvero con l'Ingegneria Clinica Aziendale ed il Settore Informatico Aziendale.

5. Lotto n.1 – Strumentazioni automatici per l'esecuzione delle Emocolture, reagenti e consumabili

Nel presente capitolo sono descritte le:

- caratteristiche di minima della strumentazione e dei reagenti;
- la tabella degli analiti con relativi fabbisogni annui;
- la griglia di valutazione della qualità.

5.1. Caratteristiche minime delle strumentazioni

Si richiedono n.2 incubatori Walk-away per Emocolture complessivi per la ricerca di germi aerobi, anaerobi e miceti su sangue, uno per ciascun presidio - Garibaldi Centro e Garibaldi Nesima.

Le strumentazioni dovranno essere "marchiate" CE-IVD nuove di fabbrica e non ricondizionate, di ultima immissione sul mercato per la ditta fornitrice, ovvero essere conformi alla regola dell'arte. Inoltre, gli incubatori dovranno garantire le seguenti funzionalità:

- Identificare i flaconi /campioni mediante codice a barre;
- Avere funzionamento continuo con incubazione e monitoraggio dei flaconi per la coltura e l'isolamento di microrganismi da campioni ematici;
- Avere tecnologia di lettura fluorimetrica/colorimetrica.
- Posti totali delle strumentazioni, almeno 200 per il Garibaldi Centro e almeno 240 per il Garibaldi Nesima;
- Presenza, all'interno dei flaconi, di sostanze per la neutralizzazione degli antibiotici usati in terapia;
- Collegamento al LIS del laboratorio e gruppi di continuità idonei al mantenimento della continuità diagnostica;

La ditta dovrà fornire, in lingua italiana, copia delle schede tecniche e del manuale, per la corretta valutazione delle caratteristiche di minima, nonché le schede qualitative delle strumentazioni; sono, inoltre, richieste schede di sicurezza per tutti i reagenti offerti, conformi alle norme di sicurezza vigenti.

5.2. Tabella Analiti

EMOCOLTURE	Fabbisogno Annuo	
	U.O.C. Patologia Clinica e Biologia Molecolare	U.O.S. Patologia Clinica P.O. Nesima

	P.O. Centro	
Flaconi Aerobi	3500	5500
Flaconi Anaerobi	3500	5500
Flaconi Miceti	2500	3000
Flaconi Aerobi Pediatrici (Volume di inoculo inferiore a 3 ml)	200	2000
Dispositivi di sicurezza per subculture completi di adattatori	500	1000

REAGENTI E CONSUMABILI	Fabbisogno Annuo	
	U.O.C. Patologia Clinica e Biologia Molecolare P.O. Centro	U.O.S. Patologia Clinica P.O. Nesima
Sistema pronto all'uso, miniaturizzato (almeno 12 reazioni biochimiche) per identificazione di enterobatteri	100	100
Sistema pronto all'uso, miniaturizzato per identificazione di gram negativi, ossidasi positivi	100	100
Sistema pronto all'uso, miniaturizzato, per identificazione lieviti	100	100
Test ossidasi	100	200
Test coagulasi	50	200
Dischetti optochina	200	500
Reattivo catalasi	50	50
Test bacitracina	50	200
Sieri agglutinanti per Salmonella - tipizzazione	100	20
Siero (polivalente) agglutinante per Salmonella (test di conferma)	100	20
Siero agglutinante per Brucella (test di conferma)	100	20
Siero agglutinante per Shigella (test di conferma)	100	20
Buste per anaerobiosi con generatori e chiusure	300	100
Buste per CO2 con generatori e chiusure	200	200

Indicatori di anaerobiosi	300	100
Test rapido card per le resistenze ai carbapenemi da emocultura positiva	200	200

Tabella 1 – Analisi reagenti e consumabili Lotto 1

5.3. Griglia di valutazione della qualità

Strumentazioni automatiche per l'esecuzione delle Emocolture		Tipologia di Punteggio	Punteggio
1.1	Completa non invasività del processo per garantire la sicurezza degli operatori.	Tabellare	5
1.2	Tecnologia di lettura in fluorescenza: a. Fluorescenza; b. Colorimetrica.	Tabellare a step: a. 6; b. 4.	6
1.3	Flaconi tutti in plastica	Tabellare	5
1.4	Calibrazione automatica del sistema	Tabellare	5
1.5	Possibilità di variare il protocollo di incubazione per singolo flacone a discrezione dell'operatore	Tabellare	5
1.6	Disponibilità di flacone dedicato con terreno selettivo per la crescita di miceti (lieviti e funghi)	Tabellare	6
1.7	Disponibilità di flaconi dedicati per ricerca anaerobi contenente un agente litico (descritto nella metodica d'uso certificata CE IVD) in grado di lisare le cellule del sangue	Tabellare	6
1.8	Disponibilità di supplemento di arricchimento da usare per Flaconi con inoculo di campioni biologici non ematici	Tabellare	3
1.9	Disponibilità di flaconi dedicati per la crescita di Micobatteri.	Tabellare	3
1.10	Compatibilità diretta con i sistemi di prelievo del tipo Vacutainer, senza necessità di utilizzare ulteriori dispositivi o adattatori nel passaggio dalle provette al	Tabellare	3

	flacone per emocoltura, per evitare contaminazioni e garantire la sicurezza dell'operatore		
1.11	Disponibilità di dispositivi di sicurezza per subcolture	Tabellare	3
1.12	Strumento con possibilità di visione delle curve di crescita	Tabellare	5
1.13	Conservazione dei flaconi a temperatura ambiente	Tabellare	4
1.14	Determinazione del volume inoculato con notifica in tempo reale per volumi fuori range	Tabellare	3
Assistenza tecnica, formazione del personale e certificazioni			
1.15	Piano offerta formativa. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	5
1.16	Tempo di intervento tecnico: - risoluzione del guasto < 16 ore solari	Proporzionale inverso	3
TOTALE			70

Tabella 2 - Griglia valutazione sistemi per Emocolture, reagenti e consumabili

6. Lotto n. 2 – Strumentazioni automatiche per l'esame chimico-fisico e del sedimento urinario

Nel presente capitolo sono descritte le:

- caratteristiche di minima della strumentazione e dei reagenti;
- la tabella degli analiti con relativi fabbisogni annui;
- la griglia di valutazione della qualità.

6.1. Caratteristiche di minima della strumentazione

La ditta aggiudicataria dovrà fornire n. 2 strumentazioni automatiche, uno per ciascun presidio Garibaldi Centro e Garibaldi Nesima, (così come di seguito descritto), identiche, nuove di fabbrica e non ricondizionate, di ultima generazione per l'azienda produttrice, completamente automatizzate, certificate CE-IVD, in grado di eseguire la determinazione dell'esame chimico-fisico e del sedimento urinario, inclusi i relativi accessori hardware e software (nulla escluso) necessari per il corretto funzionamento dello strumento stesso.

Ciascuna strumentazione deve quindi comprendere:

- n° 1 analizzatore per l'esame chimico-fisico, per ciascuna U.O. utilizzatrice, con le medesime caratteristiche;
- n° 1 strumento per la lettura del sedimento urinario con acquisizione degli elementi mediante immagine o citometria a flusso in fluorescenza, per ciascuna U.O. utilizzatrice, totalmente automatizzato ed in linea con gli analizzatori;
- n° 1 gestionale middleware, interfacciato al LIS, per ciascuna U.O. utilizzatrice, come meglio dettagliato al paragrafo relativo;
- n°1 centrifuga da banco, con velocità max. fino a 4000 rpm dotata di n.2 rotori da 12 posti per provette da 10 ml, n.2 rotori da 12 posti per provette da 5ml, per ciascuna U.O. utilizzatrice, con le medesime caratteristiche;
- confezioni di strisce a lettura ottica manuale, pari al 10% del numero dei test richiesti, per ciascuna U.O. utilizzatrice.

Il dispositivo, incluso il sistema gestionale, deve essere interfacciato al middleware ed al LIS del laboratorio, con costi a totale carico della ditta aggiudicataria. Per l'interfacciamento al LIS vedasi il paragrafo relativo.

La ditta dovrà fornire, a proprio carico, per ciascun presidio, a corredo del sistema gestionale, stampanti (compresi i materiali di consumo) e gruppo di continuità da collegare al sistema automatico al fine di garantire il corretto salvataggio dei dati in corso di processo. I quantitativi proposti di reagenti, controlli e consumabili vari (necessari all'esecuzione dei test), devono essere sufficienti per la refertazione completa degli esami richiesti in quantità congrua su 365 gg/anno, con esecuzione di CQI sui parametri richiesti.

La ditta dovrà fornire, in lingua italiana, copia delle schede tecniche e del manuale, per la corretta valutazione delle caratteristiche di minima, nonché le schede qualitative delle strumentazioni; sono, inoltre, richieste schede di sicurezza per tutti i reagenti offerti, conformi alle norme di sicurezza vigenti.

Dovrà essere garantita la fornitura di eventuali aggiornamenti tecnologici, durante il periodo di sussistenza del contratto.

6.2. Caratteristiche di minima della strumentazione e dei reagenti

- Cadenza analitica non inferiore a 200 test/ora per l'esame chimico-fisico ed a 80 campioni/ora per il sedimento;
- inserimento dei campioni con accesso "random" e caricamento in continuo, da provetta primaria;
- caricamento in continuo delle strisce senza fermo macchina;
- volume minimo di urine, necessario per l'esecuzione dell'esame, n°3 ml;

- parametri da identificare: pH, proteine, emoglobina, chetoni, urobilinogeno, bilirubina, glucosio, nitriti, leucociti, peso specifico, colore e aspetto;
- minime operazioni di calibrazione;
- facilità di gestione di liquidi di scarico e operazioni manuali ridotte al minimo.

La strumentazione proposta dovrà obbligatoriamente essere dotata di:

- lettore barcode, per una migliore tracciabilità del campione;
- gestione integrata dell'area urine mediante sistema esperto o middleware che standardizzi regole ed interpretazioni dei metodi;
- analizzatore in grado di analizzare la morfologia degli elementi, mediante sistema di acquisizione ad immagine;
- possibilità di lettura, sulla strumentazione offerta, per liquidi biologici diversi dall'urina, senza utilizzo di pretrattamento o aggiunta di reagenti;
- reagenti, tutti certificati CE/IVD;
- refertazione completa di almeno 11 parametri misurati;
- esecuzione del conteggio degli elementi sui liquidi biologici (cfr, peritoneale, ascitico, pleurico) con procedure validate e senza reagenti aggiuntivi (certificazioni da allegare).

6.3. Tabella Analiti

Strumentazioni automatiche per l'esame chimico-fisico e del sedimento urinario	Fabbisogno Annuo	
	U.O.C. Patologia Clinica e Biologia Molecolare P.O. Centro	U.O.S. Patologia Clinica P.O. Nesima
Esame chimico-fisico e del sedimento urinario	20.000	45.000
Esame chimico-fisico in manuale	5.000	5.000

Tabella 3 - Tabella analiti es. urine

6.4. Griglia di valutazione della qualità

Descrizione		Tipologia di Punteggio	Punteggio
1.1	Numero di parametri determinabili, oltre quelli richiesti di minima > 11	Proporzionale	8
1.2	Sensore per riconoscimento di livello	Tabellare	6
1.3	Produttività modulo esame chimico fisico > 200 test/ora	Proporzionale	6
1.4	Produttività modulo sedimento urinario > 80 test/ora	Proporzionale	6
1.5	Tecnologia di analisi del modulo sedimento: a. Metodo citofluorimetrico; b. Metodo digitale	Tabellare a step: a. 5 b. 8	8
1.6	Parametri collegati con le infezioni urinarie: - conteggio batteri e lieviti; - determinazione tipologia di batteri; - screening delle infezioni urinarie.	Tabellare	6
1.7	Numero di classi di cellule riconosciute ed identificate automaticamente dal sistema analitico	Proporzionale	4
1.8	Riconoscimento di tipologie diverse di cristalli. Indicare il numero (n.)	Proporzionale	6
1.9	Ingrandimento del campo microscopico	Tabellare	2
1.10	Facilità di gestione di liquidi di scarico e operazioni manuali ridotte al minimo. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	6
2	Assistenza tecnica, supporto specialistico e formazione del personale		

2.1	Piano offerta formativa. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	3
2.2	Tempo di intervento tecnico; risoluzione del guasto < 16 ore solari	Proporzionale inverso	4
2.3	Ulteriori migliorie in linea a quanto previsto nel caratteristiche minime del lotto. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	5
TOTALE			70

Tabella 4 - Griglia di valutazione ex. art. 106

7. Lotto 3 – Biologia Molecolare rapida finalizzata al Biocontenimento

Nel presente capitolo sono descritte le:

- caratteristiche di minima della strumentazione da proporre;
- la tabella degli analiti con relativi fabbisogni annui;
- la griglia di valutazione della qualità.

7.1. Caratteristiche di minima della strumentazione e dei reagenti

La ditta aggiudicataria dovrà fornire per l'UOC di Patologia clinica e Biologia molecolare del P.O. Garibaldi Centro, n. 1 strumentazione completamente automatizzata, nuova e non ricondizionata, marcata CE-IVD, che attraverso l'impiego di reagenti pronti all'uso, in formato mono-determinazione, esegua il rilevamento di DNA/RNA con tecnologia Real-Time PCR per la ricerca di agenti patogeni. Daranno essere obbligatoriamente offerti almeno 15 dei test richiesti di cui alla tabella 5.

La strumentazione offerta dovrà presentare:

- integrazione delle fasi di processazione del campione, in un unico dispositivo monouso, senza necessità di locali dedicati e con minima manualità da parte dell'operatore.
- Reazioni multiplex sul singolo dispositivo.
- Capacità di identificazione dei singoli campioni e dei reagenti mediante lettore barcode.
- Caricamento in continuo e in modo indipendente dei reagenti.
- Accesso in modalità "random access", inteso come possibilità di avviare sullo strumento anche un singolo test in qualsiasi momento, indipendentemente dal tipo di analisi e dallo stato di avanzamento dei test in corso sullo strumento, senza nessuno spreco di reagenti.

- Possibilità di utilizzo h24, 7gg/7 – uso intensivo;
- Caricamento contemporaneo o in sequenza di almeno 16 test.
- Monitoraggio, in continuo, del processo analitico con visualizzazione dei risultati.
- Archiviazione e gestione, in locale, dei dati analitici.
- Reagenti pronti all'uso, in cartuccia chiusa (o dispositivo equivalente).

La strumentazione dovrà essere “walk away”; caricato il campione il flusso di lavoro dovrà essere gestito in totale autonomia dallo strumento.

La ditta dovrà fornire a proprio carico PC gestionali, stampante (comprensivi dei materiali di consumo), l'interfacciamento al LIS del laboratorio e gruppo di continuità da collegare all'apparecchiatura oggetto della fornitura al fine di garantire il corretto salvataggio dei dati in corso di processo.

7.2. Tabella Analiti

Biologia Molecolare rapida finalizzata al Biocontenimento		Fabbisogno annuale U.O.C. Patologia Clinica e Biologia Molecolare P.O. Centro
n. test	Descrizione	
1	Chlamydia Trachomatis /Neisseria Gonorrhoeae – rilevazione e differenziazione in contemporanea	500
2	MTB (Mycobacterium Tuberculosis) con individuazione, in contemporanea, della resistenza alla rifampicina	1000
3	MTB - Rilevazione Micobacterium tuberculosis e delle mutazioni associate alla resistenza ai farmaci di seconda linea	500
4	GBS – Streptococco Gruppo B	100
5	Trichomonas Vaginalis	100
6	Norovirus	50
7	Influenza A, Influenza B, RSV, SARS-COV 2 – rilevazione e differenziazione in contemporanea	500
8	SARS-COV 2	300
9	Virus Respiratorio Sinciziale	100
10	Screening Stafilococco Aureus Meticillino Resistente - rilevazione e differenziazione contemporanea di Stafilococco Aureus e MRSA	500

11	Virus Ebola	50
12	CLOSTRIDIUM DIFFICILE - con rilevazione della Tossina Binaria	600
13	Screening Carbapenemasi - rilevazione e differenziazione di KPC, NDM, VIM, IMP-1 e OXA-48	800
14	Screening resistenze Vancomicina - rilevazione e differenziazione VanA/VanB	100
15	Enterovirus su liquor	100
16	Rilevazione virus HCV	50
17	Rilevazione virus HIV	50
18	FATTORE II e FATTORE V – Rilevazione e Identificazione delle mutazioni a maggior rischio di Trombosi venosa	50

Tavola 3 - Tabella analisi Biologia molecolare: rapida finalizzata al Documentumscito

7.3. Griglia di valutazione della qualità

	Descrizione	Tipologia di Punteggio	Punteggio
1.1	Unica strumentazione automatica in grado di garantire la massima automazione nelle fasi di estrazione/purificazione del DNA/RNA, allestimento ed esecuzione dell'amplificazione, analisi e interpretazione dei risultati tali da costituire un flusso unico e integrato che preveda il minimo intervento possibile dell'operatore	Tabellare	4
1.2	Fornitura numero test > 15.	Proporzionale	6
1.3	Descrivere dettagliatamente la tipologia dei test offerti coerentemente a quanto richiesto nella tabella Analiti di cui al lotto 3.	Discrezionale	5
1.4	Turn Around Time (TAT) ridotto, inteso come tempo minimo di refertazione del singolo campione a partire dall'avvio del processo di analisi fino alla generazione del risultato, relazionato per singolo test. Verrà valorizzata la soluzione TAT, per singolo test proposta, che garantisca il minor tempo di esecuzione possibile. Descrivere puntualmente e dettagliatamente.	Discrezionale	6

1.5	Monitoraggio delle diverse fasi analitiche per ogni campione processato.	Tabellare	5
1.6	Modularità del sistema: soluzione in grado di garantire la piena funzionalità dei restanti moduli a causa di blocchi/non funzionamento di una parte di essi minimizzando il rischio di un blocco totale dello strumento stesso.	Tabellare	3
1.7	Esecuzione contemporanea di protocolli analitici diversi.	Tabellare	6
1.8	Capacità di esecuzione di test quantitativi.	Tabellare	6
1.9	Assenza totale o riduzione di contatto diretto tra campione clinico e strumento al fine di minimizzare il rischio di contaminazione e le operazioni di manutenzione ordinaria a carico dell'utilizzatore.	Tabellare	5
1.10	Assenza di rifiuti reflui (liquidi) da smaltire come speciali.	Tabellare	5
1.11	Visualizzazione dei dati grezzi e/o delle curve di amplificazione, in modo tale da permettere un'analisi più approfondita in caso di campioni borderline o discrepanti	Tabellare	6
1.12	Conservazione dei reagenti a temperatura ambiente	Tabellare	5
2	Assistenza tecnica, supporto specialistico e formazione del personale		
2.1	Piano offerta formativa. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	2
2.2	Tempo di intervento tecnico: risoluzione del guasto < 16 ore solari	Proporzionale inverso	3
2.3	Ulteriori migliorie in linea a quanto previsto nel caratteristiche minime del lotto. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	3
TOTALE			70

Tabella 6 - Griglia di valutazione Biologia molecolare capitolo finalizzato al Bioconoscimento

La ditta dovrà fornire copia delle schede tecniche e del manuale, in lingua italiana, per la corretta valutazione delle caratteristiche di minima e qualitative delle strumentazioni; sono, inoltre, richieste le schede di sicurezza.

per tutti i reagenti offerti che siano conformi alle norme di sicurezza vigenti. Dovrà essere fornita relazione sul numero di installazioni su territorio nazionale.

8. Lotto 4 – Emoglobine normali e Patologiche

Nel presente capitolo sono descritte le:

- caratteristiche minime della strumentazione da proporre;
- la tabella degli analiti con relativi fabbisogni annui;
- la griglia di valutazione della qualità.

8.1. Caratteristiche minime della strumentazione

La ditta aggiudicataria dovrà fornire n° 2 analizzatori rispettivamente, uno per l'U.O.C. di Patologia Clinica del P.O. Garibaldi Centro e uno per l'U.O.S. del P.O. Garibaldi Nesima.

Le strumentazioni devono essere completamente automatizzate, dedicate, nuove di fabbrica e non ricondizionate, di ultima immissione sul mercato da parte della ditta fornitrice, certificate CE-IVD e conformi alle vigenti normative in materia di sicurezza. Le stesse devono essere in grado di eseguire il dosaggio qualitativo e quantitativo dell'Emoglobina glicosilata (HbA1c) e lo studio delle Emoglobine patologiche con tecnologia HPLC (Cromatografia liquida ad alta pressione).

Gli analizzatori devono possedere i seguenti requisiti:

- utilizzo della provetta primaria, senza manipolazioni da parte dell'operatore;
- riconoscimento dei campioni a mezzo lettore barcode;
- "cap piercing";
- caricamento in continuo dei campioni, anche durante la seduta analitica;
- programmazione del "warm-up" dello strumento;
- programmazione del lavaggio automatico dello strumento a fine seduta;
- calibratori, controlli e campioni caricabili sul piatto campionatore, senza l'uso di rack dedicati;
- interfacciamento al LIS del laboratorio;
- operazioni manuali ridotte al minimo;
- reagenti tutti certificati CE-IVD.

Resta inteso che sarà obbligatorio fornire la strumentazione con inclusi i relativi accessori hardware e software (nulla escluso) necessari per il corretto funzionamento delle apparecchiature stesse, nello specifico PC

gestionali, stampanti (comprensivi dei materiali di consumo) e gruppo di continuità da collegare alle apparecchiature oggetto della fornitura.

8.2. Tabella Analiti

Emoglobine normali e Patologiche	Fabbisogno Annuo	
	U.O.C. Patologia Clinica e Biologia Molecolare P.O. Centro	U.O.S Patologia Clinica P.O. Nesima
Emoglobine normali e patologiche	750	1000
Emoglobine glicate	3500	6000

Tabella 7 – Tabella Emoglobine Normali e Patologiche

La Ditta aggiudicataria dovrà fornire copia in lingua italiana, delle schede tecniche e del manuale, per la corretta valutazione delle caratteristiche di minima e qualitative delle strumentazioni. La ditta aggiudicataria dovrà fornire, tutti i reagenti necessari per le calibrazioni, i controlli post-calibrazione ed i controlli delle serie analitiche (2 livelli per ogni parametro) e tutto il materiale di consumo necessario all'esecuzione dei test, nessuno escluso.

8.3. Griglia di valutazione della qualità

Caratteristiche tecniche ed analitiche dei sistemi, dei reagenti		Tipologia di Punteggio	Punteggio
1.1	Separazione delle frazioni emoglobiniche mediante eluizione a gradiente: a. a step, con pompa unica; b. lineare continuo ad alta pressione con doppia pompa a doppio pistone;	Tabellare a step: a. 2 b. 5	5
1.2	Agitazione del sangue intero: a. senza sfiato del vuoto residuo; b. con sfiato del vuoto residuo	Tabellare a step: a. 2 b. 5	5
1.3	Nessuna interferenza nel dosaggio dell'HbA1c, in presenza di varianti emoglobiniche HbC, HbD, HbE ed HbS	Tabellare	6

1.4	Termostatazione della colonna cromatografica	Tabellare	3
1.5	Esecuzione, con i medesimi tamponi, sia dell'analisi delle singole emoglobine (HbA1c, HbA0, HbF) sia dell'analisi completa delle emoglobine HbA0, HbA1c, HbF, HbA2, HbS, HbC ed altre varianti	Tabellare	6
1.6	Rilevazione ed evidenza delle varianti emoglobiniche nel tracciato dell'HbA1c	Tabellare	6
1.7	Maggiore velocità analitica nel dosaggio dell'HbA1c > 30 campioni/h	Proporzionale	6
1.8	Controlli per HbA2, HbF e per le più comuni emoglobine patologiche (HbS, HbC, HbD, HbE)	Tabellare	5
1.9	Calibratori per HbF ed HbA2 a due livelli	Tabellare	6
1.10	Software esperto in grado di garantire la convalida automatica dei risultati, in funzione di regole preimpostate dall'operatore.	Tabellare	6
1.11	Software di supporto che in automazione estrapoli, dal LIS aziendale, i valori MCV, MCH e assetto marziale per una migliore interpretazione dei dati	Tabellare	6
2	Assistenza tecnica, supporto specialistico e formazione del personale		0
2.1	Piano offerta formativa. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	3
2.2	Tempo di intervento tecnico: risoluzione del guasto < 16 ore solari	Proporzionale inverso	4
2.3	Ulteriori migliorie in linea a quanto previsto nelle caratteristiche minime del lotto. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	3
TOTALE			70

Tabella 8 - Griglia di valutazione delle Emoglobine Normali e Patologiche

9. Lotto 5 – Proteine specifiche ad alta sensibilità

Nel presente capitolo sono descritte le:

- caratteristiche di minima della strumentazione da proporre;
- la tabella degli analiti con relativi fabbisogni annui;

- la griglia di valutazione della qualità.

9.1. Caratteristiche minime della strumentazione

Si richiede la fornitura di n.1 strumentazione per la U.O. C. di Patologia Clinica del P.O. Garibaldi Centro, completamente automatizzata, per l'esecuzione di analisi proteica quantitativa ad alta sensibilità, su matrici biologiche diverse (siero, urine, liquor) in nefelometria/ turbidimetria.

Tutta la strumentazione offerta (nuova di fabbrica e di ultima immissione sul mercato da parte della ditta fornitrice) ed anche i reattivi devono essere marcati CE-IVD. Le relazioni tecniche dei sistemi offerti dovranno riportare chiaramente e dettagliatamente tutte le caratteristiche minime richieste:

Pertanto l'apparecchiatura da fornire deve essere caratterizzata da:

- completa automazione di tutte le fasi del processo, dall'aspirazione fino al risultato analitico;
- cadenza analitica di almeno 90 test/h;
- utilizzo di provetta primaria, secondaria e coppette;
- accesso continuo di reagenti, campioni e consumabili;
- identificazione del campione, dei reagenti, dei calibratori e dei controlli, tramite lettore barcode;
- piatto reagenti refrigerato;
- elevata stabilità delle calibrazioni;
- gestione di tutta la serie analitica da una sola stazione di lavoro;
- gestione integrata del controllo di qualità interno;
- segnali di allarmi relativi a blocchi strumentali ed alle varie fasi operative.

La ditta dovrà fornire, a proprio carico, l'interfacciamento al LIS del laboratorio e gruppo di continuità da collegare all'apparecchiatura oggetto della fornitura al fine di garantire il corretto salvataggio dei dati in corso di processo, ovvero lo *shout-down* corretto.

9.2. Tabella Analiti

Proteine specifiche ad Alta Sensibilità	Fabbisogno annuo U.O.C. Patologia Clinica e Biologia Molecolare P.O. Centro
A1 antitripsina	200
A1 glicoproteina acida	100
A1 Microglobulina urine/siero	100

A2 Macroglobulina	200
Albumina siero Liquor e urina	300
Apo A1	50
Apo B	50
Apo E (nuova introduzione)	50
Aptoglobina	200
Beta 2 microglobulina, siero, urine	200
Beta-trace protein (nuova introduzione)	100
C1 inibitore	50
C1q	100
C3c	50
C4	50
C5	50
Catene Kappa totali siero urina	1000
Catene Lambda totali siero urina	1000
Catene leggere kappa siero urine liquor	2000
Catene leggere Lambda siero urine liquor	2000
Ceruloplasmina	50
CDT – Transferrina desialata	300
Cistatina C (funzionalità renale)	100
IgA	500
IgA liquor	300
IgD	50
IgE	50
IgG	500
IgG liquor urine	300
IgG1	50
IgG2	50
IgG3	100
IgG4	100
IgM	500
IgM liquor	300

Lipoproteina a	50
Microalbuminuria o albumina alta sensibilità	100
Prealbumina	50
Recettore solubile della transferrina (sTFR) (anemie sideropeniche)	100
Siero amiloide A	100
Transferrina urine/siero	100

Tabella 9 – Tabella Analiti Proteine specifiche ad Alta Sensibilità

9.3. Griglia di valutazione della qualità

Caratteristiche tecniche ed analitiche dei sistemi, dei reagenti		Tipologia di Punteggio	Punteggio
1.1	Principio di lettura: a. Nefelometria; b. Turbidimetria.	Tabellare a step: a. 8 b. 4	8
1.2	Maggior numero di reagenti "on board". Indicare il numero	Proporzionale	7
1.3	Cuvette monouso	Tabellare	4
1.4	Software specifico di interpretazione dei profili proteici, liquor, urine con riferimento all'aspetto neurologico per la diagnosi di sclerosi multipla.	Tabellare	5
1.5	Verifica dell'eccesso di antigene	Tabellare	4
1.6	Sistema di dispensazione reagenti e campioni separato, con doppio ago dispensatore (reagenti/campioni)	Tabellare	6
1.7	Tampone di reazione e diluente unico per gli analiti da eseguire	Tabellare	5
1.8	Presenza di tappi anti-evaporazione.	Tabellare	5
1.9	Numero (n) di reagenti liquidi e pronti all'uso.	Proporzionale	6
1.10	Kit delle sottoclassi IgG 1/2/3/4 con reagenti calibrati secondo Standard internazionale ERM-DA470	Tabellare	4

1.11	Ricerca quantitativa della Beta-trace protein, per la diagnostica differenziale delle liquorree	Tabellare	3
1.12	Ricerca quantitativa della CDT – Transferrina desialata, per l'abuso cronico di alcool	Tabellare	3
1.13	Possibilità di memorizzare più curve dello stesso parametro di lotti diversi	Tabellare	3
1.14	Gestione automatica delle diluizioni per tutti i parametri richiesti	Tabellare	3
2	Assistenza tecnica, supporto specialistico e formazione del personale		
2.2	Tempo di intervento tecnico: risoluzione del guasto < 16 ore solari	Proporzionale inverso	4
TOTALE			70

Tabella 4 - Griglia di valutazione della qualità Proteine Specifiche Ad Alta Sensibilità

10. Lotto 6 - Elettroforesi delle Proteine

Nel presente capitolo sono descritte le:

- caratteristiche di minima delle strumentazioni da proporre;
- la tabella degli analiti con relativi fabbisogni annui;
- la griglia di valutazione della qualità.

La ditta aggiudicataria dovrà fornire n° 2 due strumentazioni nuove, di ultima immissione sul mercato da parte della ditta fornitrice, certificate CE-IVD, una per il presidio Garibaldi Centro ed una per il presidio Garibaldi Nesima.

La ditta aggiudicataria dovrà fornire:

- un analizzatore automatico con tecnologia capillare per lo studio del quadro sieroproteico, della tipizzazione delle componenti monoclonali, del CDT e delle emoglobine glicate per ciascun presidio con le medesime caratteristiche;
- un analizzatore automatico, con tecnologia gel di Agarosio, per la ricerca e la tipizzazione delle componenti monoclonali da siero, urine ed altre matrici biologiche, avente le medesime caratteristiche per ogni presidio;

- un sistema gestionale middleware, per presidio, con le medesime caratteristiche, per l'elaborazione dei dati ed in grado di creare un unico profilo del paziente che permetta l'incrocio dei dati provenienti dalle diverse piattaforme strumentali;

La ditta dovrà fornire, a proprio carico, per ciascun presidio, a corredo del sistema gestionale, stampanti (compresi i materiali di consumo – carta, toner), gruppi di continuità ed assistenza tecnica full-risk per tutta la durata contrattuale. La fornitura di consumabili, accessori, calibratori e controlli (2 livelli di controllo/frequenza giornaliera) deve essere gratuita.

La ditta dovrà fornire, in italiano, copia delle schede tecniche e del manuale, per la corretta valutazione delle caratteristiche di minima, nonché le schede qualitative delle strumentazioni; sono, inoltre, richieste schede di sicurezza per tutti i reagenti offerti, conformi alle norme di sicurezza vigenti.

Dovrà essere garantita la fornitura di eventuali nuovi test innovativi, durante tutto il periodo di sussistenza del contratto, alle medesime condizioni di scontistica pattuite in sede di gara.

10.1. Caratteristiche di minima della strumentazione in tecnologia capillare e dei reagenti

- Cadenza analitica dell'analizzatore offerto, non inferiore a 70 test/ora per il quadro siero-proteico;
- Cadenza analitica dell'analizzatore offerto per le emoglobine glicate non inferiore a 30 test/ora;
- Caricamento in continuo dei campioni e funzione di STAT, senza fermo macchina;
- Operazioni manuali ridotte al minimo;
- Lettore barcode, per una migliore tracciabilità del campione;
- Reagenti tutti certificati CE/IVD.

10.2. Caratteristiche di minima della strumentazione in tecnologia gel di Agarosio

- Controllo della temperatura di esercizio durante la fase di migrazione;
- Assenza di "carry-over" tra campioni in successione.

10.3. Tabella Analiti

Elettroforesi delle Proteine	Fabbisogno Annuo	
	U.O.C. Patologia Clinica e Biologia Molecolare P.O. Centro	U.O.S. Patologia Clinica P.O. Nesima
DOSAGGIO DELLE SIEROPROTEINE	15.000	16.000
IMMUNOTIPIZZAZIONE SU SIERO	200	300
IMMUNOFISSAZIONE SU SIERO	500	1.000
IMMUNOFISSAZIONE SU URINE	500	1.000
CDT	50	50
ISOFOCUSING SU LIQUOR	200	100
DOSAGGIO DELLE EMOGLOBINE GLICATE	2500	6.000
DOSAGGIO VARIANTI EMOGLOBINICHE	50	50
DOSAGGIO DARATUMUMAB	100	50

Tabella 5 - Analiti Elettroforesi delle proteine

10.4. Griglia di valutazione della qualità

Caratteristiche tecniche ed analitiche dei sistemi, dei reagenti		Tipologia di Punteggio	Punteggio
1.1	cadenza analitica per singolo analizzatore. Indicare il numero n. (di test/h) per dosaggio sieroproteico	Proporzionale	8
1.2	capacità il numero massimo di caricamento campioni "on board" del singolo analizzatore per dosaggio sieroproteico	Proporzionale	7
1.3	Strumento dotato di perforatore dei tappi ("cap piercing")	Tabellare	6
1.4	In caso di metodiche da sangue intero, esecuzione agitazione della provetta per inversione.	Tabellare	6
1.5	Termostatazione dei capillari ad effetto Peltier a contatto diretto	Tabellare	5

1.6	Riconoscimento automatico dei reagenti, tracciabilità con: a. metodo RFID; b. lettore barcode.	Tabellare a step: a. 5; b. 3.	5
1.7	Antisieri, a bordo dell'analizzatore, dotati di tappi perforabili per la tipizzazione delle componenti monoclonali, in completa automazione e senza intervento dell'operatore.	Tabellare	5
1.8	Dosaggio delle varianti emoglobiniche	Tabellare	4
2	Caratteristiche tecniche ed analitiche della strumentazione con tecnologia gel di Agarosio		
2.1	Analizzatore compatto, che raggruppi tutte le fasi analitiche (migrazione, colorazione e lettura) per metodiche su gel di agarosio,	Tabellare	5
2.2	Disponibilità di antisiero anti-DARATUMUMAB, sulla strumentazione offerta	Tabellare	5
3	Assistenza tecnica, supporto specialistico e formazione del personale		
3.1	Piano offerta formativa. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	4
3.2	Tempo di intervento tecnico: risoluzione del guasto < 16 ore solari	Proporzionale inverso	5
3.3	Ulteriori migliorie in linea a quanto previsto nelle caratteristiche minime del lotto. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	5
TOTALE			70

Tabella 6 - Griglia di valutazione della qualità Elettroforesi delle proteine

11.Lotto 7 - Diagnostica molecolare in NGS (Next Generation Sequencing)

Nel presente capitolo sono descritte le:

- caratteristiche di minima della strumentazione da proporre;
- la tabella degli analiti con relativi fabbisogni annui;
- la griglia di valutazione della qualità.

Stante che oggetto del presente lotto riguarda tecniche innovative basate su strumentazioni altamente specialistiche e tecnologicamente avanzate, si richiede di esprimere l'offerta economica composta:

- canone (incluso il service manutentivo) di noleggio per l'apparecchiatura oggetto del presente lotto;
- prezzo di fornitura relativamente agli analisi richiesti.

11.1. Caratteristiche minime della strumentazione

Si richiede, per l'U.O.C. di Patologia Clinica e Biologia molecolare clinica del P.O. Garibaldi Centro, la fornitura di una piattaforma di sequenziamento NGS, con le seguenti caratteristiche:

- un sistema di Next Generation Sequencing (NGS) in grado di garantire l'esecuzione delle seguenti applicazioni: targeted resequencing, sequenziamento di ampliconi, sequenziamento di plasmidi, Small RNA Discovery and profiling, chromatin immunoprecipitation chip-seq, sequenziamenti di piccoli genomi (virus e batteri);
- Sistema con produttività di almeno 10 GB di sequenze, con disponibilità di protocolli paired-end con letture di lunghezza 2x250 bp;
- Capacità di effettuare protocolli in multiplexing con lunghezza variabile delle reads e capacità di generare reads in "single-end" e "paired-end" sullo stesso frammento e rispettiva lunghezza delle reads fino a 600 basi;
- Software per analisi primaria e secondaria completamente integrato che consenta analisi in automatico.

La piattaforma deve permettere la possibilità di unire diversi pannelli offerti in gara nella stessa cartuccia chip di sequenziamento potendo calcolare ad ogni corsa il rapporto in termini di microlitri tra i vari prodotti che si desidera unire tramite un tool informatico, fornito dalla stessa azienda produttrice dei Kit.

Tutte le strumentazioni dovranno essere nuove di fabbrica e non ricondizionate, di ultima generazione, completamente automatizzate, certificate CE-IVD.

Resta inteso che sarà obbligatorio fornire la strumentazione con inclusi i relativi accessori hardware e software (nulla escluso), gruppo di continuità necessari per il corretto funzionamento delle apparecchiature stesse, materiale di consumo strumentale o altro necessario fino alla refertazione.

Inoltre, al fine di automatizzare il processo analitico oggetto della fornitura, si richiede anche la strumentazione di supporto:

- Microcentrifuga per eppendorf 1.5/2 ml;
- Microcentrifuga per eppendorf 100 µl;
- Termoblocco.

11.2. Tabella Analiti

DESCRIZIONE	Fabbisogno Annuo
	U.O.C. Patologia Clinica e Biologia Molecolare P.O. Centro
Kit di sequenziamento NGS per la ricerca, tipizzazione, sottotipizzazione e rilevamento delle mutazioni genomiche indice di farmacoresistenza del virus HIV	50
Analisi di sequenziamento NGS per HBV	50
Analisi di sequenziamento NGS per HCV per la tipizzazione, sottotipizzazione e rilevamento delle mutazioni genomiche indice di farmacoresistenza	40
Analisi di sequenziamento NGS dell'intero genoma SARS-CoV-2, da tampone rinofaringeo per pazienti Covid -19	30
Analisi di sequenziamento NGS di 18 principali bersagli del gene MTBC, associati alla resistenza ai farmaci di prima linea nei target (rilevati) del gene M. tuberculosis complex (MTBC). Parametro necessario all'identificazione dei micobatteri (la maggior parte delle specie di rilevanza clinica) e rivelazione di co-infezioni / co-colonizzazioni con specie distinte.	60
Analisi di sequenziamento NGS del Microbiota, basata sull'amplificazione e sequenziamento delle regioni ipervariabili del 16S rDNA batterico, tramite l'utilizzo di primer degenerati che consentano l'identificazione della maggior parte delle popolazioni batteriche presenti. Regioni ipervariabili V1-V2-V3-V4-V6.	60
Screening prenatale non invasivo (NIPT) di aneuploidie dei cromosomi 13, 18 e 21.	100
Kit per il Sequenziamento del Mycobiota	20

Tabella 7 - Tabella parametri richiesti in NGS

La Ditta aggiudicataria dovrà fornire copia delle schede tecniche e del manuale, per la corretta valutazione delle caratteristiche di minima e qualitative delle strumentazioni; sono, inoltre, richieste le schede di sicurezza

per tutti i reagenti offerti che siano conformi alle norme di sicurezza vigenti. La ditta dovrà fornire relazione sul numero di installazioni su territorio nazionale. Per tutta la durata contrattuale, la ditta aggiudicataria dovrà fornire, senza alcun costo per l'ARNAS, tutto il materiale di consumo necessario all'esecuzione dei test e tutto il necessario per il corretto utilizzo della piattaforma.

11.3. Griglia di valutazione della qualità

Descrizione		Tipologia di Punteggio	Punteggio
1.1	Sistema NGS che utilizzi preferibilmente tecniche di sequenziamento "sequencing by synthesis". L'aggiunta delle basi e la relativa detection devono avvenire ciclo per ciclo, ovvero base per base, anche nel caso di regioni omopolimeriche	Tabellare	6
1.2	Sistema NGS che non richiede l'utilizzo di gas tipo Argon, Azoto ecc. o di altre condizioni stringenti. Es. acqua ultra-pura da affiancare allo strumento	Tabellare	5
1.3	Sistema NGS con amplificazione clonale di tipo "Bridge Amplification" completamente automatizzato all'interno dello strumento stesso, che consenta di selezionare a priori e con precisione la lunghezza desiderata delle sequenze che verranno generate.	Tabellare	6
1.4	Software di interpretazione per HIV resistance Marcato CE-IVD	Tabellare	6
1.5	Software di interpretazione per Microbiota Marcato CE-IVD	Tabellare	5
1.6	Kit Microbiota marcato CE-IVD	Tabellare	6
1.7	Kit per MTB che permetta l'identificazione anche di Micobatteri Atipici	Tabellare	5
1.8	L'esecuzione della preparazione delle librerie per HIV e Microbiota e il successivo caricamento del	Tabellare	5

	sequenziatore deve poter essere effettuato entro la giornata lavorativa.		
1.9	Kit Micobatteri marcato CE-IVD, che possa utilizzare il campione diretto con cariche batteriche minime.	Tabellare	6
1.10	Kit screening prenatale, marcato CE-IVD	Tabellare	5
1.11	Kit HIV marcato CE-IVD	Tabellare	6
1.12	Kit SARS- CoV-2 che permetta il sequenziamento del 99% del genoma.	Tabellare	4
2	Assistenza tecnica, supporto specialistico e formazione del personale		0
2.1	Piano offerta formativa. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	2
2.2	Tempo di intervento tecnico: risoluzione del guasto < 16 ore solari	Proporzionale inverso	3
TOTALE			70

Tabella 8 - Griglia di valutazione della qualità NGS

12.Lotto 8 – Immunoematologia per il Servizio Immunotrasfusionale.

Nel presente capitolo sono descritte le:

- caratteristiche di minima della strumentazione e dei reagenti;
- la tabella degli analiti con relativi fabbisogni annui;
- la griglia di valutazione della qualità.

12.1. Caratteristiche minime della strumentazione

Si richiede la fornitura per la U.O.C. di Immunoematologia e Medicina Trasfusione del P.O. Garibaldi Centro di:

- N.3 strumenti analitici di cui due per il PO Centro ed uno per l'Articolazione Trasfusionale sita presso il PO Nesima, "marchiate" CE-IVD nuove di fabbrica e non ricondizionate, di ultima immissione sul mercato per la ditta fornitrice, ovvero essere conformi alla regola dell'arte, per l'esecuzione di metodiche in colonna formate da schede, con caricamento e processazione in continuo di campioni e reagenti. Le strumentazioni devono essere uno principale ad alta produttività e due di media produttività con funzioni di back-up.

Gli strumenti devono possedere la stessa interfaccia utente, stesso software della strumentazione analitica, stesse caratteristiche operative e identica modalità di interfacciamento al gestionale della UOC (Emonet).

Gli strumenti devono avere le seguenti caratteristiche:

- Modalità di accesso Random, Batch e priorità per le urgenze;
- Capacità di carico campioni a bordo non inferiore a 80, e di almeno 200 schede e 18 flaconi di Emazie (4 gruppo indiretto + 3 Ricerca anticorpi + 11 Pannello identificazione) per lo Strumento ad alta produttività e almeno 40 campioni a bordo e 140 schede per gli strumenti di media produttività;
- Riconoscimento automatico dei barcode dei campioni e reagenti on board con gestione di lotto e scadenze;
- Completa tracciabilità dei dati di tutte le sedute analitiche;
- Esecuzione automatica della titolazione degli anticorpi;
- Visualizzazione e memorizzazione delle immagini di tutte le schede processate;
- Utilizzo h 24/7, per uso intensivo;
- Recupero pozzetti non utilizzati sulle schedine già usate;
- Perforazione ed eliminazione delle totalmente automatizzata, senza l'intervento dell'operatore;
- Assenza di trascinamento;
- Il software degli strumenti deve essere in lingua italiana;
- interfacciamento all'applicativo gestionale del reparto (GPI Emonet);
- reagenti tutti certificati CE-IVD;
- N. 2 stazione manuali (n.1 per il P.O. Garibaldi Centro e n. 1 per il P.O. Garibaldi Nesima) composte da centrifuga "a schedine" ed incubatore, comprensivi di lettori per le schede;
- N° 1 soluzione software web application necessaria per la validazione da remoto degli esami di immunoematologia. La soluzione dovrà essere fornita con dedicata postazione di lavoro da installare presso la sede della U.O.C. sita presso il P.O. Garibaldi Centro. Dovrà essere possibile garantire la validazione attraverso soluzioni in web application per connessione anche esterne alla rete aziendale ARNAS Garibaldi;
- N° 6 stampanti termiche etichettatrice, aventi misura massima etichetta 110 mm, driver compatibili in ambiente windows;
- N. 2 centrifughe stand alone aventi le seguenti caratteristiche:
 - Dimensioni compatte;

- Massima velocità almeno 6.000 rpm;
- Funzione per avviare il timer una volta che la velocità preimpostata è raggiunta per avere dei tempi di centrifugazione perfettamente riproducibili;
- Rampe d'accelerazione e di frenata regolabili indipendentemente;
- Interruttore di arresto di emergenza sul lato frontale dell'apparecchio;
- Riconoscimento automatico del rotore e conseguente limitazione della velocità;
- Rilevatore automatico di sbilanciamento;
- Coperchio a chiusura assistita;
- Rotore per almeno 48 provette da 5/7 ml, oppure almeno 48 provette da 10/15 ml;
- Controllo a microprocessore per almeno 5 programmi a selezione rapida;
- Impostazione tempo di centrifugazione (da 1 a 90 minuti almeno).
- Marcatura CE come dispositivo medico, ai sensi della regola dell'arte.

La ditta dovrà fornire, in lingua italiana, copia delle schede tecniche e del manuale, per la corretta valutazione delle caratteristiche di minima, nonché le schede qualitative delle strumentazioni; sono, inoltre, richieste schede di sicurezza per tutti i reagenti offerti, conformi alle norme di sicurezza vigenti.

Resta inteso che sarà obbligatorio fornire la strumentazione con inclusi i relativi accessori hardware e software (nulla escluso) necessari per il corretto funzionamento delle apparecchiature stesse, nello specifico PC gestionali, stampanti (comprensivi dei materiali di consumo) e gruppo di continuità da collegare alle apparecchiature oggetto della fornitura.

12.2. Caratteristiche di minima dei reagenti

- Schede per gruppo e fenotipo Rh/kell con antisieri predispensati all'interno delle microcolonne;
- Metodiche validate sul sistema proposto secondo quanto previsto dalla vigente normativa per i dispositivi medico diagnostici in vivo CE IVD 2017/746;
- Emazie test pronte all'uso ed allo 0,8%;
- Gestione dei controlli di qualità interni;
- Iscrizione al programma di Verifiche Esterne delle Qualità (VEQ) UK NEQAS, in base ai profili richiesti;
- Controlli di qualità interni CDQ pronti all'uso, con Kit dedicati, approvati dai singoli Servizi, e comunque conformi agli standard SIMTI ultima edizione.

12.3. Tabella Analiti

DESCRIZIONE TEST	Fabbisogno Annuo
Gruppo Diretto (A,B,AB,D,CDE)	25.000
Gruppo diretto con doppio anti D e Kell (AB0/D1/D2/Kell)	4.000
Gruppo Indiretto A1-A2-B-0	25.000
ABO/RH neonati(A-B-AB-D-ctl-DAT)	3.000
Fenotipo Rh(C-c-E-e-K-Ctl)	6.000
Tipizzazione antigene Cellano	600
Ricerca antigene D debole	600
Controllo gruppo ABD	35.000
Ricerca anticorpi irregolari in Coombs a 3 Cellule	12.000
Identificazione anticorpi irregolari (22 cell + 11 in enzima	800
Prove di compatibilità in Coombs	6000
Test di Coombs Diretto con reagente polispecifico	1500
Test di Coombs Diretto con reagente monospecifico	3000
Schede neutre	500
Schede neutre + coombs	200
Eluizione Acida per lo studio dell'eluato	30
Controllo qualità interno per tutti gli strumenti	In abbonamento
Controllo di qualità esterno VEQ (UKNEQAS)	n.1 abbonamento
ANTISIERI LIQUIDI PREVALEMENTEMENTE MONOCLONALI PER UTILIZZO IN AUTOMATICO	
ANTI D	30
ANTI DVI	30
ANTI M	15
ANTI N	15
ANTI S	15
ANTI s	15
ANTI PI	12
ANTI K	15

ANTI Lea	12
ANTI Leb	12
ANTI Fya	15
ANTI Fyb	15
ANTI Jka	15
ANTI JkB	15
ANTISIERI LIQUIDI PER UTILIZZO CON METODICA MANUALE	
ANTI-A	600
ANTI-B	600
ANTI-AB	600
ANTI-D	600
ANTI-CDE	60
Siero anti IgG	30
Albumina bovina al 22%	30
Rh control	60
Bromelina	200 test
Siero anti complemento	12
Siero di Coombs anti-IgG policlonale + anti-C3d-C3b monoclonale	60
Soluzione potenziante	120

Tabella 9 - Analisi Immunematologia

12.4. Griglia di valutazione della qualità

Sistemi automatici per l'esecuzione di metodiche in colonna di Immunoematologia		Tipologia di Punteggio	Punteggio
1.1	Utilizzo di supporti esclusivamente monouso e barcodati per la diluizione automatica dei campioni	Tabellare	3
1.2	Gestione dell'alloggiamento dei reattivi on board attraverso barcode integrato al fine di evitare errori di alloggiamento reattivi	Tabellare	3

1.3	Perforazione automatica delle schedine tramite punzonatori dedicati e barcodati per singola tipologia di schedina.	Tabellare	5
1.4	Uso di antisieri liquidi in associazione con le schedine per la tipizzazione automatica di profili personalizzabili senza spreco di materiale	Tabellare	4
1.5	Numero (n) di punzoni dedicati alla foratura delle schedine	Proporzionale	6
1.6	Verifica automatica dell'integrità di ogni singola colonna di reazione prima dell'utilizzo.	Tabellare	5
1.7	Sensori per il rilevamento di tappi sia per le provette dei campioni che per i reagenti.	Tabellare	5
1.8	Medesimo hardware, rack porta campioni e porta reagenti per i due strumenti (ad alta e media produttività)	Tabellare	3
1.9	Presenza su ogni singolo contenitore primario di schedine, di un indicatore di temperatura con variazione di colore, per la verifica della temperatura delle schedine prima dell'utilizzo, al fine di tracciarne la corretta conservazione ed evidenziando eventuali esposizioni a deviazioni di temperatura tali da alterare il reagente, almeno per le confezioni delle schedine di gruppo diretto AB0	Tabellare	5
1.10	Software di identificazione degli anticorpi completamente integrato in quello di gestione strumentale	Tabellare	5
1.11	Esecuzione di una prova di compatibilità in Coombs a 37° C in un tempo < di 20 minuti, con tecnica di antiglobulina indiretta, comprensivo della fase di incubazione, centrifugazione e lettura del risultato, nel rispetto delle prestazioni in urgenza. Indicare il valore in minuti.	Proporzionale inverso	5

1.12	Completa tracciabilità del processo analitico dall'aspirazione del campione al referto per ciascun test (almeno: volumi dispensati, temperature di incubazione, numero giri centrifuga)	Tabellare	3
1.13	Titolazione automatica degli anticorpi con almeno 10 diluizioni seriali in completa automazione su tutti gli strumenti	Tabellare	3
1.14	Capacità di carico campioni a bordo > 80 (numero)	Proporzionale	3
1.15	Capacità di carico schede > 200 (numero)	Proporzionale	3
1.16	Reagenti: capacità di carico > 18 flaconi di Emazie	Proporzionale	3
2	Assistenza tecnica, formazione del personale e certificazioni		0
2.1	Piano offerta formativa. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	3
2.2	Tempo di intervento tecnico: - risoluzione del guasto < 16 ore solari	Proporzionale inverso	3
TOTALE			70

Tabella 10 - Griglia valutazione sistemi per Immunologia.

13.Lotto 9 – Diagnostica prenatale

Nel presente capitolo sono descritte le:

- caratteristiche di minima della strumentazione e dei reagenti;
- la tabella degli analiti con relativi fabbisogni annui;
- la griglia di valutazione della qualità.

Si richiede la fornitura, per l'U.O.S. di Patologia Clinica del P.O. Garibaldi Nesima, in service, di strumentazioni diagnostiche nuova di fabbrica, marcata CE-IVD, completamente automatizzata, di ultima generazione.

La ditta aggiudicataria dovrà fornire l'installazione e messa in funzione della strumentazione, comprensiva di sistemi di continuità dell'alimentazione elettrica.

La strumentazione dovrà essere costituita da:

- N° 1 analizzatore automatico in grado di determinare Free-BetaHCG, PApP-A e PLGF per lo screening pre-natale di patologia fetali al primo trimestre;
- Software dedicato alla gestione della strumentazione per l'elaborazione dei dati interfacciato con il LIS di laboratorio in modo bidirezionale come da paragrafo specifico.

13.1. Caratteristiche minime della strumentazione e dei reagenti.

- Cadenza analitica minima di 60 test ora;
- Refrigerazione on board per i reattivi;
- Modalità STAT;
- Modalità WOLK-AWAY;
- Analizzatore approvato dalla medicine foundation (FMF).

La ditta dovrà fornire, in lingua italiana, copia delle schede tecniche e del manuale, per la corretta valutazione delle caratteristiche di minima, nonché le schede qualitative delle strumentazioni; sono, inoltre, richieste schede di sicurezza per tutti i reagenti offerti, conformi alle norme di sicurezza vigenti.

Resta inteso che sarà obbligatorio fornire la strumentazione con inclusi i relativi accessori hardware e software (nulla escluso) necessari per il corretto funzionamento delle apparecchiature stesse, nello specifico PC gestionali, stampanti (comprensivi dei materiali di consumo) e gruppo di continuità da collegare alle apparecchiature oggetto della fornitura.

13.2. Tabella Analiti

DESCRIZIONE	Fabbisogno Annuo
	U.O.C. Patologia Clinica P.O. Nesima
PGLF	100
FREE BETA HCG	1000
PAPP-A	1000
CROMOGRANINA	800
COPEPTINA	100
PRO-ADM	200

Tabella 11 - Tabella analiti Biologia prenatale

13.3. Griglia di valutazione della qualità

Descrizione		Tipologia di Punteggio	Punteggio
1.1	Tecnologia: fluorescenza in fase liquida omogenea	Tabellare	6
1.2	Diluizione "intran" completamente automatica su campioni fuori range senza intervento dell'operatore	Tabellare	6
1.3	Identificazione positiva tramite barcode per campioni, lotti, reagenti, registrazione master curva, calibratori e controlli	Tabellare	4
1.4	Presenza di sensori di livello	Tabellare	4
1.5	Rilevamento coaguli	Tabellare	4
1.6	PLGF utilizzo nello screening al primo trimestre per preclampsia, cromosomopatie e marcatura CE annesso al secondo trimestre	Tabellare	6
1.7	PAPP-A utilizzo nello screening al primo trimestre per preclampsia, cromosomopatie e marcatura CE annesso al secondo trimestre	Tabellare	6
1.8	Valutazione di sostanze endogene o esogene eventualmente presenti nel campione (con particolare riferimento alla biotina) che possano interferire nel processo analitico	Tabellare	6
1.9	Tempo di incubazione Free-BetaHCG < 20 min	Proporzionale Inverso	5
1.10	Tempo di incubazione PAPP-A < 20 min	Proporzionale Inverso	5
1.11	Sensibilità analitica. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	4
1.12	Descrivere dettagliatamente la modalità di "produzione rifiuti" a seguito del processo analitico. Varrà valutata positivamente il minor impatto relativamente a tale aspetto	Discrezionale	4

1.13	Programma di gestione del controllo qualità e di archiviazione diretta dei risultati	Tabellare	3
2	Assistenza tecnica, formazione del personale e certificazioni		0
2.1	Piano offerta formativa. Descrivere dettagliatamente	Discrezionale	3
2.2	Tempo di intervento tecnico: - risoluzione del guasto < 16 ore solari	Proporzionale inverso	4
TOTALE			70

Tabella 12 - Griglia di valutazione qualità Diagnostica Prenatale

14. Modalità di presentazione dell'offerta tecnica

Al fine di procedere con un'equa ed obiettiva valutazione è richiesta la redazione di una specifica relazione tecnica (RT), in lingua italiana, al fine di rispondere alla struttura del punteggio assegnabile indicato nel paragrafo precedente.

La RT dovrà essere costituita da apposita raccolta documentale così composta:

- dovrà essere ricompresa in un fascicolo composto da un numero massimo di fasciate in formato A4 pari a 80 (ovvero 40 pagine);
- compilata con stile ARIAL, corpo 11, interlinea singola, margini: 1 cm (superiore, inferiore, sinistro, destro).

Alla RT possono essere "allegati" eventuali ulteriori documenti, a supporto della descrizione delle specificità della proposta di fornitura ovvero esclusivamente:

- Manuali;
- Brochure;
- Schede tecniche di prodotto;
- Riferimenti bibliografici;
- Letteratura scientifica di riferimento.

Tali documenti "allegati", preferibilmente in lingua italiana, dovranno essere inseriti in apposito indice incluso nella relazione tecnica (RT) e gli eventuali riferimenti a questi ultimi dovranno essere puntualmente e specificatamente indicati al fine di favorire una corretta lettura ed interpretazione da parte della Commissione dei dati forniti.

Procedura di affidamento e criteri di aggiudicazione

Il criterio di aggiudicazione scelto è quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 108 del D.lgs. n. 36/2023. Pertanto, la valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:

- Offerta tecnica: punteggio massimo attribuibile **70** punti (P_{OT});
- Offerta economica: punteggio massimo attribuibile **30** punti (P_{OE}).

Il punteggio complessivo finale dell'offerta presentata dal concorrente i -esimo (P_i) sarà pertanto ottenuto sommando il punteggio attribuito all'offerta tecnica con il punteggio attribuito all'offerta economica, come di seguito indicato:

$$P_i = P_{OT_i} + P_{OE_i}$$

Dove:

- P_{OT_i} : il punteggio attribuito all'offerta tecnica i -esima;
- P_{OE_i} : punteggio attribuito all'offerta economica i -esima.

Ai sensi dell'art. 108 del Codice degli Appalti, è prevista una soglia minima di sbarramento pari a 35 punti su 70 punti disponibili. Il concorrente sarà escluso dalla gara nel caso in cui consegua, prima della riparametrazione finale, un punteggio tecnico complessivo inferiore alla predetta soglia (35 punti).

La Commissione, laddove lo riterrà necessario, potrà in sede di valutazione richiedere alle ditte partecipanti eventuali chiarimenti in merito all'offerta presentata ritenuti necessari per una più precisa valutazione della stessa.

14.1. Calcolo punteggi offerta tecnica (P_{OT_i})

Il punteggio dell'offerta tecnica di ciascun concorrente sarà ottenuto sommando i singoli punteggi di tipo *Proporzionale*, *Tabellare* e *Discrezionale* ove presenti nella griglia valutazione come di seguito indicato:

$$P_{OT_i} = \sum_n P_{Tabellare} + \sum_n P_{Proporzionale} + \sum_n P_{Discrezionale}$$

Dove:

- $\sum_n P_{Tabellare}$: somma degli n criteri di tipo *Tabellare* ove presenti nella griglia di valutazione della qualità;
- $\sum_n P_{Proporzionale}$: somma degli n criteri di tipo *Proporzionale* ove presenti nella griglia di valutazione della qualità
- $\sum_n P_{Discrezionale}$: somma degli n criteri di tipo *Discrezionale* ove presenti nella griglia di valutazione della qualità.

Nella fase di calcolo di tutti i punteggi tecnici, sarà preso in considerazione un numero di decimali pari a due. Nel caso di valori offerti e/o calcolati con più di 2 (due) cifre decimali dopo la virgola, si procederà, in automatico, all'arrotondamento. In particolare la seconda cifra decimale verrà arrotondata all'unità superiore, qualora la terza cifra decimale sia pari o superiore a cinque.

14.1.1. Criteri Tabellari

Per la valorizzazione dei punteggi relativi ai criteri di tipo *Tabellare* si rimanda alle indicazioni riportate nella griglia di valutazione della qualità.

L'attribuzione segue la logica del "Sì o No", ovvero della *Presenza o Assenza*, della caratteristica specificatamente richiesta nella descrizione del criterio i-esimo.

14.1.2. Criteri Proporzionali

L'attribuzione dei punteggi di tipo proporzionale segue le seguenti regole di calcolo:

- Per i criteri proporzionali inversi delle griglie di valutazione di cui sopra (nei diversi lotti), sarà concesso il punteggio massimo all'operatore economico avente l'i-esimo parametro/caratteristica minore, e proporzionalmente inferiore per gli altri operatori economici secondo la seguente formula:

$$P_{Proporzionale_i} = \frac{(V_{min} * Pt_i)}{V_i}$$

Dove:

- V_i : è il valore del parametro del concorrente i-esimo del quale si vuole ottenere il punteggio proporzionale;
 - V_{min} : è il più basso valore dichiarato dai concorrenti;
 - Pt_i : costituisce il punteggio attribuibile alla caratteristica i-esima indicato nella griglia di valutazione.
- Per il resto dei criteri proporzionali, sarà concesso il punteggio massimo all'operatore economico avente valore V_i più elevato e inferiore per gli altri, secondo la seguente regola:

$$P_{Proporzionale_i} = \frac{(V_i * Pt_i)}{V_{max}}$$

Dove:

- V_i : è il valore del parametro del concorrente i -esimo del quale si vuole ottenere il punteggio proporzionale;
- V_{max} : è il massimo valore dichiarato dai concorrenti relativo al criterio di interesse;
- P_{tc} : costituisce il punteggio attribuito al criterio i -esimo, indicato nella griglia di valutazione di cui al paragrafo.

14.1.3. Criteri Discrezionali

Per ciascuno dei criteri di valutazione per i quali sia stato assegnato un punteggio di tipo *Discrezionale* sarà attribuito un punteggio, da parte dei Commissari, sulla base del metodo di attribuzione di un coefficiente variabile da zero ad uno in corrispondenza della performance minima o massima realizzata, secondo i criteri appresso indicati e la successiva trasformazione della media dei coefficienti attribuiti ad ogni offerta da parte dei commissari in coefficienti definitivi, in base alla seguente formula:

$$P_{Discrezionale_i} = \sum_n (W_i * V(a)_i)$$

Dove:

- $P_{Discrezionale_i}$: punteggio discrezionale attribuibile al concorrente i -esimo;
- n : numero totale dei requisiti discrezionali presenti nella griglia di valutazione della qualità;
- W_i : peso o punteggio attribuito al singolo requisito i -esimo;
- $V(a)_i$: media dei coefficienti della valutazione dei sub-criteri relativi, assegnati dai singoli commissari variabile tra 0 e 1.

Coefficiente 0:	In caso di "inesistenza", emergente dalla documentazione prodotta, di elementi atti a consentire la valutazione del parametro considerato.
Coefficiente 0,25:	In relazione alle valutazioni espresse, debitamente motivate, dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato, da cui discenda un giudizio di "grave insufficienza" / "basso livello di performance" del requisito/funzione oggetto di valutazione.
Coefficiente 0,35:	In relazione alle valutazioni espresse, debitamente motivate, dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato, da cui discenda un giudizio di "quasi sufficienza" / "mediocre livello di performance" del requisito richiesto.

Coefficiente 0,50:	In relazione alle valutazioni espresse, debitamente motivate, dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato, da cui discenda un giudizio di "sufficienza" del requisito richiesto.
Coefficiente 0,65:	In relazione alle valutazioni espresse, debitamente motivate, dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato, da cui discenda un giudizio di "più che sufficienza" del requisito richiesto.
Coefficiente 0,75:	In relazione alle valutazioni, debitamente motivate, espresse dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato, da cui discenda un giudizio di "discreta" rispondenza del requisito offerto rispetto a quello richiesto.
Coefficiente 0,85:	In relazione alle valutazioni, debitamente motivate, espresse dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato, da cui discenda un giudizio di "buona" rispondenza del requisito offerto rispetto a quello richiesto.
Coefficiente 1:	In relazione alle valutazioni, debitamente motivate, espresse dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato, da cui discenda un giudizio di "ottima" rispondenza del requisito offerto rispetto a quello richiesto.

Qualora nessuno dei concorrenti abbia conseguito il punteggio massimo attribuibile per ciascun sub-criterio, si procederà alla riparametrazione riportando a 1 (valore massimo) la media più alta ottenuta e proporzionando le altre medie provvisorie prima calcolate secondo la seguente formula:

$$P_i * 1 / P_{mig}$$

Dove:

- P_i : media dei coefficienti ottenuta dal concorrente i-esimo preso in esame;
- P_{mig} : la migliore media dei coefficienti.

14.1.4. Sbarramento e riparametrazione finale

Al termine dell'attribuzione del punteggio tecnico la commissione aggiudicatrice incaricata della valutazione delle offerte procederà:

- alla dichiarazione di non ammissibilità alle fasi successive della gara per i concorrenti che non avessero conseguito, prima della riparametrazione finale a 70 punti, un punteggio di almeno 35 punti su 70 punti disponibili;

- alla riparametrizzazione del punteggio totale, qualora nessuno dei concorrenti abbia conseguito il punteggio massimo attribuibile. In tale caso al concorrente che risulti aver conseguito il punteggio più elevato saranno attribuiti 70 punti mentre ai restanti concorrenti sarà attribuito il punteggio in forma proporzionale come riportato di seguito:

$$P_i = 70 / P_{mig}$$

Dove:

- P_i : punteggio tecnico totale conseguito dal concorrente i-esimo preso in esame;
- P_{mig} : miglior punteggio tecnico conseguito dai concorrenti partecipanti.

14.1.5. Calcolo punteggi offerta economica (POEI)

Per l'attribuzione dei punteggi relativi all'offerta economica si rimanda al disciplinare di gara.

15. Prescrizioni generali

15.1. Norme in materie di sicurezza

L'impresa relativamente alle prestazioni connesse alla fornitura dovrà osservare le disposizioni di legge in materia di sicurezza del lavoro dettate dal D. Lgs. 81/2008, nonché le norme vigenti in materia di igiene del lavoro. Ciascun concorrente è obbligato a prendere visione del Documento Unico di Valutazione dei Rischi (DUVRI), predisposto dall'Azienda e facente parte della documentazione di gara.

Tale documento contiene le principali informazioni/prescrizioni che dovranno essere adottate dall'impresa aggiudicataria al fine di eliminare le interferenze in ottemperanza al d.lgs. 81/2008 ed andrà a costituire, dopo la sottoscrizione delle parti, un allegato al contratto.

Non potrà essere iniziata alcuna prestazione del presente appalto se non a seguito dell'azione di cooperazione e coordinamento fra il Responsabile del Servizio di Prevenzione e Protezione dell'Azienda e il Rappresentante dell'impresa aggiudicataria.

Il DUVRI potrà essere integrato su proposta dell'aggiudicatario da formularsi entro 30 giorni dall'aggiudicazione ed a seguito della valutazione dell'Azienda.

Tale documento potrà, inoltre, essere aggiornato, anche su proposta dell'esecutore del contratto, in caso di modifiche di carattere tecnico, logistico o organizzativo incidenti sulle modalità realizzative delle prestazioni connesse alla fornitura.

In generale l'Impresa si obbliga a provvedere, a sua cura, a tutti gli apprestamenti occorrenti, per garantire, in ossequio al d.lgs. 81/2008, la completa sicurezza durante l'esecuzione dell'installazione e l'incolumità delle

persone addette ai servizi stessi e per evitare incidenti e/o danni di qualsiasi natura a persone o cose, assumendo a proprio carico tutte le opere provvisorie ed esonerando di conseguenza l'Azienda da qualsiasi responsabilità.

In particolare l'impresa dovrà dotare il personale di appositi indumenti e di mezzi di protezione atti a garantire la massima sicurezza in relazione alle attività svolte e dovrà adottare tutti i procedimenti e le cautele atte a garantire l'incolumità sia delle persone addette che dei terzi.

Dovrà impartire ai propri dipendenti precise istruzioni sui rischi specifici esistenti negli ambienti interessati al servizio e presentare al Responsabile del Servizio di Prevenzione e Sicurezza dell'Azienda la documentazione prevista dal d.lgs. 81/2008 entro 30 giorni dall'avvio dell'appalto.

L'ARNAS Garibaldi ha facoltà di effettuare gli opportuni accertamenti in merito e di sospendere i pagamenti qualora riscontrassero irregolarità imputabili alla ditta.

15.2. Obbligo della ricognizione dei luoghi

Il sopralluogo presso i locali cui dovrà essere eseguita la fornitura è obbligatorio, tenuto conto che è necessario che le offerte vengano formulate, ai sensi dell'art. 92, comma 1 del Codice, soltanto a seguito di una visita dei luoghi. La mancata effettuazione del sopralluogo è causa di esclusione dalla procedura di gara.

Il sopralluogo dovrà essere concordato obbligatoriamente mediante PEC da indirizzare a: provveditorato@arnasgaribaldi.it.

Al termine del sopralluogo verrà redatto apposito verbale da allegare alla documentazione amministrativa per la partecipazione alla gara.

La richiesta di sopralluogo deve riportare i seguenti dati dell'operatore economico: nominativo del concorrente; recapito telefonico; recapito indirizzo e-mail; nominativo e qualifica della persona incaricata di effettuare il sopralluogo come da modello allegato.

Il sopralluogo può essere effettuato dal rappresentante legale/procuratore/direttore tecnico in possesso del documento di identità, o da soggetto in possesso del documento di identità e apposita delega munita di copia del documento di identità del delegante. Il soggetto delegato ad effettuare il sopralluogo non può ricevere l'incarico da più concorrenti.

In caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario già costituiti, GEIE, aggregazione di imprese di rete e, se costituita in RTI, in relazione al regime della solidarietà di cui all'art. 68, comma 9, del Codice, tra i diversi operatori economici, il sopralluogo può essere effettuato da un rappresentante legale/procuratore/direttore tecnico di uno degli operatori economici raggruppati, aggregati in rete o consorziati o da soggetto diverso, purché munito della delega del mandatario/capofila.

In caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti, aggregazione di imprese di rete non ancora costituita in RTI, il sopralluogo è effettuato da un rappresentante legale/procuratore/direttore tecnico di uno degli operatori economici raggruppati, aggregati in rete o consorziati o da soggetto diverso, purché munito della delega di tutti detti operatori.

In alternativa l'operatore raggruppando/aggregando/consorziando può effettuare il sopralluogo singolarmente. In caso di consorzio di cui all'art. 65, comma 2, lett. b) e d) del Codice il sopralluogo deve essere effettuato da soggetto munito di delega conferita dal consorzio oppure dall'operatore economico consorziato indicato come esecutore.

La mancata allegazione della presa visione dei luoghi oppure del certificato rilasciato dalla stazione appaltante attestante la presa visione dello stato dei luoghi in cui deve essere eseguita la prestazione è sanabile mediante soccorso istruttorio ex art. 101 del Codice.

15.3. Consegna ed installazione

Le prestazioni relative alla consegna ed installazione delle apparecchiature dei lotti si intendono incluse nel prezzo offerto dall'aggiudicatario per l'esecuzione della fornitura e comprendono ogni prestazione, onere e spesa che si renda all'uopo necessaria, nulla escluso al fine della corretta funzionalità dell'apparecchiatura.

Dette prestazioni comprendono, a solo titolo esemplificativo e non esaustivo, imballo, trasporto, carico e scarico, facchinaggio, consegna al piano, installazione e posa in opera, asporto dell'imballaggio, compresa la pulizia dei luoghi di lavoro successivamente all'installazione; installazione, compresi i necessari collegamenti, verifiche tecniche post installazione, collaudo, messa in funzione dell'apparecchiatura, adeguata istruzione degli operatori sanitari destinati ad utilizzare l'apparecchiatura (opportunamente documentata) ed ogni altra prestazione accessoria alla consegna, nessuna esclusa.

L'aggiudicatario dovrà eseguire la consegna ed installazione di tutte le apparecchiature entro il termine indicato nella propria offerta e, in ogni caso, entro 60 giorni naturali e consecutivi dal ricevimento dell'ordinativo di fornitura, pena l'applicazione delle relative penali. Alla scadenza del termine sopra indicato tutte le apparecchiature dovranno essere consegnate ed installate, pronte all'uso, al fine dell'espletamento del necessario collaudo.

Resta inteso che ad insindacabile giudizio della stazione appaltante, per sopraggiunte esigenze tecniche, operative e/o organizzative funzionali, senza l'aggravio di alcun costo per questa ARNAS, la fornitura potrà essere posticipata a data da destinare previa opportuna comunicazione scritta.

Le apparecchiature saranno consegnate unitamente al manuale d'uso in duplice copia cartacea in lingua italiana e su supporto elettronico, e alle certificazioni di conformità (ed anche di sistema).

Al termine delle operazioni di consegna, l'aggiudicatario dovrà procedere alle operazioni relative all'installazione delle apparecchiature consegnate, ivi compresa quella di collegamento alla rete elettrica ed ogni altra utenza necessaria al funzionamento presso i locali indicati dall'Amministrazione.

La consegna della fornitura si intende accettata con riserva, sino all'espletamento di tutte le operazioni di collaudo con esito positivo.

La ditta aggiudicataria è tenuta a consegnare il sistema/i offerto/i in sede di gara. Qualora nel range temporale dalla conclusione della gara alla installazione e collaudo dei dispositivi, la ditta aggiudicataria immetta sul mercato un nuovo sistema, ovvero l'aggiornamento del sistema offerto, è tenuta, previo parere congiunto da parte della stazione appaltante senza alcun costo aggiuntivo, a consegnare il nuovo sistema ovvero l'aggiornamento del sistema offerto.

La consegna e l'installazione dei dispositivi dovranno essere preventivamente concordati con il Direttore dell'Esecuzione e dovranno essere eseguite come da indicazioni impartite dall'Azienda, nel rispetto dell'attività sanitaria e senza interferire con essa in alcun modo, ivi compreso, qualora richiesto dall'Azienda, con attività al di fuori del normale orario di lavoro (anche notturno e nei festivi).

Non sono disponibili magazzini, pertanto la consegna e l'installazione dovranno essere contestuali.

I dispositivi dovranno essere consegnati "chiavi in mano", dotati di tutti gli accessori e quanto necessario per il rispetto delle norme vigenti e senza nessun onere aggiuntivo rispetto a quanto previsto in offerta. Si intende compreso nell'importo offerto dalla Ditta concorrente anche l'importo per l'esecuzione a regola d'arte di tutti i lavori, forniture, prestazioni ed oneri necessari, nessuno escluso, per l'installazione a regola d'arte delle apparecchiature fornite.

I dispositivi dovranno essere consegnati installati e collaudati a cura e spese della ditta aggiudicataria almeno entro quanto richiesto dalla stazione appaltante, ovvero entro quanto dichiarato ed offerto nel cronotempogramma in sede di gara, qualora migliorativo.

Qualora il materiale non corrispondesse a quanto specificatamente aggiudicato, sarà respinto alla Ditta aggiudicataria che dovrà sostituirlo con altro avente le caratteristiche richieste da questa ARNAS rimanendo immutati i termini di scadenza e le eventuali penali per ritardata consegna di cui all'ordine originario.

Il montaggio delle macchine ed ogni altro onere di installazione sono a carico della Ditta fornitrice, inclusi gli adeguamenti dei locali qualora necessari per una corretta installazione ai sensi delle normative vigenti.

Durante il periodo di montaggio ed installazione delle macchine, la Ditta dovrà inviare in luogo, personale tecnico specializzato che dovrà fornire al personale dell'Azienda Ospedaliera i necessari chiarimenti in merito al loro uso e manutenzione, nonché disegni esecutivi per l'allacciamento delle macchine alle varie fonti energetiche/impiantistiche.

15.4. Ritiro e smaltimento apparecchiature

La ditta aggiudicataria dovrà farsi carico delle attività di ritiro (con relativa sanificazione e smontaggio) e smaltimento, secondo la normativa vigente, delle apparecchiature di proprietà di questa ARNAS oggetto dei lotti di cui sopra.

Tutte le attività di smontaggio e ritiro dovranno avvenire secondo le prescrizioni del fabbricante, ovvero secondo i requisiti essenziali di sicurezza previsti in manuale d'uso.

15.5. Collaudo ed Accettazione

Riguardo la fornitura, il collaudo verrà effettuato in contraddittorio con il personale del Servizio Ingegneria Clinica, personale della UU.OO. destinatarie dei beni e della Farmacia di questa ARNAS, ognuno per le proprie competenze.

Le prove di accettazione, funzionali all'autorizzazione in uso clinico delle apparecchiature, verranno eseguite dopo che il Fornitore avrà notificato l'avvenuta ultimazione delle operazioni di installazione ed il completamento della fornitura. Si intende che a tale data le apparecchiature dovranno essere completamente funzionanti e pronte all'uso clinico.

Le apparecchiature oggetto della fornitura dovranno risultare conformi alle caratteristiche tecniche dichiarate dal Fornitore nell'ambito dell'offerta.

Le prove di accettazione, oltre ad accertare la corretta installazione ed il perfetto funzionamento delle apparecchiature e delle relative attrezzature, dovranno accertare:

- la completezza della fornitura e della corrispondenza all'offerta;
- la fornitura dei documenti richiesti.

Solo se le prove di accettazione avranno avuto esito favorevole e verrà data l'autorizzazione al commissioning e quindi all'uso clinico delle apparecchiature e si potrà procedere, pertanto, al training del personale ed alle successive fasi di utilizzazione della macchina.

Le verifiche in uso clinico saranno effettuate dai Direttori delle UU.OO. destinatarie dei beni o loro delegati. Tali verifiche potranno eventualmente essere realizzate anche in collaborazione con un Rappresentante del Fornitore.

Il Fornitore dovrà preventivamente fornire (tramite i corsi di formazione e addestramento) tutte le informazioni necessarie circa la gestione e l'utilizzo corretto e sicuro delle apparecchiature e dei relativi accessori (D.Lgs. 81/08 e s.m.i.).

Sarà a carico del Fornitore fare eseguire tutti i controlli, le verifiche, le prove di funzionamento che l'Azienda riterrà opportuno richiedere in ordine all'accertamento della qualità dei materiali impiegati e al corretto funzionamento di quanto oggetto della fornitura.

In sede di collaudo dovranno essere prodotte e consegnate all'Azienda anche le seguenti dichiarazioni:

- verbale di collaudo, incluse le verifiche, prove e misure strumentali di sicurezza, eseguite al termine dell'installazione ed i relativi esiti riscontrati;
- manuale d'uso e manutenzione (service);
- registro di manutenzione e avvertenze (incluso il calendario delle attività programmate);
- dichiarazione di piena conformità dei componenti forniti ai requisiti di buona tecnica e alle norme vigenti in materia di sicurezza, allegando le relative certificazioni;
- dichiarazione di conformità alla regola dell'arte.

Il verbale di collaudo sarà sottoscritto dai Direttori competenti delle UU.OO. destinatarie o da loro incaricati, ciascuno per le parti di propria competenza.

A seguito del superamento del collaudo funzionale, il Direttore dell'esecuzione preso atto delle risultanze delle prove di accettazione e dell'installazione e funzionamento delle apparecchiature, verificherà il rispetto delle condizioni, modalità, termini e prescrizioni del contratto ed accerterà, redigendo apposito verbale, che i dati risultanti dalla contabilità e dai documenti giustificativi corrispondano tra loro e con le risultanze di fatto, in caso contrario metterà per iscritto le modifiche da effettuarsi, a cura e spese del Fornitore, in un tempo assegnato.

Il fornitore o suo rappresentante saranno invitati a presenziare alle attività di collaudo e verifica di conformità. In caso di verifica di conformità con esito negativo l'Azienda tratterà l'importo del deposito cauzionale e riterrà risolto in tronco il rapporto senza dover corrispondere alcunché, né per l'assistenza tecnica fornita, né tanto meno per l'apparecchiatura installata che dovrà essere ritirata a cura e spese del Fornitore stesso salvo il risarcimento di ulteriori danni.

Il Direttore dell'esecuzione rilascerà il certificato di verifica di conformità qualora risulti che il fornitore abbia completamente e regolarmente eseguito le prestazioni contrattuali. È comunque fatta salva la responsabilità del fornitore per eventuali vizi o difetti anche in relazione a parti, componenti o funzionalità non verificabili in sede di verifica di conformità.

La data del verbale del superamento positivo della verifica di conformità costituirà la data di decorrenza della garanzia.

15.6. Documentazione dei prodotti forniti

Dovrà essere obbligatoriamente garantita la disponibilità di manuali d'uso e di service dei prodotti forniti. Tale documentazione dovrà essere cartacea e su supporto digitale, redatta in lingua italiana. Dovrà essere garantita la disponibilità dei manuali di service (detti anche manuali di servizio e di manutenzione): tale documentazione potrà essere anche in lingua inglese e potrà essere fornita anche su supporto digitale.

15.7. Formazione

È indispensabile un'adeguata formazione e supporto per l'avviamento e la messa a regime di quanto offerto, anche in ottemperanza a quanto previsto dal D.lgs. 81/08, art. 73 e s.m.i.

È compresa nel prezzo della fornitura l'esecuzione dei corsi di istruzione del personale, al quale verrà fornito materiale formativo di supporto.

Le modalità ed i tempi di esecuzione dei corsi dovranno essere concordati e approvati dai responsabili delle UU.OO. coinvolte.

Il piano di formazione e addestramento dovrà prevedere:

- un corso per la formazione di tecnici del servizio delle UU.OO. interessate per l'effettuazione delle attività di manutenzione ordinaria ed utilizzo dei dispositivi forniti, come da prescrizione del fabbricante;
- un corso di formazione presso l'Azienda contraente, rivolto a tutti gli operatori dei servizi (personale amministrativo, infermieristico, tecnico e medico), allo scopo di addestrare tale personale all'utilizzo sicuro e appropriato di tutte le apparecchiature ed i sistemi software acquisiti.

L'effettivo svolgimento di tutte le attività previste nei piani di formazione dovrà essere documentato mediante la presentazione di certificazioni di partecipazione da parte degli operatori interessati; la mancata presentazione di tale documentazione verrà considerata motivo di non rispondenza ai requisiti di collaudo.

I corsi di formazione previsti dovranno aver luogo prima del termine del collaudo di accettazione.

Il piano presentato dovrà essere in ogni caso approvato dai responsabili delle UU.OO., e al più sarà modificabile a seconda delle esigenze organizzative.

I corsi di formazione dovranno essere previsti durante tutto il periodo di assistenza full-risk, qualora in tale periodo vengano effettuati aggiornamenti ai sistemi forniti.

Qualora, durante il periodo di garanzia, si rilevassero carenze formative o si verificasse la necessità di formare all'uso personale aggiuntivo, la Ditta Aggiudicataria dovrà provvedere gratuitamente ad eseguire nuovi corsi di formazione opportunamente concordati con le UU.OO. interessate.

Inoltre, la Ditta Aggiudicataria dovrà, se richiesto, affiancare proprio personale tecnico esperto al personale dell'Azienda Ospedaliera, in tempi compatibili con le necessità dell'UOC interessata, per:

- Avviare l'attività legata all'uso del nuovo dispositivo;
- Supplire ad eventuali carenze formative;
- Aggiornare il personale su modalità innovative o migliorative di gestione ed uso dei dispositivi;
- Fornire supporto a personale non ancora formato.

Qualora la Ditta Aggiudicataria non rispettasse tale impegno, l'Azienda Ospedaliera si riserva la facoltà di applicare le penali.

15.8. Garanzia e Manutenzione

Il Fornitore dovrà impegnarsi a fornire un servizio di manutenzione full risk (nella formula "tutto incluso, nulla escluso"), incluso l'uso improprio e/o danni accidentali, per tutta la durata del contratto di service su tutto quanto fornito ed installato, nessun componente/apparecchiatura/accessorio escluso H24 (inclusi i festivi).

Il servizio di manutenzione full risk, dovrà contemplare i seguenti servizi minimi:

- Tarature/certificazioni di tutti i componenti/accessori/dotazioni strumentali fornite, come da prescrizione fabbricante e norme tecniche vigenti;
- manutenzione predittiva, ossia il monitoraggio delle condizioni di funzionamento del sistema con eventuali correzioni che precedono il fermo macchina;
- manutenzione preventiva programmata con periodicità e modalità definite secondo quanto previsto dal piano di manutenzione del costruttore delle apparecchiature. All'inizio di ogni anno contrattuale il Fornitore dovrà concordare con responsabile delle UU.OO. interessate il calendario delle manutenzioni preventive. Tale calendario dovrà essere trasmesso al Servizio di Ingegneria Clinica Aziendale per opportuna validazione;
- manutenzione correttiva (illimitati interventi su chiamata), comprendente tutte le parti di ricambio, anche quelle soggette ad usura oggetto dell'intervento stesso, avente i seguenti tempi di intervento minimi:
 - primo intervento ispettivo/diagnostico, effettuabile anche in tele-assistenza operativa ove possibile, entro 4 ore solari dalla segnalazione telefonica/mail del malfunzionamento riscontrato (incluso i festivi);

- ripristino funzionale entro e non oltre le 16 ore solari dalla chiamata (festivi inclusi). Sono compresi in tale range orario anche i tempi di approvvigionamento della ricambistica necessaria al ripristino funzionali e della manodopera necessaria. In circostanze di carattere eccezionale (adeguatamente documentato) tale limite può essere esteso comunque non oltre 36 ore solari dall'apertura della chiamata e comunque previa opportuna comunicazione al Direttore della UU.OO. interessate e Servizio di Ingegneria Clinica Aziendale.

Per ciascun intervento di manutenzione (predittiva, preventiva e correttiva) dovrà essere eseguito con la supervisione ed il controllo del Servizio di Ingegneria Clinica, rilasciando un rapporto tecnico di lavoro firmato dal tecnico esecutore del Fornitore e controfirmato dal Referente del Reparto o da un suo delegato. Copia del rapporto tecnico controfirmato dal Referente del Reparto dovrà anche essere inoltrata in formato elettronico e cartaceo al Referente del Servizio Ingegneria Clinica per alimentare il libretto macchina ai sensi della normativa vigente.

15.9. Aggiornamenti tecnologici

In qualunque momento, durante il corso del rapporto contrattuale, a totale carico della ditta aggiudicataria, la stessa si impegnerà a sostituire i sistemi diagnostici in uso con strumentazione di nuovo tipo immessa sul mercato.

Non saranno presi in considerazione aumenti dei prezzi di aggiudicazione.

L'aggiudicatario, per tutta la durata della garanzia offerta, dovrà dunque prevedere e provvedere a tutti gli aggiornamenti tecnologici, informativi ed informatici rilasciati (nulla escluso) dalla casa produttrice per quanto attiene alla fornitura di che trattasi. Tutti gli oneri saranno a carico del Fornitore.

In caso di aggiornamento tecnologico, dovrà essere preventivamente effettuata comunicazione al Responsabile delle UU.OO. interessate al fine di coordinare e concordare le attività di che trattasi.

16. Servizi connessi

16.1. Trasporto e consegna

Le attività di trasporto e consegna dei prodotti oggetto della fornitura dovranno essere effettuate a cura, rischio e spese del Fornitore nei locali indicati da questa ARNAS nei singoli Ordinativi di Fornitura con mezzi idonei. Per lo scarico del materiale il Fornitore non potrà avvalersi del personale e dei mezzi dell'Azienda richiedente. Ogni operazione dovrà essere eseguita dal Fornitore, ovvero dal corriere incaricato della consegna.

La merce dovrà essere consegnata:

- franco magazzino compratore, nelle quantità e tipologie descritte nell'Ordinativo di fornitura;
- entro il termine massimo di 15 giorni dalla data di ricezione dell'Ordinativo di Fornitura, salvo diverso accordo fra le parti anche per la gestione di eventuali urgenze. Nel caso in cui il Fornitore non proceda alla consegna dei prodotti nel suddetto termine, l'Amministrazione, previa comunicazione scritta al Fornitore, può procedere ad applicare delle penali specifiche.

La ditta concorrente è consapevole di dover fornire ad Azienda Sanitaria Pubblica e pertanto non potrà addurre pretesti di qualsiasi natura, compreso il ritardato pagamento, per ritardare o non ottemperare, in tutto o in parte, alla prestazione oggetto del presente documento.

I documenti di trasporto devono obbligatoriamente indicare:

- luogo di consegna della merce, che deve corrispondere a quello riportato nell'ordinativo di fornitura;
- numero e data di riferimento dell'ordinativo di fornitura;
- prodotti consegnati con indicazione del codice fabbricante e relativo quantitativo;
- numero lotto di produzione dei singoli prodotti;
- data di scadenza.

La firma posta da personale incaricato da questa ARNAS su tale documento attesta la mera consegna; in ogni caso l'Azienda avrà sempre la facoltà di verificare l'effettiva rispondenza delle quantità e qualità dei prodotti consegnati rispetto a quanto previsto nell'ordinativo di fornitura.

16.2. Resi

Nel caso di difformità qualitativa (a titolo esemplificativo e non esaustivo, errata etichettatura, assenza di integrità dell'imballo e confezionamento, prodotti non correttamente trasportati, prodotti con nome commerciale/codice fabbricante diverso da quello offerto) e/o quantitativa (in eccesso) tra l'ordinativo di fornitura e quanto consegnato dal Fornitore, anche se rilevate a seguito di verifiche e utilizzi successivi, che evidenzino la non conformità tra prodotto richiesto e consegnato, l'Azienda invierà al Fornitore una contestazione scritta (a mezzo fax, mail o pec) attivando la pratica di reso secondo quanto disciplinato ai paragrafi successivi. Nel caso in cui i prodotti resi siano già stati fatturati, il Fornitore dovrà procedere all'emissione della nota di credito. Le note di credito dovranno riportare indicazioni della fattura a cui fanno riferimento e del numero progressivo assegnato all'ordinativo di fornitura.

Nel caso in cui si rilevi che la quantità dei prodotti conformi consegnati sia inferiore alla quantità ordinata, l'Amministrazione invierà una contestazione scritta (a mezzo fax, mail o pec) al Fornitore che dovrà provvedere ad integrare l'ordinativo: la consegna sarà considerata parziale, con conseguente facoltà di

applicazione delle penali per mancata consegna di cui al paragrafo specifico fino alla consegna di quanto richiesto e mancante.

16.3. Controllo quantitativo e qualitativo delle forniture di reagenti e materiali di consumo

Il controllo quantitativo (almeno per quanto concerne il numero di colli) sarà effettuato al momento di ogni consegna, in contraddittorio con il fornitore.

Agli effetti della fatturazione, la quantità sarà esclusivamente quella accertata presso i magazzini destinatari della fornitura, secondo quanto indicato sugli ordinativi di acquisto e dovrà essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore.

Resta inteso che, ai fini del controllo quali-quantitativo della merce, la firma per ricevuta, rilasciata al momento della consegna, non impegnerà l'Azienda se non come accettazione della quantità ricevuta. L'Azienda si riserva il diritto di verificare la corrispondenza quali-qualitativa in sede di effettivo utilizzo della merce consegnata e di comunicare successivamente le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni, per iscritto. L'accettazione delle merci da parte del personale incaricato non solleva pertanto la Ditta aggiudicataria dalle responsabilità per le proprie obbligazioni in relazione ai vizi apparenti od occulti riscontrati all'atto del consumo.

I prodotti che presenteranno difetti o discordanze saranno tenuti a disposizione della Ditta fornitrice e restituiti anche se tolti dal loro imballaggio originario e la Ditta stessa dovrà provvedere alla loro sostituzione, entro 3 giorni consecutivi (esclusi i festivi) dalla comunicazione della contestazione, con materiale idoneo.

In ogni momento a cura dei competenti servizi dell'Azienda, potrà essere verificata la corrispondenza delle caratteristiche tecniche proprie dei prodotti consegnati con le specifiche tecniche dichiarate dalla Ditta aggiudicataria.

Le spese per le analisi qualitative saranno a carico della Ditta aggiudicataria qualora le caratteristiche rilevate risultassero difformi da quelle offerte. La Ditta aggiudicataria dovrà sostituire anche in questo caso i prodotti forniti, entro 3 giorni consecutivi, (esclusi i festivi) con altri aventi i requisiti richiesti.

L'Azienda non assume in proprio alcuna responsabilità per il deperimento o la perdita della merce respinta ma non ritirata dalla Ditta aggiudicataria.

L'Azienda si riserva la facoltà di verificare periodicamente, nel corso della validità contrattuale, il rispetto del costo a test e degli standard di resa dichiarati dal fornitore in sede di offerta. A tal fine si procederà a riscontrare il numero di determinazioni eseguite in rapporto ai reattivi ed al materiale di consumo impiegati. Gli esiti di

tale verifica verranno notificati al fornitore e verranno considerati ad ogni fine contrattuale e di controllo del fatturato.

16.4. Monitoraggio e reportistica

Il Fornitore deve inviare all'Azienda (sette Provveditorato) su base trimestrale, entro il giorno 15 del mese successivo al trimestre di riferimento, i dati riassuntivi relativi alle forniture effettuate.

L'Azienda può richiedere al Fornitore l'elaborazione di report specifici in formato elettronico e/o in via telematica.

In particolare i report trimestrali, da inviare in formato file .xls tramite posta elettronica all'indirizzo provveditorato@aransgaribaldi.it, devono contenere almeno le seguenti informazioni:

- codice articolo e descrizione del Prodotto;
- amministrazione contraente (ragione sociale);
- numero confezioni ordinate, quantità, con relativo importo;
- eventuali penali applicate dall'amministrazione contraente;

e ogni altra informazione richiesta da questa ARNAS.

17. Penali

17.1. Penalità relative alla fase di avvio dell'installazione, collaudo e messa in funzione

- Mancata o incompleta e/o non corretta installazione dei dispositivi elettromedicali offerti, nei modi e nei tempi prescritti nel presente documento;
- Mancata predisposizione e trasmissione al servizio di ingegneria clinica Aziendale (SIC) del calendario provvisorio delle attività programmate;
- Mancata adozione di tutte le misure organizzative e tecniche necessarie al corretto avvio dello svolgimento della fornitura e dei servizi connessi;
- Mancata o non sufficiente partecipazione ad incontri informativi preliminari e di coordinamento con i responsabile/referenti della Stazione Appaltante, in merito all'organizzazione della fornitura e dei servizi connessi ed alle procedure utilizzate.

Per ciascuna delle precedenti ipotesi di inadempimento delle prestazioni contrattuali, e cioè per le ipotesi in cui le attività sopra descritte non vengano prestate dall'assuntore e/o vengano prestate in violazione dei tempi, condizioni, termini e modalità richieste nel Capitolato tecnico, sempre che il fatto non sia imputabile alla Stazione Appaltante verrà applicata una penale pari a:

- euro 250,00 relativamente ad ogni violazione e per ogni giorno solare di ritardo accumulato nel completamento delle prestazioni sopra indicate nel rispetto delle condizioni contrattuali;
- qualora il ritardo dovesse superare il 10° giorno solare, la penale da applicare sarà pari ad euro 500,00 per ogni ulteriore giorno solare di ritardo accumulato;
- qualora il ritardo dovesse perdurare oltre il 30° giorno solare, lo stesso verrà considerato grave inadempienza contrattuale e, quindi, possibile causa di risoluzione in danno.

17.2. Per i materiali diagnostici

In caso di mancata rispondenza della merce ai requisiti richiesti, l'ARNAS la respingerà al fornitore, che dovrà provvedere a sostituirla entro tre giorni.

Per ogni giorno solare di ritardo sulle consegne e con riserva degli eventuali ulteriori danni, si applica quanto previsto ai sensi dell'art. 126 D.lgs 36/2023 al paragrafo del Capitolato speciale di gara cui si rinvia.

L'importo di tale penale verrà recuperato all'atto di emissione del mandato di pagamento delle fatture.

Oltre il 10° (decimo) giorno solare di ritardo, l'ARNAS avrà diritto di risolvere il contratto.

L'Azienda si riserva la facoltà di risolvere il contratto dopo 2 (due) contestazioni scritte relative alla fornitura e/o se si dovessero riscontrare modifiche (documentate) delle caratteristiche dei reattivi con compromissione della sicurezza dei risultati.

17.3. Per la strumentazione

La Ditta aggiudicataria è tenuta a prestare la necessaria assistenza tecnica rispettando rigorosamente le condizioni e i tempi di intervento dichiarati nell'offerta.

Per ogni giorno solare di ritardo sugli interventi e per ogni giorno solare di fermo macchina superiori a quelli previsti, l'ARNAS potrà applicare una penale fino a euro 1.000,00, oltre al risarcimento di ulteriori danni.

L'importo di tale penale verrà recuperato all'atto di emissione del mandato di pagamento delle fatture.

Oltre il 5° (quinto) giorno solare di ritardo, l'Amministrazione avrà il diritto di risolvere il contratto.

17.4. Ulteriori inadempimenti

L'Azienda si riserva la facoltà di applicare una penale fino a un massimo di € 1.000,00 per ogni violazione e/o inadempimento degli obblighi contrattuali previsti nel presente allegato tecnico, non eliminati a seguito di contestazione scritta dell'Azienda.

Presidente commissione tecnica progettuale	Firma
Dott.ssa Giuseppina Fassari	_____
Membri commissione tecnica progettuale	Firma
Dott.ssa Concettina Di Naso	_____
Dott.ssa Patrizia Quattrocchi	_____
Dott.ssa Cristina Pittella	_____
Dott. Sebastiano Fabio Garozzo	_____
Il Validatore	Firma
Ing. Pasquale Casillo	_____

AQ 13 potere negoziare

Procedura telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in “service”, di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 6° mesi, per l’UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l’UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi Nesima e per l’UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili – CIG vari.

CAPITOLATO SPECIALE

1 - Premessa

Il presente Capitolato disciplina l'esecuzione della fornitura in oggetto ad integrazione di quanto previsto nel Capitolato tecnico e nel Disciplinare di gara regolandone gli aspetti amministrativi, tecnici e organizzativi.

Nel corpo del presente capitolato speciale si intende con il termine:

- "Fornitore": Il singolo aggiudicatario (impresa, raggruppamento temporaneo o consorzio di imprese) della procedura di gara di cui in premessa, che, conseguentemente, sottoscrive il relativo contratto impegnandosi a quanto ivi previsto;
- "Amministrazione Contraente-Ente": l'Arnas Garibaldi;
- "Ordinativo di fornitura": si intende l'ordine di esecuzione della fornitura, da inoltrarsi a mezzo fax o posta elettronica certificata, con cui l'Amministrazione dà esecuzione al contratto e che dettaglia almeno, di volta in volta, la quantità e tipologia di prodotto che l'Azienda intende acquistare dall'Operatore economico nonché il luogo di consegna, l'indicazione del direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) ed i riferimenti per la fatturazione;
- Verbale della "Verifica di conformità": Documento redatto dal Fornitore e controfirmato dall'Amministrazione, a seguito della verifica delle forniture, per il rispetto delle prescrizioni del Capitolato Tecnico, Capitolato Speciale, dei rispettivi allegati e di tutta la documentazione sottoscritta dalle parti in fase di stipula del Contratto e dell'Ordinativo di Fornitura;
- "Servizi connessi": si intende i servizi connessi ed accessori alla fornitura del prodotto, compresi nel prezzo unitario, Iva esclusa, offerto in sede di gara;
- "giorni lavorativi": si intendono tutti i giorni dell'anno esclusi sabati, domeniche e festivi.

2 - Oggetto della fornitura

Oggetto del presente contratto è la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e dei relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare PO Garibaldi Centro, l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia, articolata in n. 9 lotti, ciascuno unico ed indivisibile.

I quantitativi specificati indicati nel Capitolato tecnico rappresentano il presumibile fabbisogno in ragione annua, hanno valore indicativo e non tassativo. Sono stati determinati tenendo conto dei fabbisogni presunti durante tutto l'arco di durata del contratto, in ragione annuale. Tali valori, stimati e puramente indicativi, sono forniti al fine di consentire opportune valutazioni dei Fornitori nella formulazione dell'offerta.

Si precisa che per i lotti composti le basi d'asta indicate si riferiscono al totale del kit o del sistema completo di ogni componente.

La fornitura dei consumabili è in somministrazione e verrà eseguita a seguito di emissione di ordinativi di fornitura sino alla concorrenza dell'importo complessivo del contratto. Non sono ammessi ordini minimi di fornitura.

Ai fini della presentazione dell'offerta, è vincolante la rispondenza delle caratteristiche del prodotto offerto alla descrizione ed alle caratteristiche tecniche minime indicate per ciascun prodotto nel Capitolato tecnico.

Nel corso di tutta la durata del Contratto, il Fornitore aggiudicatario è obbligato a fornire il medesimo prodotto indicato nell'offerta in sede di gara per quanto attiene alla descrizione, alle caratteristiche tecniche, al nome commerciale e/o al codice prodotto. Non sarà pertanto ammessa la sostituzione di prodotti con altri ritenuti dal Fornitore equivalenti con nome commerciale e/o codice prodotto differenti se non autorizzati espressamente da questa Azienda Garibaldi.

I diagnostici ed altri prodotti oggetto della presente fornitura devono possedere, a pena di esclusione dalla gara:

- le caratteristiche tecniche minime di cui al Capitolato tecnico;
- essere conformi alle normative vigenti in campo nazionale e comunitario, per quanto concerne l'autorizzazione alla produzione, alla registrazione banca dati e repertorio vigenti in materia, importazione, ed immissione in commercio;
- essere provvisti di marchi CE;
- essere apposti in idonee scatole in modo tale da non pregiudicarne il contenuto.

È consentita l'equivalenza funzionale dei prodotti offerti ai sensi del combinato disposto di cui all'articolo 79 e allegato II.5 – parte II lett. a) comma 8 del D.lgs. 36/2023 e s.m.i.. Ai sensi dello stesso articolo comma 7, è consentita l'offerta di prodotti aventi caratteristiche equivalenti, purché l'offerente dimostri, nella propria offerta, con qualsiasi mezzo appropriato, compresi i mezzi di prova di cui all'articolo 105 del D.lgs. 36/2023, che le soluzioni proposte ottemperano in maniera equivalente alle prestazioni, ai requisiti funzionali e alle specifiche tecniche prescritti.

La fornitura e l'importo complessivo offerto per il lotto di riferimento dovrà intendersi comprensiva di tutte le prescrizioni, nessuna esclusa, indicate nel Capitolato tecnico che debbono intendersi, pertanto, come condizioni minime di esecuzione della fornitura di sistemi diagnostici e materiale di consumo, e dei servizi connessi di che trattasi che le ditte aggiudicatricie avranno l'onere di garantire, per tutta la durata contrattuale e comunque sino alla aggiudicazione di una nuova gara.

3 – Durata, decorrenza e opzioni contrattuali

Con riferimento a ciascun lotto il Contratto avrà la durata di 60 mesi (5 anni) mesi a decorrere dalla data di collaudo definitivo con esito positivo delle apparecchiature e dei beni oggetto della fornitura. È escluso ogni tacito rinnovo del presente appalto, fatte salve le seguenti opzioni di cui all'art. 120 del D.lgs. 36/2023.

L'Azienda si riserva la facoltà di attingere eventualmente, ricorrendone i presupposti, alle seguenti opzioni contrattuali ai medesimi prezzi, patti, condizioni ovvero migliorativi:

- a) **Opzione di proroga del contratto art. 120 comma 10 del Codice:** La stazione appaltante si riserva di prorogare il contratto relativo a ciascun lotto per una durata massima pari a 12 mesi, ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto o, *in alternativa* alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante. L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore almeno 15 gg prima della scadenza del contratto.
In casi eccezionali, il contratto in corso di esecuzione può essere prorogato per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura di individuazione del nuovo contraente se si verificano le condizioni indicate **all'articolo 120, comma 11, del Codice**. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.
- b) **Variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto art 120 comma 9 del Codice:** qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni di ciascun lotto fino alla concorrenza del quinto dell'importo del contratto, la stazione appaltante può imporre all'appaltatore l'esecuzione alle condizioni originariamente previste. In tal caso l'appaltatore non può fare valere il diritto alla risoluzione del contratto.
- c) **Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera a) del Codice:** la stazione appaltante si riserva di modificare il contratto in corso di esecuzione, nei casi previsti al **paragrafo "Integrazioni prodotti in corso di vigenza contrattuale"** di cui al Capitolato speciale di appalto cui si rinvia.
- d) **Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera d) n. 1, n. 2 e n. 3 del Codice:** la stazione appaltante si riserva, in corso di esecuzione, di sostituire l'aggiudicatario iniziale con un nuovo contraente, *che soddisfi gli iniziali criteri di selezione, purché ciò non implichi ulteriori modifiche sostanziali al contratto e non sia finalizzato ad eludere l'applicazione del codice*, nei casi previsti al paragrafo denominato *"Variazioni di titolarità"* di cui al Capitolato speciale di appalto cui si rinvia.

Nel periodo di tempo di validità del Contratto (cioè dalla data di attivazione alla data di scadenza), sarà possibile emettere Ordinativi di Fornitura.

Il Fornitore dovrà garantire la fornitura del prodotto ed i servizi connessi di cui al Capitolato tecnico per tutta la durata del Contratto.

4 - Requisiti tecnici dei prodotti, Consegna, Collaudo e Accettazione. Verifiche conformità.

Le caratteristiche tecniche minime, così come definite e indicate nel Capitolato tecnico, parte integrante e sostanziale del presente Capitolato, devono essere necessariamente possedute dai dispositivi ivi indicati, a pena di esclusione dalla presente gara o, in caso di carenze rilevate nel corso di esecuzione del contratto in occasione delle consegne, di risoluzione del Contratto.

4.1. Consegna e collaudo sistemi diagnostici

Tutte le prestazioni relative alla consegna ed installazione, posa in opera delle apparecchiature si intendono incluse nel prezzo offerto dall'aggiudicatario per l'esecuzione della fornitura e comprendono ogni prestazione, onere e spesa che si renda all'uopo necessaria, nulla escluso al fine della corretta funzionale dell'apparecchiatura.

Dette prestazioni comprendono tutte le attività dettagliate nel Capitolato tecnico. A solo titolo esemplificativo e non esaustivo: imballo, trasporto, carico e scarico, facchinaggio, consegna al piano, installazione e posa in opera, asporto dell'imballaggio, compresa la pulizia dei luoghi di lavoro successivamente all'installazione; installazione, compresi i necessari collegamenti, collegamenti al LIS di laboratorio, verifiche tecniche post installazione, collaudo, messa in funzione dell'apparecchiatura, adeguata istruzione degli operatori sanitari destinati ad utilizzare l'apparecchiatura (opportunamente documentata) ed ogni altra prestazione accessoria alla consegna.

L'aggiudicatario dovrà eseguire la consegna ed installazione di tutte le apparecchiature entro il termine indicato nel Capitolato tecnico. Alla scadenza del termine sopra indicato tutte le apparecchiature dovranno essere consegnate ed installate, pronte all'uso, al fine dell'espletamento del necessario collaudo.

La consegna oggetto della fornitura dovrà essere eseguita, a cura e spese dall'aggiudicatario, presso il reparto che verrà specificato in sede di ordine.

Le apparecchiature saranno consegnate unitamente al manuale d'uso in duplice copia cartacea in lingua italiana e su supporto elettronico, e alle certificazioni di conformità (ed anche di sistema).

Al termine delle operazioni di consegna, l'aggiudicatario dovrà procedere alle operazioni relative all'installazione delle apparecchiature consegnate, ivi compresa quella di collegamento alla rete elettrica e al LIS di laboratorio ed ogni altra utenza necessaria al funzionamento presso i locali indicati dall'Amministrazione.

La consegna della fornitura si intende accettata con riserva, sino all'espletamento di tutte le operazioni di collaudo con esito positivo.

Fermo restando quanto previsto al paragrafo Collaudo e accettazione del Capitolato tecnico, la ditta fornitrice dovrà osservare le seguenti prescrizioni.

A seguito di ordine di consegna la ditta fornitrice dovrà concordare modalità e termini della installazione e consegna dei sistemi diagnostici, ed eventuale ritiro di apparecchiatura in proprietà dell'ARNAS Garibaldi, oltre che con l'U.O. interessata, anche con il Servizio di Ingegneria Clinica e con il Settore Tecnico, ove l'installazione richieda preliminari lavori di installazione.

Il Collaudo è effettuato in contraddittorio con il personale del Servizio Ingegneria Clinica, il Dirigente Responsabile della UO destinataria della fornitura e della Farmacia di questa ARNAS, ognuno per le proprie competenze, con le modalità indicate al paragrafo "Collaudo e accettazione" del Capitolato tecnico e integrato con quanto di seguito precisato.

Fase 1) Prima di procedere alla effettiva consegna presso l'UO destinataria, la Ditta fornitrice dovrà contattare il Dirigente medico della UOC interessata, onde concordare la data di consegna e verbalizzare l'accettazione e la funzionalità della merce su proprio modello:

N.B: IL VERBALE DI ACCETTAZIONE E FUNZIONALITA' COSI' REDATTO NON PRODUCE ALCUN EFFETTO AI FINI DEL DECORSO DEL PERIODO DI GARANZIA DELLA APPARECCHIATURA NONCHE' AI FINI DELLA LIQUIDAZIONE DELLE SPETTANZE"

Fase 2) Successivamente la Ditta fornitrice dovrà provvedere a proprie spese al COLLAUDO TECNICO, della merce, in contraddittorio con il personale del Servizio Ingegneria Clinica dell'ARNAS Garibaldi, verbalizzandone le relative operazioni esclusivamente su modello fornito dal S.I.C.

A tal fine la Ditta dovrà contattare il Direttore della UO interessata e la S.I.C. onde concordare la data di inizio delle operazioni di collaudo tecnico.

In tale fase 2 la Ditta dovrà consegnare al SIC, a corredo del Verbale di collaudo tecnico, l'originale del "Verbale di accettazione e funzionalità", redatto nelle modalità di cui alla superiore fase 1, unitamente alla Bolla di consegna parimenti in originale e alla documentazione tecnica e offerta presentata in gara.

L'esito favorevole del collaudo tecnico così effettuato e la completezza della documentazione a corredo costituiscono condizione necessaria ai fini del pagamento delle relative spettanze in favore della Ditta fornitrice.

La data di effettuazione del collaudo tecnico in uno al collaudo definitivo avente esito positivo, costituisce termine iniziale ai fini del decorso del periodo di garanzia della merce

Le prove di accettazione, funzionali all'autorizzazione in uso clinico delle apparecchiature, verranno eseguite dopo che il Fornitore avrà notificato l'avvenuta ultimazione delle operazioni di installazione ed il completamento della fornitura. Si intende che a tale data le apparecchiature dovranno essere completamente funzionanti e pronte all'uso clinico. Si rinvia all'uso a quanto previsto al paragrafo 15.5 del Capitolato tecnico "Collaudo e Accettazione".

4.2 - Verifica di conformità

Le ditte partecipanti dovranno possedere tutte le autorizzazioni previste dalla normativa vigente per la produzione e la commercializzazione dei prodotti offerti e, con la presentazione dell'offerta s'impegna, nel

caso in cui risulti aggiudicataria, a comunicare immediatamente all'Ente appaltante le eventuali sospensioni o revoche delle autorizzazioni di cui sopra.

La verifica di conformità, ai sensi dell'art. 116 del D.Lgs. 36/2023 e s.m.i., viene effettuata dal Fornitore in contraddittorio con l'Amministrazione e deve riguardare la totalità dei prodotti oggetto della consegna.

Ai fini della vigilanza sulla regolare esecuzione della fornitura sono preposte le UU.OO. utilizzatrici unitamente al competente Servizio di Farmacia di presidio.

All'atto della consegna dei prodotti, l'Amministrazione verificherà che quanto consegnato sia conforme a quanto effettivamente offerto in gara dal Fornitore aggiudicatario che esegue la prestazione.

Nel caso di esito positivo della verifica di conformità relativamente alle forniture richieste, la data di ricezione verrà considerata quale "Data di accettazione della fornitura" salvo diverso accordo tra le parti.

4.3 Consegna materiale diagnostico e di consumo

Le consegne dei prodotti diagnostici e del materiale di consumo dovranno essere effettuate, entro 7 giorni dalla ricezione dell'ordine, presso i magazzini di Farmacia indicati nei relativi ordinativi di fornitura dalla Azienda Ospedaliera, dalle ore 9,00 alle ore 13,00 di tutti i giorni feriali.

Nei casi di emergenza la ditta dovrà procedere alla consegna entro 3 giorni lavorativi dalla data di ricezione del relativo ordine.

In caso di ritardo della consegna si applicano le penali di cui ai rispettivi paragrafi "Penali" del Capitolato tecnico e Capitolato speciale.

Nel caso in cui il protrarsi del ritardo nella consegna comporti delle conseguenze gravi sulla attività sanitaria del Reparto, l'Azienda nella persona del Direttore del Servizio di Farmacia e a mezzo di relazione successiva, si riserva di procedere ad immediato acquisto presso qualsiasi altra ditta che, a prescindere dal prezzo praticabile, possa garantire la immediata consegna. Le maggiori spese sostenute saranno addebitate alla ditta inadempiente anche attraverso l'utilizzo parziale del deposito cauzionale prestato. Quanto sopra, fatto salvo il ricorso alla risoluzione del contratto secondo quanto previsto nel Capitolato e nel contratto.

La bolla di consegna della merce aggiudicata dovrà obbligatoriamente contenere i seguenti dati:

- a) luogo di consegna della merce;
- b) protocollo e data dell'ordinativo;
- c) numero del lotto di produzione dei singoli prodotti;

L'assenza di tali dati potrà comportare il rifiuto di accettazione della merce, senza possibilità di reclamo da parte della ditta. La merce consegnata dovrà possedere almeno 2/3 della validità residua e indicare nelle specifiche etichette:

- a) Nome della ditta produttrice;
- b) Numero del lotto e data di fabbricazione (mese/anno) ed obbligatoriamente la data di scadenza;
- c) Codice a barre del prodotto
- d) Data di emissione.

La verifica della merce consegnata verrà effettuata dal Servizio Farmacia di presidio dell'Azienda Ospedaliera.

L'esito favorevole della verifica non esonera, comunque, la ditta fornitrice della garanzia, a termini di legge, per i vizi occulti.

Qualora dalla verifica risulti che la merce consegnata non corrisponde ai requisiti prescritti in capitolato, la stessa sarà respinta e dovrà essere sostituita con altra rispondente, entro 3 giorni.

In caso di ritardo nella consegna si applicherà la penale di cui sopra.

Delle inadempienze in materia di consegne e di qualità delle merci fanno prova i processi verbali redatti a cura dei Servizi di Farmacia aziendale.

4.4 Controllo quantitativo e qualitativo delle forniture di reagenti e materiali di consumo

Il controllo quantitativo viene effettuato dal Servizio di Farmacia di presidio. La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero dei colli inviati.

La quantità è esclusivamente quella accertata presso il magazzino della Farmacia di presidio e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore. Agli effetti qualitativi, la firma apposta per ricevuta al momento della consegna non esonera il soggetto aggiudicatario dal rispondere ad eventuali contestazioni da parte delle Unità Operative utilizzatrici, che potessero insorgere all'atto dell'impiego del prodotto.

L'Amministrazione si riserva di effettuare, anche a campione, la rispondenza della qualità dei materiali utilizzati nei dispositivi forniti, con quella offerta ed ordinata.

Nel caso in cui l'Amministrazione rilevi che la quantità dei prodotti conformi consegnati sia inferiore alla quantità ordinata (verifica di conformità quantitativa), il Fornitore dovrà immediatamente provvedere ad integrare la fornitura.

Nel caso in cui l'Amministrazione rilevi una difformità qualitativa (verifica di conformità qualitativa) nei prodotti forniti (a titolo esemplificativo e non esaustivo: errata etichettatura, assenza di integrità dell'imballo e confezionamento, non corrispondenza con il prodotto richiesto, ecc.), il Fornitore dovrà immediatamente procedere a ritirare e sostituire, senza alcun addebito per l'Amministrazione e svolgere ogni attività necessaria affinché la qualità del prodotto sia corrispondente a quanto richiesto ed offerto.

Nel caso di esito negativo della verifica di conformità, il Fornitore dovrà sostituire i beni non conformi a quanto offerto e/o svolgere ogni attività necessaria affinché la verifica sia ripetuta e positivamente superata.

Resta salvo il diritto dell'Amministrazione contraente, a seguito di verifica di conformità con esito negativo, di risolvere in tutto o in parte il contratto di fornitura relativamente alle forniture non accettate.

Per quanto non previsto nel presente paragrafo si rinvia alle previsioni del Capitolato tecnico

4.5- Garanzia full risk

Tutti i beni offerti sono coperti da Garanzia _____. Resta fermo l'obbligo del Fornitore di fornire, in relazione a ciascun prodotto offerto, la garanzia per vizi e difetti di funzionamento (art. 1490 c.c.), per mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui la cosa è destinata (art. 1497 c.c.).

5 - Organizzazione della fornitura

5.1 - Organizzazione della fornitura

Nell'ambito del contratto si identificano di seguito alcune figure/funzioni chiave.

Per il Fornitore:

Il Responsabile della Fornitura: è l'interfaccia unica verso la Struttura sanitaria beneficiaria che rappresenta a ogni effetto il Fornitore. Tale figura, dotata di adeguate competenze professionali, è responsabile del conseguimento degli obiettivi qualitativi ed economici relativi all'erogazione della fornitura. Al Responsabile della Fornitura sono, in particolare, delegate le funzioni di:

- programmazione e coordinamento di tutte le attività oggetto dell'appalto;
- gestione di richieste, segnalazioni e problemi rilevati dall'Amministrazione;
- controllo delle attività effettuate e della gestione della fatturazione.

Il Fornitore alla stipula del contratto indica il nominativo e i relativi riferimenti (numero di telefono e indirizzo di posta elettronica) del Responsabile della Fornitura.

Il Responsabile della Fornitura, dopo la ricezione dell'Ordinativo di Fornitura, deve essere sempre reperibile fino alla consegna della fornitura.

Per l'Amministrazione:

Il Direttore dell'Esecuzione: è colui che sarà presente, anche eventualmente attraverso un delegato, sul luogo di consegna individuato dall'Amministrazione, per l'espletamento delle attività di verifica della fornitura e di redazione del Verbale di Verifica di conformità.

5.2 - Servizio di supporto e assistenza

Il Fornitore si impegna a fornire, alla data di aggiudicazione, dovrà avere attivato e reso operativo un servizio di assistenza, il quale dovrà essere disponibile per tutta la durata del Contratto, mediante la messa a disposizione di almeno un numero di telefono, un indirizzo e-mail e/o PEC.

I riferimenti del servizio dovranno essere indicati nella documentazione richiesta ai fini della stipula del Contratto.

Il servizio di assistenza ed il supporto deve consentire all'Amministrazione di:

- richiedere informazioni sul prodotto offerto e sui servizi compresi nel Contratto;
- richiedere informazioni sullo stato degli ordini in corso, delle consegne, delle installazioni;
- richiedere informazioni circa le modalità di inoltro dei reclami.

I numeri di telefono e di fax dovranno essere numeri geografici di rete fissa nazionale ovvero, in alternativa, "numeri per servizi di addebito al chiamato", denominati, secondo una terminologia di uso comune, numeri verdi.

Tale servizio dovrà essere attivo tutti i giorni lavorativi dell'anno, per almeno 8 (otto) ore giornaliere in orario lavorativo (tra le 8.00 e le 18.00).

Durante l'orario di disponibilità del servizio di assistenza, le chiamate effettuate dall'Amministrazione devono essere ricevute da un operatore addetto.

6 - Obbligazioni specifiche del fornitore

Il Fornitore si impegna, oltre a tutto quanto previsto nel Capitolato tecnico a:

- a) rispettare le prescrizioni contenute nel Codice di Comportamento e nel Patto di integrità e ad astenersi da comportamenti idonei a configurare le ipotesi di reato di cui al Decreto Legislativo 8 giugno 2001 n. 231 o comunque in contrasto con la Legge n. 190/2012;

- b) assistere l'Amministrazione nella predisposizione di tutti gli atti necessari all'utilizzo del Contratto;
- c) fornire i beni oggetto del Contratto ed a prestare i servizi connessi, impiegando tutte le strutture ed il personale necessario per la loro realizzazione secondo quanto stabilito nel Capitolato tecnico e nel Capitolato speciale;
- d) conformare la qualità del prodotto fornito alla normativa sopravvenuta in corso di validità del presente Contratto e dei singoli Ordinatori di fornitura (es. nuove direttive statali e/o comunitarie relative alle autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio) senza alcun aumento di prezzo, nonché a sostituire, a proprio onere e spese, qualora ne fosse vietato l'uso, le eventuali rimanenze di prodotto non conformi e giacenti nei magazzini degli Enti;
- e) 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, nonché atti a consentire alle Amministrazioni di monitorare la conformità delle forniture a quanto previsto nel Contratto e nella documentazione di gara;
- f) verificare la completezza e la chiarezza dell'Ordine di fornitura ricevuto;
- g) eseguire il confezionamento, la consegna del prodotto e la prestazione dei servizi connessi nei luoghi e secondo le indicazioni che verranno fornite dall'Amministrazione contraente nel rispetto di quanto indicato nel Capitolato Tecnico e relativi allegati e nell'Ordine di Fornitura;
- h) eseguire i servizi di trasporto e consegna installazione secondo quanto previsto dal Capitolato tecnico e Speciale;
- i) garantire, per ciascun prodotto offerto e per tutta la durata del Contratto la garanzia per:
- j) - vizi e difetti di funzionamento (ai sensi dell'art. 1490 del c.c.);
- k) - mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui il prodotto è destinato (ai sensi dell'art. 1497 del c.c.);
- l) organizzare la fornitura secondo quanto indicato nell'offerta tecnica e disposto dal Capitolato tecnico e Capitolato Speciale;
- m) eseguire la manutenzione e assistenza tecnica delle apparecchiature come da Capitolato
- n) manlevare e tenere indenne l'Amministrazione dalle pretese che i terzi dovessero avanzare in relazione ai danni derivanti dall'uso dei prodotti oggetto del presente Contratto ovvero in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.

7 - Prestazioni e servizi connessi

Il Fornitore, unitamente alla fornitura deve prestare tutti i servizi connessi Indicati al paragrafo "Servizi connessi" del Capitolato Tecnico necessari per l'esatto adempimento degli obblighi contrattuali; tali servizi devono intendersi connessi ed accessori alla fornitura dei prodotti e pertanto, il relativo corrispettivo deve intendersi incluso nel prezzo unitario offerto in sede di gara per il/i prodotto/i aggiudicato/i.

8 - Documentazione di processo per l'esecuzione della fornitura

8.1 - Ordinativo di fornitura

L'Ordinativo di Fornitura costituisce il documento attraverso cui la struttura deputata alla gestione degli acquisti dà avvio alla fornitura e regola, unitamente al Contratto e allegati i rapporti di fornitura con il Fornitore.

L'OdF deve riportare, in maniera chiara e dettagliata, le seguenti informazioni:

1. riferimenti del Fornitore;
2. numero e tipologia prodotti;
3. l'importo totale della fornitura;
4. modalità e termini di pagamento, secondo quanto previsto al successivo paragrafo.

Resta inteso che dalla data di ricezione dell'OdF da parte del Fornitore, decorrono per il Fornitore medesimo i termini per l'esecuzione degli obblighi previsti dal presente Capitolato e dal Capitolato Tecnico.

Laddove il Fornitore ritenga di non poter dare esecuzione all'OdF entro i termini stabiliti dal contratto e nel rispetto della capacità di consegna dichiarate dovrà, immediatamente informare per iscritto l'Amministrazione contraente, la quale sarà libera da ogni vincolo nei confronti del Fornitore, fatte salve le possibili azioni di rivalsa.

8.2 - Fatturazione e pagamenti

I quantitativi di merce ammessi al pagamento saranno quelli accertati all'atto delle singole consegne presso la Farmacia di presidio.

Le fatture elettroniche verranno emesse dal Fornitore attraverso la piattaforma NSO, a verifica di conformità positiva avvenuta, dopo l'emissione del verbale di verifica di conformità contenente la data di accettazione della fornitura.

A titolo esemplificativo e non esaustivo, ciascuna fattura dovrà essere intestata e inviata all'Amministrazione contraente e contenere il riferimento:

- al Contratto;
- all'Ordine di Fornitura;
- al prezzo unitario offerto
- alla Data di Accettazione della Fornitura;
- al numero del documento di consegna.
- al conto corrente, che dovrà operare nel rispetto della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., ove accreditare i corrispettivi previsti

La mancata osservanza di quanto sopra espresso comporterà la sospensione dei termini di pagamento ovvero la non ricezione della Fattura elettronica, senza che ciò possa essere imputato all'azienda ospedaliera.

Il corrispettivo contrattuale dovuto sarà determinato sulla base del prezzo unitario del prodotto offerto ed aggiudicato (da intendersi comprensivo della fornitura del prodotto e della prestazione dei servizi connessi) indicato in Offerta economica e riportato nella Tabella di aggiudicazione del Lotto allegata al Contratto quale parte integrante e sostanziale.

I prezzi unitari di aggiudicazione rappresentano il listino di riferimento per il Fornitore per l'intera durata del Contratto.

Il corrispettivo contrattuale dovuto si riferisce alla fornitura e servizi connessi eseguiti a perfetta regola d'arte dal Fornitore, nel pieno adempimento delle modalità e delle prescrizioni contrattuali; resta inteso, comunque, che tali corrispettivi sono remunerativi di ogni prestazione contrattuale.

Il predetto corrispettivo è stato determinato 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, ivi incluso quello relativo all'adempimento e/o ottemperanza di obblighi ed oneri derivanti al Fornitore medesimo dall'esecuzione del contratto e dall'osservanza di leggi e regolamenti, nonché dalle disposizioni emanate o che venissero emanate dalle competenti autorità. È fatta salva l'ipotesi di revisione dei prezzi di cui al Disciplinare di gara e al successivo paragrafo.

Il pagamento della fornitura avverrà nei termini e con le modalità stabilite per legge a seguito di presentazione di regolare fattura entro 60 gg data registrazione fattura e previa regolare posizione. Resta inteso tuttavia che in nessun caso il fornitore potrà sospendere la fornitura per il protrarsi del ritardato pagamento.

I pagamenti sono altresì subordinati all'esito positivo del collaudo tecnico e funzionale delle apparecchiature eseguito in contraddittorio nelle modalità e termini comunicati dall'Amministrazione.

Le fatture elettroniche dovranno essere intestate con il seguente indirizzo:

- o ARNAS Garibaldi - Piazza S. M. di Gesù n. 5 - 95124 Catania. C.F./P.Iva 04721270876

Al fine di assicurare la tracciabilità dei movimenti finanziari relativi al presente appalto, la ditta aggiudicataria è tenuta ad assolvere a tutti gli obblighi previsti dall'art. 3 della Legge n. 136/2010 e ss.mm.ii. La ditta aggiudicataria dovrà riportare sulle fatture emesse a fronte della fornitura resa, il codice identificativo di gara (CIG) attribuito dall'Autorità per la Vigilanza su richiesta della stazione appaltante, pena l'irricevibilità delle stesse, e segnatamente:

- o Lotto _____ - CIG: _____

La violazione degli obblighi di cui alla normativa sulla tracciabilità dei flussi finanziari determina la risoluzione di diritto del rapporto contrattuale.

Ai sensi della medesima normativa, la ditta aggiudicataria dovrà, pena la risoluzione del contratto:

- comunicare il conto corrente dedicato entro sette giorni dall'accensione o, nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica;
- comunicare, entro il medesimo termine, le generalità ed il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi.

Il termine di pagamento verrà sospeso in caso che siano pervenute all'Ufficio preposto alla liquidazione delle fatture formali segnalazioni da parte del DEC di disservizi circa l'espletamento del servizio in quanto non espletato nel rispetto delle norme previste nel Contratto. La liquidazione delle fatture sarà subordinata, altresì, ai sensi della normativa vigente in materia, all'acquisizione del DURC regolare attraverso lo sportello telematico dedicato degli Istituti previdenziali ed assistenziali.

La liquidazione delle fatture resta, comunque, subordinata al rispetto integrale da parte dell'operatore economico di tutte le condizioni contenute nel contratto e di tutti gli atti di gara; in caso contrario, il termine sopra indicato rimane sospeso a favore dell'Amministrazione contraente, fino alla rimozione totale dell'impedimento da parte dell'operatore economico.

Si ricorda che, con decorrenza 01.02.2020, è obbligatoria la trasmissione, attraverso il Nodo Smistamento Ordini (NSO) messo a disposizione dal MEF, di cui al D.M. del 07.12.2018, dei documenti informatici attestanti l'ordinazione e l'esecuzione degli acquisti di beni e servizi tra gli Enti del Servizio sanitario nazionale ed i loro fornitori.

In relazione al suddetto obbligo di invio elettronico degli ordini di acquisto di beni e servizi, gli Operatori Economici devono accedere al portale <https://nsifornitori.ao-garibaldi.ct.it> e procedere alla compilazione del format, inserendo i dati richiesti (sede legale, partita Iva, riferimenti telefonici, fax, indirizzo PEC, ID PEPPOL), avvertendo che non sarà consentita l'emissione di ordini e delle relative fatture se non con le descritte modalità.

L'Appaltatore, a pena di nullità assoluta del contratto, assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari, di cui alla Legge 13/08/2010 n. 136.

A tal fine i pagamenti saranno effettuati mediante accredito sui conti correnti dedicati - anche non in via esclusiva, al presente appalto accessi dall'Appaltatore, e comunicati a questa Stazione Appaltante, ai sensi dell'art. 3 della legge n. 136/2010, _____

9 - Penali e procedimento di contestazione.

In caso di mancata rispondenza della merce ai requisiti richiesti, l'ARNAS la respingerà al fornitore, che dovrà provvedere a sostituirla entro tre giorni.

Qualora non vengano rispettate le obbligazioni contrattuali dettagliate nel Capitolato tecnico al paragrafo 17 e nel presente Capitolato Speciale per il materiale diagnostico come di seguito indicate.

In particolare, per il ritardo nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali da parte dell'appaltatore, per ogni giorno solare di ritardo sulle consegne, e con riserva degli eventuali ulteriori danni, si applica ex art. 126 D.lgs 36/2023 una penale commisurata alla gravità dell'inadempimento e delle conseguenze sull'attività sanitaria dell'Arnas Garibaldi compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale. Le penali non possono superare complessivamente il 10 per cento di detto ammontare netto contrattuale.

L'importo di tale penale verrà recuperato all'atto di emissione del mandato di pagamento delle fatture.

Oltre il 10° (decimo) giorno solare di ritardo, l'ARNAS avrà diritto di risolvere il contratto.

L'Azienda si riserva la facoltà di risolvere il contratto dopo 2 (due) contestazioni scritte relative alla fornitura e/o se si dovessero riscontrare modifiche (documentate) delle caratteristiche dei reattivi con compromissione della sicurezza dei risultati.

Il procedimento amministrativo di contestazione si articola nelle seguenti modalità:

1. Gli eventuali inadempimenti contrattuali che daranno luogo all'applicazione delle penali previste dovranno essere contestati al Fornitore per iscritto dall'Amministrazione.

In tal caso il Fornitore potrà contro dedurre per iscritto, all'Amministrazione richiedente medesima entro il termine massimo di 5 (cinque) giorni lavorativi dalla ricezione della contestazione stessa.

Nella comunicazione di contestazione dell'inadempimento dovranno essere indicate almeno:

- a) riferimento dell'Ordinativo di Fornitura;
- b) ogni circostanza (di tempo, luogo e modalità) utile ad individuare l'evento che ha condotto all'inadempimento contrattuale.

Qualora le controdeduzioni da parte del Fornitore non pervengano all'Amministrazione nel termine indicato, ovvero, pur essendo pervenute tempestivamente, non siano idonee, a giudizio dell'Amministrazione medesima a giustificare l'inadempienza, potranno essere applicate al Fornitore le penali di cui al Capitolato Tecnico e Speciale a decorrere dall'inizio dell'inadempimento.

2. L'Amministrazione procederà con l'addebito formale delle penali attraverso l'emissione di nota di addebito nei confronti del Fornitore senza bisogno di diffida, ulteriore accertamento o procedimento giudiziario.

3. L'Amministrazione potrà applicare al Fornitore le penali di propria competenza, di cui al Paragrafo "Penali" del Capitolato tecnico; in ogni caso l'applicazione delle penali previste nel presente atto non preclude il diritto dell'Amministrazione a richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

4. La richiesta e/o il pagamento delle penali non esonera in nessun caso il Fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per la quale si è reso inadempiente e che ha fatto sorgere l'obbligo di pagamento della penale medesima.

Nel caso in cui il protrarsi del ritardo nella consegna comporti delle conseguenze gravi sulla attività sanitaria del Reparto, l'Azienda si riserva di procedere alla risoluzione del contratto e, nella persona del Direttore del Servizio di Farmacia e a mezzo di relazione successiva, si riserva di procedere ad immediato acquisto presso qualsiasi altra ditta che, a prescindere dal prezzo praticabile, possa garantire la immediata consegna. Le maggiori spese sostenute saranno addebitate alla ditta inadempiente anche attraverso l'utilizzo parziale del deposito cauzionale prestato. - Quanto sopra, fatto salvo il ricorso alla risoluzione del contratto secondo quanto previsto nello Schema di contratto.

10 - Clausola risolutiva espressa

1. Oltre a quanto è genericamente previsto dall'art. 1453 codice civile, nonché alle specifiche ipotesi previste nel Capitolato Speciale per i casi di inadempimento delle obbligazioni assunte, costituiscono motivo per la risoluzione del Contratto, ai sensi dell'art. 1456 codice civile i seguenti casi:

- a) mancata presentazione entro i termini della eventuale documentazione post aggiudicazione richiesta;
- b) applicazioni di penali che superino cumulativamente il 10% dell'importo complessivo contrattuale; L'importo di tale penale verrà recuperato all'atto di emissione del mandato di pagamento delle fatture.
- c) Oltre il 10° (decimo) giorno solare di ritardo di consegna del materiale di consumo e diagnostico
- d) qualora il ritardo delle obbligazioni paragrafo 17.1 Capitolato tecnico dovesse perdurare oltre il 30° giorno solare, lo stesso verrà considerato grave inadempienza contrattuale e, quindi, possibile causa di risoluzione in danno.
- e) dopo 2 (due) contestazioni scritte relative alla fornitura e/o se si dovessero riscontrare modifiche (documentate) delle caratteristiche dei reattivi con compromissione della sicurezza dei risultati.
- f) frode, a qualsiasi titolo, da parte del Fornitore nell'esecuzione delle prestazioni affidate;

- g) esito positivo delle verifiche antimafia;
- h) cessione di tutto o parte del Contratto;
- i) [per ogni singolo lotto] subappalto non autorizzato;
- j) ingiustificata sospensione della fornitura;
- k) perdita dei requisiti minimi dei prodotti offerti previsti dal Capitolato Speciale;
- l) comunicazione con cui l'Amministrazione dichiara che i prodotti forniti non rispondono ai requisiti minimi richiesti dal Capitolato tecnico;
- m) fornitura di prodotti rivelatisi in fase di utilizzo qualitativamente insoddisfacenti, ed il cui uso abbia avuto ripercussioni sulla normale attività terapeutica dell'Amministrazione;
- n) per tentativo di frode;
- o) nel caso in cui, dopo due formali richiami, la ditta non rispetti il termine di consegna della merce. In tal caso la risoluzione opererà per il lotto di riferimento;
- p) quando l'Azienda committente dopo essere stata costretta a richiedere la sostituzione parziale o totale di una consegna di merce, la ditta aggiudicataria non vi abbia provveduto o provvedendo anche la partita sostituita, abbia dato luogo a reclami;
- q) in caso di cessazione di attività, di concordato preventivo, di fallimento, di liquidazione di atti di sequestro o di pignoramento a carico del soggetto aggiudicatario o altre procedure concorsuali;
- r) mancato rispetto degli obblighi retributivi, previdenziali ed assistenziali stabiliti dai vigenti contratti collettivi;
- s) qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte;
- t) transazioni relative al presente appalto, in qualunque modo accertate, eseguite in violazione dell'art. 3 della L. 136/2010;
- u) in applicazione della L.R. n. 15 del 20/11/2008 comma 2
- v) nel caso di violazione degli obblighi in materia di salute e sicurezza;
- w) mancata rispondenza tra i prodotti forniti ed i prodotti offerti in sede di procedura di gara;
- x) nei casi di cui all'art. 122, comma 2 del D.Lgs. 36/2023 e s.m.i.
- y) in tutti gli altri casi di cui alla documentazione di gara ove la risoluzione di diritto sia espressamente comminata.

2. Nei casi espressamente sopra indicati, il Contratto è risolto di diritto a seguito della contestazione effettuata da parte dell'Amministrazione e comporta la risoluzione dei singoli Ordinativi di fornitura; in tal caso il Fornitore si impegna a porre in essere ogni attività necessaria per assicurare la continuità della fornitura in favore dell'Amministrazione sino all'individuazione di un nuovo Fornitore.

3. Non potranno essere intese quale rinuncia ad avvalersi della clausola di cui al presente articolo eventuali mancate contestazioni e/o precedenti inadempimenti per i quali l'Amministrazione non abbia ritenuto di avvalersi della clausola medesima e/o atti di mera tolleranza a fronte di pregressi inadempimenti del Fornitore di qualsivoglia natura.

4. Nel caso di risoluzione l'Amministrazione si riserva ogni diritto al risarcimento dei danni subiti ed in particolare si riserva di esigere dal Fornitore il rimborso di eventuali spese eccedenti rispetto a quelle che avrebbe sostenuto in presenza di un regolare adempimento della fornitura.

5. La risoluzione si verificherà di diritto a decorrere dalla data di ricevimento, da parte della ditta, della dichiarazione con la quale l'Azienda committente comunicherà di avvalersi della presente clausola risolutiva

Nei suindicati casi, oltre a procedersi all'incameramento del deposito cauzionale, a titolo di penale, la ditta è tenuta al completo risarcimento del maggior danno determinatosi a causa dell'anticipata cessazione del rapporto contrattuale.

11 – Clausola di Revisione/rinegoziazione. Modalità di attuazione.

I prezzi offerti sono fissi ed invariabili per tutta la durata del contratto.

Qualora nel corso di esecuzione del contratto, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si determina una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo dei beni superiore al cinque per cento dell'importo complessivo, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'ottanta per cento della variazione, in relazione alle prestazioni da eseguire. Ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizzano gli indici dei prezzi al consumo e dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi.

La revisione dei prezzi può essere richiesta una sola volta per ciascuna annualità successiva alla prima *"fermo restando il verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva"*. Sono escluse quindi le forniture contabilizzate nell'anno solare di presentazione dell'offerta.

L'accertamento della effettiva presenza delle condizioni oggettive che consentono la revisione dei prezzi e l'incidenza sui costi della fornitura verrà svolta con le modalità di seguito dettagliate.

La richiesta di adeguamento dei prezzi deve essere dettagliatamente motivata e debitamente documentata dall'appaltatore. A tal fine l'appaltatore deve esibire al RUP e al DEC la prova della effettiva variazione con adeguata documentazione, dichiarazione di fornitori o con altri idonei mezzi di prova relativi alle variazioni rispetto a quanto documentato dallo stesso al momento dell'offerta. Nell'istanza di adeguamento compensativo l'operatore economico deve indicare i prodotti / materiali /servizi per i quali ritiene siano dovute eventuali compensazioni, la incidenza quantitativa rispetto alla fornitura ancora da eseguire, la percentuale di incremento.

In tal caso il RUP, supportato dal D.E.C., conduce un'apposita istruttoria che terrà conto: - degli indici dei prezzi al consumo e dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi.; - delle risultanze dell'istruttoria richiesta dal RUP all'appaltatore circa i prezzi dei prodotti applicati dai produttori, fornitori, distributori e rivenditori.

Sulle richieste avanzate dall'appaltatore la stazione appaltante si pronuncia entro 60 (sessanta) giorni con provvedimento motivato. In caso di accoglimento delle richieste dell'appaltatore il provvedimento determina l'importo della compensazione al medesimo riconosciuta.

Le previsioni normative operano sia a favore dell'impresa che della stazione appaltante, dato che la revisione del prezzo può essere chiesta sia per l'aumento che per la diminuzione dei costi.

In nessun caso l'appaltatore può opporre l'interruzione della fornitura nelle more della definizione della istruttoria di revisione dei prezzi.

Per quanto non espressamente disciplinato dal presente articolo si fa riferimento all'art 60 del D.lgs. 36/2023

12 - Variazioni di titolarità

Nel caso di cessione di ramo d'azienda, cessazione del soggetto giuridico produttore, impossibilità di reperire le materia prime idonee alla produzione del bene oggetto della fornitura si applicheranno le previsioni di cui all'art. 8 delle Linee Guida regionali approvate con DA 01464/11 del 2/08/2011.

Qualora per ragioni commerciali nel corso del periodo di validità contrattuale la ditta aggiudicataria non si trovi più ad essere titolare della eventuale esclusiva commerciale, anche solo di distribuzione o rivendita, del bene a suo tempo offerto, la medesima ditta sarà tenuta a comunicare la avvenuta variazione unitamente ad indicazione della ditta che potrebbe subentrare nella fornitura al proprio posto, in grado di fornire il medesimo prodotto in uno alla dichiarazione della casa madre comprovante l'effettivo cambio di distribuzione. La ditta indicata potrà subentrare nella fornitura solo a condizione di accettare tutte le clausole contenute nel presente Disciplinare nonché di conferma del prezzo unitario già praticato e previa verifiche da parte del Settore Provveditorato circa la presenza dei requisiti di capacità previsti per il lotto.

La variazione potrà essere registrata in anagrafica, anche senza necessità di adozione di specifico atto.

La indisponibilità a praticare le sopra riportate condizioni potrà comportare la risoluzione del contratto e lo scorrimento della relativa graduatoria di merito.

Tuttavia, in alternativa e solo a discrezione della aggiudicataria, la medesima ditta aggiudicataria, per ragioni di cessazione del rapporto con la produttrice/distributrice del prodotto offerto in sede di gara, potrà chiedere di sostituire il prodotto a suo tempo offerto in sede di gara con uno di diversa marca, solo ad un prezzo inferiore, ma omologo e che, se ritenuto tale dalla Commissione Tecnica o dal UO utilizzatore, potrà essere fornito al posto di quello a suo tempo offerto consentendole, dunque, il mantenimento della fornitura già aggiudicata.

13 - Integrazioni prodotti in corso di vigenza contrattuale senza necessità di ulteriori atti

Nel caso in cui, durante il periodo di validità contrattuale, si rendesse necessario sostituire la composizione del lotto con un prodotto omologo/analogo –misura, denominazione, tipologia di utilizzo, aggiornamento– si potrà procedere all'inserimento all'interno del lotto, senza necessità di ulteriore atto, del nuovo codice purché il prezzo praticato risulti essere il medesimo, o più basso, anche in proporzione (esempio nel costo per cl, ml) ed il laboratorio l'utilizzatore ne attesti la conformità tecnica.

Nel caso in cui, durante il periodo di validità contrattuale, la ditta intendesse proporre un aggiornamento tecnologico con nuovo prodotto e/o attrezzatura andato in discontinuità di vendita si potrà procedere alla sostituzione all'interno del lotto, senza necessità di ulteriore atto del nuovo codice purché il costo unitario sia identico a quello del prodotto upgradato.

Sarà possibile affiancare all'interno del Lotto aggiudicato anche prodotti analoghi o simili a quelli aggiudicati previo parere del sanitario di riferimento e anche senza necessità di adozione di specifico atto.

14 – Subappalto

Ai sensi dell'art. 225 Dlgs 36/2023 si applica al presente affidamento il comma 7 dell'art. 105 del D.lgs 50/2023 s.m.i. vigente in via transitoria fino al 31.12.2023.

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione del contratto.

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti del servizio/fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione delle parti da subappaltare il subappalto è vietato.

L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 119, comma 3 del Codice.

Nelle ipotesi di cui all'art. 119, comma 3 lett. d), l'operatore economico deve allegare all'offerta la copia del contratto continuativo di servizio sottoscritto in epoca anteriore all'indizione della presente procedura, pena l'inammissibilità del ricorso al sub-affidamento.

L'impresa aggiudicataria, qualora successivamente affidi delle prestazioni in subappalto, ferma restando la necessità dei presupposti e degli adempimenti di legge, deve richiedere apposita autorizzazione alla Stazione Appaltante, la quale provvede al rilascio della stessa entro tempistiche compatibili con la situazione emergenziale in essere.

15 - Divieto di cessione del contratto e regolazione della cessione del credito

Salvo quanto previsto dall'art. 120 del D.Lgs 36/2023 e s.m.i., è fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, il Contratto ed i singoli Ordinativi di fornitura a pena di nullità della cessione medesima.

In caso di violazione di detti divieti, l'Arnas Garibaldi, fermo restando il diritto al risarcimento di ogni danno e spesa, ha facoltà di dichiarare risolto di diritto, rispettivamente, il Contratto e l'ordinativo di fornitura.

La cessione del credito è regolata dalla legge 21 febbraio 1991, n. 52 e s.m.i..

Ai fini dell'opponibilità alle stazioni appaltanti, le cessioni di credito devono essere stipulate mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e devono essere notificate alle amministrazioni debtrici (art. 106 comma 12 D.Lgs. 36/2023).

Si precisa che anche i cessionari dei crediti sono tenuti al rispetto della normativa di cui alla L. n. 136/2010 pertanto all'indicazione del CIG (Codice Identificativo Gara) e all'effettuazione dei pagamenti all'operatore economico cedente mediante strumenti che consentono la piena tracciabilità, sui conti correnti dedicati.

16 - Brevetti industriali e diritto 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'Amministrazione una azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti su beni acquistati, il Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenne l'Amministrazione, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico della medesima Amministrazione.

3. L'Amministrazione si impegna ad informare prontamente il Fornitore delle iniziative giudiziarie di cui al precedente comma; in caso di difesa congiunta, il Fornitore riconosce alla medesima Amministrazione la facoltà di nominare un proprio legale di fiducia da affiancare al difensore scelto dal Fornitore.

4. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'Amministrazione, quest'ultima, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, hanno facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto degli Ordinativi di fornitura e il Contratto, per quanto di rispettiva ragione, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i servizi erogati.

17 – Direttore dell'esecuzione del contratto

L'Amministrazione nell'Ordinativo di fornitura indica il proprio "Direttore dell'esecuzione del contratto" (D.E.C.), il quale dovrà, ai sensi dell'art. 114 del D.Lgs. 36/2023, verificare la corretta esecuzione di ciascun contratto di fornitura nonché fornire parere favorevole sull'andamento dell'esecuzione della fornitura ai fini del pagamento delle fatture ed all'applicazione delle penali.

Il D.E.C., al termine del contratto ed entro 30 (trenta) giorni solari dalla avvenuta esecuzione dell'ultimo Ordinativo di fornitura, dovrà redigere il certificato di regolare esecuzione delle forniture.

18 - Tutela e sicurezza dei lavoratori

1. Il Fornitore deve osservare le norme e prescrizioni dei contratti collettivi, delle leggi e dei regolamenti sulla tutela della sicurezza, salute, assicurazione ed assistenza dei lavoratori.

2. Tutte le attività previste devono essere svolte nel pieno rispetto di tutte le norme vigenti, compreso il D.Lgs. 81/2008 in materia di prevenzione infortuni ed igiene del lavoro ed in ogni caso in condizioni di permanente sicurezza ed igiene; il Fornitore deve pertanto osservare e fare osservare ai propri dipendenti presenti sui luoghi nei quali si effettua la prestazione, anche in relazione alle loro caratteristiche ed alle corrispondenti destinazioni d'uso, tutte le norme di cui sopra eventualmente segnalando ulteriori misure integrative per la prevenzione dei rischi esistenti nei luoghi di esecuzione della fornitura.

3. L'Amministrazione ha redatto il DUVRI Preliminare (Documento unico di valutazione dei rischi da interferenze) prevedendo un costo da interferente pari a € 0,00 Iva incl.;

ai sensi dell'art. 26, comma 3 ter, del D.Lgs. 81/2008, l'Amministrazione valuterà, all'atto dell'emissione dell'Ordinativo di Fornitura, la sussistenza o meno di ulteriori rischi da interferenza connessi alle prestazioni oggetto del singolo contratto di fornitura non prevedibili al momento dell'indizione della gara;

Qualora l'amministrazione ritenga sussistere ulteriori rischi da interferenza dovrà quantificare gli eventuali relativi costi di sicurezza e aggiornare il relativo DUVRI che sarà allegato all'Ordinativo di fornitura quale parte integrante dello stesso.

Detto D.U.V.R.I., sottoscritto per accettazione dal Fornitore aggiudicatario, andrà ad integrare gli atti contrattuali.

Ai fini della determinazione dei costi dei rischi specifici da interferenza si dovrà far riferimento, laddove possibile, al prezzario regionale in vigore, diversamente dovranno essere effettuate singole analisi prezzi sulla base di esperite indagini di mercato.

19 - Tracciabilità dei flussi

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

L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

- e) gli estremi identificativi dei conti correnti bancari o postali dedicati, con l'indicazione dell'opera/servizio/fornitura alla quale sono dedicati;
- f) le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare sugli stessi;
- g) ogni modifica relativa ai dati trasmessi.

La comunicazione deve essere effettuata entro sette giorni dall'accensione del conto corrente ovvero, nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica. In caso di persone giuridiche, la comunicazione deve essere sottoscritta da un legale rappresentante ovvero da un soggetto munito di apposita procura. L'omessa, tardiva o incompleta comunicazione degli elementi informativi comporta, a carico del soggetto inadempiente, l'applicazione di una sanzione amministrativa pecuniaria da 500 a 3.000 euro.

Il mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari relativi all'appalto comporta la risoluzione di diritto del contratto.

In occasione di ogni pagamento all'appaltatore o di interventi di controllo ulteriori si procede alla verifica dell'assolvimento degli obblighi relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari.

Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o di Società Poste Italiane S.p.a. o anche senza strumenti diversi dal bonifico bancario o postale che siano idonei a garantire la piena tracciabilità delle operazioni per il corrispettivo dovuto in dipendenza del presente contratto.

20 - Trattamento dei dati e nomina a responsabile esterno dei dati

1. Le Parti si impegnano ad improntare il trattamento dei dati ai sensi del Regolamento UE 2016/679 e del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 e s.m.i.

2. Le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente Contratto sono esatti e corrispondono al vero, esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da un'inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei, fermi restando per gli interessati il diritto di chiedere ai Titolari l'accesso ai dati personali, la rettifica o la cancellazione degli stessi ovvero la limitazione del trattamento dei dati personali che li riguardano e di opporsi al loro trattamento, oltre al diritto di proporre reclamo ad una Autorità di Controllo.

3. L'Amministrazione tratta i dati relativi al Contratto e alla sua esecuzione nonché ai singoli Ordinativi di fornitura per la gestione del Contratto medesimo e l'esecuzione economica ed amministrativa dello stesso, per l'adempimento degli obblighi legali ad essa connessi nonché per fini di studio e statistici ed in particolare per le finalità legate al monitoraggio dei consumi ed al controllo della spesa, nonché per l'analisi degli ulteriori risparmi ottenibili.

Più specificamente, l'Amministrazione acquisisce e tratta in tale ambito i dati relativi alle Amministrazioni ed al Fornitore aggiudicatario.

I dati saranno conservati per la durata del procedimento nei termini stabili dalla normativa di settore.

4. Il trattamento dei dati avverrà tramite il supporto di mezzi cartacei, informatici o telematici, atti a memorizzare, gestire e trasmettere i dati stessi.

5. Con riferimento ai soggetti e alle categorie di soggetti ai quali i dati personali potranno essere comunicati o che possono venire a conoscenza in qualità di autorizzati al trattamento, si rimanda all'informativa già resa nel bando di gara e suoi allegati.

6. Titolare del trattamento dei dati personali è l'Azienda Ospedaliera Garibaldi, alla quale ci si potrà rivolgere per l'esercizio dei diritti sopradescritti.

Il DPO (Responsabile per la protezione dei dati personali) dell'Azienda Ospedaliera Garibaldi è il dott. Morales Davide, contattabile all'indirizzo e-mail: d.morales@ao-garibaldi.ct.it.

7. L'Amministrazione ed il Fornitore garantiscono di impegnarsi ed attivarsi per assicurare il rispetto reciproco dei diritti e degli obblighi discendenti dalle previsioni del Reg. UE 2016/679 e del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 e s.m.i.

L'amministrazione si riserva di nominare l'operatore economico responsabile esterno del trattamento dei dati ai sensi delle previsioni del Reg. UE 2016/679 e del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 e s.m.i.

21 - Disciplina applicabile

La presente procedura di gara è regolata dal D.lgs. 36/2023 ad eccezione delle disposizioni ancora vigenti del D.lgs 50/2016 s.m.i. indicati nell'art. 225 D.lgs 36/2023, nonché dalla normativa e dai regolamenti di settore e da tutti i riferimenti normativi riportati nelle definizioni del presente Disciplinare e relativi allegati.

L'esecuzione della fornitura in oggetto è regolata altresì dal Contratto, dalle previsioni del Capitolato tecnico, del Capitolato Speciale, del Disciplinare di gara, degli atti di gara e dalle normative ivi richiamate

22 - Foro competente

Qualsiasi controversia dovesse insorgere in merito all'interpretazione, esecuzione, validità o efficacia del Contratto è di competenza esclusiva del Foro di Catania, anche nel caso di cessione del credito a diversa società di factoring.

23 - Spese contrattuali e di pubblicazione gara

1. Sono a carico del Fornitore le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse comprese quelle di registro, ove eventualmente dovute, relative alla stipulazione del Contratto ad eccezione di quelli che fanno carico all'Amministrazione per legge, ivi incluse le eventuali spese di registrazione del Contratto.

Si procederà alla registrazione solo in caso d'uso.

2. Il Fornitore dichiara che la fornitura di cui trattasi è effettuata nell'esercizio di impresa e che trattasi di operazioni soggette all'imposta sul Valore Aggiunto, che il Fornitore è tenuto a versare, con diritto di rivalsa, ai sensi del D.P.R. n. 633/72; conseguentemente, al Contratto dovrà essere applicata, in caso di registrazione, l'imposta di registro in misura fissa, ai sensi dell'articolo 40 del D.P.R. n.131/86, con ogni relativo onere a carico del Fornitore.

Le spese sostenute per la pubblicazione obbligatoria del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento, ai sensi ex art. 225, commi 1 e 2, D.lgs. n. 36/2023, ex decreto del M.I.T. 2 dicembre 2016 (G.U. il 25 gennaio 2017), ex artt. 1 e 4, c. 6, L.R. Sicilia n. 12/2011 in materia di oneri pubblicitari come modificato dalla Legge Regione Sicilia n. 12 del 12/10/2023 saranno rimborsate da parte dell'Aggiudicatario a questa ARNAS nel termine di sessanta giorni dalla data dell'aggiudicazione.

In caso di suddivisione dell'appalto in lotti, le spese relative alla pubblicazione saranno suddivise tra gli aggiudicatari dei lotti in proporzione al relativo valore.

La stazione appaltante comunicherà all'aggiudicatario l'importo effettivo delle suddette spese, nonché le relative modalità di pagamento.

24 - Codice di comportamento e Patto di integrità

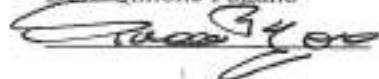
1. Il Fornitore dichiara di aver preso visione ed accettare:

- a) il "Patto di integrità" di cui alla Deliberazione n. 848 del 16/11/16 del Direttore Generale di questa Stazione Appaltante;
- b) il "Codice di comportamento dei dipendenti delle P.A." di cui alla Deliberazione n. 57 del 29/01/16 del Direttore Generale di questa Stazione Appaltante.

2. L'inosservanza da parte del Fornitore di tali obblighi è considerata dall'Amministrazione grave inadempimento ed eventuale causa di risoluzione del contratto e legittimerà la stessa a pretendere il ristoro dei danni subiti.

Il Responsabile per la fase di affidamento

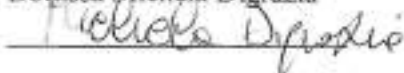
Dott. Simone Pagano



Il RUP

Il Dirigente amministrativo

Dott.ssa Michela Digrizia



Il Direttore UOC Provveditorato ed Economato

Dott. Ing. Valentina Russo



Acc 18 parte 1a

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

GU UE S numero [], data [], pag. [].

Numero dell'avviso nella GU S: [XXXXXXXXXXXX]

Se non è pubblicato un avviso di indizione 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 di appalto:

Se non sussiste 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 DI APPALTO

Le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE in formato elettronico. In caso contrario tali informazioni devono essere inserite dall'operatore economico.

Identità del committente ⁽³⁾	Risposta:
Nome:	[] Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e Alta Specializzazione Garibaldi di Catania
Codice fiscale	[] 04721270876
Di quale appalto si tratta?	Risposta:
Titolo o breve descrizione dell'appalto ⁽⁴⁾ :	[]
Numero di riferimento attribuito al fascicolo dall'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore (ove esistente) ⁽⁵⁾ :	[]
CIG	[]
CUP (ove previsto)	[]
Codice progetto (ove l'appalto sia finanziato o cofinanziato con fondi europei)	[]

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

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

⁽²⁾ Per le amministrazioni aggiudicatrici: un avviso di preinformazione utilizzato come mezzo per indire la gara, 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 la generalità di tutti i committenti.

⁽⁴⁾ Cfr. punti 1.1.1, e 1.1.3, dell'avviso o bando pertinente.

⁽⁵⁾ Cfr. punto 1.1.1, 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 ^(*) : Telefono: PEC o e-mail: (indirizzo Internet o sito web) (ove esistente):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informazioni generali:	Risposta:
L'operatore economico è una microimpresa, oppure un'impresa piccola o media ^(*) ?	[] Sì [] No
Solo se l'appalto è riservato ^(*) : l'operatore economico è un laboratorio profetto, un' "impresa sociale" ^(*) 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:	[] Sì [] 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 ^(*) :	[] Sì [] No [] Non applicabile a) [.....] b) (Indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....] c) [.....]

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

^(*) 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.

Microimpresa: 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.

Piccola impresa: 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.

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

^(*) Cfr. il punto II.1.5 del bando di gara.

^(*) Un' "impresa sociale" ha per scopo principale l'integrazione sociale e professionale delle persone disabili o svantaggiate.

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 istitori, 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 assistita un D.G.U.E. debitamente compilato e firmato dai soggetti interessati, con le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte II, 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 dispone per l'esecuzione dell'opera.	

D: INFORMAZIONI CONCERNENTI I SUBAPPALTATORI SULLE CUI CAPACITÀ L'OPERATORE ECONOMICO NON FA AFFIDAMENTO (ARTICOLO 105 DEL CODICE - SUBAPPALTO)

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

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 II, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI.

PARTE III: MOTIVI DI ESCLUSIONE (Articolo 80 del Codice)

A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI

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

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

CODICE

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

Motivi legati a condanne penali ai sensi delle disposizioni nazionali di attuazione dei motivi stabiliti dall'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva (articolo 80, comma 1, del Codice):	Risposta:
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?	☐ Sì ☐ No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....] [.....] [.....] [.....] ⁽¹⁸⁾
In caso affermativo, indicare ⁽¹⁹⁾ :	
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, lettere da a) a g) del Codice e i motivi di condanna,	a) Data: [], durata [], lettera comma 1, articolo 80 [], motivi: []
b) dati identificativi delle persone condannate [];	b) [.....]
c) se stabilita direttamente nella sentenza di condanna la durata della pena accessoria, indicare:	c) durata del periodo d'esclusione [.....], lettera comma 1, articolo 80 [].

⁽¹²⁾ Quale definita all'articolo 2 della decisione quadro 2003/581/GAI del Consiglio, del 24 ottobre 2003, relativa alla lotta contro la criminalità organizzata (GU L 300 del 11.11.2003, pag. 42).

⁽¹³⁾ Quale definita all'articolo 3 della convenzione relativa alla lotta contro la corruzione nella quale sono coinvolti funzionari delle Comunità europee o degli Stati membri dell'Unione europea (GU C 195 del 25.6.1997, pag. 1) e all'articolo 2, paragrafo 1, della decisione quadro 2003/561/GAI del Consiglio, del 22 luglio 2003, relativa alla lotta contro la corruzione nel settore privato (GU L 182 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⁾ Quale 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⁾ Quale 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 criminali e di finanziamento del terrorismo (GU L 309 del 25.11.2005, pag. 15).

⁽¹⁷⁾ Quale definiti all'articolo 2 della direttiva 2011/35/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)?	☐ Sì ☐ No
In caso affermativo, indicare:	
1) la sentenza di condanna definitiva ha riconosciuto l'attenuante della collaborazione come definita dalle singole fattispecie di reato?	☐ Sì ☐ No
2) Se la sentenza definitiva di condanna prevede una pena detentiva non superiore a 18 mesi?	☐ Sì ☐ No
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?	☐ Sì ☐ No
- si sono impegnati formalmente a risarcire il danno?	☐ Sì ☐ No
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?	☐ Sì ☐ No
	In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....]
5) se le sentenze di condanna 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:	[.....]

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?	☐ Sì ☐ No	
In caso negativo, indicare:	Imposte/tasse	Contributi previdenziali
a) Paese o Stato membro interessato	a) [.....]	a) [.....]
b) Di quale importo si tratta	b) [.....]	b) [.....]
c) Come è stata stabilita tale inottemperanza:		
1) Mediante una decisione giudiziaria o amministrativa:	c1) ☐ Sì ☐ No	c1) ☐ Sì ☐ No
- Tale decisione è definitiva e vincolante?	- ☐ Sì ☐ No	- ☐ Sì ☐ No
- 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:	c2) [.....]	c2) [.....]
d) L'operatore economico ha ottemperato od ottempererà ai suoi	d) ☐ Sì ☐ No	d) ☐ Sì ☐ No

²⁰⁰ In conformità alle disposizioni nazionali di attuazione dell'articolo 57, paragrafo 6, della direttiva 2014/24/UE.

obblighi, pagando o impegnandosi in modo vincolante a pagare le imposte, le tasse o i contributi previdenziali dovuti, compresi eventuali interessi o multe, avendo effettuato il pagamento o formalizzato l'impegno prima della scadenza del termine per la presentazione della domanda (articolo 80 comma 4, ultimo periodo, del Codice)?	In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate: [.....]	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⁾: [.....]	

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:
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? 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)? In caso affermativo, indicare: 1) L'operatore economico - ha risarcito interamente il danno? - si è impegnato formalmente a risarcire il danno? 2) L'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati?	☐ Sì ☐ No ☐ Sì ☐ No ☐ Sì ☐ No ☐ Sì ☐ No ☐ Sì ☐ No In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....]
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: a) fallimento In caso affermativo: - il curatore del fallimento è stato autorizzato all'esercizio provvisorio ed è stato autorizzato dal giudice delegato a partecipare a procedure di affidamento di contratti pubblici (articolo 110, comma 3, lett. a) del Codice)?	☐ Sì ☐ No ☐ Sì ☐ No In caso affermativo indicare gli estremi del provvedimento [.....] [.....]

⁽²¹⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

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

⁽²³⁾ Così come stabilito 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.

- la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico? b) liquidazione coatta c) concordato preventivo d) è ammesso a concordato con continuità aziendale In caso di risposta affermativa alla lettera d): - è stato autorizzato dal giudice delegato ai sensi dell'articolo 110, comma 3, lett. a) del Codice? - la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico?	☐ SI ☐ No In caso affermativo indicare l'impresa ausiliaria [.....] ☐ SI ☐ No ☐ SI ☐ No ☐ SI ☐ No ☐ SI ☐ No In caso affermativo indicare l'impresa ausiliaria [.....]
L'operatore economico si è reso colpevole di gravi illeciti professionali⁽²⁴⁾ di cui all'art. 80 comma 5 lett. c) del Codice? In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate, specificando la tipologia di illecito:	☐ SI ☐ No [.....]
In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina? In caso affermativo, indicare: 1) L'operatore economico: - ha risarcito interamente il danno? - si è impegnato formalmente a risarcire il danno? 2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati?	☐ SI ☐ No ☐ SI ☐ No ☐ SI ☐ No ☐ SI ☐ No In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....]
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)? In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle modalità con cui è stato risolto il conflitto di interessi:	☐ SI ☐ No [.....]
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? In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle misure adottate per prevenire le possibili distorsioni della concorrenza:	☐ SI ☐ No [.....]
L'operatore economico può confermare di: 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, b) non avere occultato tali informazioni?	☐ SI ☐ No ☐ SI ☐ No

⁽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 O DELL'ENTE AGGIUDICATORE

Motivi di esclusione previsti esclusivamente dalla legislazione nazionale (articolo 80, comma 2 e comma 5, lett. f), g), h), i), j), m) 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 (Articolo 80, comma 2, del Codice)?	☐ Sì ☐ 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 f); 2. è iscritto nel casellario informatico tenuto dall'Osservatorio dell'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione ai fini del rilascio dell'attestazione di qualificazione, per il periodo durante il quale perdura l'iscrizione (Articolo 80, comma 5, lettera g); 3. ha violato il divieto di instestazione fiduciaria di cui all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55 (Articolo 80, comma 5, lettera h)? In caso affermativo : - indicare la data dell'accertamento definitivo e l'autorità o organismo di emanazione: - la violazione è stata rimossa ? 4. è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68 (Articolo 80, comma 5, lettera i); 5. è stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203?	☐ Sì ☐ No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione: [.....] [.....] [.....] [.....] ☐ Sì ☐ No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione: [.....] [.....] [.....] [.....] ☐ Sì ☐ No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione: [.....] [.....] [.....] [.....] ☐ Sì ☐ No ☐ 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: [.....] [.....] [.....] [.....] Nel caso in cui l'operatore non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 indicare le motivazioni: (numero dipendenti e/o altro) [.....] [.....] [.....] ☐ Sì ☐ No

(26) Ripetere tante volte quanto necessario.

In caso affermativo: - ha denunciato i fatti all'autorità giudiziaria? - ricorrono i casi previsti all'articolo 4, primo comma, della Legge 24 novembre 1981, n. 689 (articolo 80, comma 5, lettera l) ?	☐ SI ☐ No ☐ SI ☐ No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....] [.....] [.....]
6. si trova rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, se la situazione di controllo o la relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale (articolo 80, comma 5, lettera m)?	☐ SI ☐ No
7. L'operatore economico si trova nella condizione prevista dall'art. 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 (paricuffage 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 ?	☐ SI ☐ No

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:	☐ Sì ☐ 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
1) Iscrizione in un registro professionale o commerciale tenuto nello Stato membro di stabilimento ⁽²⁾ Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	[.....] (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....];.....;.....
2) Per gli appalti di servizi: 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? Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	☐ Sì ☐ No In caso affermativo, specificare quale documentazione e se l'operatore economico ne dispone: [...] ☐ Sì ☐ No (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....];.....;.....

⁽²⁾ Conformemente all'elenco dell'allegato XI della direttiva 2014/24/UE, gli operatori economici di alcuni Stati membri potrebbero dover soddisfare altri requisiti previsti nello stesso allegato.

B: CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA (Articolo 83, comma 1, lettera b), 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 economica e finanziaria	Risposta:
1a) Il fatturato annuo ("generale") dell'operatore economico per il numero di esercizi richiesto nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente: e/o, 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 ⁽²⁶⁾: Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta (numero di esercizi, fatturato medio): [.....], [.....] [...] valuta (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
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: e/o, 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 ⁽²⁶⁾: Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta (numero di esercizi, fatturato medio): [.....], [.....] [...] valuta (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
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:	[.....]
4) Per quanto riguarda gli indici finanziari ⁽²⁶⁾ 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: Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	(indicazione dell'indice richiesto, come rapporto tra x e y ⁽²⁷⁾, e valore) [.....], [.....] ⁽²⁸⁾ (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
5) L'importo assicurato dalla copertura contro i rischi professionali è il seguente (articolo 83, comma 4, lettera c) del Codice): Se tali informazioni sono disponibili elettronicamente, indicare:	[.....] [...] valuta (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
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:	[.....]

⁽²⁶⁾ Solo se consentito dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara.

⁽²⁷⁾ Solo se consentito dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara.

⁽²⁸⁾ Ad esempio, rapporto tra attività e passività.

⁽²⁹⁾ Ad esempio, rapporto tra attività e passività.

⁽³⁰⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

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): [.....]
--	---

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:								
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: Se la documentazione pertinente sull'esecuzione e sul risultato soddisfacenti dei lavori più importanti è disponibile per via elettronica, indicare:	Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [...] Lavori: [...] (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....]								
1b) Unicamente per gli appalti pubblici di forniture e di servizi: Durante il periodo di riferimento l'operatore economico ha consegnato le seguenti forniture principali del tipo specificato e prestato i seguenti servizi principali del tipo specificato; indicare nell'elenco gli importi, le date e i destinatari, pubblici o privati⁽³⁴⁾:	Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [.....] <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						
2) Può disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici⁽³⁵⁾, citando in particolare quelli responsabili del controllo della qualità: Nel caso di appalti pubblici di lavori l'operatore economico potrà disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici per l'esecuzione dei lavori:	[.....] [.....]								
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:	[.....]								
4) Potrà applicare i seguenti sistemi di gestione e di tracciabilità della catena di approvvigionamento durante l'esecuzione dell'appalto:	[.....]								
5) Per la fornitura di prodotti o la prestazione di servizi complessi o, eccezionalmente, di prodotti o servizi richiesti per una finalità particolare: 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?	[] SI [] No								
6) Indicare i titoli di studio e professionali di cui sono in possesso:									

(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 i(i) destinatari e l'elenco deve comprendere i clienti pubblici e privati della fornitura 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 DQUE 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.

a)	lo stesso prestatore di servizi o imprenditore, a/e (in funzione dei requisiti richiesti nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara)	a) [.....]
b)	i componenti della struttura tecnica-operativa/ gruppi di lavoro:	b) [.....]
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 ²⁷⁾ la seguente quota (espressa in percentuale) dell'appalto:	[.....]
11)	Per gli appalti pubblici di fornitura: 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 fornitura: L'operatore economico può fornire i richiesti certificati rilasciati da istituti e 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:	[.....]

²⁷⁾ Si noti che se l'operatore economico ha deciso di subappaltare una quota dell'appalto e lo affidamento sulle capacità del subappaltatore per eseguire tale quota, è necessario compilare un DQUE distinto per ogni subappaltatore, vedasi parte II, sezione C.

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): [.....][.....][.....]
--	---

D: SISTEMI DI GARANZIA DELLA QUALITÀ E NORME DI GESTIONE AMBIENTALE (ARTICOLO 87 DEL CODICE)

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 ivi citati.

Sistemi di garanzia della qualità e norme di gestione ambientale	Risposta:
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? In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi al programma di garanzia della qualità si dispone: Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	[] Si [] No [.....][.....] (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli rispetta determinati sistemi o norme di gestione ambientale? In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi ai sistemi o norme di gestione ambientale si dispone: Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	[] Si [] No [.....][.....] (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]

Parte V: Riduzione del numero di candidati qualificati (ARTICOLO 51 DEL CODICE)

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore ha specificato i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati che saranno invitati a presentare un'offerta o a partecipare al dialogo. Tali informazioni, che possono essere accompagnate da condizioni relative ai (tipi di) certificati o alle forme di prove documentali da produrre eventualmente, sono riportate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Solo per le procedure ristrette, le procedure competitive con negoziazione, le procedure di dialogo competitivo e i partenariati per l'innovazione:

L'operatore economico dichiara:

Riduzione del numero	Risposta:
Di soddisfare i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati, come di seguito indicato:	[.....] [] Sì [] No ^(a)
Se sono richiesti determinati certificati o altre forme di prove documentali, indicare per ciascun documento se l'operatore economico dispone dei documenti richiesti:	
Se alcuni di tali certificati o altre forme di prove documentali sono disponibili elettronicamente ^(b) , indicare per ciascun documento:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....] [.....] [.....] ^(c)

Parte VI: Dichiarazioni finali

Il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente che le informazioni riportate nelle precedenti parti da II a V sono vere e corrette e che il sottoscritto/i sottoscritti è/sono consapevole/consapevoli delle conseguenze di una grave falsa dichiarazione, ai sensi dell'articolo 76 del DPR 445/2000.

Fermo restando le disposizioni degli articoli 40, 43 e 46 del DPR 445/2000, il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente di essere in grado di produrre, su richiesta e senza indugio, i certificati e le altre forme di prove documentali del caso, con le seguenti eccezioni:

a) se l'amministrazione aggiudicatrice 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 ⁽¹⁾, oppure

b) a decorrere al più tardi dal 18 aprile 2018 ⁽²⁾, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore sono già in possesso della documentazione in questione.

Il sottoscritto/i sottoscritti autorizza/autorizzano formalmente [nome dell'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore di cui alla parte I, sezione A] ad accedere ai documenti complementari alle informazioni, di cui [alla parte/alla sezione/al punto o ai punti] del presente documento di gara unico europeo, ai fini della [procedura di appalto: (descrizione sommaria, estremi della pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, numero di riferimento)].

Data, luogo e, se richiesto o necessario, firmaTime: [.....]

^(a) Indicare chiaramente la voce cui si riferisce la risposta.

^(b) Ripetere tante volte quanto necessario.

^(c) Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽¹⁾ A condizione che l'operatore economico abbia fornito le informazioni necessarie (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) in modo da consentire all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di acquisire la documentazione. Se necessario, accludere il pertinente assenso.

⁽²⁾ In funzione dell'attuazione nazionale dell'articolo 59, paragrafo 5, secondo comma, della direttiva 2014/24/UE.

All 1



Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti
DIPARTIMENTO PER LE OPERE PUBBLICHE, LE POLITICHE ABITATIVE E
URBANE,
LE INFRASTRUTTURE IDRICHE E LE RISORSE UMANE E STRUMENTALI
Direzione Generale per la regolazione dei contratti pubblici e la vigilanza sulle grandi opere

Comunicato relativo alle Linee guida per la compilazione del modello di formulario di Documento di Gara unico Europeo (DGUE) approvato dal Regolamento di esecuzione (UE) 2016/7 della Commissione del 5 gennaio 2016.

1. Premesse

Il presente comunicato viene emanato come aggiornamento delle Linee guida adottate dal Ministero delle infrastrutture e dei trasporti con circolare n. 3 del 18.7.2016.

Nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana n. 77 del 31 marzo 2023 - S.O. n. 12 è stato pubblicato il decreto legislativo 31 marzo 2023, n. 36, recante *"Codice dei contratti pubblici in attuazione dell'articolo 1 della legge 21 giugno 2022, n. 78, recante delega al Governo in materia di contratti pubblici"* (di seguito Codice).

L'articolo 91 del Codice prevede che l'operatore economico che partecipa ad una procedura per l'aggiudicazione di un appalto presenta (utilizzando la piattaforma di approvvigionamento digitale messa a disposizione dalla stazione appaltante) - unitamente alla domanda di partecipazione, all'offerta e ad ogni altro documento richiesto per la partecipazione - il documento di gara unico europeo (DGUE) redatto in forma digitale in conformità al modello di formulario approvato con regolamento della Commissione europea (Regolamento di esecuzione UE 2016/7 della Commissione del 5 gennaio 2016 e pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea L 3/16 del 6 gennaio 2016).

Il presente comunicato intende fornire alle stazioni appaltanti, agli enti concedenti e agli Operatori Economici indicazioni in ordine alla corretta compilazione del DGUE nel formato digitale, nell'ambito del vigente quadro normativo nazionale.

Il DGUE al quale si riferisce il presente comunicato fa riferimento alla versione 2.1.1 di ESPD-EDM di cui alle "Specifiche tecniche per la definizione del DGUE elettronico italiano "eDGUE-IT", pubblicate da AgID il 31 luglio 2021 (con successivi aggiornamenti), come allegato alle "Regole Tecniche aggiuntive per garantire il colloquio e la condivisione dei dati tra sistemi telematici di acquisto e di negoziazione" adottate da AgID con la Circolare n. 3/2016. I riferimenti normativi al D. Lgs. 50/2016 devono intendersi come sostituiti dai corrispondenti riferimenti di cui al D. Lgs. 36/2023. Le stazioni appaltanti e gli enti concedenti, nelle more del tempestivo aggiornamento degli allegati delle menzionate Linee guida di AgID e del conseguente recepimento delle modifiche da parte degli stessi, continuano a utilizzare la modulistica attualmente in uso.

2. Finalità, ambito di applicazione e formato del DGUE

Il DGUE è un modello auto-dichiarativo previsto in modo standardizzato a livello europeo, con il quale l'operatore economico dichiara il possesso dei requisiti di carattere generale e speciale. Esso è predisposto per contenere tutte le informazioni richieste dalla stazione appaltante o ente concedente.

Il DGUE è utilizzato per tutte le procedure di affidamento di contratti di appalto di lavori, servizi e forniture nei settori ordinari e nei settori speciali nonché per le procedure di affidamento di contratti di concessione e di partenariato pubblico-privato disciplinate dal Codice.

Il DGUE, compilato dall'operatore economico con le informazioni richieste, accompagna l'offerta nelle procedure aperte e la richiesta di partecipazione nelle procedure ristrette, nelle procedure competitive con negoziazione, nei dialoghi competitivi o nei partenariati per l'innovazione.

Esso è utilizzato anche nei casi di procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara di cui all'articolo 76, comma 2, lettera a) del Codice; negli altri casi previsti dal predetto articolo 76, comma 2, la valutazione circa l'opportunità del suo utilizzo è rimessa alla discrezionalità della stazione appaltante procedente.

Per le procedure di cui all'articolo 50, comma 1, lettere a) e b) di importo inferiore a 40.000 euro, l'articolo 52 del Codice prevede che gli operatori economici attestano il possesso dei requisiti con dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà. Atteso che anche il DGUE consiste in una dichiarazione avente i requisiti di cui all'articolo 47 del d.P.R. 445/2000, in tali fattispecie, la stazione appaltante ha facoltà di scegliere se predisporre un modello semplificato di dichiarazione oppure se adottare il DGUE, privilegiando esigenze di standardizzazione e uniformità.

La compilazione del DGUE è effettuata attraverso la piattaforma di approvvigionamento digitale conformemente alle suddette specifiche tecniche emanate da AgID che definiscono il modello dei dati e le modalità tecniche di definizione del DGUE europeo elettronico italiano in formato strutturato XML, conforme al modello dati definito dalla Commissione europea.

3. Struttura e modalità di compilazione del DGUE

Il DGUE rappresenta una dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà resa ai sensi dell'articolo 47 del d.P.R. 445/2000 con cui l'operatore economico attesta di:

- non trovarsi in una delle situazioni di esclusione di cui al Titolo IV, Capo II, della Parte V del Codice (artt. da 94 a 98);
- soddisfare i pertinenti criteri di selezione di cui agli artt. 100, 103 e 162 del Codice;
- rispettare, nei casi previsti, le norme e i criteri oggettivi fissati al fine di limitare il numero di candidati qualificati da invitare a partecipare, ai sensi dell'articolo 70, comma 6, del Codice.

Il DGUE è articolato in **sei Parti**.

La **Parte I** contiene le informazioni sulla procedura di appalto e sulla stazione appaltante (o sull'ente concedente).

Le informazioni contenute in questa parte vengono acquisite automaticamente per tutte le procedure di appalto rispetto alle quali sia stato pubblicato un avviso di indizione di gara nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea. Di converso, per le gare non soggette all'obbligo di pubblicità sovranazionale, le stazioni appaltanti e gli enti concedenti compilano le informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto a cui dette informazioni afferiscono.

Se gli appalti sono suddivisi in lotti e i criteri di selezione sono diversi tra i vari lotti occorre compilare un DGUE per ciascun lotto (o gruppo di lotti con identici criteri di selezione).

La **Parte II** contiene le informazioni sull'operatore economico e sui soggetti di cui all'articolo 94 co. 3 per i quali bisogna effettuare le dichiarazioni, sull'eventuale affidamento e capacità di altri soggetti (a fini dell'avvalimento) e sul ricorso al subappalto.

In riferimento alle informazioni contenute nella suddetta Parte, relativamente alla **Sez. A - Informazioni sull'Operatore economico**, si forniscono i seguenti chiarimenti:

1) Riquadro **"Operatore economico PMI"**. Il fatturato da indicare è quello maturato nel triennio precedente a quello di indizione della procedura, ai sensi dell'articolo 100, comma 11, del Codice.

2) Riquadro **"Registrazione in elenchi ufficiali"**. Qui vengono inserite le pertinenti dichiarazioni degli operatori economici iscritti in elenchi ufficiali di imprenditori, fornitori, o prestatori di servizi o che siano in possesso di una certificazione rilasciata da organismi accreditati. Il possesso di attestazione di qualificazione rilasciata dagli organismi di attestazione (SOA) ai sensi dell'articolo 100 del Codice, nonché dai sistemi di qualificazione nei settori speciali ai sensi dell'articolo 162 del medesimo Codice, deve essere dichiarata dagli operatori economici in questo riquadro, indicando, in particolare,

- gli estremi dell'attestazione (denominazione dell'Organismo di attestazione ovvero Sistema di qualificazione, numero e data dell'attestazione) alla voce "Fornire il nome dell'elenco o del certificato e il numero di registrazione o certificazione pertinente, se applicabile";

- se l'attestazione di qualificazione è disponibile elettronicamente, l'indirizzo web, l'autorità o organismo di emanazione, il riferimento preciso della documentazione alla voce "Se il certificato di registrazione o certificazione è disponibile per via elettronica, si prega di indicare dove";

- se pertinente, le categorie di qualificazione alla quale si riferisce l'attestazione alla voce "Indicare i riferimenti su cui si basa la registrazione o la certificazione e, se del caso, la classificazione ottenuta nell'elenco ufficiale".

Qualora l'iscrizione, la certificazione o l'attestazione sopra indicate non soddisfino tutti i criteri di selezione richiesti, le informazioni da fornire in ordine ai criteri di selezione non soddisfatti nella suddetta documentazione dovranno essere inserite nella Parte IV, Sezioni A, B o C.

3) Riquadro **"Forma di partecipazione"**. Nel caso di partecipazione dei consorzi di cui all'art. 65, comma 2 lett. b) c) d) e all'articolo 66, comma 1 lett. g) del Codice, il DGUE è compilato, separatamente, dal consorzio e dalle consorziate esecutrici ivi indicate. Pertanto, nel presente riquadro deve essere indicata la denominazione degli operatori economici facenti parte di un consorzio di cui al sopra citato articolo 65, comma 2 lett. b) c) d) o di una Società di professionisti di cui al sopra citato articolo 66, comma 1 lett. g) che eseguono le prestazioni oggetto del contratto.

Nella domanda di partecipazione dev'essere specificata la forma di partecipazione degli operatori economici.

Relativamente alla **Sez. B - Informazioni sui rappresentanti dell'operatore economico**, si specifica che la dichiarazione da inserire in tale sezione deve riferirsi a tutti i soggetti elencati all'articolo 94, comma 3 del Codice e che, nel caso in cui il socio sia una persona giuridica, occorre indicare gli amministratori della stessa.

Per quanto concerne la **Sez. C - Informazioni sull'affidamento sulle capacità di altri soggetti**, relativamente all'avvalimento di cui all'articolo 104 del Codice, si specifica che sia in caso di avvalimento concluso per acquisire un requisito necessario alla partecipazione alla procedura, sia in caso di avvalimento finalizzato a migliorare l'offerta, l'operatore economico indica la denominazione degli operatori di cui intende avvalersi e i requisiti oggetto di avvalimento. Si specifica, inoltre, che l'avvalimento finalizzato a migliorare l'offerta va indicato con una formulazione generica in modo da non anticipare alcun elemento dell'offerta, a cui può essere collegato l'incremento premiale. Si evidenzia che le imprese ausiliarie, compilano un DGUE distinto con le informazioni richieste dalla Sezione A e B della presente Parte, dalla Parte III, dalla Parte IV se espressamente previsto dal bando, dall'avviso o dai documenti di gara e dalla Parte VI.

Non deve considerarsi inclusa nel DGUE la dichiarazione sottoscritta dall'impresa ausiliaria con cui quest'ultima si obbliga verso il concorrente e verso la stazione appaltante a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse necessarie di cui è carente il concorrente. Detta dichiarazione deve essere allegata alla documentazione presentata dal concorrente.

In ordine alla **Sez. D - Informazioni concernenti i subappaltatori sulle cui capacità l'operatore economico non fa affidamento**, relativamente al subappalto di cui all'art. 119 del

Codice, si specifica che l'operatore deve indicare le prestazioni o le lavorazioni che intende subappaltare. Se l'operatore economico ha deciso di subappaltare una parte del contratto, ciascun subappaltatore, a seguito dell'autorizzazione al subappalto da parte della stazione appaltante o ente concedente, dovrà compilare il DGUE.

La Parte III contiene le informazioni relative all'assenza dei motivi di esclusione (articoli da 94 a 98 del Codice).

La Sez. A - Motivi legati a condanne penali si riferisce ai motivi di esclusione legati a condanne penali previsti dall'articolo 57, paragrafo 1 della direttiva 2014/24/UE, che, nel Codice, sono disciplinati all'articolo 94, comma 1. Con riferimento a questa Sezione, laddove nel DGUE vengano contemplate le ipotesi di condanna con sentenza definitiva, occorre uniformare il contenuto delle informazioni richieste alle previsioni di cui al comma 1 del citato articolo 94, inserendo anche il riferimento al decreto penale di condanna divenuto irrevocabile. Inoltre, è necessario indicare i soggetti cui tali condanne si riferiscono facendo espresso riferimento all'articolo 94, comma 3, del Codice.

Occorre, infine, integrare le informazioni riguardanti tali motivi di esclusione inserendo i dati inerenti alla tipologia del reato commesso, la durata della condanna inflitta, nonché i dati inerenti all'eventuale avvenuta comminazione della pena accessoria dell'incapacità di contrarre con la pubblica amministrazione e la relativa durata. Tali integrazioni si rendono necessarie per consentire alla stazione appaltante di verificare se la condotta illecita si è verificata in un periodo di tempo rilevante ai fini dell'esclusione e di determinare – come previsto dall'art. 96, comma 6 – l'applicabilità delle misure di autodisciplina (*self-cleaning*) e la conseguente valutazione delle misure ivi contemplate attuate dall'operatore economico finalizzate alla decisione di escludere o meno l'operatore economico dalla procedura di gara, ai sensi dell'art. 96, comma 7, del Codice.

Le misure di *self-cleaning* devono essere descritte nell'apposita voce "Descrivere tali misure", precisando se le stesse sono state adottate o devono essere ancora adottate. Se l'operatore ha descritto le misure in un documento separato, allegato al DGUE, in questa voce deve indicare il riferimento di tale documento. Tali misure possono consistere, secondo quanto previsto, a titolo esemplificativo, dal citato articolo 96, comma 6 del Codice, nella dimostrazione di aver risarcito o di essersi impegnato a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito, di aver chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative e di aver adottato provvedimenti concreti di carattere tecnico, organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti.

L'operatore economico dovrà rendere disponibile nel Fascicolo Virtuale dell'Operatore Economico (FVOE) la documentazione concernente il *self-cleaning* e darne evidenza compilando la voce "Reference/code" con il testo "Documentazione presente nel FVOE".

Le informazioni sopra indicate devono essere riportate per tutti i reati previsti negli appositi spazi della presente sezione.

Si precisa che le indicazioni sul *self-cleaning* sopra formulate si applicano anche alle altre Sezioni del DGUE in cui tali misure sono previste.

Con riferimento alla **Sez. B- Motivi legati al pagamento di imposte o contributi previdenziali** si evidenzia che l'operatore economico dovrà specificare negli appositi spazi le ipotesi previste dall'art. 95, comma 2 del Codice (pagamento, compensazione, estinzione), indicando, altresì, se il pagamento o la formalizzazione dell'impegno siano intervenuti prima della scadenza del termine per la presentazione della domanda di partecipazione alla gara. Queste informazioni devono essere inserite per le diverse fattispecie previste nella presente sezione.

Per quanto concerne la **Sez. C - Motivi legati a insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali**, si precisa quanto segue.

Le dichiarazioni concernenti le violazioni in materia di salute e sicurezza del lavoro, di cui all'art. 95, comma 1 lett. a) del Codice devono essere inserite in questa sezione, nel riquadro dedicato alla "Violazione di obblighi in materia di diritto del lavoro".

Nel riquadro della presente sezione dedicato al "Liquidazione giudiziale" (rif. art. 94, comma 5, lett. d) del Codice), il punto concernente i motivi per i quali l'operatore economico sarà comunque in grado di eseguire il contratto dev'essere compilato dal curatore autorizzato all'esercizio provvisorio che è stato autorizzato dal giudice delegato a partecipare a procedure di affidamento di contratti pubblici ai sensi dell'articolo 124, comma 4 del Codice, indicando gli estremi del provvedimento.

Per quanto riguarda il riquadro "Concordato preventivo con i creditori", andranno inserite informazioni analoghe a quelle indicate al punto precedente.

In ordine ai riquadri "Procedura analoga al fallimento", "Amministrazione controllata" e "Cessazione di attività", si rinvia alle specifiche tecniche di AgID sopra menzionate.

In merito al riquadro "Gravi illeciti professionali" (rif. art. 98 del Codice) si evidenzia che le ipotesi di cui all'art. 98, comma 3 lett. a), lett. c) e lett. b) non devono essere dichiarate in questo riquadro, ma, rispettivamente, nel riquadro "Accordi con altri operatori economici intesi a falsare la concorrenza", "Cessazione anticipata, risarcimento danni o altre sanzioni comparabili" e nel riquadro "Influenza indebita nel processo decisionale, vantaggi indebiti derivanti da informazioni riservate".

Si evidenzia, inoltre, che devono essere dettagliatamente indicate le fattispecie di illecito professionale tra quelle elencate dall'articolo 98 del Codice, cui la dichiarazione è riferita.

Nel riquadro "Influenza indebita nel processo decisionale, vantaggi indebiti derivanti da informazioni riservate", oltre le dichiarazioni riferite all'ipotesi di cui all'art. 98, comma 3 lett. b), come sopra precisato, vanno inserite le dichiarazioni relative alle ipotesi di cui all'articolo 94, comma 5, lett. e) ed f) (iscrizioni nel casellario ANAC per false dichiarazioni). La specifica fattispecie va inserita nell'apposita voce "In caso affermativo fornire informazioni dettagliate".

Nella Sez. D - Altri motivi di esclusione eventualmente previsti dalla legislazione nazionale dello stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore devono essere indicate le informazioni relative alle cause di esclusione di cui all'art. 94, comma 1, lett. c) ed h), all'art. 94, comma 2, all'art. 94, comma 5, lett. a) e lett. b). Le dichiarazioni riferite alle altre fattispecie presenti in questa sezione non devono essere indicate in quanto inserite nelle precedenti sezioni.

La Parte IV - Criteri di selezione riguarda i requisiti di ordine speciale previsti dagli articoli 100 e 103 del Codice (requisiti di idoneità professionale, capacità economica e finanziaria, capacità tecniche e professionali).

L'operatore economico fornisce le informazioni ivi elencate solo se espressamente richieste dalla stazione appaltante o dall'ente concedente nell'avviso, bando o documenti di gara; ulteriori informazioni possono essere richieste invece che nel DGUE all'interno della domanda di partecipazione.

Il riquadro "Altri requisiti economici e finanziari" deve essere compilato dagli operatori economici per dichiarare il costo del personale in caso di lavori di importo inferiore a 150.000 euro (Allegato II.12, art. 28, comma 2, lett. b) del Codice).

La Parte V contiene l'autodichiarazione dell'operatore economico che attesta il soddisfacimento dei criteri e delle regole fissate dalla stazione appaltante o dall'ente concedente per limitare il numero dei candidati, ai sensi dell'articolo 70, comma 6, del Codice.

Tale parte deve essere compilata, pertanto, solo in ipotesi di procedure ristrette, procedure competitive con negoziazione, procedure di dialogo competitivo e partenariati per l'innovazione.

La Parte VI contiene le dichiarazioni finali con le quali il dichiarante si assume la responsabilità della veridicità delle informazioni rese e attesta di essere in grado di produrre - su richiesta e senza indugio - le prove documentali pertinenti.

Da ultimo, si evidenzia che, nelle diverse Parti del DGUE l'operatore economico può indicare - in corrispondenza al singolo dato, laddove ivi richiesto - anche l'Autorità pubblica o il soggetto

terzo, ovvero il link, presso il quale le stazioni appaltanti e gli enti concedenti possono acquisire tutta la documentazione a riprova di quanto dichiarato dallo stesso operatore economico.

Si rammenta che attraverso il Fascicolo Virtuale dell'Operatore economico (FVOE), previsto dall'articolo 24 del Codice, gestito da ANAC, le stazioni appaltanti verificano la documentazione degli operatori economici che attesta il possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario per la partecipazione alle procedure per l'affidamento di contratti pubblici di lavori, forniture e servizi.

IL DIRETTORE GENERALE
Dr.ssa Loredana CAPPELLONI

Firmato digitalmente da

**Loredana
Cappelloni**

O = Ministero delle
Infrastrutture e dei Trasporti
C = IT



ALL 15 parte integrante

Schema di contratto

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e dei relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO del Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili.

Lotto _____

CIG _____

SCHEMA DI CONTRATTO

CONTRATTO DI APPALTO

TRA

l'Azienda Ospedaliera di Rilevanza Nazionale e di Alta Specializzazione Garibaldi di Catania (Cod. Fisc. / P. Iva 04721270876) con sede in Catania, piazza Santa Maria del Gesù 5, di seguito denominata "Committente", e rappresentata dal Legale Rappresentante p.t. dott. De Nicola Commissario straordinario, nominato con D. A. n. 53 del 29.12.2022 (rettificato con D.A. 1/2023) prorogato con D.A. 28/2023 e successivo D.A. 32/2023, il quale agisce non in nome proprio, bensì esclusivamente in rappresentanza dell'Azienda Ospedaliera.

E

l'Operatore Economico _____, con sede in _____, via _____, P. Iva _____ (di seguito denominato Appaltatore) - rappresentata dal sig. _____ nato a _____ il _____ (Cod. Fisc. _____), il quale interviene, agisce e stipula esclusivamente nel nome, per conto e nell'interesse della stessa impresa, in virtù della sua carica di _____, giusta _____.

PREMESSO

- che con Verbale di deliberazione del Commissario Straordinario n. ____ del ____ è stata indetta _____
- Che con Verbale di deliberazione del Commissario Straordinario n. ____ del ____ è stata disposta l'aggiudicazione del lotto n. _____
- Richiamate le verifiche ex art. 94 e 95 del D.lgs. n. 36/2023 s.m.i. che si seguito si riepilogano:

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE

Art. 1 - Premesse ed allegati

1. Le premesse di cui sopra gli atti ed i documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, ivi incluso il Bando di gara, il Disciplinare e relativi allegati, il Capitolato tecnico, Capitolato Speciale che ancorché non materialmente allegati, costituiscono parte integrante e sostanziale del presente contratto.
2. Costituiscono, altresì, parte integrante e sostanziale del Contratto, ancorché non allegati:
 - a) il Codice Etico di comportamento;
 - b) il Patto di integrità;
 - c) la Documentazione Tecnica e l'Offerta Economica presentate in gara;
 - d) i Verbali di gara;
 - e) la cauzione definitiva con le modalità e condizioni stabilite dall'art. 117 del D. Lgs. n. 36/2023.

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica del PO Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili.

f) Il DUVRI aggiornato

g) _____

2 - Oggetto della fornitura

Oggetto del presente contratto è la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e dei relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare PO Garibaldi Centro, l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima, l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia;

Lotto

CIG _____

Importo di aggiudicazione € _____

Ribasso d'asta

Oneri sicurezza

Costi manodopera

2. Con la stipula del presente Contratto, il Fornitore si obbliga irrevocabilmente nei confronti dell'Amministrazione a fornire i Prodotti di cui al precedente comma, nonché ad eseguire i servizi connessi, nella misura richiesta dall'Amministrazione contraente con gli Ordinativi di Fornitura, nel rispetto dell'importo di aggiudicazione.

3. Il corrispettivo contrattuale dovuto al Fornitore in forza degli Ordinativi di fornitura sarà determinato sulla base del/ prezzo/i unitario/i offerto/i in sede di gara, Iva esclusa (da intendersi comprensivo/i della fornitura del/i prodotto/i oggetto del presente atto, nonché della prestazione dei servizi connessi previsti dal Capitolato tecnico e Speciale) per le quantità oggetto di ciascun ordinativo di fornitura.

5. Le predette forniture dovranno essere prestate con le modalità e alle condizioni stabilite nel presente Contratto, nel Capitolato Tecnico, nel Capitolato speciale e relativi allegati.

6. I quantitativi indicati nel Capitolato tecnico rappresentano il presumibile fabbisogno in ragione annua, hanno valore indicativo e non tassativo e non sono impegnativi. Sono stati determinati tenendo conto dei fabbisogni presunti durante tutto l'arco di durata del contratto, in ragione annuale. Tali valori, stimati e puramente indicativi, sono forniti al solo fine di consentire opportune valutazioni dei Fornitori nella formulazione dell'offerta.

I prezzi offerti si riferiscono al totale del kit o del sistema completo di ogni componente.

La fornitura dei consumabili è in somministrazione e verrà eseguita a seguito di emissione di ordinativi di fornitura sino alla concorrenza dell'importo complessivo del contratto. Non sono ammessi ordini minimi di fornitura.

È vincolante la rispondenza delle caratteristiche del prodotto offerto alla descrizione ed alle caratteristiche tecniche minime indicate per ciascun prodotto nel Capitolato tecnico.

Nel corso di tutta la durata del Contratto, il Fornitore aggiudicatario è obbligato a fornire il medesimo prodotto indicato nell'offerta in sede di gara per quanto attiene alla descrizione, alle caratteristiche tecniche, al nome commerciale e/o al codice prodotto. Non sarà pertanto ammessa la

sostituzione di prodotti con altri ritenuti dal Fornitore equivalenti con nome commerciale e/o codice prodotto differenti se non autorizzati espressamente da questa Azienda Garibaldi.

La fornitura e l'importo complessivo offerto per il lotto di riferimento dovrà intendersi comprensiva di tutte le prescrizioni, nessuna esclusa, indicate nel Capitolato tecnico che debbono intendersi, pertanto, come condizioni minime di esecuzione della fornitura di sistemi diagnostici e materiale di consumo, e dei servizi connessi di che trattasi che le ditte aggiudicatrici avranno l'onere di garantire, per tutta la durata contrattuale e comunque sino alla aggiudicazione di una nuova gara.

3 – Durata, decorrenza e opzioni

Il presente Contratto ha una durata di 60 mesi decorrenti dalla data di collaudo con esito positivo dei sistemi diagnostici forniti fermo restando che è escluso ogni tacito rinnovo del Contratto.

2. L'Azienda si riserva sin d'ora la facoltà di attingere eventualmente, ricorrendone i presupposti, alle seguenti opzioni contrattuali ai medesimi prezzi, patti, condizioni ovvero migliorativi:

- a) **Opzione di proroga del contratto art. 120 comma 10 del Codice:** La stazione appaltante si riserva di prorogare il contratto relativo a ciascun lotto per una durata massima pari a 12 mesi, ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto o, *in alternativa* alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante. L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore almeno 15 gg prima della scadenza del contratto.
In casi eccezionali, il contratto in corso di esecuzione può essere prorogato per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura di individuazione del nuovo contraente se si verificano le condizioni indicate **all'articolo 120, comma 11, del Codice**. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.
- b) **Variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto art 120 comma 9 del Codice:** qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni di ciascun lotto fino alla concorrenza del quinto dell'importo del contratto, la stazione appaltante può imporre all'appaltatore l'esecuzione alle condizioni originariamente previste. In tal caso l'appaltatore non può fare valere il diritto alla risoluzione del contratto.
- c) **Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera a) del Codice:** la stazione appaltante si riserva di modificare il contratto in corso di esecuzione, nei casi previsti al paragrafo **"Integrazioni prodotti in corso di vigenza contrattuale"** di cui al Capitolato speciale di appalto cui si rinvia.
- d) **Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera d) n. 1, n. 2 e n. 3 del Codice:** la stazione appaltante si riserva, in corso di esecuzione, di sostituire l'aggiudicatario iniziale con un nuovo contraente, *che soddisfi gli iniziali criteri di selezione, purché ciò non implichi ulteriori modifiche sostanziali al contratto e non sia finalizzato ad*

eludere l'applicazione del codice, nei casi previsti al paragrafo denominato " Variazioni di titolarità" di cui al Capitolato speciale di appalto cui si rinvia .

3. Nel periodo di tempo di validità del Contratto (cioè dalla data di attivazione alla data di scadenza), sarà possibile emettere Ordinativi di Fornitura.

4. Il Fornitore dovrà garantire la fornitura del prodotto ed i servizi connessi di cui al Capitolato tecnico per tutta la durata del Contratto.

4 - Requisiti tecnici dei prodotti, Consegna. Collaudo e Accettazione. Verifiche conformità.

Le caratteristiche tecniche minime, così come definite e indicate nel Capitolato tecnico, parte integrante e sostanziale del presente Contratto, devono essere necessariamente possedute dai dispositivi ivi indicati, a pena di risoluzione del Contratto.

4.1. Consegna e collaudo sistemi diagnostici

Tutte le prestazioni relative alla consegna ed installazione, posa in opera delle apparecchiature si intendono incluse nel prezzo offerto dall'aggiudicatario per l'esecuzione della fornitura e comprendono ogni prestazione, onere e spesa che si renda all'uopo necessaria, nulla escluso al fine della corretta funzionale dell'apparecchiatura.

Dette prestazioni comprendono tutte le attività dettagliate nel Capitolato tecnico. A solo titolo esemplificativo e non esaustivo: imballo, trasporto, carico e scarico, facchinaggio, consegna al piano, installazione e posa in opera, asporto dell'imballaggio, compresa la pulizia dei luoghi di lavoro successivamente all'installazione; installazione, compresi i necessari collegamenti, collegamenti al LIS di laboratorio, verifiche tecniche post installazione, collaudo, messa in funzione dell'apparecchiatura, adeguata istruzione degli operatori sanitari destinati ad utilizzare l'apparecchiatura (opportunamente documentata) ed ogni altra prestazione accessoria alla consegna.

L'aggiudicatario dovrà eseguire la consegna ed installazione di tutte le apparecchiature entro il termine indicato nel Capitolato tecnico. Alla scadenza del termine sopra indicato tutte le apparecchiature dovranno essere consegnate ed installate, pronte all'uso, al fine dell'espletamento del necessario collaudo.

La consegna oggetto della fornitura dovrà essere eseguita, a cura e spese dall'aggiudicatario, presso il reparto che verrà specificato in sede di ordine.

Le apparecchiature saranno consegnate unitamente al manuale d'uso in duplice copia cartacea in lingua italiana e su supporto elettronico, e alle certificazioni di conformità (ed anche di sistema).

Al termine delle operazioni di consegna, l'aggiudicatario dovrà procedere alle operazioni relative all'installazione delle apparecchiature consegnate, ivi compresa quella di collegamento alla rete

elettrica e al LIS di laboratorio ed ogni altra utenza necessaria al funzionamento presso i locali indicati dall'Amministrazione.

La consegna della fornitura si intende accettata con riserva, sino all'espletamento di tutte le operazioni di collaudo con esito positivo.

Fermo restando quanto previsto al paragrafo Collaudo e accettazione del Capitolato tecnico, la ditta fornitrice dovrà osservare le seguenti prescrizioni.

A seguito di ordine di consegna la ditta fornitrice dovrà concordare modalità e termini della installazione e consegna dei sistemi diagnostici, ed eventuale ritiro di apparecchiatura in proprietà dell'ARNAS Garibaldi, oltre che con l'U.O. interessata, anche con il Servizio di Ingegneria Clinica e con il Settore Tecnico, ove l'installazione richieda preliminari lavori di installazione.

Il Collaudo è effettuato in contraddittorio con il personale del Servizio Ingegneria Clinica, il Dirigente Responsabile della UO destinataria della fornitura e della Farmacia di questa ARNAS, ognuno per le proprie competenze, con le modalità indicate al paragrafo "Collaudo e accettazione" del Capitolato tecnico e integrato con quanto di seguito precisato.

Fase 1) Prima di procedere alla effettiva consegna presso l'UO destinataria, la Ditta fornitrice dovrà contattare il Dirigente medico della UOC interessata, onde concordare la data di consegna e verbalizzare l'accettazione e la funzionalità della merce su proprio modello:

N.B: IL VERBALE DI ACCETTAZIONE E FUNZIONALITA' COSI' REDATTO NON PRODUCE ALCUN EFFETTO AI FINI DEL DECORSO DEL PERIODO DI GARANZIA DELLA APPARECCHIATURA NONCHE' AI FINI DELLA LIQUIDAZIONE DELLE SPETTANZE"

Fase 2) Successivamente la Ditta fornitrice dovrà provvedere a proprie spese al COLLAUDO TECNICO, della merce, in contraddittorio con il personale del Servizio Ingegneria Clinica dell'ARNAS Garibaldi, verbalizzandone le relative operazioni esclusivamente su modello fornito dall'Azienda Garibaldi.

A tal fine la Ditta dovrà contattare il Direttore della UO interessata e la S.I.C. onde concordare la data di inizio delle operazioni di collaudo tecnico.

In tale fase 2 la Ditta dovrà consegnare alla SIC, a corredo del Verbale di collaudo tecnico, l'originale del "Verbale di accettazione e funzionalità", redatto nelle modalità di cui alla superiore fase 1, unitamente alla Bolla di consegna parimenti in originale e alla documentazione tecnica e offerta presentata in gara.

L'esito favorevole del collaudo tecnico così effettuato e la completezza della documentazione a corredo costituiscono condizione necessaria ai fini del pagamento delle relative spettanze in favore della Ditta fornitrice.

La data di effettuazione del collaudo tecnico in uno al collaudo definitivo avente esito positivo, costituisce termine iniziale ai fini del decorso del periodo di garanzia della merce

Le prove di accettazione, funzionali all'autorizzazione in uso clinico delle apparecchiature, verranno eseguite dopo che il Fornitore avrà notificato l'avvenuta ultimazione delle operazioni di installazione ed il completamento della fornitura. Si intende che a tale data le apparecchiature dovranno essere completamente funzionanti e pronte all'uso clinico. Si rinvia all'uopo a quanto previsto al paragrafo 15.5 del Capitolato tecnico "Collaudo e Accettazione".

4.2 - Verifica di conformità

Le ditte partecipanti dovranno possedere tutte le autorizzazioni previste dalla normativa vigente per la produzione e la commercializzazione dei prodotti offerti e, con la presentazione dell'offerta s'impegna, nel caso in cui risulti aggiudicataria, a comunicare immediatamente all'Ente appaltante le eventuali sospensioni o revoche delle autorizzazioni di cui sopra.

La verifica di conformità, ai sensi dell'art. 116 del D.Lgs. 36/2023 e s.m.i., viene effettuata dal Fornitore in contraddittorio con l'Amministrazione e deve riguardare la totalità dei prodotti oggetto della consegna.

Ai fini della vigilanza sulla regolare esecuzione della fornitura sono preposte le UU.OO. utilizzatrici unitamente al competente Servizio di Farmacia di presidio.

All'atto della consegna dei prodotti, l'Amministrazione verificherà che quanto consegnato sia conforme a quanto effettivamente offerto in gara dal Fornitore aggiudicatario che esegue la prestazione.

Nel caso di esito positivo della verifica di conformità relativamente alle forniture richieste, la data di ricezione verrà considerata quale "Data di accettazione della fornitura" salvo diverso accordo tra le parti.

4.3 Consegna materiale diagnostico e di consumo

Le consegne dei prodotti diagnostici e del materiale di consumo dovranno essere effettuate, entro 7 giorni dalla ricezione dell'ordine, presso i magazzini di Farmacia indicati nei relativi ordinativi di fornitura dalla Azienda Ospedaliera, dalle ore 9,00 alle ore 13,00 di tutti i giorni feriali.

Nei casi di emergenza la ditta dovrà procedere alla consegna entro 3 giorni lavorativi dalla data di ricezione del relativo ordine.

In caso di ritardo della consegna si applicano le penali di cui ai rispettivi paragrafi "Penali" del Capitolato tecnico e Capitolato speciale.

Nel caso in cui il protrarsi del ritardo nella consegna comporti delle conseguenze gravi sulla attività sanitaria del Reparto, l'Azienda nella persona del Direttore del Servizio di Farmacia e a mezzo di relazione successiva, si riserva di procedere ad immediato acquisto presso qualsiasi altra ditta che, a prescindere dal prezzo praticabile, possa garantire la immediata consegna. Le maggiori spese sostenute saranno addebitate alla ditta inadempiente anche attraverso l'utilizzo parziale del deposito

cauzionale prestato. Quanto sopra, fatto salvo il ricorso alla risoluzione del contratto secondo quanto previsto nel Capitolato e nel contratto.

La bolla di consegna della merce aggiudicata dovrà obbligatoriamente contenere i seguenti dati:

- a) luogo di consegna della merce;
- b) protocollo e data dell'ordinativo;
- c) numero del lotto di produzione dei singoli prodotti;

L'assenza di tali dati potrà comportare il rifiuto di accettazione della merce, senza possibilità di reclamo da parte della ditta. La merce consegnata dovrà possedere almeno 2/3 della validità residua e indicare nelle specifiche etichette:

- Nome della ditta produttrice;
- Numero del lotto e data di fabbricazione (mese/anno) ed obbligatoriamente la data di scadenza;
- Codice a barre del prodotto
- Data di emissione.

La verifica della merce consegnata verrà effettuata dal Servizio Farmacia di presidio dell'Azienda Ospedaliera.

L'esito favorevole della verifica non esonera, comunque, la ditta fornitrice della garanzia, a termini di legge, per i vizi occulti.

Qualora dalla verifica risulti che la merce consegnata non corrisponde ai requisiti prescritti in capitolato, la stessa sarà respinta e dovrà essere sostituita con altra rispondente, entro 3 giorni.

In caso di ritardo nella consegna si applicherà la penale di cui sopra.

Delle inadempienze in materia di consegne e di qualità delle merci fanno prova i processi verbali redatti a cura dei Servizi di Farmacia aziendale.

4.4 Controllo quantitativo e qualitativo delle forniture di reagenti e materiali di consumo

Il controllo quantitativo viene effettuato dal Servizio di Farmacia di presidio. La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero dei colli inviati.

La quantità è esclusivamente quella accertata presso il magazzino della Farmacia di presidio e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore. Agli effetti qualitativi, la firma apposta per ricevuta al momento della consegna non esonera il soggetto aggiudicatario dal rispondere ad eventuali contestazioni da parte delle Unità Operative utilizzatrici, che potessero insorgere all'atto dell'impiego del prodotto.

L'Amministrazione si riserva di effettuare, anche a campione, la rispondenza della qualità dei materiali utilizzati nei dispositivi forniti, con quella offerta ed ordinata.

Nel caso in cui l'Amministrazione rilevi che la quantità dei prodotti conformi consegnati sia inferiore alla quantità ordinata (verifica di conformità quantitativa), il Fornitore dovrà immediatamente provvedere ad integrare la fornitura.

Nel caso in cui l'Amministrazione rilevi una difformità qualitativa (verifica di conformità qualitativa) nei prodotti forniti (a titolo esemplificativo e non esaustivo: errata etichettatura, assenza di integrità dell'imballo e confezionamento, non corrispondenza con il prodotto richiesto, ecc.), il Fornitore dovrà immediatamente procedere a ritirare e sostituire, senza alcun addebito per l'Amministrazione e svolgere ogni attività necessaria affinché la qualità del prodotto sia corrispondente a quanto richiesto ed offerto.

Nel caso di esito negativo della verifica di conformità, il Fornitore dovrà sostituire i beni non conformi a quanto offerto e/o svolgere ogni attività necessaria affinché la verifica sia ripetuta e positivamente superata.

Resta salvo il diritto dell'Amministrazione contraente, a seguito di verifica di conformità con esito negativo, di risolvere in tutto o in parte il contratto di fornitura relativamente alle forniture non accettate.

Per quanto non previsto nel presente paragrafo si rinvia alle previsioni del Capitolato tecnico

4.5 Garanzia

Tutti i beni offerti sono coperti da Garanzia _____. Resta fermo l'obbligo del Fornitore di fornire, in relazione a ciascun prodotto offerto, la garanzia per vizi e difetti di funzionamento (art. 1490 c.c.), per mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui la cosa è destinata (art. 1497 c.c.).

5 - Organizzazione della fornitura

5.1 - Organizzazione della fornitura

Nell'ambito del contratto si identificano di seguito alcune figure/funzioni chiave.

Per il Fornitore:

Il Responsabile della Fornitura: è l'interfaccia unica verso la Struttura sanitaria beneficiaria che rappresenta a ogni effetto il Fornitore. Tale figura, dotata di adeguate competenze professionali, è responsabile del conseguimento degli obiettivi qualitativi ed economici relativi all'erogazione della fornitura. Al Responsabile della Fornitura sono, in particolare, delegate le funzioni di:

- programmazione e coordinamento di tutte le attività oggetto dell'appalto;
- gestione di richieste, segnalazioni e problemi rilevati dall'Amministrazione;
- controllo delle attività effettuate e della gestione della fatturazione.

Il Fornitore alla stipula del contratto indica il nominativo e i relativi riferimenti (numero di telefono e indirizzo di posta elettronica) del Responsabile della Fornitura.

Il Responsabile della Fornitura, dopo la ricezione dell'Ordinativo di Fornitura, deve essere sempre reperibile fino alla consegna della fornitura.

Per l'Amministrazione:

Il Direttore dell'Esecuzione: è colui che sarà presente, anche eventualmente attraverso un delegato, sul luogo di consegna individuato dall'Amministrazione, per l'espletamento delle attività di verifica della fornitura e di redazione del Verbale di Verifica di conformità.

5.2 - Servizio di supporto e assistenza

Il Fornitore si impegna a fornire, alla data di aggiudicazione, dovrà avere attivato e reso operativo un servizio di assistenza, il quale dovrà essere disponibile per tutta la durata del Contratto, mediante la messa a disposizione di almeno un numero di telefono, un indirizzo e-mail e/o PEC.

I riferimenti del servizio dovranno essere indicati nella documentazione richiesta ai fini della stipula del Contratto.

Il servizio di assistenza ed il supporto deve consentire all'Amministrazione di:

- richiedere informazioni sul prodotto offerto e sui servizi compresi nel Contratto;
- richiedere informazioni sullo stato degli ordini in corso, delle consegne, delle installazioni;
- richiedere informazioni circa le modalità di inoltro dei reclami.

I numeri di telefono e di fax dovranno essere numeri geografici di rete fissa nazionale ovvero, in alternativa, "numeri per servizi di addebito al chiamato", denominati, secondo una terminologia di uso comune, numeri verdi.

Tale servizio dovrà essere attivo tutti i giorni lavorativi dell'anno, per almeno 8 (otto) ore giornaliere in orario lavorativo (tra le 8.00 e le 18.00).

Durante l'orario di disponibilità del servizio di assistenza, le chiamate effettuate dall'Amministrazione devono essere ricevute da un operatore addetto.

6 - Obbligazioni specifiche del fornitore

Il Fornitore si impegna, oltre a tutto quanto previsto nel Capitolato tecnico a:

- a) rispettare le prescrizioni contenute nel Codice di Comportamento e nel Patto di integrità e ad astenersi da comportamenti idonei a configurare le ipotesi di reato di cui al Decreto Legislativo 8 giugno 2001 n. 231 o comunque in contrasto con la Legge n. 190/2012;
- b) assistere l'Amministrazione nella predisposizione di tutti gli atti necessari all'utilizzo del Contratto;
- c) fornire i beni oggetto del Contratto ed a prestare i servizi connessi, impiegando tutte le strutture ed il personale necessario per la loro realizzazione secondo quanto stabilito nel Capitolato tecnico e nel Capitolato speciale;
- d) conformare la qualità del prodotto fornito alla normativa sopravvenuta in corso di validità del presente Contratto e dei singoli Ordinativi di fornitura (es. nuove direttive statali e/o comunitarie relative alle autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio) senza alcun aumento di prezzo, nonché a sostituire, a proprio onere e spese, qualora ne fosse vietato l'uso, le eventuali rimanenze di prodotto non conformi e giacenti nei magazzini degli Enti;
- e) 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, nonché atti a consentire alle Amministrazioni di monitorare la conformità delle forniture a quanto previsto nel Contratto e nella documentazione di gara;
- f) verificare la completezza e la chiarezza dell'Ordinativo di fornitura ricevuto;

- g) eseguire il confezionamento, la consegna del prodotto e la prestazione dei servizi connessi nei luoghi e secondo le indicazioni che verranno fornite dall'Amministrazione contraente nel rispetto di quanto indicato nel Capitolato Tecnico e relativi allegati e nell'Ordinativo di Fornitura;
- h) eseguire i servizi di trasporto e consegna installazione secondo quanto previsto dal Capitolato tecnico e Speciale;
- i) garantire, per ciascun prodotto offerto e per tutta la durata del Contratto la garanzia per:
- j) - vizi e difetti di funzionamento (ai sensi dell'art. 1490 del c.c.);
- k) - mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui il prodotto è destinato (ai sensi dell'art. 1497 del c.c.);
- l) organizzare la fornitura secondo quanto indicato nell'offerta tecnica e disposto dal Capitolato tecnico e Capitolato Speciale;
- m) eseguire la manutenzione e assistenza tecnica delle apparecchiature come da Capitolato.
- n) manlevare e tenere indenne l'Amministrazione dalle pretese che i terzi dovessero avanzare in relazione ai danni derivanti dall'uso dei prodotti oggetto del presente Contratto ovvero in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.

7 - Prestazioni e servizi connessi

1. Il Fornitore, unitamente alla fornitura deve prestare tutti i servizi connessi indicati al paragrafo "Servizi connessi" del Capitolato Tecnico necessari per l'esatto adempimento degli obblighi contrattuali; tali servizi devono intendersi connessi ed accessori alla fornitura dei prodotti e pertanto, il relativo corrispettivo deve intendersi incluso nel prezzo unitario offerto in sede di gara per il/i prodotto/i aggiudicato/i.

2. Il Fornitore ha attivato il servizio di supporto e assistenza secondo quanto disposto all'art. _____ del Capitolato Speciale e lo stesso è raggiungibile ai seguenti recapiti:

- sede _____
- telefono fisso e cellulare _____
- e-mail / PEC _____

8 - Documentazione di processo per l'esecuzione della fornitura

8.1 - Ordinativo di fornitura

L'Ordinativo di Fornitura costituisce il documento attraverso cui la struttura deputata alla gestione degli acquisti dà avvio alla fornitura e regola, unitamente al Contratto e allegati i rapporti di fornitura con il Fornitore.

L'OdF deve riportare, in maniera chiara e dettagliata, le seguenti informazioni:

- 1. riferimenti del Fornitore;
- 2. numero e tipologia prodotti;

3. l'importo totale della fornitura;
4. modalità e termini di pagamento, secondo quanto previsto al successivo paragrafo.

Resta inteso che dalla data di ricezione dell'OdF da parte del Fornitore, decorrono per il Fornitore medesimo i termini per l'esecuzione degli obblighi previsti dal presente Capitolato e dal Capitolato Tecnico.

Laddove il Fornitore ritenga di non poter dare esecuzione all'OdF entro i termini stabiliti dal contratto e nel rispetto della capacità di consegna dichiarate dovrà, immediatamente informare per iscritto l'Amministrazione contraente, la quale sarà libera da ogni vincolo nei confronti del Fornitore, fatte salve le possibili azioni di rivalsa.

8.2 - Fatturazione e pagamenti

I quantitativi di merce ammessi al pagamento saranno quelli accertati all'atto delle singole consegne presso la Farmacia di presidio.

Le fatture elettroniche verranno emesse dal Fornitore attraverso la piattaforma NSO, a verifica di conformità positiva avvenuta, dopo l'emissione del verbale di verifica di conformità contenente la data di accettazione della fornitura.

A titolo esemplificativo e non esaustivo, ciascuna fattura dovrà essere intestata e inviata all'Amministrazione contraente e contenere il riferimento:

- al Contratto;
- all'Ordine di Fornitura;
- al prezzo unitario offerto
- alla Data di Accettazione della Fornitura;
- al numero del documento di consegna.
- al conto corrente, che dovrà operare nel rispetto della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., ove accreditare i corrispettivi previsti

La mancata osservanza di quanto sopra espresso comporterà la sospensione dei termini di pagamento ovvero la non ricezione della Fattura elettronica, senza che ciò possa essere imputato all'azienda ospedaliera.

Il corrispettivo contrattuale dovuto sarà determinato sulla base del prezzo unitario del prodotto offerto ed aggiudicato (da intendersi comprensivo della fornitura del prodotto e della prestazione dei servizi connessi) indicato in Offerta economica e riportato nella Tabella di aggiudicazione del Lotto allegata al Contratto quale parte integrante e sostanziale.

I prezzi unitari di aggiudicazione rappresentano il listino di riferimento per il Fornitore per l'intera durata del Contratto.

Il corrispettivo contrattuale dovuto si riferisce alla fornitura e servizi connessi eseguiti a perfetta regola d'arte dal Fornitore, nel pieno adempimento delle modalità e delle prescrizioni contrattuali; resta inteso, comunque, che tali corrispettivi sono remunerativi di ogni prestazione contrattuale.

Il predetto corrispettivo è stato determinato 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, ivi incluso quello relativo all'adempimento e/o ottemperanza di obblighi ed oneri derivanti al Fornitore medesimo dall'esecuzione del contratto e dall'osservanza di leggi e regolamenti, nonché dalle disposizioni emanate o che venissero emanate dalle competenti autorità. È fatta salva l'ipotesi di revisione dei prezzi di cui al Disciplinare di gara e al successivo paragrafo.

Il pagamento della fornitura avverrà nei termini e con le modalità stabilite per legge a seguito di presentazione di regolare fattura entro 60 gg data registrazione fattura e previa regolare posizione. Resta inteso tuttavia che in nessun caso il fornitore potrà sospendere la fornitura per il protrarsi del ritardato pagamento.

I pagamenti sono altresì subordinati all'esito positivo del collaudo tecnico e funzionale delle apparecchiature eseguito in contraddittorio nelle modalità e termini comunicati dall'Amministrazione.

Le fatture elettroniche dovranno essere intestate con il seguente indirizzo:

- ARNAS Garibaldi - Piazza S. M. di Gesù n. 5 - 95124 Catania. C.F./P.Iva 04721270876

Al fine di assicurare la tracciabilità dei movimenti finanziari relativi al presente appalto, la ditta aggiudicataria è tenuta ad assolvere a tutti gli obblighi previsti dall'art. 3 della Legge n. 136/2010 e ss.mm.ii.

La ditta aggiudicataria dovrà riportare sulle fatture emesse a fronte della fornitura resa, il codice identificativo di gara (CIG) attribuito dall'Autorità per la Vigilanza su richiesta della stazione appaltante, pena l'irricevibilità delle stesse, e segnatamente:

- Lotto _____ - CIG: _____

La violazione degli obblighi di cui alla normativa sulla tracciabilità dei flussi finanziari determina la risoluzione di diritto del rapporto contrattuale.

Ai sensi della medesima normativa, la ditta aggiudicataria dovrà, pena la risoluzione del contratto:

- comunicare il conto corrente dedicato entro sette giorni dall'accensione o, nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica;
- comunicare, entro il medesimo termine, le generalità ed il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi.

Il termine di pagamento verrà sospeso in caso che siano pervenute all'Ufficio preposto alla liquidazione delle fatture formali segnalazioni da parte del DEC di disservizi circa l'espletamento del servizio in quanto non espletato nel rispetto delle norme previste nel Contratto. La liquidazione delle fatture sarà subordinata, altresì, ai sensi della normativa vigente in materia, all'acquisizione del DURC regolare attraverso lo sportello telematico dedicato degli'Istituti previdenziali ed assistenziali.

La liquidazione delle fatture resta, comunque, subordinata al rispetto integrale da parte dell'operatore economico di tutte le condizioni contenute nel contratto e di tutti gli atti di gara; in

caso contrario, il termine sopra indicato rimane sospeso a favore dell'Amministrazione contraente, fino alla rimozione totale dell'impedimento da parte dell'operatore economico.

Si ricorda che, con decorrenza 01.02.2020, è obbligatoria la trasmissione, attraverso il Nodo Smistamento Ordini (NSO) messo a disposizione dal MEF, di cui al D.M. del 07.12.2018, dei documenti informatici attestanti l'ordinazione e l'esecuzione degli acquisti di beni e servizi tra gli Enti del Servizio sanitario nazionale ed i loro fornitori.

In relazione al suddetto obbligo di invio elettronico degli ordini di acquisto di beni e servizi, gli Operatori Economici devono accedere al portale <https://nsofornitori.ao-garibaldi.ct.it> e procedere alla compilazione del format, inserendo i dati richiesti (sede legale, partita Iva, riferimenti telefonici, fax, indirizzo PEC, ID PEPPOL), avvertendo che non sarà consentita l'emissione di ordini e delle relative fatture se non con le descritte modalità.

L'Appaltatore, a pena di nullità assoluta del contratto, assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari, di cui alla Legge 13/08/2010 n. 136.

A tal fine i pagamenti saranno effettuati mediante accredito sui conti correnti dedicati - anche non in via esclusiva, al presente appalto accessi dall'Appaltatore, e comunicati a questa Stazione Appaltante, ai sensi dell'art. 3 della legge n. 136/2010, _____

9 - Penali e procedimento di contestazione.

In caso di mancata rispondenza della merce ai requisiti richiesti, l'ARNAS la respingerà al fornitore, che dovrà provvedere a sostituirla entro tre giorni.

Qualora non vengano rispettate le obbligazioni contrattuali si applicano le penali dettagliate rispettivamente nel Capitolato tecnico al paragrafo 17 e nel Capitolato Speciale per il materiale diagnostico, allegati parte integrante del presente contratto, cui si rinvia in toto.

Quanto sopra, fatto salvo il maggior danno ed il ricorso alla risoluzione del contratto.

10 - Clausola risolutiva espressa

Oltre a quanto è genericamente previsto dall'art. 1453 codice civile, nonché alle specifiche ipotesi previste nel Capitolato Speciale per i casi di inadempimento delle obbligazioni assunte, costituiscono motivo per la risoluzione del Contratto, ai sensi dell'art. 1456 codice civile i seguenti casi:

- a) mancata presentazione entro i termini della eventuale documentazione post aggiudicazione richiesta;
- b) applicazioni di penali che superino cumulativamente il 10% dell'importo complessivo contrattuale;

L'importo di tale penale verrà recuperato all'atto di emissione del mandato di pagamento delle fatture.

- c) Oltre il 10° (decimo) giorno solare di ritardo di consegna del materiale di consumo e diagnostico

- d) qualora il ritardo delle obbligazioni paragrafo 17.1 Capitolato tecnico dovesse perdurare oltre il 30° giorno solare, lo stesso verrà considerato grave inadempienza contrattuale e, quindi, possibile causa di risoluzione in danno.
- e) dopo 2 (due) contestazioni scritte relative alla fornitura e/o se si dovessero riscontrare modifiche (documentate) delle caratteristiche dei reattivi con compromissione della sicurezza dei risultati.
- f) frode, a qualsiasi titolo, da parte del Fornitore nell'esecuzione delle prestazioni affidate;
- g) esito positivo delle verifiche antimafia;
- h) cessione di tutto o parte del Contratto;
- i) [per ogni singolo lotto] subappalto non autorizzato;
- j) ingiustificata sospensione della fornitura;
- k) perdita dei requisiti minimi dei prodotti offerti previsti dal Capitolato Speciale;
- l) comunicazione con cui l'Amministrazione dichiara che i prodotti forniti non rispondono ai requisiti minimi richiesti dal Capitolato tecnico;
- m) fornitura di prodotti rivelatisi in fase di utilizzo qualitativamente insoddisfacenti, ed il cui uso abbia avuto ripercussioni sulla normale attività terapeutica dell'Amministrazione;
- n) per tentativo di frode;
- o) nel caso in cui, dopo due formali richiami, la ditta non rispetti il termine di consegna della merce. In tal caso la risoluzione opererà per il lotto di riferimento;
- p) quando l'Azienda committente dopo essere stata costretta a richiedere la sostituzione parziale o totale di una consegna di merce, la ditta aggiudicataria non vi abbia provveduto o provvedendo anche la partita sostituita, abbia dato luogo a reclami;
- q) in caso di cessazione di attività, di concordato preventivo, di fallimento, di liquidazione di atti di sequestro o di pignoramento a carico del soggetto aggiudicatario o altre procedure concorsuali;
- r) mancato rispetto degli obblighi retributivi, previdenziali ed assistenziali stabiliti dai vigenti contratti collettivi;
- s) qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte;
- t) transazioni relative al presente appalto, in qualunque modo accertate, eseguite in violazione dell'art. 3 della L.136/2010;
- u) in applicazione della L.R. n. 15 del 20/11/2008 comma 2
- v) nel caso di violazione degli obblighi in materia di salute e sicurezza;
- w) mancata rispondenza tra i prodotti forniti ed i prodotti offerti in sede di procedura di gara;
- x) nei casi di cui all'art. 122, comma 2 del D.Lgs. 36/2023 e s.m.i.
- y) in tutti gli altri casi di cui alla documentazione di gara ove la risoluzione di diritto sia espressamente comminata.

2. Nei casi espressamente sopra indicati, il Contratto è risolto di diritto a seguito della contestazione effettuata da parte dell'Amministrazione e comporta la risoluzione dei singoli Ordinativi di fornitura; in tal caso il Fornitore si impegna a porre in essere ogni attività necessaria per assicurare

la continuità della fornitura in favore dell'Amministrazione sino all'individuazione di un nuovo Fornitore.

3. Non potranno essere intese quale rinuncia ad avvalersi della clausola di cui al presente articolo eventuali mancate contestazioni e/o precedenti inadempimenti per i quali l'Amministrazione non abbia ritenuto di avvalersi della clausola medesima e/o atti di mera tolleranza a fronte di pregressi inadempimenti del Fornitore di qualsivoglia natura.

4. Nel caso di risoluzione l'Amministrazione si riserva ogni diritto al risarcimento dei danni subiti ed in particolare si riserva di esigere dal Fornitore il rimborso di eventuali spese eccedenti rispetto a quelle che avrebbe sostenuto in presenza di un regolare adempimento della fornitura.

5. La risoluzione si verificherà di diritto a decorrere dalla data di ricevimento, da parte della ditta, della dichiarazione con la quale l'Azienda committente comunicherà di avvalersi della presente clausola risolutiva

Nei suindicati casi, oltre a procedersi all'incameramento del deposito cauzionale, a titolo di penale, la ditta è tenuta al completo risarcimento del maggior danno determinatosi a causa dell'anticipata cessazione del rapporto contrattuale.

11 – Clausola di Revisione prezzi

I prezzi offerti sono fissi ed invariabili per tutta la durata del contratto.

1. Qualora nel corso di esecuzione del contratto, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si determina una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo dei beni superiore al cinque per cento dell'importo complessivo, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'ottanta per cento della variazione, in relazione alle prestazioni da eseguire. Ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizzano gli indici dei prezzi al consumo e dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi.

2. La revisione dei prezzi può essere richiesta una sola volta per ciascuna annualità successiva alla prima *“fermo restando il verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva”*. Sono escluse quindi le forniture contabilizzate nell'anno solare di presentazione dell'offerta.

3. L'accertamento della effettiva presenza delle condizioni oggettive che consentono la revisione dei prezzi e l'incidenza sui costi della fornitura verrà svolta con le modalità dettagliate nel paragrafo *“Clausola di Revisione/rinegoziazione. Modalità di attuazione”* del Capitolato Speciale d'Appalto, cui si rinvia.

La richiesta di adeguamento dei prezzi deve essere dettagliatamente motivata e debitamente documentata dall'appaltatore. A tal fine l'appaltatore deve esibire al RUP e al DEC la prova della effettiva variazione con adeguata documentazione, dichiarazione di fornitori o con altri idonei mezzi di prova relativi alle variazioni rispetto a quanto documentato dallo stesso al momento dell'offerta. Nell'istanza di adeguamento compensativo l'operatore economico deve indicare i

prodotti / materiali /servizi per i quali ritiene siano dovute eventuali compensazioni, la incidenza quantitativa rispetto alla fornitura ancora da eseguire, la percentuale di incremento.

In tal caso il Rup, supportato dal D.E.C., conduce un'apposita istruttoria che può tener conto: - dei prezzi standard rilevati dall'ANAC; - degli elenchi dei prezzi rilevati dall'ISTAT; oppure, qualora i dati suindicati non siano disponibili, in misura non superiore alla differenza tra l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) disponibile al momento del pagamento del corrispettivo e quello corrispondente al mese/anno di sottoscrizione del contratto; - delle risultanze dell'istruttoria richiesta dal RUP all'appaltatore circa i prezzi dei prodotti applicati dai produttori, fornitori, distributori e rivenditori.

Sulle richieste avanzate dall'appaltatore la stazione appaltante si pronuncia entro 60 (sessanta) giorni con provvedimento motivato. In caso di accoglimento delle richieste dell'appaltatore il provvedimento determina l'importo della compensazione al medesimo riconosciuta.

Le previsioni normative operano sia a favore dell'impresa che della stazione appaltante, dato che la revisione del prezzo può essere chiesta sia per l'aumento che per la diminuzione dei costi.

In nessun caso l'appaltatore può opporre l'interruzione della fornitura nelle more della definizione della istruttoria di revisione dei prezzi.

Al di fuori delle fattispecie disciplinate dal presente articolo è esclusa qualsiasi revisione dei prezzi e non trova applicazione l'articolo 1664, primo comma, del Codice Civile.

Per quanto non espressamente disciplinato dal presente articolo si fa riferimento all'art 60 del D.lgs. 36/2023.

12 - Variazioni di titolarità

Nel caso di cessione di ramo d'azienda, cessazione del soggetto giuridico produttore, impossibilità di reperire le materia prime idonee alla produzione del bene oggetto della fornitura si applicheranno le previsioni di cui all'art. 8 delle Linee Guida regionali approvate con DA 01464/11 del 2/08/2011. Qualora per ragioni commerciali nel corso del periodo di validità contrattuale la ditta aggiudicataria non si trovi più ad essere titolare della eventuale esclusiva commerciale, anche solo di distribuzione o rivendita, del bene a suo tempo offerto, la medesima ditta sarà tenuta a comunicare la avvenuta variazione unitamente ad indicazione della ditta che potrebbe subentrare nella fornitura al proprio posto, in grado di fornire il medesimo prodotto in uno alla dichiarazione della casa madre comprovante l'effettivo cambio di distribuzione. La ditta indicata potrà subentrare nella fornitura solo a condizione di accettare tutte le clausole contenute nel presente Disciplinare nonché di conferma del prezzo unitario già praticato e previa verifiche da parte del Settore Provveditorato circa la presenza dei requisiti di capacità previsti per il lotto di riferimento.

La variazione potrà essere registrata in anagrafica, anche senza necessità di adozione di specifico atto.

La indisponibilità a praticare le sopra riportate condizioni potrà comportare la risoluzione del contratto e lo scorrimento della relativa graduatoria di merito.

Tuttavia, in alternativa e solo a discrezione della aggiudicataria, la medesima ditta aggiudicataria, per ragioni di cessazione del rapporto con la produttrice/distributrice del prodotto offerto in sede di gara, potrà chiedere di sostituire il prodotto a suo tempo offerto in sede di gara con uno di diversa marca, solo ad un prezzo inferiore, ma omologo e che, se ritenuto tale dalla Commissione Tecnica o dal UO utilizzatore, potrà essere fornito al posto di quello a suo tempo offerto consentendole, dunque, il mantenimento della fornitura già aggiudicata.

13 - Integrazioni prodotti in corso di vigenza contrattuale senza necessità di ulteriori atti

Nel caso in cui, durante il periodo di validità contrattuale, si rendesse necessario sostituire la composizione del lotto con un prodotto omologo/analogo – misura, denominazione, tipologia di utilizzo, aggiornamento – si potrà procedere all’inserimento all’interno del lotto, senza necessità di ulteriore atto, del nuovo codice purché il prezzo praticato risulti essere il medesimo, o più basso, anche in proporzione (esempio nel costo per cl, ml) ed il laboratorio l’utente ne attesti la conformità tecnica.

Nel caso in cui, durante il periodo di validità contrattuale, la ditta intendesse proporre un aggiornamento tecnologico con nuovo prodotto e/o attrezzatura andato in discontinuità di vendita si potrà procedere alla sostituzione all’interno del lotto, senza necessità di ulteriore atto del nuovo codice purché il costo unitario sia identico a quello del prodotto upgradato.

Sarà possibile affiancare all’interno del Lotto aggiudicato anche prodotti analoghi o simili a quelli aggiudicati previo parere del sanitario di riferimento e anche senza necessità di adozione di specifico atto.

14 – Subappalto

Ai sensi dell’art. 225 Dlgs 36/2023 si applica al presente affidamento il comma 7 dell’art. 105 del D.lgs 50/2023 s.m.i. vigente in via transitoria fino al 31.12.2023.

1. [da inserire se il subappalto non è stato dichiarato in sede di offerta]

Non essendo stato richiesto in sede di offerta, è fatto divieto al Fornitore di subappaltare le prestazioni oggetto del presente Contratto.

[ovvero]

1. [da inserire se il subappalto è stato dichiarato in sede di offerta]

Il Fornitore, conformemente a quanto dichiarato in sede di offerta, si riserva di avvalersi del subappalto.

2. L’Amministrazione, verificate le condizioni di subappaltabilità e accertata l’idoneità della documentazione allegata alla richiesta di subappalto, procederà a rilasciare l’autorizzazione nei modi e nei tempi previsti dall’art. 119 del Codice 36/2023.

In ogni caso, l’indicazione dell’intenzione di avvalersi di Subappaltatori lascia impregiudicata la responsabilità dell’Appaltatore.

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione del contratto.

L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 119, c. 3 del Codice 36/2023.

Per tutto quanto non previsto si rinvia all'art. 119 D.Lgs 36/2023.

15 - Divieto di cessione del contratto e regolazione della cessione del credito

Salvo quanto previsto dall'art. 120 del D.Lgs 36/2023 e s.m.i., è fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, il Contratto ed i singoli Ordinativi di fornitura a pena di nullità della cessione medesima.

In caso di violazione di detti divieti, l'Arnas Garibaldi, fermo restando il diritto al risarcimento di ogni danno e spesa, ha facoltà di dichiarare risolto di diritto, rispettivamente, il Contratto e l'ordinativo di fornitura.

La cessione del credito è regolata dalla legge 21 febbraio 1991, n. 52 e s.m.i..

Ai fini dell'opponibilità alle stazioni appaltanti, le cessioni di credito devono essere stipulate mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e devono essere notificate alle amministrazioni debitorie (art. 106 comma 12 D.Lgs. 36/2023).

Si precisa che anche i cessionari dei crediti sono tenuti al rispetto della normativa di cui alla L. n.

136/2010 pertanto all'indicazione del CIG (Codice Identificativo Gara) e all'effettuazione dei pagamenti all'operatore economico cedente mediante strumenti che consentono la piena tracciabilità, sui conti correnti dedicati.

16 - Brevetti industriali e diritto 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'Amministrazione una azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti su beni acquistati, il Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenne l'Amministrazione, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico della medesima Amministrazione.

3. L'Amministrazione si impegna ad informare prontamente il Fornitore delle iniziative giudiziarie di cui al precedente comma; in caso di difesa congiunta, il Fornitore riconosce alla medesima Amministrazione la facoltà di nominare un proprio legale di fiducia da affiancare al difensore scelto dal Fornitore.

4. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'Amministrazione, quest'ultima, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel

caso in cui la pretesa azionata sia fondata, hanno facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto degli Ordinalivi di fornitura e il Contratto, per quanto di rispettiva ragione, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i servizi erogati.

17 – Direttore dell'esecuzione del contratto

1. L'Amministrazione nell'Ordinativo di fornitura indica il proprio "Direttore dell'esecuzione del contratto" (D.E.C.), il quale dovrà, ai sensi dell'art. 114 del D.Lgs. 36/2023, verificare la corretta esecuzione di ciascun contratto di fornitura nonché fornire parere favorevole sull'andamento dell'esecuzione della fornitura ai fini del pagamento delle fatture ed all'applicazione delle penali.
2. Il D.E.C., al termine del contratto ed entro 30 (trenta) giorni solari dalla avvenuta esecuzione dell'ultimo Ordinativo di fornitura, dovrà redigere il certificato di regolare esecuzione delle forniture.

18 - Tutela e sicurezza dei lavoratori

1. Il Fornitore deve osservare le norme e prescrizioni dei contratti collettivi, delle leggi e dei regolamenti sulla tutela della sicurezza, salute, assicurazione ed assistenza dei lavoratori.
 2. Tutte le attività previste devono essere svolte nel pieno rispetto di tutte le norme vigenti, compreso il D.Lgs. 81/2008 in materia di prevenzione infortuni ed igiene del lavoro ed in ogni caso in condizioni di permanente sicurezza ed igiene; il Fornitore deve pertanto osservare e fare osservare ai propri dipendenti presenti sui luoghi nei quali si effettua la prestazione, anche in relazione alle loro caratteristiche ed alle corrispondenti destinazioni d'uso, tutte le norme di cui sopra eventualmente segnalando ulteriori misure integrative per la prevenzione dei rischi esistenti nei luoghi di esecuzione della fornitura.
 3. L'Amministrazione ha redatto il DUVRI Preliminare (Documento unico di valutazione dei rischi da interferenze) prevedendo un costo da interferente pari a € 0,00 Iva incl.
- Ai sensi dell'art. 26, comma 3 ter, del D.Lgs. 81/2008, l'Amministrazione valuterà, all'atto dell'emissione dell'Ordinativo di Fornitura, la sussistenza o meno di ulteriori rischi da interferenza connessi alle prestazioni oggetto del singolo contratto di fornitura non prevedibili al momento dell'indizione della gara;
- Qualora l'amministrazione ritenga sussistere ulteriori rischi da interferenza dovrà quantificare gli eventuali relativi costi di sicurezza e aggiornare il relativo DUVRI che sarà allegato all'Ordinativo di fornitura quale parte integrante dello stesso.
- Detto D.U.V.R.I., sottoscritto per accettazione dal Fornitore aggiudicatario, andrà ad integrare gli atti contrattuali.
- Ai fini della determinazione dei costi dei rischi specifici da interferenza si dovrà far riferimento, laddove possibile, al prezzario regionale in vigore, diversamente dovranno essere effettuate singole analisi prezzi sulla base di esperite indagini di mercato.

19 - Tracciabilità dei flussi

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

L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

- a) gli estremi identificativi dei conti correnti bancari o postali dedicati, con l'indicazione dell'opera/servizio/fornitura alla quale sono dedicati;
- b) le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare sugli stessi;
- c) ogni modifica relativa ai dati trasmessi.

La comunicazione deve essere effettuata entro sette giorni dall'accensione del conto corrente ovvero, nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica. In caso di persone giuridiche, la comunicazione de qua deve essere sottoscritta da un legale rappresentante ovvero da un soggetto munito di apposita procura. L'omessa, tardiva o incompleta comunicazione degli elementi informativi comporta, a carico del soggetto inadempiente, l'applicazione di una sanzione amministrativa pecuniaria da 500 a 3.000 euro.

Il mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari relativi all'appalto comporta la risoluzione di diritto del contratto.

In occasione di ogni pagamento all'appaltatore o di interventi di controllo ulteriori si procede alla verifica dell'assolvimento degli obblighi relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari.

Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o di Società Poste Italiane S.p.a. o anche senza strumenti diversi dal bonifico bancario o postale che siano idonei a garantire la piena tracciabilità delle operazioni per il corrispettivo dovuto in dipendenza del presente contratto.

20 - Trattamento dei dati e nomina a responsabile esterno dei dati

1. Le Parti si impegnano ad improntare il trattamento dei dati ai sensi del Regolamento UE 2016/679 e del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 e s.m.i.

2. Le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente Contratto sono esatti e corrispondono al vero, esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da un'inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei, fermi restando per gli interessati il diritto di chiedere ai Titolari l'accesso ai dati personali, la rettifica o la cancellazione degli stessi ovvero la limitazione del trattamento dei dati personali che li riguardano e di opporsi al loro trattamento, oltre al diritto di proporre reclamo ad una Autorità di Controllo.

3. L'Amministrazione tratta i dati relativi al Contratto e alla sua esecuzione nonché ai singoli Ordinatori di fornitura per la gestione del Contratto medesimo e l'esecuzione economica ed amministrativa dello stesso, per l'adempimento degli obblighi legali ad essa connessi nonché per

fini di studio e statistici ed in particolare per le finalità legate al monitoraggio dei consumi ed al controllo della spesa, nonché per l'analisi degli ulteriori risparmi ottenibili.

Più specificamente, l'Amministrazione acquisisce e tratta in tale ambito i dati relativi alle Amministrazioni ed al Fornitore aggiudicatario.

I dati saranno conservati per la durata del procedimento nei termini stabili dalla normativa di settore.

4. Il trattamento dei dati avverrà tramite il supporto di mezzi cartacei, informatici o telematici, atti a memorizzare, gestire e trasmettere i dati stessi.

5. Con riferimento ai soggetti e alle categorie di soggetti ai quali i dati personali potranno essere comunicati o che possono venire a conoscenza in qualità di autorizzati al trattamento, si rimanda all'informativa già resa nel bando di gara e suoi allegati.

6. Titolare del trattamento dei dati personali è l'Azienda Ospedaliera Garibaldi, alla quale ci si potrà rivolgere per l'esercizio dei diritti sopra descritti.

Il DPO (Responsabile per la protezione dei dati personali) dell'Azienda Ospedaliera Garibaldi è il dott. Morales Davide contattabile all'indirizzo e-mail: dmorales@arnasgaribaldi.it

7. L'Amministrazione ed il Fornitore garantiscono di impegnarsi ed attivarsi per assicurare il rispetto reciproco dei diritti e degli obblighi discendenti dalle previsioni del Reg. UE 2016/679 e del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 e s.m.i.

L'amministrazione si riserva di nominare l'operatore economico responsabile esterno del trattamento dei dati ai sensi delle previsioni del Reg. UE 2016/679 e del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 e s.m.i.

21 Deposito cauzionale

La Ditta produce garanzia fidejussoria per la cauzione definitiva con la Società _____ n. polizza _____ dell'importo di €. _____ calcolato alla luce del ribasso d'asta del _____ e della riduzione per possesso di certificazione.

22 Assicurazione responsabilità verso terzi

La Ditta produce:

☐ Polizza assicurativa Responsabilità Civile del Datore di Lavoro (RCO) n. _____ - della Società assicuratrice _____, con effetto dal _____ e scadenza prevista per il _____.

23 - Disciplina applicabile

La presente procedura di gara è regolata dal D.lgs. 36/2023 ad eccezione delle disposizioni ancora vigenti del D.lgs 50/2016 s.m.i. indicati nell'art. 225 D.lgs 36/2023, nonché dalla normativa e dai regolamenti di settore e da tutti i riferimenti normativi riportati nelle definizioni del presente Disciplinare e relativi allegati.

L'esecuzione della fornitura in oggetto è regolata altresì dal Contratto, dalle previsioni del Capitolato tecnico, del Capitolato Speciale, del Disciplinare di gara, degli atti di gara e dalle normative ivi richiamate

24 - Foro competente

Qualsiasi controversia dovesse insorgere in merito all'interpretazione, esecuzione, validità o efficacia del Contratto è di competenza esclusiva del Foro di Catania, anche nel caso di cessione del credito a diversa società di factoring.

25 - Spese contrattuali e di pubblicazione gara

1. Sono a carico del Fornitore le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse comprese quelle di registro, ove eventualmente dovute, relative alla stipulazione del Contratto ad eccezione di quelli che fanno carico all'Amministrazione per legge, ivi incluse le eventuali spese di registrazione del Contratto.

Si procederà alla registrazione solo in caso d'uso.

2. Il Fornitore dichiara che la fornitura di cui trattasi è effettuata nell'esercizio di impresa e che trattasi di operazioni soggette all'imposta sul Valore Aggiunto, che il Fornitore è tenuto a versare, con diritto di rivalsa, ai sensi del D.P.R. n. 633/72; conseguentemente, al Contratto dovrà essere applicata, in caso di registrazione, l'imposta di registro in misura fissa, ai sensi dell'articolo 40 del D.P.R. n.131/86, con ogni relativo onere a carico del Fornitore.

Le spese sostenute per la pubblicazione obbligatoria del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento, ai sensi ex art. 225, commi 1 e 2, D.lgs. n. 36/2023, ex decreto del M.I.T. 2 dicembre 2016 (G.U. il 25 gennaio 2017), ex artt. 1 e 4, c. 6, L.R. Sicilia n. 12/2011 in materia di oneri pubblicitari come modificato dalla Legge Regione Sicilia n. 12 del 12/10/2023 saranno rimborsate da parte dell'Aggiudicatario a questa ARNAS nel termine di sessanta giorni dalla data dell'aggiudicazione.

In caso di suddivisione dell'appalto in lotti, le spese relative alla pubblicazione saranno suddivise tra gli aggiudicatari dei lotti in proporzione al relativo valore.

La stazione appaltante comunicherà all'aggiudicatario l'importo effettivo delle suddette spese, nonché le relative modalità di pagamento.

26 - Codice di comportamento e Patto di integrità

1. Il Fornitore dichiara di aver preso visione ed accettare:

- a) il "Patto di integrità" di cui alla Deliberazione n. 848 del 16/11/16 del Direttore Generale di questa Stazione Appaltante;
- b) il "Codice di comportamento dei dipendenti delle P.A." di cui alla Deliberazione n. 57 del 29/01/16 del Direttore Generale di questa Stazione Appaltante.

2. L'inosservanza da parte del Fornitore di tali obblighi è considerata dall'Amministrazione grave inadempimento ed eventuale causa di risoluzione della convenzione ai sensi dell'art. 1662 c.c. e legittimerà la stessa a pretendere il ristoro dei danni subiti.

27 - Clausola finale

1. L'eventuale invalidità o l'inefficacia di una delle clausole del Contratto non comporta l'invalidità o l'inefficacia dei medesimi atti nel loro complesso.
2. Qualsiasi omissione o ritardo nella richiesta di adempimento del Contratto o dei singoli Ordinativi di fornitura (o di parte di essi) da parte dell'Amministrazione non costituisce in nessun caso rinuncia ai diritti loro spettanti che le medesime parti si riservano comunque di far valere nei limiti della prescrizione.

Letto, approvato e sottoscritto:

(Il presente documento viene sottoscritto con firma digitale ai sensi del comma 2 dell'art. 15 della L. n. 241/90 e s.m.i.)

La Stazione Appaltante

Azienda Ospedaliera di Rilevanza Nazionale e di Alta Specializzazione Garibaldi di Catania

Il Commissario straordinario - Dott. Fabrizio De Nicola

L'Appaltatore

L'Appaltatore dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti ivi richiamati.

Ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 C.C., l'Appaltatore dichiara di accettare tutte le condizioni e patti ivi contenuti e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole.

In particolare dichiara di approvare specificamente tutte le clausole e condizioni di cui ai seguenti articoli:

3 - Durata, decorrenza e opzioni

4 - Requisiti tecnici dei prodotti, Consegna. Collaudo e Accettazione. Verifiche conformità.

6 - Obbligazioni specifiche del fornitore

8 - Documentazione di processo per l'esecuzione della fornitura

9 - Penali e procedimento di contestazione.

10 - Clausola risolutiva espressa

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica del PO Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili.

- 11 - Clausola di Revisione prezzi
- 12 - Variazioni di titolarità
- 14 - Subappalto
- 15 - Divieto di cessione del contratto e regolazione della cessione del credito
- 16 - Brevetti industriali e diritto d'autore
- 19 - Tracciabilità dei flussi
- 20 - Trattamento dei dati e nomina a responsabile esterno dei dati
- 24 - Foro competente
- 25 - Spese contrattuali e di pubblicazione gara
- 26 - Codice di comportamento e Patto di integrità
- 27 - Clausola finale

L'Appaltatore

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili.

CIG:

OFFERTA ECONOMICA

LOTTO _____ (indicare il lotto per il quale si partecipa)

Spett.le
Azienda Ospedaliera Garibaldi
Piazza Santa Maria di Gesù 5
95131 - Catania

Il Sottoscritto

(Indicare nome e cognome)

nato a _____ (), il _____
(Indicare località/comune/provincia/data)

residente a _____ (), Via _____ n. _____
(Indicare località/comune/provincia/indirizzo)

Codice Fiscale _____

Nella sua qualità di:

☐ - Titolare o Legale rappresentante

☐ - Istitore

☐ - Procuratore speciale / generale

giusta procura ☐ generale / ☐ speciale

repertorio n. _____ del _____

(allegare copia conforme all'originale dell'atto)

Del Concorrente:

(indicare la Ragione Sociale del Concorrente)

con sede legale in _____ (),

via _____ n. _____

(Indicare località/comune/provincia/indirizzo)

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili.

mediante la presente offerta impegnativa dichiara di aver preso visione delle norme e condizioni contenute nel Disciplinare di gara, nel Capitolato tecnico, nel Capitolato Speciale e negli atti di gara tutti

SI IMPEGNA

ad adempiere a tutte le obbligazioni previste nel Disciplinare di gara, nel Capitolato tecnico, nel Capitolato Speciale e negli atti della Procedura di gara in oggetto e per l'effetto si impegna a fornire i prodotti alle condizioni economiche dettagliate nei seguenti prospetti

Il Concorrente, inoltre, nell'accettare tutte le condizioni specificate nella documentazione del procedimento, altresì dichiara:

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al termine di conclusione del procedimento, così come previsto nella lex specialis;
- che la presente offerta non vincolerà in alcun modo la Stazione Appaltante/Ente Committente che si riserva comunque la facoltà di non procedere, in tutto o in parte, all'affidamento dell'appalto di cui all'oggetto;
- di aver preso visione ed incondizionata accettazione delle clausole e condizioni riportate nel Capitolato Tecnico e nella documentazione di Gara, nonché di quanto contenuto nel Capitolato d'oneri/Disciplinare di gara e, comunque, di aver 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 prezzi richiesti e offerti, ritenuti remunerativi;
- di non eccepire, durante l'esecuzione del Contratto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi non valutati o non considerati, salvo che tali elementi si configurino come cause di forza maggiore contemplate dal Codice civile e non escluse da altre norme di legge e/o dalla documentazione di gara;
- che i prezzi/sconti offerti sono onnicomprensivi di quanto previsto negli atti di gara;
- che i termini stabiliti nel Contratto e/o nel Capitolato Tecnico relativi ai tempi di esecuzione delle prestazioni sono da considerarsi a tutti gli effetti termini essenziali ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1457 cod. civ.;
- che il Capitolato Speciale, il Capitolato Tecnico così come gli altri atti di gara, ivi compreso quanto stabilito relativamente alle modalità di esecuzione contrattuali, costituiranno parte integrante e sostanziale del contratto che verrà stipulato con la stazione appaltante/ente committente.
- che l'offerta, nella sua globalità, si intende valida ed impegnativa per 180 giorni dalla data di scadenza del termine di presentazione della stessa;
- che l'offerta presentata non sarà in alcun modo vincolante per la Stazione Appaltante che si riserva comunque la facoltà di non procedere, in tutto o in parte, all'affidamento del contratto di cui all'oggetto.

Offerta economica – LOTTO N. _____ CIG _____

Descrizione lotto _____	Base asta complessiva lotto	% ribasso	Importo complessivo offerto lotto I.V.A. ESCLUSA
	€	-----%	€

- Tempi di consegna: _____
- Garanzia full risk: 24 mesi
- Costi aziendali relativi alla salute ed alla sicurezza sul luogo di lavoro: _____
- Costi della manodopera: _____
- Percentuale di sconto di listino praticato per eventuali acquisti di prodotti analoghi e materiale di consumo non compresi nella fornitura: _____ % (DICONSI _____).

	Reagenti	Apparecchiature	Assistenza tecnica e manutenzione full risk 60 mesi
Incidenza % sul prezzo complessivo offerto:			

N.B. * Per Importo complessivo del Lotto, Iva esclusa, si intende l'importo complessivo determinato dalla somma dei prodotti ottenuti dalla moltiplicazione dei singoli prezzi unitari x il fabbisogno/quantità presunta annuo.

** Verranno prese in considerazione fino a due cifre decimali dopo la virgola. Si procederà, in automatico, all'arrotondamento. In particolare, la seconda cifra decimale verrà arrotondata all'unità superiore, qualora la terza cifra decimale sia pari o superiore a cinque.

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura di reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare PO Garibaldi Centro, per l'UOC di Patologia Clinica PO Garibaldi Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili.

DETTAGLIO "Offerta economica – Materiale diagnostico e altro materiale di consumo" - LOTTO _____ CIG _____

DESCRIZIONE	Denominazione commerciale del prodotto	Classe di appartenenza, codice Ditta	Fabbisogno/ quantità presunto annuo	Unità di misura	Confezionamento (Pezzi per cft.)	Prezzo unitario test offerto (in cifre e lettere) L.V.A. ESCLUSA	Prezzo offerto per confezione (in cifre e lettere) L.V.A. ESCLUSA	Importo complessivo offerto (in cifre e lettere) L.V.A. ESCLUSA	L.V.A. percentuale da applicare (se dovuta)	Numero identificativo Iscrizione Repertorio Dispositivi Medici	Codice CND
1											
2											
3											
4											

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiave in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunocematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili.

APPARECCHIATURE in service - LOTTO _____ CIG _____

DESCRIZIONE	unità di misura	Nome Commerciale della apparecchiatura, marca, modello, produttore, distributore	Quantità	Codice Ditta	Valore commerciale dell' apparecchiatura	Codice clivab	Importo canone noleggio mensile (solo per Lotto n. 7)	Codice cnd	Numero identificativo Iscrizione Repertorio Dispositivi Medici	
1	nr.									SERVICE Gratuito

La presente offerta è stata sottoscritta in

data _____

Il sottoscrittore

(indicare titolo e generalità del sottoscrittore)

Firma digitale

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura di chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare PO Garibaldi Centro, per l'UOC di Patologia Clinica PO Garibaldi Nesima, e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili.

Occorre allegare fotocopia semplice di un documento d'identità del/degli sottoscrittore/i.

Limitatamente ai raggruppamenti temporanei non ancora costituiti: l'offerta economica deve essere sottoscritta digitalmente dai legali rappresentanti di tutti gli operatori economici che compongono il raggruppamento temporaneo

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi Nestima, e per l'UOC Medicina trasfusione e Immunematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili.

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica del PO Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili.

CIG:

OFFERTA ECONOMICA SENZA PREZZI

LOTTO _____ (indicare il lotto per il quale si partecipa)

Spett.le
Azienda Ospedaliera Garibaldi
Piazza Santa Maria di Gesù 5
95131 - Catania

Il Sottoscritto

(Indicare nome e cognome)

nato a _____ (), il _____

(Indicare località/comune/provincia/data)

residente a _____ (), Via _____ n. _____

(Indicare località/comune/provincia/indirizzo)

Codice Fiscale _____

Nella sua qualità di:

☐ - Titolare o Legale rappresentante

☐ - Istitutore

☐ - Procuratore speciale / generale

giusta procura ☐ generale / ☐ speciale

repertorio n. _____ del _____

(allegare copia conforme all'originale dell'atto)

Del Concorrente:

_____ (indicare la Ragione Sociale del Concorrente)

con sede legale in _____ (),

via _____ n. _____

(Indicare località/comune/provincia/indirizzo)

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi di Nesima e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili - CIG vari.

mediante la presente offerta impegnativa dichiara di aver preso visione delle norme e condizioni contenute nel Disciplinare di gara, nel Capitolato tecnico, nel Capitolato Speciale e negli atti di gara tutti

SI IMPEGNA

ad adempiere a tutte le obbligazioni previste nel Disciplinare di gara, nel Capitolato tecnico, nel Capitolato Speciale e negli atti della Procedura di gara in oggetto e per l'effetto si impegna a fornire i prodotti alle condizioni economiche dettagliate nei seguenti prospetti

Il Concorrente, inoltre, nell'accettare tutte le condizioni specificate nella documentazione del procedimento, altresì dichiara:

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al termine di conclusione del procedimento, così come previsto nella lex specialis;
- che la presente offerta non vincolerà in alcun modo la Stazione Appaltante/Ente Committente che si riserva comunque la facoltà di non procedere, in tutto o in parte, all'affidamento dell'appalto di cui all'oggetto;
- di aver preso visione ed incondizionata accettazione delle clausole e condizioni riportate nel Capitolato Tecnico e nella documentazione di Gara, nonché di quanto contenuto nel Capitolato d'oneri/Disciplinare di gara e, comunque, di aver 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 prezzi richiesti e offerti, ritenuti remunerativi;
- di non eccepire, durante l'esecuzione del Contratto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi non valutati o non considerati, salvo che tali elementi si configurino come cause di forza maggiore contemplate dal codice civile e non escluse da altre norme di legge e/o dalla documentazione di gara;
- che i prezzi/sconti offerti sono onnicomprensivi di quanto previsto negli atti di gara;
- che i termini stabiliti nel Contratto e/o nel Capitolato Tecnico relativi ai tempi di esecuzione delle prestazioni sono da considerarsi a tutti gli effetti termini essenziali ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1457 cod. civ.;
- che il Capitolato Speciale, il Capitolato tecnico così come gli altri atti di gara, ivi compreso quanto stabilito relativamente alle modalità di esecuzione contrattuali, costituiranno parte integrante e sostanziale del contratto che verrà stipulato con la stazione appaltante/ente committente.
- che l'offerta, nella sua globalità, si intende valida ed impegnativa per 180 giorni dalla data di scadenza del termine di presentazione della stessa;

- che l'offerta presentata non sarà in alcun modo vincolante per la Stazione Appaltante che si riserva comunque la facoltà di non procedere, in tutto o in parte, all'affidamento dell'Accordo Quadro di cui all'oggetto.

DETTAGLIO "Offerta economica senza prezzi - Materiale diagnostico e altro materiale di consumo" - LOTTO _____ CIG _____

DESCRIZIONE	Denominazione commerciale del prodotto	Classe di appartenenza, codice Ditta	Fabbisogno/ quantità presunto annuo	Unità di misura	Confezionamento (Pezzi per cfz.)	Numero Identificativo Iscrizione Repertorio Dispositivi Medici	Codice CND
1							
2							
3							
4							

APPARECCHIATURE in service - LOTTO ____ CIG ____

DESCRIZIONE	unità di misura	Nome Commerciale della Apparecchiatura, marca, modello, produttore, distributore	Quantità	Codice Ditta	Valore commerciale dell' Apparecchiatura	Codice civab	codice CND	Numero Identificativo Iscrizione Repertorio Dispositivi Medici	
1	n.								SERVICE Gratuito

La presente offerta è stata sottoscritta in
data _____

Il sottoscrittore
(indicare titolo e generalità del sottoscrittore)

Firma digitale

Occorre allegare fotocopia semplice di un documento d'identità del/dei sottoscrittore/i.

Limitatamente ai raggruppamenti temporanei non ancora costituiti; l'offerta economica deve essere sottoscritta digitalmente dai legali rappresentanti di tutti gli operatori economici che compongono il raggruppamento temporaneo

All 18 post. integrata



Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e Alta
Specializzazione "Garibaldi" di Catania
P.zza S.M. Gesù, 5 – 95124 Catania
C.F./P.IVA: 04721270876
Tel. 095 7593856
Fax: 095 7594944

Oggetto:

PATTO DI INTEGRITA'

TRA

l'Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione Garibaldi

E

la società/ditta, sede
legale in, via,
n....., codice fiscale/P.IVA, rappresentata da
..... in qualità
di

VISTI

- € La Legge 6 novembre 2012 n. 190, art. 1, comma 17, recante "Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella pubblica amministrazione";
- € Il Piano Nazionale Anticorruzione (P.N.A.), emanato dall'Autorità Nazionale Anticorruzione e per la valutazione e la trasparenza delle amministrazioni pubbliche (ex CIVIT), approvato con delibera n. 72/2013, contenente "Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella Pubblica Amministrazione";
- € Il Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione dell'ARNAS Garibaldi (P.T.P.C. 2016-2018, adottato con deliberazione n. 58 del 29 gennaio 2016;
- € Il Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62, con il quale è stato emanato il "Regolamento recante il codice di comportamento dei dipendenti pubblici";
- € Il Codice di Comportamento del Personale dell'ARNAS Garibaldi, adottato con deliberazione n. 57 del 29 gennaio 2016;
- € Il Decreto Legislativo 18 aprile 2016 n. 50, con il quale è stato emanato il "Codice degli appalti",

SI CONVIENE QUANTO SEGUE

Articolo 1

Ambito di applicazione

1. il presente patto regola i comportamenti degli operatori economici e dei dipendenti dell'Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione Garibaldi (di seguito denominata ARNAS Garibaldi) nell'ambito della procedura di affidamento in oggetto.

Att. 19 parte inf



CODICE DI COMPORTAMENTO DEL PERSONALE DELL'ARNAS GARIBALDI



All 20 parte integrat

Regione Siciliana
Azienda ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione
"Garibaldi"
Catania

**DOCUMENTO UNICO
VALUTAZIONE DEI RISCHI DA
INTERFERENZE**
ai sensi dell'art. 26 comma 3 del D.Lgs. 81/2008 e ss.mm.ii

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA CHIAVI IN MANO IN
SERVICE DI APPARECCHIATURE DI DIAGNOSTICA PER LE UNITA'
OPERATIVE DI
PATOLOGIA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE PRESSO IL P.O.
GARIBALDI CENTRO, PATOLOGIA CLINICA PRESSO IL P.O. GARIBALDI
NESIMA E U.O.C. MEDICINA TRASFUSIONALE IMMUNOEMATOLOGIA

PREMESSA

Il presente documento di valutazione dei rischi costituisce adempimento a quanto previsto dall'art. 26 del D.lgs. 81/08 e s.m.i.

In questo documento infatti, ai fini della promozione della cooperazione e del coordinamento di cui al comma 3) del citato art. 26 viene riportata la valutazione dei rischi dovuti alle interferenze tra l'attività del Committente e della Ditta Appaltatrice e le relative misure di sicurezza tecniche e gestionali adottate/adottabili per eliminare o ridurre tali rischi.

In accordo con quanto previsto dall'art.26 il documento non affronta i rischi specifici propri dell'attività della Ditta Appaltatrice.

La valutazione oggetto del presente documento è stata sviluppata sulla base di:

- tipologia della sede di lavoro e delle attività del Committente
- caratteristiche generali e specifiche dell'appalto
- documentazione tecnica resa disponibile dagli uffici preposti

Il documento dovrà essere aggiornato in caso di modifiche significative delle prevedibili interferenze.

I dati/argomenti riportati all'interno del documento sono:

- Anagrafica del Committente
- Anagrafica della Ditta Appaltatrice
- Indicazione di eventuali ulteriori appalti attivi
- Individuazione delle situazioni di rischio dovute al Committente che possono interferire con lo svolgimento dell'appalto (situazioni di emergenza o specifiche dell'attività del Committente) e relative misure tecniche, organizzative o gestionali adottate per eliminare o ridurre i rischi
- Individuazione dei rischi dovuti a possibili interferenze causate dallo svolgimento delle attività oggetto dell'appalto e relative misure tecniche, organizzative o gestionali adottate per eliminare o ridurre i rischi.

Premesso quanto sopra, di seguito si analizzano le sole attività, che per la loro natura, possano comportare interferenze certe sia in termini temporali che spaziali e pertanto oggetto di una gestione da monitorare.

Qualora dipendenti del Committente e/o della Ditta Appaltatrice segnalassero problematiche legate allo svolgimento dei lavori il referente locale del Committente dovrà immediatamente attivarsi convocando i responsabili dei lavori, allertando il Servizio di Prevenzione e Protezione ed eventualmente intervenire fermando le lavorazioni e/o attivare altre misure che consentano l'eliminazione del problema riscontrato.

Prima dell'inizio del servizio il DEC convocherà la Ditta appaltatrice e il Servizio di Prevenzione e Protezione per la riunione di cooperazione e coordinamento e la redazione e sottoscrizione dell'apposito verbale.

Descrizione dell'appalto: procedura aperta per la fornitura chiavi in mano in service di apparecchiature di diagnostica per le unità operative di patologia clinica e biologia molecolare presso il P.O. Garibaldi Centro, Patologia Clinica presso il P.O. Garibaldi Nesima e U.O.C. Medicina Trasfusionale Immunoematologia

ANAGRAFICA DEL COMMITTENTE

<i>DENOMINAZIONE</i>	<i>AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE</i>
Codice fiscale / Partita Iva	P.IVA 04721270876
Sito Internet	http://www.ao-garibaldi.catania.it
Attività	Sanitaria
Settore	Sanità
Numero di dipendenti	2094

<i>COGNOME E NOME</i>	Dott. Fabrizio De Nicola
<i>QUALIFICA FUNZIONALE</i>	Commissario Straordinario Azienda Ospedaliera

<i>COGNOME E NOME</i>	Dr. Giuseppe Giammanco
<i>QUALIFICA FUNZIONALE</i>	Direttore Sanitario Aziendale

<i>COGNOME E NOME</i>	Dott. Giovanni Annino
<i>QUALIFICA FUNZIONALE</i>	Direttore Amministrativo

DIRIGENTI CON DELEGA DI FUNZIONE DI DATORE DI LAVORO

<i>P.O. GARIBALDI DI NESIMA</i>	Direttore Medico di Presidio con delega di funzioni di Datore di Lavoro
<i>COGNOME E NOME</i>	DR. GRAZIELLA MANCIAGLI

<i>P.O. GARIBALDI CENTRO</i>	Direttore Medico di Presidio con delega di funzioni di Datore di Lavoro
<i>COGNOME E NOME</i>	DR. SEBASTIANO DE MARIA

ORGANIGRAMMA AZIENDALE PER LA SICUREZZA

<i>Resp. Servizio di Prevenzione e Protezione (RSPP)</i>	Dott. Ing. Nunzio Acquaviva 095/7594942 - 095/7592065 - 095/7594866 e-mail: nacquaviva@arnasgaribaldi.it
<i>Addetti al Servizio di Prevenzione e Protezione (ASPP)</i> e-mail: spp@arnasgaribaldi.it	Dott. Francesco Scibilia Dott.ssa Gabriella Buffardeci Sig. Alessio Spedone
<i>Medici Competenti</i>	Dr. Giuseppe Motta Dr. Salvatore D'Agati
<i>Rappresentanti dei lavoratori per la sicurezza (RLS)</i>	Dr. Antonino Palermo Dott.ssa Di Prossimo Maria Elena Dott. Alfio Grasso Sig. Massimo Montalto Sig. Carmelo Puglisi

ORGANI DI CONTROLLO

<i>Azienda ASP competente</i>	ASP 3
<i>Comando Prov.le V.V.F. competente</i>	Via Cesare Beccaria - Catania
<i>Ufficio I.N.A.I.L. competente</i>	Via Cifali 76/A - Catania
<i>Ispettorato Territoriale del Lavoro</i>	Via Battello, 29/B - Catania
<i>Camera di Commercio competente</i>	Via Cappuccini, 2 - Catania

Presidi Ospedalieri

<i>DENOMINAZIONE</i>	<i>PRESIDIO OSPEDALIERO "GARIBALDI"</i>
Indirizzo	Piazza S. Maria del Gesù
CAP e Comune	95123 Catania
Telefono (SPP)	095/7594942 - 095/7592065 – 095/7594866
<i>DENOMINAZIONE</i>	<i>PRESIDIO OSPEDALIERO "GARIBALDI DI NESIMA"</i>
Indirizzo	Via Palermo, 636
CAP e Comune	95122 Catania
Telefono – Fax	095/7595932 - 095/7595279

INFORMAZIONI RICHIESTE ALLA DITTA APPALTATRICE

Dati generali

Ragione Sociale _____

Sede Legale _____

Via _____ n. _____

CAP _____

Tel. _____ Cell. _____

P.IVA _____ C.F. _____

E-mail _____ PEC: _____

Iscrizione CC.I.A.A. _____

Posizione INAIL _____

Datore di Lavoro _____

Resp. Servizio di Prevenzione e Protezione, _____ Cell _____

Medico Competente _____

Rappresentante/i dei Lavoratori o dichiarazione di adesione all'Organismo Territoriale Specifico

Numero di lavoratori che svolgeranno l'attività presso i locali della Azienda _____

Presenza di eventuali subappaltatori **si** ☐ **no** ☐

- La Ditta appaltatrice dichiara che il personale che verrà impiegato per lo svolgimento dell'appalto è idoneo alla mansione ai sensi dall'art. 41 comma 6 del D.lgs. 81/2008
si ☐ **no** ☐
- La Ditta appaltatrice dichiara che il personale è stato idoneamente informato e formato sui rischi specifici della propria attività lavorativa (ai sensi del capo III sez. IV art 36-37 del D.lgs. 81/2008).
si ☐ **no** ☐
- La Ditta dichiara che il personale è stato idoneamente informato sul rischio da Coronavirus e sulle precauzioni da adottare ed è dotato di idonei DPI
si ☐ **no** ☐
- La Ditta dichiara che il personale è stato idoneamente informato sulle misure del contrasto e del contenimento della diffusione del virus COVID – 19 negli ambienti di lavoro
si ☐ **no** ☐
- La Ditta appaltatrice SI Impegna ad informare e a formare i lavoratori impegnati nell'esecuzione dell'appalto:

- sui rischi esistenti negli ambienti di lavoro del Committente e delle relative misure di prevenzione e protezione adottate (descritti nel presente D.U.V.R.I.)

- sui rischi da Interferenze e le relative misure preventive e protettive adottate per il loro abbattimento o riduzione, individuati nel presente D.U.V.R.I.

- sulle norme generali da osservare all'interno dei luoghi di lavoro del Committente descritti nel presente D.U.V.R.I.

- Ai sensi dell'art. 26 del D.lgs. 81/08 si specifica che l'espletamento del contratto/appalto dovrà essere svolto sotto la direzione e sorveglianza della ditta aggiudicataria, sollevando l'ARNAS da qualsiasi responsabilità per eventuali danni a persone ed a cose (sia di propria proprietà che di terzi) che possono verificarsi durante il periodo previsto dal contratto stesso.
- L'Appaltatore si impegna, inoltre, a rendere edotto il personale di eventuali subappaltatori (mediante specifico accordo con ciascuna delle ditte subappaltatrici) sia dei rischi specifici che delle misure di prevenzione e di emergenza connessi con l'esecuzione dei lavori di cui al presente appalto.
- Il personale dell'impresa appaltatrice e/o subappaltatrice, che svolge l'attività presso gli ambienti della Azienda deve essere riconoscibile mediante apposita **tessera di riconoscimento** (ai sensi del capo III sez. I art 26 comma 8 del D. Lgs 81/2008), corredata di fotografia e contenente le generalità del lavoratore e l'indicazione del datore di lavoro.

☐ Presa visione

La Ditta affidataria dovrà produrre un proprio Piano Operativo di Sicurezza sui rischi connessi alle attività specifiche, che una volta coordinato ed allegato al presente DUVRI diverrà definitivo e parte integrante del contratto d'appalto.

Descrizione dell'attività svolta presso il Committente e modalità lavorative della Ditta

Attrezzature di lavoro impiegate dalla Ditta

Descrizione	marca	modello	n. serie	Ultima calibrazione	verifica

Rischi specifici legati allo svolgimento dell'attività della Ditta

Rischio Specifico	Indice di rischio*	Note

* **Legenda: A = Alto M = Medio B = Basso**

**DPI in dotazione ai lavoratori nello svolgimento dell'attività propria
della Ditta Appaltatrice**

DPI/Caratteristiche	Fasi di impiego per singole lavorazioni

• Si dichiara che i DPI forniti ai lavoratori sono conformi alle vigenti disposizioni legislative ☐ sì ☐ no

Corsi di formazione effettuati dal personale

Altre informazioni che la Ditta ritiene opportuno fornire al committente

Elenco documentazione allegata

INDICAZIONE DI ULTERIORI APPALTI ATTIVI PRESSO L'AZIENDA COMMITTENTE

Ditte	Tipologia Attività
RTI ELIOR Ristorazione S.p.A FOOD & SERVICE s.r.l	Ristorazione
Russotti Gestione Hotel	Reception P.O. Garibaldi Nesima
Markas S.r.l.	Pulizia e sanificazione
Edison Next S.p.A.	Manutenzione Impianti
Ditta Campoverde	Servizio di raccolta, trasporto e smaltimento rifiuti radioattivi
Ditta Flora società coop. di Luciano Ninfa	Manutenzione Verde
Ditta MEDIECO	Servizio di raccolta, trasporto e smaltimento rifiuti biologici e rifiuti chimici
Ditta TK elevator Italia S.p.A.	Manutenzione Ascensori
Vigilanza Privata Mondialpol spa	Servizio di Vigilanza
Ditta IGEA di Furneri s.r.l	Servizio di Lavanderia
ATI: GE Medical Systems Italia S.p.A - Philips S.p.A - Conmed Engineering società consortile a.r.l.	Servizio di Ingegneria Clinica
Ditta Sirimed	Manutenzione centrali di alimentazione gas medicali
Ditta SAPIO	Fornitura gas medicinali
Ditta SOL	Fornitura gas medicinali
FASTWEB	Affidamento servizi di rete fonia
NEC PHILIPS	Manutenzione delle centrali telefoniche dell'Azienda
Sicuritalia S.p.A.	Sorveglianza attiva antincendio P.O. Centro
Europolice srl	Sorveglianza attiva antincendio P.O. Nesima
Nabacom srl	Manutenzione imp. elettrici ed elettronici
ATI Gen Costruzioni srl e Icogem srl	Manutenzione Edile
Bertolone Costruzioni srl	Manutenzione Edile
New Tecno Plus srl e Lipari Francesco srl	Manutenzione edile e impianti Dep. Farmacie
New Città di Catania ODV	Servizio di trasporto sanitario "Ambulanze"
Impresa Alfio Sorbello	Manutenzione edilizia
Vodafone Italia S.p.A. e Nabacom	Lavori manutenzione telefonia e rete dati

INDIVIDUAZIONE SITUAZIONI DI RISCHIO DA ATTIVITA' DEL COMMITTENTE

In questo paragrafo si individuano le situazioni di rischio dovute al Committente che possono interferire con lo svolgimento dell'appalto, quali situazioni di emergenza o specifiche dell'attività del Committente e relative misure tecniche, organizzative o gestionali adottate per eliminare o ridurre i rischi.



Il **rischio biologico**, legato alla eventuale presenza di agenti biologici nelle UU. OO dei presidi, in atto risulta **contenuto e gestibile** tramite specifiche norme di comportamento.

La trasmissione può avvenire:

- Per via aerea (tramite materiale corpuscolato o goccioline sospese in atmosfera)
- Per contatto
- Per via ematica (punture o tagli)
- Per ingestione
- Le modalità di esposizione più frequenti agli agenti biologici sono: puntura, taglio, abrasione con superfici, oggetti, macchine/attrezzature o sue parti.
- I rifiuti sanitari sono raccolti in contenitori a tenuta e opportunamente segnalati, sono collocati nei reparti, e stoccati provvisoriamente in locali dedicati.

Rischio Biologico da Coronavirus



L'emergenza coronavirus rappresenta un problema di salute pubblica. Il **rischio biologico**, legato alla eventuale presenza di pazienti affetti da coronavirus nelle UU.OO dei presidi, in atto risulta **contenuto e gestibile** tramite specifiche norme di comportamento.

La trasmissione può avvenire:

- Per via aerea (tramite materiale corpuscolato o goccioline sospese in atmosfera da tosse e/o starnuti)
- Per contatto

Organizzazione dell'ARNAS Garibaldi per la gestione dei pazienti COVID 19 Presso il P.O. Garibaldi Centro

Nell'applicazione del modello organizzativo cd "a bolle", l'ARNAS ha previsto i seguenti posti letto:

- 3 stanze - 5 posti letto 2° piano semintensiva Ed. Signorelli
- 1 stanza - 2 posti in Neurochirurgia;
- 1 stanza - 2 posti in Ortopedia;
- 1 stanza - 2 posti in Cardiologia.

Il Laboratorio di Analisi Cliniche processa i tamponi di sospetti COVID-19.

Negli ambienti dove sono presenti pazienti COVID-19 è vietato l'accesso, in caso di interventi, indossare rigorosamente i DPI e seguire le disposizioni impartite dal personale dell'unità operativa.

Organizzazione dell'ARNAS Garibaldi per la gestione dei pazienti COVID 19 Presso il P.O. Garibaldi di Nesima

- ✓ È attiva una sala da isolamento presso il P.S. Pediatrico;
- ✓ La Rianimazione Pediatrica è attrezzata a poter ospitare eventuali piccoli pazienti COVID-19;

Nell'applicazione del modello organizzativo cd "a bolle", l'ARNAS ha previsto i seguenti posti letto:

- 1 stanza - 2 posti in Chirurgia Generale;
- 1 stanza - 2 posti in Chirurgia Oncologica;
- 1 stanza - 2 posti in Chirurgia Toracica;
- 1 stanza - 2 posti in Chirurgia Vascolare;
- 1 stanza - 2 posti in ORL – Oculistica;
- 1 stanza - 2 posti in Ortopedia;
- 1 stanza - 2 posti in Ginecologia;
- 1 stanza - 2 posti in Cardiologia;
- 1 stanza - 2 posti in Urologia;
- 1 stanza - 2 posti Edificio Hospice U.O.C. di Malattie Infettive

Il Laboratorio di Analisi Cliniche processa i tamponi di sospetti COVID – 19.

Negli ambienti dove sono presenti pazienti COVID-19 è vietato l'accesso, in caso di interventi, indossare rigorosamente i DPI e seguire le disposizioni impartite dal personale dell'unità operativa.

In caso di interventi indifferibili il Vs personale dovrà essere formato e addestrato e dotato di adeguati DPI (facciali filtranti FFP2 /FFP3), tute protettive in TNT, occhiali di protezione e attenersi alle istruzioni che verranno impartite dal personale di reparto.

RISCHIO	LUOGO/REPARTO
Rischio biologico generico da aerodispersione	Tutti i presidi ospedalieri in cui si svolge attività sanitaria
Rischio biologico specifico da aerodispersione	Reparti che ospitano pazienti affetti da malattie infettive, ambulatori e reparti di degenza di Pneumologia, locali di Pronto Soccorso e del Dipartimento di Emergenza e Accettazione, Laboratori di analisi (Microbiologia), Ambienti Covid 19
Rischio biologico generico da contatto	Tutti i presidi ospedalieri in cui si svolge attività sanitaria
Rischio biologico specifico da contatto	Malattie Infettive, Blocco Operatorio, Centro Trasfusionale, Laboratori di Analisi, Anatomia Patologica, Dialisi, Obitorio, Sala operatoria, Impianto di raccolta e di depurazione e delle acque di scarico, Ambienti COVID 19

Comportamenti generali e precauzioni (procedure, misure o cautele)

- Avvertire Dirigenti o Preposti del proprio accesso nel reparto/servizio.
- **Accertarsi della necessità di indossare/utilizzare dispositivi di protezione individuale.**
- Evitare di toccare oggetti e strumenti dei quali non si conosca l'uso.
- Durante gli interventi lavorativi evitare di entrare in contatto con luoghi, attività, persone non previste, al fine di non costituire pericolo o intralcio.
- Applicare le *norme igieniche* evitando di: portarsi le mani alla bocca o agli occhi, mangiare.

Lavarsi le mani dopo aver eseguito il lavoro, coprire con cerotti o medicazioni apposite eventuali graffi o lesioni cutanee.

Note particolari relative a incidenti comportanti contaminazione con materiale biologico:

in caso di puntura o taglio

- aumentare il sanguinamento della lesione;
- detergere abbondantemente con acqua e sapone;
- disinfettare la ferita con prodotti in uso nei reparti. (Chiedere al personale di reparto).

in caso di contatto con mucosa orale

- lavare con acqua il viso e la bocca;
- risciacquare la bocca con abbondante acqua. **in caso di contatto con gli occhi**
- lavare con acqua il viso e la bocca;
- risciacquare gli occhi con abbondante acqua. **in caso di contatto cutaneo**
- lavare la zona con acqua e sapone;
- disinfettare la cute con prodotti in uso nei reparti (chiedere al personale di reparto)

quindi

- informare il Dirigente o Preposto del reparto/servizio in cui si opera;
- recarsi al Pronto Soccorso generale
- presentare il certificato INAIL e il referto del Pronto Soccorso all'Ufficio Personale della Ditta di appartenenza;
- accertare con il proprio Medico Competente la necessità di accertamenti sierologici.

RISCHIO BIOLOGICO - LEGIONELLA

Il rischio di trasmissione d'infezione da Legionella si manifesta per effetto del batterio Legionella Pneumofila. L'intervallo di proliferazione del batterio va dai 15°C a 50°C

L'uomo contrae l'infezione attraverso aerosol, cioè quando inala acqua in piccole goccioline (1-5 micron) contaminata da una sufficiente quantità di batteri; quando questa entra a contatto con i polmoni di soggetti a rischio, insorge l'infezione polmonare. Finora non è stata dimostrata la trasmissione interumana diretta Legionella si individua solitamente in ambienti acquatici e impianti idrici d'acqua potabile degli edifici, nelle condotte e nei filtri degli impianti di condizionamento dell'aria, reti di ricircolo acqua (specialmente se tubazioni obsolete o con depositi all'interno), serbatoi, bollitori, soffioni docce, terminali di distribuzione ma anche stazioni di lavaggio oculari e sistemi sprinkler, torri evaporative (chiuse/aperte).

DECRETO 5 agosto 2015. Recepimento dell'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, ai sensi degli articoli 2, comma 1, lett. b), e 4, comma 1, del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281, sul documento recante "Linee guida per la prevenzione e il controllo della Legionellosi"



Rischio Radiologico

In ambiente sanitario le sorgenti di radiazioni ionizzanti sono rappresentate da apparecchi radiologici per uso diagnostico o terapeutico e da sostanze radioattive anch'esse utilizzate a scopi diagnostici e terapeutici.

Sono in uso sostanze ed apparecchiature (quando in funzione) emettenti radiazioni ionizzanti nei seguenti reparti/servizi dei presidi ospedalieri:

- Radiologia diagnostica
- T.A.C.
- Radiologia di Pronto Soccorso
- Sale operatorie
- Cardiologia
- Ortopedia
- Hospice
- Medicina Nucleare
- PET
- Radioterapia e locale tecnico ubicato sopra gli ambienti ospitanti gli acceleratori lineari.
- Sono inoltre in uso apparecchiature a raggi x portatili utilizzabili esclusivamente da personale addetto.

L'accesso a questi ambienti è possibile solo con autorizzazione da parte del Direttore dell'U.O., rispettando le disposizioni che verranno impartite.

Radiazioni non ionizzanti

Rischio legato alla presenza di apparecchiature emittenti radiofrequenze, microonde, campi magnetici statici e variabili, campi elettrici, campi elettromagnetici).

Presso l'U.O. di Ortopedia vengono impiegate microonde per la radarterapia.

L'accesso a questi ambienti è possibile solo con autorizzazione da parte del Direttore dell'U.O., rispettando le disposizioni che verranno impartite.

Laser



Rischio dovuto alla presenza di apparecchi laser di Classe 3- Rischio moderato e/o Classe 4- Rischio elevato (pericolosi particolarmente per l'occhio con osservazione diretta, riflessione speculare, diffusione: emettono un particolare tipo di luce (VIS, UV o IR), in una sola direzione, concentrando grandi quantità di energia in breve tempo e in un punto preciso. Apparecchiature utilizzate nelle sale operatorie e ambulatori di Oculistica. L'accesso a questi ambienti è possibile solo con autorizzazione da parte del Direttore dell'U.O. rispettando le disposizioni che verranno impartite.

Risonanza magnetica



Nei locali ospitanti apparecchiature a Risonanza Magnetica le radiazioni sono dovute a presenza del campo magnetico statico continuo; si impone la massima attenzione poiché esso è **SEMPRE ATTIVO**: **introdurre elementi metallici nelle stanze in cui è presente il magnete può condurre a seri danni alle apparecchiature e soprattutto al verificarsi di gravi incidenti qualora all'interno sia presente il paziente.**

Esiste il divieto assoluto di introdurre attrezzature di lavoro metalliche (anche singole parti) nei locali di "Risonanza Magnetica". Il forte campo magnetico causa violentissime forze attrattive che possono avere gravi conseguenze per la sicurezza degli operatori, dei pazienti e l'integrità delle apparecchiature. **Si rende noto che possono essere introdotte solo attrezzature ed accessori (anche personali) con eventuali parti metalliche del tipo "amagnetico" con particolare riferimento ad eventuali estintori.** Inoltre non possono entrare o sostare in corrispondenza dell'ingresso sala, portatori di pace-maker, portatori di protesi metalliche non amagnetiche o soggetti parimenti sensibili (a causa di implementazioni tecnologiche) a forti campi magnetici.

L'accesso al servizio di RM è possibile solo con autorizzazione da parte del Direttore dell'U.O., rispettando le disposizioni che verranno impartite e dopo aver depositato, nell'apposito armadio all'ingresso, tutti gli oggetti metallici (soprattutto quelli ferromagnetici) nonché carte di credito, tessere magnetiche, ecc. Utilizzare barelle amagnetiche

Radiazioni ottiche artificiali



Rischio legato alla presenza di apparecchiature sorgenti di luce visibile, radiazioni infrarosse e ultraviolette.

Lampade germicidi per sterilizzazione e disinfezione: gli uv emessi dalle lampade sono utilizzati per sterilizzare locali in ospedali, laboratori e cappe di laboratorio.

Lampade per uso medico (fototerapia neonatale e dermatologica): la radiazione uv è utilizzata per le terapie in dermatologia e la "luce blu" è utilizzata nell'ambito di attività sanitarie (es: fototerapia dell'ittero neonatale).

Luce visibile: lampade scialitiche da sala operatoria Lampade per uso medico (es: fototerapia dermatologica)

L'accesso a questi ambienti è possibile solo con autorizzazione da parte del Direttore dell'U.O, rispettando le disposizioni che verranno impartite.



Radiazioni non ionizzanti

Rischio legato alla presenza di apparecchiature emittenti radiofrequenze, microonde, campi magnetici statici e variabili, campi elettrici, campi elettromagnetici).

Presso l'U.O. di Ortopedia vengono impiegate microonde per la radarterapia.

L'accesso a questi ambienti è possibile solo con autorizzazione da parte del Direttore dell'U.O., rispettando le disposizioni che verranno impartite.

Rischio Chimico e Cancerogeno



Nuovi pittogrammi CLP



Si può definire rischio chimico qualunque esposizione ad agenti chimici pericolosi.

Il rischio chimico è legato alla manipolazione diretta di sostanze chimiche o alla **accidentale** interazione con lavorazioni che avvengono nelle immediate vicinanze.

Tale rischio risulta **trascurabile** per gli operatori che non devono operare direttamente con sostanze pericolose purché al corrente delle situazioni o sorgenti di rischio.

Le *modalità di esposizione* più frequente sono:

- **Contatto** (pelle, occhi), con liquidi
- **Inalazioni** di vapori, aerosol che si sviluppano durante le lavorazioni

Sono potenziali sorgenti di rischio anche i contenitori dei prodotti chimici in origine o utilizzati per le lavorazioni o lo smaltimento.

Comportamenti generali e precauzioni (procedure, misure o cautele)

- Avvertire Dirigenti o Preposti del proprio accesso nel reparto/servizio, per gli interventi da eseguire.
- Accertarsi della necessità di indossare/utilizzare dispositivi di protezione individuale.
- Evitare di toccare oggetti e strumenti dei quali non si conosca l'uso e comunque senza l'autorizzazione di Dirigenti o Preposti del reparto in cui si opera.
- Durante gli interventi lavorativi evitare di entrare in contatto con luoghi, attività persone non previste, al fine di non costituire pericolo o intralcio.
- Applicare le norme igieniche evitando di: portarsi le mani alla bocca o agli occhi, mangiare, fumare. E' buona norma indossare guanti (specifici) durante le operazioni lavorative, lavarsi le mani dopo aver eseguito il lavoro, coprire con cerotti o medicazioni apposite eventuali graffi o lesioni cutanee.
- Non toccare bottiglie e contenitori vari dei quali non se ne conosca il contenuto e la sua pericolosità (osservare i simboli di pericolo e le informazioni contenute sull'etichetta dei prodotti).
- Astenersi dal compiere operazioni pericolose in prossimità di recipienti contenenti sostanze chimiche e comunque all'interno dei laboratori aziendali (fumare, ecc.)
- Se è necessario l'ingresso in laboratorio accertarsi (mediante informazioni dai responsabili del reparto/servizio) sulla necessità o meno di indossare i dispositivi di protezione individuale.

Attenzione

Se dovesse verificarsi un'esposizione accidentale a sostanze chimiche (inalazione vapori, contatto con le mani o altre parti del corpo, schizzi negli occhi) attivare la seguente procedura:

In caso di inalazione di vapori

- allontanare immediatamente l'operatore dalla zona inquinata
- favorire la respirazione di aria pulita
- accompagnarlo al pronto soccorso

In caso di contatto con parti del corpo

- lavare con abbondante acqua la parte esposta
- togliere gli indumenti inquinati
- in caso di lesioni alla cute, accompagnare l'esposto al pronto soccorso ***In caso di contatto con gli occhi***
- lavare gli occhi con abbondante acqua corrente
- accompagnarlo al Pronto Soccorso

N.B. Avvertire il Servizio di Prevenzione e Protezione (al numero 095/7594942 oppure 095/7594866 oppure 095/7502065) oppure via e-mail: spp@arnasgaribaldi.it

Nell'ambito dei presidi ospedalieri le zone a potenziale rischio chimico maggiore a causa della presenza e della manipolazione quotidiana di sostanze chimiche pericolose (caustiche, irritanti, nocive, tossiche ed infiammabili) sono:

- Laboratori di analisi
- Anatomia patologica
- Centro Trasfusionale
- Dialisi
- Settori endoscopici (gastroenterologia, otorinolaringoiatria, broncoscopia)
- Farmacie
- Settore Tecnico (vernici, malte, colle, solventi, polveri)

All'interno dei presidi ospedalieri vengono utilizzati gas medicali distribuiti nei vari reparti tramite impianto centralizzato, si possono anche trovare piccole bombole di gas medicali di emergenza. L'accesso in tali zone è consentito esclusivamente previa autorizzazione del Direttore dell'U.O.



Farmaci antiblastici

In Azienda vengono preparati e somministrati farmaci antiblastici (molti dei quali sono sospetti cancerogeni o possono dare mutazioni genetiche ereditarie e non) ed assistiti pazienti che effettuano trattamento chemioterapico.

L'esposizione ai principi attivi di tali farmaci si possono verificare durante le fasi di preparazione (UFA), somministrazione, assistenza pazienti in trattamento, pulizia dei locali (in particolare, dei servizi igienici di quei reparti in cui vengono assistiti pazienti in trattamento o nei locali di preparazione e somministrazione), ritiro di rifiuti speciali, taglienti ed aghi, ritiro e successivo lavaggio della biancheria contaminata (da materiali biologici provenienti da pazienti in trattamento, da sversamento sulla biancheria di farmaci antiblastici o da qualunque altro possibile evento).

Oltre alla UFA, le altre strutture in cui il rischio di esposizione a farmaci antiblastici è particolarmente presente sono le strutture di Oncologia (Reparto e Day Hospital), la struttura di Ematologia (reparto e Day Hospital), Urologia, Oculistica e, in misura minore, le altre strutture.

Prima di accedere alle varie strutture occorre prendere contatti con il Responsabile per chiarimenti ed indicazioni in merito.



Rischio elettrico

Rischio da elettrocuzione da contatto diretto/indiretto con gli impianti elettrici o dall'utilizzo di apparecchiature medicali e non medicali.

In ogni ambiente ospedaliero esistono impianti ed apparecchiature elettriche, conformi a specifiche norme, verificati e gestiti da personale qualificato di una ditta esterna.

E' vietato intervenire o utilizzare energia senza precisa autorizzazione e accordi con il Settore Tecnico.

Gli interventi su apparecchiature, impianti, attrezzature, che espongono a rischio di elettrocuzione, devono essere sempre eseguiti:

- da persone esperte e qualificate,
- con impianti e/o attrezzature fuori tensione, previa autorizzazione da parte del Settore tecnico utilizzando:
- utensili e attrezzature idonei all'uso sia per la sicurezza dell'operatore che per l'impianto o attrezzatura;
- procedure di sicurezza e misure precauzionali a garanzia di tutti i soggetti interessati.



Locale Crioconservazione al momento inutilizzata

La Crioconservazione viene effettuata mediante l'impiego di azoto liquido.

Rischi derivanti dall'utilizzo dell'azoto liquido:

Possibilità di formazione di atmosfere sotto ossigenate con pericolo di asfissia

In caso di contatto con l'azoto liquido c'è il Rischio di gravi ustioni da freddo (temperatura intorno a -175°C)

Nella sala per la crioconservazione è vietato entrare.



Esplosione

Incidente dovuto a gas combustibile (metano nelle centrali termiche), gas medicinali, (ossigeno, gas anestetici), gas tecnici.

La distribuzione dei gas è realizzata in rete di tubazioni.



Incolunità fisica legata ad aggressioni

- Evitare situazioni, linguaggi e/o comportamenti che possano essere travisati dai pazienti.
- Non abbandonare o lasciare incustoditi attrezzi, utensili o quant'altro possa essere indebitamente utilizzato dai pazienti.
- Non abbandonare o lasciare incustoditi contenitori o sostanze pericolose o quant'altro possa essere di nocumento alla sicurezza dei pazienti.



Movimentazione dei carichi

Infortuni connessi alla logistica del movimento delle merci all'interno dell'Ospedale. Le movimentazioni avvengono sia manualmente che con mezzi meccanici.

I magazzini e la cucina sono dotati di traspaletti, i reparti sono dotati di carrelli.



Rischio Cadute

Possono essere presenti negli ambienti di lavoro e nei percorsi zone con pavimenti bagnati, ostacoli sui percorsi, pozzetti aperti.

ave necessario, è presente segnaletica conforme atta ad individuare le fonti di pericolo, le prescrizioni ed i divieti connessi.



Rischio incendio

L'incendio nelle strutture sanitarie è un evento particolarmente catastrofico ed il rischio è in parte dovuto alla presenza di persone estranee all'organizzazione che non conoscono bene le strutture e il cui comportamento non può essere sempre costantemente controllato. Per

tutti i PP.OO. è stato redatto un piano di gestione delle emergenze ed un documento sintetico contenente le istruzioni comportamentali in caso di evacuazione, che dovrà essere conosciuto anche dai lavoratori dell'Appaltatore e da ogni lavoratore esterno che opererà all'interno degli edifici dell'ARNAS. Le istruzioni operative di emergenza sono anche riportate nella cartellonistica esposta in tutti gli ambienti di lavoro.

La prevenzione rappresenta comunque l'arma più efficace per controllare il rischio incendio. A tale scopo si elencano alcune elementari prescrizioni:

- osservare scrupolosamente i divieti di fumare e di usare fiamme libere presenti in Azienda;
- non danneggiare i cavi e le apparecchiature elettriche.
- non ostruire le aperture di ventilazione delle apparecchiature elettriche.

A tale scopo si elencano alcune elementari prescrizioni:

- osservare scrupolosamente i divieti di fumare e di usare fiamme libere presenti in Azienda;
- non danneggiare i cavi e le apparecchiature elettriche.

- non ostruire le aperture di ventilazione delle apparecchiature elettriche.

GESTIONE DELLE EMERGENZE: VIE DI FUGA E USCITE DI SICUREZZA

La Ditta Appaltatrice deve:

- preventivamente prendere visione della planimetria dei locali con la indicazione delle vie di fuga e della localizzazione dei presidi di emergenza;
- mantenere i corridoi e le vie di fuga costantemente in condizioni tali da garantire una facile percorribilità delle persone in caso di emergenza;
- mantenere i mezzi di estinzione sempre facilmente raggiungibili;
- partecipare alle prove di evacuazione.

Il Committente assicura:

- la predisposizione di mezzi estinguenti, la segnaletica di sicurezza (presidi, percorsi e uscite), le istruzioni per l'evacuazione, l'indicazione dei membri componenti la squadra di emergenza (addetti all'emergenza), le modalità per l'eventuale interruzione delle forniture elettriche, del gas, dell'acqua e dei gas tecnici.

GESTIONE DELLE EMERGENZE: INCENDIO

In caso di rilevazione d'incendio, il personale appartenente alle ditte esterne deve:

- segnalare la presenza di incendio al personale dell'ARNAS presente;

Oppure

Avvisare:

- Reception P.O. Garibaldi Nesima: 095/7595800
- Centralino P.O. Garibaldi Centro: 095/7592099

e comunicare l'eventuale presenza di persone in pericolo

- allertare le persone in zona;
- seguire le indicazioni riportate sulle planimetrie "voi siete qui".

Nel caso di **segnalazione o avviso di allarme** il personale appartenente alle ditte esterne, deve:

- rimuovere immediatamente eventuali attrezzature che potrebbero costituire intralcio agli interventi di soccorso e alla movimentazione generale;
- recarsi all'esterno attraverso l'uscita di emergenza più vicina, seguendo l'apposita segnaletica;
- il referente della Ditta, verifica che non vi siano propri collaboratori in pericolo ed effettua il censimento dei propri colleghi;
- a nessuno è consentito rientrare nei locali di lavoro fino a quando non viene data la comunicazione di "cessato allarme" per l'accesso ai locali.

MATRICE DEL RISCHIO

Viene valutato il **RISCHIO RESIDUO** a seguito delle precauzioni adottate per eliminare o ridurre al minimo il rischio di interferenza lavorativa tra il Committente e l'Appaltatore.

Il rischio residuo viene così classificato:

A	ALTO
M	MEDIO
B	BASSO

Al livello di rischio residuo valutato, corrisponde la priorità e l'importanza degli interventi di prevenzione e protezione da attuare. In tal modo, ad un livello di rischio residuo alto corrisponde un intervento preventivo urgente e maggiormente importante.

Di seguito si riporta una tabella riassuntiva dei rischi rilevati:

<i>Rischio Biologico</i> 	M Il rischio è in generale legato al contatto con pazienti affetti da patologie infettive. Tale rischio risulta praticamente nullo per operatori non a contatto con tali pazienti Deve essere considerato a rischio ogni contatto con sangue o altro materiale biologico potenzialmente infettante attraverso puntura o ferita con aghi o altri taglienti, nonché spruzzi o spandimenti su mucose o cute lesa. Particolare attenzione, unitamente al tassativo utilizzo dei DPI, deve essere posta all'atto delle operazioni di disinfezione e chiusura dei rifiuti sanitari. Usare i servizi igienici assegnati dalla Direzione Sanitaria. A Ambienti COVID 19
<i>Agenti chimici e cancerogeni</i> 	B Sostanze chimiche sono generalmente utilizzati in ogni reparto e servizio del presidio ospedalieri; nei Laboratori Analisi (reagenti), in Anatomia Patologica (formaldeide, xilolo, alcool) nelle Sale Operatorie (gas anestetici), nelle Endoscopie, in Farmacia, in Camera Mortuaria ed in quelli per la preparazione di Antiblastici sono presenti sostanze tossiche, irritanti, potenzialmente cancerogene, sostanze infiammabili e/o comburenti. Gli accessi ai reparti, ed in particolare in quelli citati, devono essere preventivamente concordati con il responsabile del reparto il quale fornirà ulteriori e più specifiche informazioni.

<i>Rischio Elettrico</i> 	M	È vietato l'accesso non autorizzato ai locali / armadi contenenti quadri elettrici e l'utilizzo improprio di impianti e apparecchiature attive. Le apparecchiature utilizzate devono essere rispondenti alle vigenti norme e sottoposte a verifiche preventive di sicurezza e manutenzione periodica. Il personale della Ditta deve essere formato e addestrato all'impiego in sicurezza delle apparecchiature elettriche L'azienda esterna deve utilizzare componenti (cavi, spine, prese, adattatori etc.) e apparecchi elettrici rispondenti alla regola dell'arte (marchio CE o altro tipo di certificazione) ed in buono stato di conservazione; deve utilizzare l'impianto elettrico secondo quanto imposto dalla buona tecnica e dalla regola dell'arte; non deve fare uso di cavi giuntati o che presentino lesioni o abrasioni.
<i>Rischio da apparecchi a pressione Gas medicali e tecnici</i>	B	All'interno degli edifici vi sono bombole di gas compresso di vario tipo, oltre che impianti fissi di erogazione di gas medicali (ossigeno, aria compressa, ecc.) alle quali Vi preghiamo di prestare particolare attenzione.
<i>Rischio Radiazioni Ionizzanti</i>  	B	Quando l'operatore della ditta appaltatrice interviene in locali o zone sorvegliate o controllate, occorre avvisare preventivamente il responsabile del reparto e concordare modalità e tempi dell'intervento ricordando che: le zone in cui esiste il rischio di esposizione ai raggi X sono segnalate tramite il segnale di pericolo triangolare, TRIFOGLIO NERO in campo giallo con la scritta sottostante "ZONA CONTROLLATA", applicata alla porta d'accesso. Il pericolo di irraggiamento esiste solamente durante il funzionamento, per cui l'operatore è autorizzato ad accedere ai locali di Radiologia esclusivamente quando non sono in corso attività diagnostiche. Le sorgenti di radiazioni ionizzanti nel presidio sono rappresentate da apparecchi radiologici fissi (Radiologia, Radioterapia) e mobili (sale operatorie, Divisioni, per le indagini al letto del paziente) L'accesso alle Zone Controllate è segnalato e regolamentato mediante apposita cartellonistica. In Medicina Nucleare, PET e nella Reparto di Terapia Radiometabolica della U.O.C. di Endocrinologia vengono impiegate sorgenti radioattive per diagnostica e terapia. Esiste il rischio di contaminazione e di irradiazione.

<i>Rischio</i> <i>Radiazioni Non Ionizzanti</i>  	B	Presso le UU, OO ove risultino essere presenti apparecchiature emittenti (qualora siano in funzione) campi magnetici e radiofrequenza, gli operatori della ditta appaltatrice dovranno intervenire concordando l'accesso con il responsabile del reparto o il caposala. Negli ambienti in cui si trovano le apparecchiature di RISONANZA MAGNETICA esiste sempre il pericolo di essere esposti ad un forte campo magnetico: tale pericolo è segnalato da un cartello in cui è presente una calamita. In questi locali le radiazioni non ionizzanti sono dovute a presenza del campo magnetico statico; si impone la massima attenzione poiché esso è SEMPRE ATTIVO: introdurre elementi metallici nelle stanze in cui è presente il magnete può condurre a seri danni alle apparecchiature e soprattutto al verificarsi di gravi incidenti qualora all'interno sia presente il paziente. Se non si è autorizzati dal Direttore della Struttura Complessa o suo delegato, è vietato oltrepassare la porta con questo segnale.
<i>Radiazioni laser</i> 	B	Presenza di apparecchi laser di Classe 4- Rischio elevato (pericolosi particolarmente per l'occhio con osservazione diretta, riflessione speculare, diffusione: emettono un particolare tipo di luce (VIS, UV o IR), in una sola direzione, concentrando grandi quantità di energia in breve tempo e in un punto preciso. Apparecchiature utilizzate in sale operatorie e ambulatori di Oculistica. Se non si è autorizzati dal Direttore dell'U.O o suo delegato, è vietato oltrepassare la porta con questo segnale.
<i>Radiazioni ottiche artificiali</i> 	B	Rischio legato alla presenza di apparecchiature sorgenti di luce visibile, radiazioni infrarosse e ultraviolette. Se non si è autorizzati dal Direttore dell'U.O. o suo delegato, è vietato oltrepassare la porta con questo segnale.
<i>Movimentazione carichi</i> 	B	Infortuni connessi alla logistica del movimento delle merci all'interno dell'Ospedale. Le movimentazioni avvengono sia manualmente che con mezzi meccanici. Prestare la dovuta attenzione.

<i>Cadute dall'alto</i> 	B	Inffortunio possibile per lavori in altezza come ad es. attività di pulizia, di manutenzione e di ispezione che vengono svolte a soffitto, per infissi alti, in copertura. Le coperture degli edifici ospedalieri sono differenziate per condizioni e attrezzature di ancoraggio: ogni accesso sarà preventivamente autorizzato dall'Ufficio Tecnico
<i>Viabilità</i>	B	Percorsi interni ed esterni regolamentati dalla Direzione Sanitaria di Presidio.

Stress termico determinato da alte temperature (cucina, centrali termiche): Attenersi alla segnaletica di sicurezza e alle indicazioni del Responsabile Attività/Servizio
Utilizzare DPI specifici

Stress termico determinato da basse temperature (depositi gas medicali, impianti di raffreddamento e celle frigorifere, depositi di azoto liquido): Attenersi alla segnaletica di sicurezza e alle indicazioni del Responsabile Attività/Servizio. Non usare fiamme libere o provocare scintille. Le attrezzature non devono essere fonte/causa di innesco né generare situazioni di pericolo.
Utilizzare DPI specifici

Strutture e Fabbricati: Gli ambienti di lavoro sono di norma idonei per altezza, superficie e cubatura al tipo di lavoro svolto ed al numero di lavoratori presenti.
Sono presenti all'interno delle strutture locali igienico-assistenziali idonei e riforniti di sufficienti mezzi ordinari per l'igiene della persona.
Ove necessario, è presente segnaletica conforme atta ad individuare le fonti di pericolo, le prescrizioni ed i divieti connessi.

Luoghi di lavoro: L'organizzazione dei locali di lavoro è realizzata in modo da rispondere ai requisiti di sicurezza generale degli ambienti di lavoro.
I luoghi di lavoro sono illuminati naturalmente e/o artificialmente, con luminosità sufficiente in relazione alle attività da svolgere.
Le condizioni microclimatiche sono adeguate alla tipologia di lavoro svolto

Impianti tecnologici e di servizio: Gli impianti sono realizzati e sottoposti a manutenzione e verifica periodica secondo le disposizioni tecniche e normative vigenti.
L'accesso ai locali tecnici a rischio specifico è riservato alle sole persone autorizzate ed ove necessario, sono stabilite le procedure specifiche.
Ove necessario, è presente segnaletica conforme atta ad individuare le fonti di pericolo, le prescrizioni ed i divieti connessi.

Locali a rischio specifico (Depositi di materiali, Depositi bombole, Archivi, ecc.): Sono in uso attrezzature conformi ai requisiti di sicurezza previsti dalla vigente normativa. L'accesso ai locali è riservato al solo personale autorizzato. Ove necessario, è presente segnaletica conforme atta ad individuare le fonti di pericolo, le prescrizioni ed i divieti connessi

Compresenza di altre ditte

Qualora siano presenti altre imprese appaltatrici/lavoratori autonomi evitare le interferenze.

Informare il proprio personale, e questi, attenersi alle indicazioni specifiche che vengono fornite.

Per i lavori rientranti nel Titolo IV del D.Lgs 81/08 (cantieri temporanei o mobili) qualora sia prevista la presenza di due o più Ditte nello stesso cantiere si procederà alla nomina di un CSP/CSE che dovrà redigere il PSC.

Si evidenzia comunque l'esigenza di porre la massima attenzione durante tutte le attività che le imprese esterne necessitano di condurre all'interno dell'A.O. in quanto la complessità e la molteplicità delle funzioni presenti in un ospedale fanno sì che qualsiasi elenco dei rischi/potenziali di interferenze risulti comunque non esaustivo.

A tal proposito si sottolinea l'esigenza di un continuo e completo scambio di informazioni tra il Servizio Prevenzione e Protezione e le ditte appaltatrici di servizi/lavori.

Servizi igienici

I servizi igienici per gli operatori della Ditta Appaltatrice sono quelli destinati all'utenza, disponibili in ogni Presidio.

Pronto Soccorso

Presso il P.O. Garibaldi Centro è possibile fruire delle prestazioni sanitarie al Pronto Soccorso

Presso il P.O. Garibaldi Nesima non è presente il P.S., in caso di necessità rivolgersi al Pronto Soccorso del Garibaldi Centro, chiamando se è il caso il 118 Servizio Sanitario Nazionale.

RISPETTO DELL'UTENZA

Il personale della Ditta appaltatrice e/o subappaltatrice è tenuto a seguire tutte le regole di comportamento e di rispetto dell'utenza.

RISERVATEZZA DEI DATI

La Ditta e il personale dovranno mantenere riservato quanto verrà a loro conoscenza, in merito ai pazienti ed alla organizzazione e alle attività svolte nei PP.OO., durante l'espletamento del servizio.

INDIVIDUAZIONE DEI RISCHI DA ATTIVITÀ APPALTATE

Di seguito si riporta l'individuazione dei rischi dovuti a possibili interferenze causate dallo svolgimento delle attività oggetto dell'appalto e relative misure tecniche, organizzative o gestionali.

INDIVIDUAZIONE DEI RISCHI DA ATTIVITÀ APPALTATE

Di seguito si riporta l'individuazione dei rischi dovuti a possibili interferenze causate dallo svolgimento delle attività oggetto dell'appalto e relative misure tecniche, organizzative o gestionali.

Rischi interferenziali rilevati	Prescrizioni
Rischio incidenti stradali	rispettare la velocità di 10 Km/h lungo tutti i percorsi ospedalieri rispettare la segnaletica di presidio rispettare la precedenza degli automezzi di soccorso rispettare gli attraversamenti pedonali rispettare le aree di sosta a carattere sanitario o tecnico
Uso di carrelli a spinta manuale per il trasporto dei materiali: impatto con persone, parti della struttura, blocco di ascensori e montacarichi.	adottare tutti gli accorgimenti per evitare tali rischi

Inoltre si ricorda che:

1. è vietato accedere ai locali ad accesso autorizzato se non specificatamente autorizzati dal responsabile della struttura se non in caso di emergenza;
2. è vietato rimuovere o manomettere in un alcun modo i dispositivi di sicurezza e/o protezioni installati su impianti o macchine;
3. divieto di compiere, di propria iniziativa, manovre ed operazioni che non siano di propria competenza e che possono perciò compromettere anche la sicurezza di altre persone;
4. è vietato compiere lavori di saldatura, usare fiamme libere, all'interno delle strutture dell'Azienda se non prima concordate;
5. è vietato ingombrare passaggi, corridoi e uscite di sicurezza con materiali di qualsiasi natura;
6. è vietato accedere, senza specifica autorizzazione, all'interno di cabine elettriche o di altri luoghi ove esistono impianti o apparecchiature elettriche in tensione;
7. è vietato permanere in luoghi diversi da quelli in cui si deve svolgere il proprio lavoro;
8. è vietato apportare modifiche, di qualsiasi genere, a macchine ed impianti senza preventiva autorizzazione dell'Azienda;
9. è vietato usare, sul luogo di lavoro, indumenti o abbigliamento che, in relazione alla natura delle operazioni da svolgere, possano costituire pericolo per chi li indossa;
10. è obbligo rispettare i divieti e le limitazioni della segnaletica di sicurezza;
11. è obbligo richiedere l'intervento del Referente dell'Azienda in caso di anomalie riscontrate nell'ambiente di lavoro e prima di procedere con interventi in luoghi con presenza di rischi specifici;
12. è obbligo di rispettare scrupolosamente i cartelli ammonitori affissi all'interno della struttura ospedaliera;
13. è obbligo di usare i mezzi protettivi individuali;
14. è obbligo di impiegare macchine, attrezzi ed utensili rispondenti alle vigenti norme di legge;
15. è obbligo di segnalare immediatamente eventuali deficienze di dispositivi di sicurezza o l'esistenza di condizioni di pericolo (adoperandosi direttamente, in caso di urgenza e nell'ambito delle proprie competenze e possibilità, per l'eliminazione di dette deficienze o pericoli).
16. è fatto assoluto divieto al personale dipendente della Ditta Appaltatrice di utilizzare attrezzature ed utensili del Committente e viceversa (salvo autorizzazioni specifiche).
17. è vietato a qualsiasi lavoratore presso l'Azienda Committente assumere alcool in qualsiasi quantità durante l'orario di lavoro nonché sostanze stupefacenti.

MISURE DI SICUREZZA

Riunione di cooperazione e coordinamento - con relativa verbalizzazione - per una validazione e condivisione del documento, che sarà convocata dal DEC dell'appalto o dal Direttore dei Lavori prima dell'inizio del servizio.

Riunioni periodiche di cooperazione e coordinamento da convocare in funzione delle necessità.

La Ditta appaltatrice dovrà contattare il RSPP dell'ARNAS Garibaldi per stabilire un incontro per la riunione di cooperazione e coordinamento.

Stima dei Costi per la Sicurezza per eliminare i rischi relativi alle interferenze

Per l'appalto in oggetto è ragionevole ritenere che i rischi da interferenza possono essere resi compatibili, ridotti o eliminati adottando le misure sopra elencate che non danno luogo a costi aggiuntivi rispetto a quelli propri dell'appaltatore, pertanto la stazione appaltante, per i lavori oggetto del presente Documento ha stimato nulli i costi per la sicurezza per i rischi da interferenza.

IN FINE SI PRECISA CHE:

PER ACCEDERE NEI REPARTI O LUOGHI DI LAVORO È NECESSARIA SEMPRE 'AUTORIZZAZIONE PREVENTIVA DEL RESPONSABILE DELL'U.O.

L'Impresa appaltatrice si impegna a consegnare al Committente tutta la documentazione prevista dal D.lgs. 81/08.

Nel caso in cui si ravvisino criticità o interferenze non preventivamente considerate in sede di stesura del presente Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenze, sia dal Committente che dall'Impresa Appaltatrice, il presente documento dovrà essere riformulato con le specifiche integrazioni sia di valutazione che di prevenzione e protezione e di Costi per la Sicurezza per eliminare i rischi relativi alle interferenze.

Data _____

Il RSPP
(Ing. Nunzio Acquaviva)

Acquaviva Nunzio

Firma/timbro della Ditta Appaltatrice: _____

Firma/timbro del Committente: _____

The image shows a vertical strip of a document, likely a page from a book or a strip of film. The strip is oriented vertically and contains a grid pattern. The grid is composed of small squares, some of which are shaded. The text is written in a serif font and is arranged in columns. The strip is slightly curved and has some visible texture, suggesting it is a physical document. The overall appearance is that of a scan of a physical document, possibly a page from a book or a strip of film.

Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n.60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica PO Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili - CIG Vari

ISTANZA DI SOPRALLUOGO

Il Sottoscritto

(Indicare nome e cognome)

nato a _____ (____), il _____

(Indicare località/comune/provincia/data)

residente a _____ (____), Via _____ n. ____

(Indicare località/comune/provincia/indirizzo)

Codice Fiscale _____

Nella sua qualità di:

☐ - Titolare o Legale rappresentante

☐ - Istitore

☐ - Procuratore speciale / generale

giusta procura ☐ generale / ☐ speciale

repertorio n. _____ del _____

(allegare copia conforme all'originale dell'atto)

Del Concorrente:

(indicare la Ragione Sociale del Concorrente)

con sede legale in _____ (____),

via _____ n. ____

(Indicare località/comune/provincia/indirizzo)

Cod. Fiscale _____ - P. Iva _____

Iscrizione al Registro delle Imprese _____ di _____

n. _____

Telefono: _____ - Fax: _____

E _____ mail: _____

PEC: _____

in quanto persona abilitata ad impegnare legalmente il Concorrente ed avendo gli idonei poteri in ordine alla sottoscrizione degli atti di gara

CHIEDE/DELEGA

Di effettuare il sopralluogo obbligatorio di cui al paragrafo 11 della Lettera invito relativa alla procedura di gara indicata in oggetto.

A tal fine indica il soggetto incaricato per il sopralluogo:

sig. _____ (nome/cognome), nato a _____ il _____ Qualifica _____,
tel _____;
mail _____, pec _____

IL CONCORRENTE ALLEGA:

1. copia di un documento d'identità del richiedente
2. Delega al sopralluogo (eventuale)

Luogo e data _____

Timbro e firma

del Legale Rappresentante/ Institore/Procuratore

Sottoscrizione con firma digitale, corredata da copia fotostatica del documento di identità del firmatario (art. 38, co. 3, del DPR n. 445/2000)

N.B.

Il sopralluogo presso i locali cui dovrà essere eseguita la fornitura è obbligatorio, tenuto conto che è necessario che le offerte vengano formulate, ai sensi dell'art. 92 del Codice, soltanto a seguito di una visita dei luoghi. La mancata effettuazione del sopralluogo è causa di esclusione dalla procedura di gara.

- Il sopralluogo dovrà essere richiesto obbligatoriamente mediante piattaforma di gara Net4Market, sezione "Chiarimenti", oppure tramite PEC all'indirizzo provveditorato@pec.ao-garibaldi.ct.it
- Data, ora e luogo del sopralluogo saranno comunicati stesso mezzo (tramite Piattaforma ovvero PEC) ai concorrenti che avranno fatto pervenire la richiesta nelle modalità e tempi di seguito indicati.

Al termine del sopralluogo verrà redatto apposito verbale da allegare alla documentazione amministrativa per la partecipazione alla gara.

- La richiesta di sopralluogo deve riportare i seguenti dati dell'operatore economico: nominativo del concorrente; recapito telefonico; recapito indirizzo e-mail; nominativo e qualifica della persona incaricata di effettuare il sopralluogo, come da modello che si allega.
- Il sopralluogo può essere effettuato dal rappresentante legale/procuratore/direttore tecnico in possesso del documento di identità, o da soggetto in possesso del documento di identità e apposita delega munita di copia del documento di identità del delegante. Il soggetto delegato ad effettuare il sopralluogo non può ricevere l'incarico da più concorrenti.
- In caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario già costituiti, GEIE, aggregazione di imprese di rete e, se costituita in RTI, in relazione al regime della solidarietà di cui all'art. 68, del Codice, tra i diversi operatori economici, il sopralluogo può essere effettuato da un rappresentante legale/procuratore/direttore tecnico di uno degli operatori economici raggruppati, aggregati in rete o consorziati o da soggetto diverso, purché munito della delega del mandataro/capofila.

- In caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti, aggregazione di imprese di rete non ancora costituita in RTI, il sopralluogo è effettuato da un rappresentante legale/procuratore/direttore tecnico di uno degli operatori economici raggruppati, aggregati in rete o consorziati o da soggetto diverso, purché munito della delega di tutti detti operatori.
- In alternativa l'operatore raggruppando/aggregando/consorziando può effettuare il sopralluogo singolarmente.
- In caso di consorzio di cui all'art. 65, comma 2, lett. b), c), d) del Codice il sopralluogo deve essere effettuato da soggetto munito di delega conferita dal consorzio oppure dall'operatore economico consorziato indicato come esecutore.
- La mancata allegazione del certificato rilasciato dalla stazione appaltante attestante la presa visione dello stato dei luoghi in cui deve essere eseguita la prestazione è sanabile mediante soccorso istruttorio ex art. 101 del Codice.

I sopralluoghi potranno essere richiesti entro il termine perentorio di 10 gg prima dalla scadenza del termine per richiedere i chiarimenti, e verranno fissati entro il termine di almeno tre giorni prima dalla scadenza del termine per la richiesta dei chiarimenti.



**Schema Atto Nomina del responsabile esterno del trattamento dei dati ai sensi del
Regolamento (UE) 2016/679
(art. 28 Regolamento UE 2016/679)**

L'Azienda Ospedaliera di Rilevanza Nazionale e di Alta Specializzazione Garibaldi di Catania (Cod.Fisc. / P. Iva 04721270876) con sede in Catania, piazza Santa Maria del Gesù 5, rappresentata dal dott. De Nicola Fabrizio, nato a Palermo il 26.04.1957 (Cod. Fisc. DNCFRZ57D26G27C) nella sua qualità di Commissario Straordinario, nominato con Decreto del Presidente della Regione Siciliana n. 53 del 29.12.2022 (rettificato con D.A. 1/2023), prorogato con D.A. 28/2023 e successivo D.A. 32/2023, il quale agisce non in nome proprio bensì esclusivamente in rappresentanza dell'Azienda Ospedaliera stessa, **in qualità di TITOLARE DEL TRATTAMENTO DEI DATI** ai sensi del Regolamento (UE) 2016/679, conformemente a quanto previsto dall'art 28 del Regolamento (UE) 2016/679, dal D. Lgs. n. 196/2003 (Codice Privacy) e dal Regolamento Aziendale in materia di protezione dei dati personali (approvato con Verbale di deliberazione del Commissario straordinario n. 145 del 30/10/2018),

NOMINA

- _____, sede legale in _____, capitale sociale Euro 8.780.059,60, iscritta al Registro delle Imprese di _____ al n. _____ P. IVA _____, domiciliata ai fini del presente atto in _____, _____, (nel seguito per brevità congiuntamente anche "Fornitore" o "Impresa") quale **"RESPONSABILE ESTERNO DEL TRATTAMENTO DEI DATI"** ai sensi del Regolamento (UE) 2016/679, dei dati sensibili e dati personali raccolti nell'ambito del contratto di cui all'oggetto "_____ " per la durata di 60 mesi affidato con Verbale di deliberazione n. ____ del _____, per quanto strettamente necessario alla corretta esecuzione dell'appalto in parola.

Il responsabile esterno del trattamento dei dati è tenuto al rispetto del regolamento aziendale sulla privacy, nonché di ogni altra normativa o regolamento aziendale riguardante la protezione dei dati personali.

Principali compiti ed attività che il responsabile del trattamento è altresì tenuto a svolgere:

- attenersi alle istruzioni predisposte dal titolare del trattamento il quale, attraverso verifiche ispettive interne periodiche effettuate anche per il tramite del responsabile della protezione dei dati, vigila sulla puntuale osservanza delle stesse;

- non ricorrere ad altro responsabile senza previa autorizzazione del titolare del trattamento;
- trattare i dati all'interno dello studio professionale/società/associazione con la dovuta diligenza, limitandosi ai soli dati personali strettamente necessari all'espletamento del contratto/convenzione, e soltanto tramite personale dipendente e i collaboratori debitamente autorizzati, per le attività strettamente necessarie all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto fornendo loro le istruzioni necessarie;
- adottare le misure tecniche ed organizzative idonee a garantire il pieno rispetto delle vigenti disposizioni legislative nazionali e aziendali in materia di trattamento e sicurezza dei dati;
- nominare per iscritto le persone fisiche autorizzate al trattamento dei dati;
- garantire che le persone autorizzate al trattamento dei dati personali si siano impegnate alla riservatezza o abbiano un adeguato obbligo legale di riservatezza;
- verificare che siano attuate tutte le misure di sicurezza ai fini di ridurre i rischi di distruzione o perdita dei dati, accessi non autorizzati, trattamenti non consentiti o non conformi alle finalità di trattamento segnalando eventuali mancanze o rischi;
- collaborare con il responsabile aziendale della protezione dei dati al fine di:
 - fornire le informazioni e gli aggiornamenti necessari per la tenuta del registro dei trattamenti e per gli altri compiti previsti dal regolamento aziendale, descrivendo altresì le misure di sicurezza organizzative e tecniche adottate al fine di evitare l'accesso non autorizzato, il trattamento non conforme o l'alterazione dei dati personali di cui l'Azienda è titolare;
 - comunicare la cessazione del trattamento dei dati personali o ogni altra variazione del trattamento;
 - fornire tempestiva informazione di tutte le questioni rilevanti ai fini della protezione dei dati personali;
 - fornire collaborazione al titolare del trattamento al fine di dare riscontro all'interessato che eserciti uno dei diritti di cui agli art. da 15 a 22 del Regolamento (UE) 2016/679;
- non comunicare ad altri soggetti i dati personali di cui si venga a conoscenza né utilizzarli autonomamente per scopi diversi da quelli previsti dal contratto/convenzione.
- informare il titolare del trattamento senza ingiustificato ritardo dopo essere venuto a conoscenza di una violazione dei dati personali (data breach).
- Consentire i controlli e la vigilanza da parte del titolare del trattamento, o da personale da questi designato, ai fini della verifica della corretta osservanza delle disposizioni di legge.

Resta inteso che il Titolare avrà la facoltà di incaricare dei professionisti indipendenti per lo svolgimento di audit secondo standard internazionali e/o best practice, i cui esiti saranno riportati in specifici report ("Report"). Tali Report, che costituiscono informazioni confidenziali, potranno essere resi disponibili al

Responsabile/Subresponsabile per consentirgli di verificare le eventuali azioni correttive da implementare in funzione al presente Accordo. Il Titolare dovrà previamente inviare richiesta scritta di Audit all'indirizzo del Responsabile. Successivamente alla richiesta di audit o ispezione il Responsabile ed il Titolare concorderanno, prima dell'avvio delle attività, i dettagli di tali verifiche (data di inizio e durata), le tipologie di controllo e l'oggetto delle verifiche (raccomandando l'utilizzo degli standard iso 19011), i vincoli di riservatezza a cui devono essere vincolati il Titolare e coloro che effettuano le verifiche. Il Responsabile potrà opporsi per iscritto alla nomina da parte del Titolare di eventuali revisori esterni che siano concorrenti del Responsabile o che siano evidentemente inadeguati. In tali circostanze il Titolare sarà tenuto a nominare altri revisori o a condurre le verifiche in proprio. Restano a carico esclusivo del Titolare i costi delle attività di verifica dallo stesso commissionate a terzi.

La nomina di responsabile esterno del trattamento decade alla data di cessazione dell'incarico conferito.

Il responsabile esterno del trattamento, con l'accettazione della presente nomina, si impegna a mantenere indenne il Titolare del trattamento da qualsiasi responsabilità, danno, incluse le spese legali, o altro onere che possa derivare da pretese, azioni o procedimenti avanzati da terzi a seguito dell'eventuale illiceità o non correttezza delle operazioni di trattamento dei dati personali che sia imputabile a fatto, comportamento o omissione del responsabile (o di suoi dipendenti e/o collaboratori), ivi incluse le eventuali sanzioni che dovessero essere applicate ai sensi del GDPR.

Nello specifico, ai sensi di quanto disposto dall'art. 82, comma 2 e 3 del GDPR l'Azienda, quale Titolare del trattamento, ha il diritto di reclamare dal Responsabile del trattamento, il risarcimento del danno, pagato all'interessato o a terzi, per la parte del risarcimento corrispondente alla sua parte di responsabilità per il danno.

Il responsabile esterno del trattamento, con la firma del presente modulo, dichiara di essere a conoscenza di quanto stabilito dal Regolamento (UE) 2016/679, dal D. Lgs. n. 196/2003 e dal regolamento aziendale sulla protezione dei dati personali approvato con Verbale di deliberazione del Commissario straordinario n. 145 del 30/10/2018 e consultabile al seguente indirizzo web: <http://www.ao-garibaldi.catania.it> alla Sezione "Albo Pretorio" e di avere preso visione delle istruzioni per lo svolgimento delle operazioni di trattamento consultabili all'indirizzo web: <http://www.ao-garibaldi.catania.it> alla Sezione "Privacy".

Il responsabile esterno del trattamento nominato si impegna a:

- Restituire il presente modulo, debitamente sottoscritto per accettazione, per costituire allegato parte integrante del contratto.
- Predisporre e mantenere aggiornato i nominativi degli autorizzati al trattamento dei dati di cui si avvale ai fini dell'incarico conferito;

- Predisporre e mantenere aggiornato il registro delle attività di trattamento previsto dall'art. 30, paragrafo 2, del Regolamento (UE) 2016/679, inviandone copia al DPO.

Il DPO nominato con Verbale di deliberazione n. 556 del 23/05/2018 è il Dott. Morales Davide – tel 0957593667
- e-mail: privacy@pec.ao-garibaldi.ct.it.

DATA _____

Il Titolare del trattamento
ARNAS Garibaldi di Catania
in persona del Commissario Straordinario

DATA _____

Per integrale accettazione
Il Responsabile Esterno del Trattamento Dei Dati

AQ-25 Privacy

AZIENDA OSPEDALIERA "GARIBALDI" - CATANIA

AVVISO DI GARA - PROCEDURA APERTA

Ente Appaltante: Azienda Ospedaliera "Garibaldi" di Catania – Tel: 095/759
- 4896 – 4649

Oggetto: Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica del PO Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili – CIG vari.

Importo a basa d'asta: € 7.300.000.00 Iva escl., per 60 mesi.

Requisiti minimi di natura tecnica ed economico-finanziaria rilevabili dal disciplinare di gara.

Modalità di aggiudicazione: O.E.V. ex art. 108, c. 4 D.Lgs n. 36/2023.

Termine di ricevimento delle offerte : ore del

Indirizzo consegna offerte ed espletamento gara: Gara interamente telematica, si veda bando e disciplinare di gara.

Data di espletamento della gara: XXXXXXX

Data spedizione avviso alla G.U.C.E. : XXXXXX

Copia integrale di tutta la documentazione di gara è disponibile sul profilo committente www.ao-garibaldi.ct.it

Responsabile Unico del Progetto: Dott.ssa Michela Digrazia.

Il Commissario Straordinario

Dott. Fabrizio De Nicola

Ad. 25 per ring

AVVISO DI GARA A PROCEDURA APERTA

Ente Appaltante: Azienda Ospedaliera Garibaldi Catania.

Tel: 095/7594896 - 4649

E mail: provveditorato@arnasgaribaldi.it

Oggetto: Procedura Telematica aperta ex art. 71 del d.lgs. 36/2023 per la fornitura chiavi in mano, in "service", di apparecchiature di diagnostica e relativi reagenti e consumabili in somministrazione, della durata di n. 60 mesi, per l'UOC di Patologia Clinica e Biologia Molecolare del PO Garibaldi Centro, per l'UOS di Patologia Clinica del PO Garibaldi Nesima e per l'UOC Medicina trasfusionale e Immunoematologia - articolata in n. 9 lotti unici ed indivisibili - CIG vari.

Provvedimento di indizione: Deliberazione n. ____ del ____

Importo a b.a.: € 7.300.000,00 oltre Iva.

Requisiti minimi di natura tecnica ed economico - finanziaria rilevabili dal Disciplinare di gara.

Modalità aggiudicazione: Offerta economicamente più vantaggiosa ex art. 108, c. 4 D.Lgs n. 36/2023.

Termine di ricevimento delle offerte: ore ____ del ____

Indirizzo per la consegna delle offerte e espletamento gara:

Gara interamente telematica, si veda Disciplinare di gara.

Data di espletamento della gara: _____

Data spedizione avviso alla G.U.C.E.: _____

I partecipanti dovranno attenersi al disciplinare di gara ed utilizzare, preferibilmente, i modelli predisposti dalla Stazione Appaltante.

Copia integrale di "tutta" la documentazione di gara è disponibile sul sito www.ao-garibaldi.ct.it

Responsabile Unico del Progetto: Dott. Michela Digrazia

Il Commissario Straordinario
Dott. Fabrizio De Nicola