

| | | | |
|--------|--------------|------|---|
| Numero | 537 | Pag. | |
| Data | 30 LUG. 2015 | | 1 |

**DETERMINA DEL DIRETTORE GENERALE
DELLA AZIENDA OSPEDALIERA OSPEDALI RIUNITI MARCHE NORD
N. 537 DEL 30 LUG. 2015**

Oggetto: Autorizzazione a contrarre per l'acquisizione di n 3 (+ 2) Polisonnigrafi mediante invio di Richiesta di Offerta (RdO) sul Mercato Elettronico della PA (MePA) .

**IL DIRETTORE GENERALE
DELLA AZIENDA OSPEDALIERA OSPEDALI RIUNITI MARCHE NORD**

- . . . -

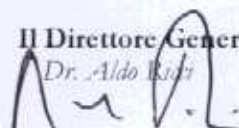
VISTO il documento istruttorio, riportato in calce alla presente determina, dal quale si rileva la necessità di provvedere a quanto in oggetto specificato;

VISTA l'attestazione della Direttore della U.O.C. Contabilità, Bilancio, Patrimonio e Coordinamento Investimenti in riferimento al Bilancio annuale di Previsione;

ACQUISITO il parere favorevole del Direttore Sanitario (il Direttore Amministrativo è assente giustificato);

- D E T E R M I N A -

1. di approvare ed autorizzare, ai sensi degli artt. 11 e 125 del D.Lgs. 163/06 s.m.i, la contrattazione per la fornitura di n. 3 (+ 2) Polisonnigrafi, per le motivazioni analiticamente riportate nel documento istruttorio, per un importo complessivo a base d'asta di € 37.500,00 IVA esclusa ossia € 45.750,00 IVA inclusa direttamente con le società Sapio Life S.r.L. e Micromed S.p.A. e di approvare il disciplinare di gara e relativi allegati (allegato n. 1) ed il capitolato speciale e relativi allegati (allegato n. 2) acclusi al presente atto di cui costituiscono parte integrante e sostanziale;
2. di dare atto che, in conformità alla disposizioni di cui all'art. 15, co. 13, lett. d del D. L. n. 95/2012, nel testo risultante dalla legge di conversione L. 135/2012 e della DGRM 1220/2012, per l'acquisto di cui al punto 1) del presente dispositivo si utilizzerà la piattaforma Consip;
3. di attribuire, in deroga a quanto previsto dagli artt. 10 e 119 del D.Lgs.163/2006 e s.m.i, la vigilanza sulla corretta esecuzione del contratto di cui al punto 1) della presente determina al Direttore della UOC Ingegneria Clinica o a persona da questa incaricata;
4. di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale a norma dell'art. 17 della L.R. 26/96 e s.m.i.;
5. di dare atto che la presente determina non è sottoposta a controllo ai sensi dell'art. 4 della Legge 412/91 e dell'art. 1 della L.R. 36 del 2013.

Il Direttore Generale
Dr. Aldo Ischi


| | | | |
|--------|--------------|------|---|
| Numero | 537 | Pag. | |
| Data | 30 LUG. 2015 | | 2 |

Per il parere infrascritto

Il Direttore Sanitario

Dr. Alberto Deales



UOC CONTABILITA', BILANCIO, PATRIMONIO E COORDINAMENTO INVESTIMENTI:

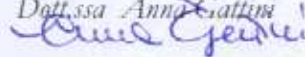
Si attesta che la spesa complessiva derivante dalla presente determina, pari ad € 28.670,00 (IVA inclusa), è stata annotata nell'autorizzazione EC./2015/41/0 nel conto n° 0102020401 ("attrezzature sanitarie") e trova copertura finanziaria con i fondi in gestione corrente assegnati dalla Regione Marche con DGRM n. 346 del 28/04/2015.

Si attesta la corretta imputazione della spesa al piano dei Conti ed all'esercizio di competenza

Giorgio B.

Il Direttore

Dott.ssa Anna Gattini



| | | | |
|--------|--------------|------|---|
| Numero | 537 | Pag. | |
| Data | 30 LUG. 2015 | | 3 |

- DOCUMENTO ISTRUTTORIO -
U.O.C. GESTIONE APPROVVIGIONAMENTO DI BENI, SERVIZI E LOGISTICA

Si richiamano la seguente normativa di riferimento ed i seguenti propri atti:

- **D.Lgs. 163/06 e s.m.i.**, recante ad oggetto: *"Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle Direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE"*;
- **D.P.R. n. 207/2010** recante ad oggetto: *"Regolamento di esecuzione ed attuazione del decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163, recante "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE"*;
- **Legge n. 135 del 07/08/2012** recante ad oggetto: *"Conversione in legge, con modificazioni, del decreto-legge 06/07/2012, n. 95, recante disposizioni urgenti per la revisione della spesa pubblica con invarianza dei servizi ai cittadini"*;
- **D.G.R.M. n. 1220 dell'01/08/2012** recante ad oggetto: *"Linee di attuazione ed applicazione Decreto Legge 6 luglio 2012, n.95 "Disposizioni urgenti per la revisione della spesa pubblica con invarianza dei servizi ai cittadini" art. n.15 commi nn. 12 e 13"*.

Premesso che:

- con nota id. 204276 del 10/07/2015 la UOC Ingegneria Clinica ha trasmesso relazione illustrativa unitamente al capitolato tecnico per l'acquisizione di n. 3 (+ 2) Polisonnigrafi per le esigenze della UOC Otorinolaringoiatria del PO di Fano. Nella succitata relazione viene esplicitato, in particolare, quanto segue: *"il Direttore della UOC Otorinolaringoiatria ha espresso l'esigenza clinica di integrare la dotazione tecnologica dell'ambulatorio di polisonnigrafia con sistemi integrabili ai dispositivi esistenti, non ci sono apparecchiature disponibili e/o riallineabili all'interno dell'AORMN, risulta pertanto necessario provvedere all'acquisizione di n. 3 polisonnigrafi da destinare alla sopra citata UOC...Come precedentemente esposto l'apparecchiatura comprese nel progetto di fornitura sono un'integrazione della dotazione tecnologica in uso da parte della UOC Otorinolaringoiatria del PO di Fano"* richiedendo, pertanto, l'acquisizione di polisonnigrafi NATUS-EMBLA. Inoltre nella suddetta relazione viene prevista l'opzione di acquisto di n. 2 ulteriori polisonnigrafi;
- nel rispetto di quanto affermato da costante ed uniforme giurisprudenza, al fine di accertare l'unicità del fornitore, in data 20/07/2015 è stato pubblicato specifico avviso esplorativo per l'acquisizione di quanto sopra specificato alla scadenza del quale (ore 11 del 27/07/2015) la società Micromed S.p.a. e la società Sapio Life S.r.l. sono risultate le sole ditte che hanno richiesto di essere inviate alla procedura;
- ciò premesso questa UOC ha provveduto ad elaborare la documentazione amministrativa propedeutica all'indizione di idonea procedura di gara (disciplinare di gara e capitolato speciale).

Per chiarezza espositiva si evidenzia che nella lex specialis di gara l'opzione di acquisto di ulteriori quantitativi è subordinata, nel rispetto del principio di trasparenza:

- all'emergere di ulteriori necessità cliniche/assistenziali;
- al reperimento di idonee risorse economiche;
- ad un periodo temporale di 24 mesi decorrenti dalla data di aggiudicazione definitiva.

Resta inteso che qualora l'Azienda non eserciti tale facoltà l'impresa aggiudicataria non potrà vantare alcuna pretesa e/o indennizzo. Inoltre, ai sensi dell'art. 29 del D.Lgs. 163/06 smi, tale opzione concorre alla determinazione dell'importo a base d'asta.

Per tutto quanto sopra esposto, tenuto conto delle varie procedure previste dalla vigente normativa in materia per la scelta del contraente, rilevato che l'importo a base d'asta dell'attrezzatura è inferiore ad € 207.000,00 (attuale soglia comunitaria), tenuto conto delle recenti disposizioni normative, si ritiene di dover procedere all'esperimento di una procedura di acquisizione attraverso l'invio telematico di RdO (Richiesta di Offerta) sul MePA invitando i soli due operatori economici che si sono resi disponibili a fornire prodotti NATUS-EMBLA, in ottemperanza all'art. 15, lett. d), alla L. n. 135 del 07/08/2012 che dispone *"[...] gli enti del servizio sanitario nazionale [...] utilizzano, per l'acquisto di beni*

| | | | |
|--------|--------------|------|---|
| Numero | 537 | Pag. | |
| Data | 30 LUG. 2015 | | 4 |

e servizi relativi alle categorie merceologiche presenti nella piattaforma CONSIP gli strumenti di acquisto e negoziazione telematici messi a disposizione dalla stessa CONSIP ovvero se disponibili le centrali di committenza regionali di riferimento ai sensi dell'art. 1 comma 455 della legge 27/12/2006 , n. 296. i contratti stipulati in violazione di quanto disposto dalla presente lettera sono nulli, costituiscono illecito disciplinare e sono causa di responsabilità amministrativa [...]”.

Tutto quanto sopra esposto si propone il seguente schema di determina:

1. di approvare ed autorizzare, ai sensi degli artt. 11 e 125 del D.Lgs. 163/06 s.m.i, la contrattazione per la fornitura di n. 3 (+ 2) Polisonnigrafi, per le motivazioni analiticamente riportate nel documento istruttorio, per un importo complessivo a base d'asta di € 37.500,00 IVA esclusa ossia € 45.750,00 IVA inclusa direttamente con le società Sapio Life S.r.l. e Micromed S.p.A. e di approvare il disciplinare di gara e relativi allegati (allegato n. 1) ed il capitolato speciale e relativi allegati (allegato n. 2) acclusi al presente atto di cui costituiscono parte integrante e sostanziale;
2. di dare atto che, in conformità alle disposizioni di cui all'art. 15, co. 13, lett. d del D. L. n. 95/2012, nel testo risultante dalla legge di conversione L. 135/2012 e della DGRM 1220/2012, per l'acquisto di cui al punto 1) del presente dispositivo si utilizzerà la piattaforma Consip;
3. di attribuire, in deroga a quanto previsto dagli artt. 10 e 119 del D.Lgs.163/2006 e s.m.i, la vigilanza sulla corretta esecuzione dei contratti di cui al punto 1) della presente determina al Direttore della UOC Ingegneria Clinica o a persona da questa incaricata.

Il Responsabile del Procedimento

Dott.ssa Chiara D'Esposito



Il Responsabile della fase istruttoria

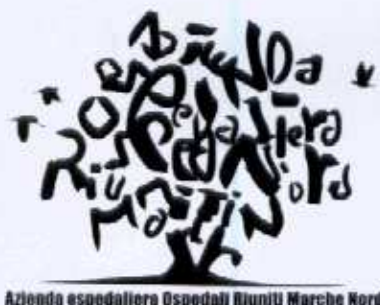
Lucia Giorgi
Lucia Giorgi

| | | | |
|--------|--------------|------|---|
| Numero | 537 | Pag. | |
| Data | 30 LUG. 2015 | | 5 |

- ALLEGATI -

Allegati:

- n. 1: Disciplinare di gara (copia cartacea disponibile agli atti)
- n. 2: Capitolato Speciale (copia cartacea disponibile agli atti).



Azienda ospedaliera Ospedali Riuniti Marche Nord

Servizio Sanitario Nazionale
Regione Marche
Azienda Ospedaliera
Ospedali Riuniti Marche Nord
GESTIONE
APPROVVIGIONAMENTO
BENI, SERVIZI E LOGISTICA
Sede: V.le Trieste 391 – 61121 Pesaro

Dirigente
Dott. Antonio Draisci

Tel: 0721. 366206
Fax: 0721. 366336

Mail to:
lucia.giorgi
@ospedalimarchenord.it

Id. P. 278/15/otorino

Allegato n° ¹ alla deliberazione
n° 537 del 30 LUG 2015

SCHEMA DI DISCIPLINARE DI GARA RdO

| | |
|-----------------------------------|--|
| Oggetto | n. 3 (+ 2) POLISONNIGRAFI |
| CIG | |
| Punto istruttore | Lucia Giorgi |
| RUP | Dott.ssa Chiara D'EUSANIO |
| Punto ordinante | Dott. Antonio DRAISCI |
| DEC/collaudatore | si veda art. 3 (<i>Direttore dell'esecuzione</i>) del Capitolato Speciale |
| Importo a base d'asta | € 37.500,00VA esclusa; ➤ offerte superiori verranno escluse; offerte parziali, espresse in maniera indeterminata, condizionate e/o con riferimento ad offerte relative ad altre procedure verranno escluse; • questa Azienda procederà all'aggiudicazione definitiva di n. 3 Polisonnigrafi, riservandosi di procedere, entro 24 mesi dalla data di aggiudicazione definitiva, all'acquisto dall'operatore economico aggiudicatario di ulteriori n. 2 Polisonnigrafi identici al modello aggiudicato. In tale ipotesi l'aggiudicatario sarà obbligato a fornire gli ulteriori Polisonnigrafi alle stesse condizioni tecniche ed economiche di aggiudicazione. Nessuna pretesa potrà essere avanzata dall'aggiudicatario per l'eventuale mancata attivazione della suddetta opzione da parte di questa Azienda. Ai sensi dell'art. 29 del D.Lgs. 163/06 smi l'importo complessivo a base d'asta è pari ad € 37.500,00 (di cui € 23.500,00 per acquisizione di n. 3 Polisonnigrafi ed ulteriori € 14.000,00 per l'eventuale acquisto di n. 2 Polisonnigrafi); |
| Criterio di aggiudicazione | Prezzo complessivo più basso offerto (ai sensi dell'art. 82 del D.Lgs. 163/06 smi). Il prezzo complessivo offerto non potrà essere superiore all'importo a base d'asta e non potrà essere inferiore al 10% dello stesso (ovvero non potrà essere superiore ad € 37.500,00 né inferiore ad € 3.750,00). A seguito dell'ammissione dei partecipanti il RUP procederà ad approvare la documentazione tecnica presentata dalle imprese ammesse ed ad aprire le offerte economiche. Successivamente il RUP effettuerà un accertamento tecnico, senza alcuna valutazione discrezionale, volto a verificare la rispondenza fra il prodotto offerto dall'impresa prima in graduatoria e le caratteristiche tecniche richieste. Il RUP potrà essere coadiuvato da personale interno esperto in materia. In caso di non rispondenza la società prima in graduatoria verrà esclusa e si procederà all'accertamento tecnico del prodotto offerto dalla seconda in graduatoria. SI PROCEDERÀ ALL'AGGIUDICAZIONE anche in presenza di una sola |

| | |
|---|--|
| | offerta valida. |
| Cauzione definitiva | NO |
| Requisiti essenziali della merce | Conformità al D.Lgs. 46/97 e smi (marcatura CE). Si rinvia a quanto previsto dal capitolato tecnico. |
| Tempi di consegna | 30 giorni naturali, consecutivi e continui dalla data di ricevimento dell'ordine. Il luogo di consegna sarà quello indicato nell'ordine. Oltre tale termine questa Azienda si riserva di applicare le penali previste dall'art. 4 del capitolato speciale. |
| Documenti amministrativi richiesti | A) patto di integrità sottoscritto per accettazione; Si precisa che con la presentazione dell'offerta si intenderanno implicitamente visionate ed accettate le condizioni del <i>documento informativo</i> redatto ai sensi dell'art. 26 del T.U. 81/2008 (disponibile sul sito aziendale www.ospedalimarchenord.it > bandi di gara e contratti > modulistica utile. |
| Documentazione tecnica richiesta | Si rinvia al capitolato tecnico |
| Chiarimenti | Ciascuna impresa concorrente ha facoltà di richiedere, mediante il ME.PA. (nell'area "comunicazioni") della piattaforma Consip spa , chiarimenti circa la documentazione inerente la presente gara entro e non oltre le ore e il giorno indicati nella RdO (richieste pervenute oltre tale termine non verranno tenute in considerazione). Questa Azienda procederà ad inviare mediante il Me.PA. (nell'area "comunicazioni") della piattaforma Consip spa , l'elenco delle richieste di chiarimenti pervenute con le relative risposte entro le ore 11.00 del __/__/2015 . Si precisa che con la presentazione dell'offerta si intenderanno implicitamente visionati ed accettati i chiarimenti pubblicati entro il suddetto termine. |
| Altre regole | <ul style="list-style-type: none"> ➤ allo "<i>stipulaRdO</i>" verrà allegato l'ordine contabile con i riferimenti che dovranno essere riportati in fattura; ➤ questa Azienda si riserva la facoltà, a proprio insindacabile giudizio e senza che le imprese partecipanti e/o provvisoriamente aggiudicatariе possano accampare alcuna pretesa o diritto al riguardo, di: <ul style="list-style-type: none"> • non procedere all'aggiudicazione qualora non ritenga congrui i prezzi; • adottare ogni e qualsiasi provvedimento di sospensione, annullamento, revoca, abrogazione, non aggiudicazione e/o aggiudicazione parziale. |
| Normativa applicabile | Per tutto quanto non previsto nel presente disciplinare, sono applicabili le disposizioni contenute nel capitolato generale, nel D.Lgs. 163/06 smi, nel DPR 207/2010 smi; nel DPR 445/2000 smi, nel codice civile, nelle altre leggi e regolamenti vigenti in materia in quanto applicabili |

Il RUP

Dott.ssa Chiara D'Eusanio



CAPITOLATO SPECIALE

Art. 1 – PREMESSA

Il presente Capitolato Speciale (di seguito CS) disciplina l'acquisizione di tecnologie sanitarie (di seguito TS), la relativa messa in funzione e servizi connessi, a soddisfacimento delle necessità di questa Azienda Ospedaliera "Ospedali Riuniti Marche Nord" (AORMN).

Nel corpo del presente CS con il termine:

- **SA (Stazione Appaltante):** Azienda Ospedaliera "Ospedali Riuniti Marche Nord" (AORMN);
- **Concorrente o ditta concorrente:** ogni persona fisica o giuridica o gruppo delle suddette persone che presenti l'offerta per l'aggiudicazione del contratto in oggetto;
- **Aggiudicatario o ditta aggiudicataria:** l'impresa o il Raggruppamento Temporaneo o il Consorzio di imprese risultato aggiudicatario;
- **CT:** capitolato tecnico che disciplina gli aspetti tecnici della fornitura;
- **Lettera di invito:** documento che disciplina la partecipazione alla procedura di gara e le modalità ed i criteri di aggiudicazione;
- **CS:** il presente capitolato speciale contenente tutte le clausole contrattuali che regoleranno il rapporto contrattuale fra la SA e l'aggiudicatario, compresi tutti gli allegati ed i documenti che ne fanno parte integrante, anche richiamati per relationem;
- **TS (tecnologia sanitaria):** attrezzatura sanitaria oggetto del presente capitolato speciale;
- **Ordinativo di fornitura:** documento con il quale la AORMN manifesta la sua volontà di acquisire i beni ed i servizi, unitariamente intesi, oggetto del presente CSA;
- **Servizio Ingegneria Clinica & HTA (SIC):** servizio responsabile del governo delle tecnologie.

La procedura di gara ed il successivo rapporto contrattuale sono disciplinati dalle seguenti disposizioni:

- **D. Lgs. n. 163 del 12/04/2006 e s.m.i.** avente ad oggetto: "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE";
- **DPR n.207 del 05/10/2010 e s.m.i.** avente ad oggetto: "Regolamento di esecuzione e attuazione del decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163, recante "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle Direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE";
- **D. Lgs. 81/2008 e s.m.i.** riguardante il miglioramento della sicurezza e della salute dei lavoratori sul luogo di lavoro per la parte applicabile al presente appalto di forniture;
- **Prescrizioni amministrative** contenute nella lettera di invito, nel CS e nel CT;
- **T.U. n. 445/2000;**
- **L. 287/90 e s.m.i:** Norme per la tutela della concorrenza e del mercato;
- Norme del codice civile riguardanti le disposizioni sui contratti.

Si precisa, inoltre, che ai sensi della legge n. 287/90 è fatto divieto ai concorrenti di ripartire il mercato anche mediante raggruppamento temporaneo, allo scopo di impedire, restringere o falsare in maniera consistente la concorrenza. E' fatto altresì divieto di presentare offerta da parte di ditte controllate o collegate ai sensi dell'art. 2359 c.c.

Art. 2 – OGGETTO E IMPORTO DELL'APPALTO

Il presente CS ha per oggetto la fornitura – a lotto unico intero non frazionabile – , installazione, messa in funzione delle seguenti TS:

- **Lotto unico) n. 3 (+ 2) Polisonnigrafi**, garanzia 24 mesi – importo a base d'asta € 37.500,00 IVA esclusa.
Si evidenzia sin d'ora che questa Azienda procederà all'aggiudicazione definitiva di n. 3 Polisonnigrafi, riservandosi di procedere, entro 24 mesi dalla data di aggiudicazione definitiva, all'acquisto dall'operatore economico aggiudicatario di ulteriori n. 2 Polisonnigrafi. In tale ipotesi l'aggiudicatario sarà obbligato a fornire gli ulteriori n. 2 Polisonnigrafi alle stesse condizioni tecniche ed economiche di aggiudicazione.

Nessuna pretesa potrà essere avanzata dall'aggiudicatario per l'eventuale mancata attivazione della suddetta opzione di acquisto da parte di questa Azienda.

L'opzione di acquisto è subordinata:

- all'emergere di ulteriori necessità cliniche/assistenziali;
- al reperimento di idonee risorse economiche;
- ad un periodo temporale di 24 mesi decorrenti dalla data di aggiudicazione definitiva.

Ai sensi dell'art. 29 del D.Lgs. 163/06 s.m.i. l'importo complessivo a base d'asta è pari ad € 37.500,00 (di cui € 23.500,00 per l'acquisto di n. 3 Polisonnografi ed ulteriori € 14.000,00 per l'eventuale acquisto di n. 2 ulteriori Polisonnografi).

Per la descrizione analitica della fornitura e delle relative caratteristiche tecniche si rinvia al relativo CT.

Art. 3 - DIRETTORE DELL'ESECUZIONE

In deroga a quanto previsto dall'art. 10, comma 1 e dall'art. 119 del D.Lgs. 163/2006 s.m.i., la vigilanza sulla corretta esecuzione del contratto è attribuita al Direttore dell'Esecuzione del contratto, Direttore della UOC Ingegneria Clinica o suo delegato.

Ai sensi dell'art. 301 del DPR 207/2010 il Direttore dell'esecuzione provvede al coordinamento, alla direzione ed al controllo tecnico-contabile dell'esecuzione del contratto, inoltre assicura la regolare esecuzione del contratto verificando che le attività e le prestazioni siano eseguite in conformità dei documenti contrattuali.

A tal fine il Direttore dell'esecuzione svolge tutte le attività allo stesso espressamente demandate dal D.Lgs. 163/06 s.m.i., dal DPR 207/2010 s.m.i. nonché tutte le attività che si rendano opportune per assicurare il perseguimento dei compiti sopra indicati.

A soli fini riassuntivi (e non esaustivi) il Direttore dell'esecuzione:

- attesta il corretto e regolare svolgimento della prestazione effettuata, in termini di quantità e qualità, rispetto alle prescrizioni previste nei documenti contrattuali (art. 307, comma 2, DPR 207/2010) propedeutico alla liquidazione delle fatture ovvero verificando che la merce consegnata dal fornitore sia conforme al prodotto aggiudicato ed al capitolato di gara,
- il Direttore dell'Esecuzione effettua i necessari accertamenti e rilascia il "certificato di verifica di conformità" (art. 322, DPR 207/2010) con le modalità previste al successivo art. 5 del presente capitolato speciale;
- attesta il regolare adempimento degli obblighi contrattuali, ai fini della liquidazione delle fatture;
- riferisce al RUP sugli eventuali inadempimenti e sull'applicazione delle penalità;
- effettua le attività di monitoraggio sulla corretta e regolare esecuzione dei servizi post-vendita in vigenza della garanzia e le attività di monitoraggio sulla corretta funzionalità delle apparecchiature ed emette, al termine del periodo di garanzia, "l'attestazione di regolare esecuzione" (ai sensi dell'art. 312 e seguenti del DPR 207/2010) che dovrà essere trasmessa alla U.O.C. Gestione Approvvigionamento di beni, servizi e logistica. Acquisita l'attestazione di Regolare esecuzione si procederà allo svincolo della cauzione definitiva, ai sensi dell'art. 324 del DPR 207/2010);
- segnala l'eventuale presenza di vizi occulti nei termini di cui agli artt. 1495, 1511 e 1667 c.c.;
- svolge tutte le attività/adempimenti previsti dal DPR 207/2010.

Art. 4 - CONSEGNA

A seguito dell'aggiudicazione definitiva e nel rispetto di quanto previsto dagli artt. 11 e 79 del D.Lgs. 163/06 s.m.i., la UOC Gestione Approvvigionamenti di beni, servizi e logistica trasmetterà all'aggiudicatario ordine contabile per la consegna e l'installazione di tutto quanto incluso nella fornitura. Il luogo di consegna verrà indicato nell'ordine.

La TS e tutto quanto oggetto del presente capitolato dovrà essere consegnata - installata - funzionante e pronta al collaudo entro **massimo 30 giorni naturali, consecutivi e continui** dalla data di ricevimento dell'ordinativo di fornitura, salvo termine inferiore offerto dall'impresa aggiudicataria.

Gli eventuali sistemi software ed hardware consegnati dovranno essere di ultima release disponibile alla data della consegna, in particolare per le forniture successive al primo anno contrattuale dovrà essere garantita la consegna delle tecnologie all'ultima versione del valore commerciale aggiudicato.

L'impresa aggiudicataria dovrà preventivamente concordare la spedizione della TS aggiudicata con il personale del SIC (telefono 0721/365258).

Considerata l'impossibilità di verificare i requisiti della merce all'atto della consegna, la firma per ricevuta della medesima non costituisce attestazione della regolarità della fornitura, ma solo accertamento della rispondenza del numero dei colli a quello indicato sui documenti di consegna. L'aggiudicatario dovrà accettare pertanto eventuali contestazioni, se al momento del collaudo il prodotto consegnato dovesse risultare non conforme a quelli

aggiudicato. In tal caso l'Aggiudicatario sarà obbligato alla sostituzione della merce entro pochi giorni dalla comunicazione scritta, senza alcun onere per questa SA.

La bolla di consegna dovrà far esplicito riferimento all'ordinativo scritto.

Parimenti in corso di installazione la SA avrà il diritto di pretendere la sostituzione, anche integrale, di tutti quei materiali ed apparecchiature già in opera che risultassero, anche in parte, difettosi o non corrispondenti all'offerta di gara o comunque non rispondenti allo scopo cui sono destinati. In questo caso, l'aggiudicatario sarà obbligato a provvedere a sua cura e spese ad ogni opera necessaria per la sostituzione dei materiali e delle apparecchiature, nonché al ripristino di quanto dovuto rimuovere, demolire o altro per effettuare le predette sostituzioni. L'aggiudicatario sarà inoltre obbligato al risarcimento degli eventuali danni. L'aggiudicatario dovrà allontanare dal cantiere i materiali rifiutati entro 5 giorni dalla comunicazione scritta, senza alcun onere per la SA.

Sarà obbligo dell'aggiudicatario adottare tutte le cautele necessarie a garantire l'incolumità degli addetti ai lavori nonché di terzi ed evitare danni a beni pubblici e privati. Restano a carico della SA l'allacciamento elettrico, idraulico e la connessione di rete. All'installazione dovranno essere consegnati i manuali per operatore.

Le prestazioni contrattuali debbono necessariamente essere conformi, salva espressa deroga, alle caratteristiche tecniche ed alle specifiche indicate nei capitolati tecnici e nell'offerta tecnica dell'Impresa aggiudicataria. In ogni caso, l'Impresa aggiudicataria si obbliga ad osservare, nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente alla stipula del contratto.

Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente alla stipula del contratto restano ad esclusivo carico dell'Impresa aggiudicataria, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale e l'Impresa aggiudicataria non può, pertanto, avanzare pretesa di compensi, a qualsiasi titolo, nei confronti dell'Azienda.

L'Impresa aggiudicataria si impegna espressamente a manlevare e tenere indenne l'Azienda da tutte le conseguenze derivanti dalla eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche e di sicurezza vigenti.

Art. 5 - RESPONSABILITÀ ED OBBLIGHI DELL'IMPRESA AGGIUDICATARIA

Sarà obbligo dell'impresa aggiudicataria adottare, nell'esecuzione della fornitura, tutti i provvedimenti e le cautele necessarie garantire la incolumità degli addetti ai lavori, nonché di terzi, evitare danni a beni pubblici o privati.

Ogni più ampia responsabilità, nel caso di infortuni o danneggiamenti qualsiasi, ricadrà pertanto sull'impresa, che dovrà risponderne in sede civile e penale restandone completamente sollevata la SA.

L'impresa è inoltre responsabile verso la SA per tutte le opere eseguite da Ditte ad essa collegate e dai trattamenti normativi dei relativi dipendenti per quanto concerne la sicurezza sul lavoro.

L'impresa resta inoltre responsabile di ogni danno che le proprie maestranze arrecheranno alle attrezzature ed impianti, per quanto verrà danneggiato o asportato intendendosi quindi obbligata a risarcire e riparare a proprie spese.

L'impresa è responsabile penalmente e civilmente per gli eventuali danni causati da cattiva manutenzione, da mancata o cattiva esecuzione degli interventi di riparazione, sostituzione ed aggiornamento tecnologico non solo per la completa inaffidabilità delle apparecchiature, ma anche per la loro buona conservazione nel tempo.

L'impresa dovrà applicare nei confronti dei lavoratori impiegati nell'esecuzione delle prestazioni, condizioni normative, retributive, previdenziali ed assicurative conformi a quelle fissate dalle disposizioni legislative e dai contratti ed accordi collettivi di lavoro applicabili alla categoria e, in generale, da tutte le leggi e norme vigenti o emanate nel corso dell'appalto, sollevando l'Azienda da ogni responsabilità al riguardo.

L'Azienda si riserva, pertanto, il diritto di richiedere all'Impresa di esibire, in qualsiasi momento nel corso dell'appalto, la certificazione comprovante l'iscrizione del proprio personale a tutte le forme di assistenza e previdenza obbligatorie per legge.

Il mancato adempimento degli obblighi contributivi, previdenziali ed assicurativi, accertato dall'Azienda o ad essa segnalato dall'Ispettorato del lavoro, si configurerà come inadempienza dell'Impresa che potrà comportare la risoluzione del contratto. Trova comunque applicazione quanto disposto dal D.Lgs. n. 163/2006 e smi e D.P.R. n. 207/2010.

Il personale addetto deve essere qualificato ed alle dipendenze e sotto l'esclusiva responsabilità dell'Impresa, che risponde direttamente del comportamento dei suoi dipendenti, delle inosservanze a quanto previsto nel presente capitolato e dei danni derivanti dall'Azienda ed a terzi imputabili ai dipendenti stessi.

I dipendenti dell'Impresa saranno obbligati a tenere un comportamento improntato alla massima educazione e correttezza, nei confronti sia del personale dell'azienda sia dell'utenza, ed agire occasione con diligenza professionale così come richiesto dal servizio.

Art. 6 - COLLAUDO (VERIFICA DI CONFORMITÀ)

Il Direttore della UOC Ingegneria Clinica o persona da questi incaricata procederà al collaudo (verifica di conformità) dell'attrezzatura aggiudicata.

Il collaudo ha come scopo di accertare la rispondenza della fornitura a quanto presentato in sede di gara ed a quanto richiesto dal capitolato tecnico ed alle regole dell'arte, la corretta esecuzione dei lavori (se previsti), la corretta installazione, il perfetto funzionamento della TS e delle relative ed eventuali attrezzature di supporto incluse nella fornitura.

Le verifiche previste sulle TS sono:

1. **Verifica documentale:**

- 1.1. rispondenza della fornitura a quanto previsto dal capitolato tecnico ed a quanto ordinato;
- 1.2. presenza delle dichiarazioni e certificazioni di marcatura CE in relazione alle disposizioni in materia, così come di soddisfacimento delle norme specifiche vigenti e applicabili alle TS in oggetto;
- 1.3. la fornitura in **due copie del manuale d'uso** (in lingua italiana) contenente tutte le istruzioni necessarie per la corretta conduzione e l'uso giornaliero delle TS fornite ;
- 1.4. la fornitura del **manuale tecnico di servizio in lingua italiana o inglese** (service) contenente tutte le istruzioni necessarie per la **manutenzione correttiva e preventiva** delle TS fornite, comprensivo di schemi elettrici, circuitali e/o meccanici, idraulici, descrizione dettagliata dell'hardware, descrizione dettagliata del software, descrizione delle modalità di ricerca guasto e taratura, descrizione delle varie interfacce software, sorgenti software se pattuito in fornitura, **tutte le password di accesso** (comprese quelle di amministratore) o in ogni caso tutto quanto è necessario per qualsiasi procedura di manutenzione;
- 1.5. **elenco di parti/ricambi** con descrizione delle caratteristiche, dei codici e relativi prezzi unitari ai fini della fornitura successiva di parti di ricambio (presentato in sede di gara);
- 1.6. descrizione su documento a parte, se non già comprese al punto 1.4, di tutte le procedure di **manutenzione preventiva** necessarie a mantenere in perfetta efficienza le TS fornite;
- 1.7. conferma dei corsi di addestramento all'uso delle TS fornite per il personale sanitario della SA (come specificato nella documentazione di gara) tramite evidenza del calendario dei corsi;
- 1.8. conferma degli eventuali corsi di addestramento alla **manutenzione correttiva e preventiva** delle TS fornite per il personale tecnico della SA, qualora richiesto, tramite evidenza del calendario dei corsi.

2. **Verifica Operativa**

- 2.1 Controllo di sicurezza elettrica, se applicabile;
- 2.2 Controllo di sicurezza e funzionalità del caso, con verifica di:
 - 2.2.1 corrispondenza dei dati tecnici dichiarati in sede di gara (*Questionario Tecnico*), se richiesti e ove ciò sia possibile, utilizzando gli strumenti dedicati ai controlli di funzionalità specifici per ogni TS, in dotazione al SIC afferente alla SA;
 - 2.2.2 valutazione della conformità delle prestazioni cliniche delle TS a quanto espressamente dichiarato in CT ed in sede di gara dall'Aggiudicatario.
- 2.3 Verifica del ritiro da parte dell'Aggiudicatario dell'imballaggio utilizzato al trasporto delle TS fornite;
- 2.4 Verifica del ritiro delle tecnologie dismesse, qualora richiesto dalla SA;
- 2.5 Verifica della avvenuta esecuzione e del contenuto dei corsi di formazione.

La SA, attraverso il collaudo verificherà la qualità complessiva della fornitura (TS, servizi, ...) , applicherà eventuali sanzioni per inadempimenti contrattuali, definirà eventuali controversie, nonché proporrà la risoluzione del rapporto contrattuale.

Ogni modifica o miglioramento della fornitura dovrà essere preventivamente e obbligatoriamente approvato dalla SA.

Esiti del collaudo:

- a) il collaudatore, qualora ritenga collaudabile la TS aggiudicata, emette il certificato di collaudo **con esito positivo (certificato di verifica di conformità)** ai sensi dell'art. 322 del D.P.R. 207/2010 e lo trasmette al RUP per le azioni di competenza;
- b) riscontrandosi, durante il collaudo, difetti e mancanze che non pregiudicano la funzionalità della TS e sono di lieve entità, il collaudatore emette il **certificato di collaudo con esito positivo** e determina, nell'emissione del certificato, la somma che, in conseguenza dei riscontrati difetti, deve detrarsi dal credito dell'aggiudicatario;
- c) riscontrandosi, durante il collaudo, difetti e mancanze che non pregiudicano la funzionalità della TS ma necessitano di attività correttive, il collaudatore sospende il collaudo ed **emette un'autorizzazione provvisoria all'uso** e prescrive specificamente le attività da porre in essere, assegnando all'aggiudicatario un termine; il certificato di collaudo non è rilasciato sino a che da apposita dichiarazione del D.E.C., confermata dal R.U.P., risulti che l'aggiudicatario abbia completamente e regolarmente eseguito le attività prescrittegli,

ferma restando la facoltà dell'organo di collaudo di procedere direttamente alla relativa verifica. La durata massima delle sospensioni di cui sopra è fissata in 30 giorni naturali consecutivi dalla data di notifica della stessa avvenuta a mezzo fax. Alla scadenza di tale termine, ove le non conformità riscontrate non siano state risolte, il collaudatore emette un certificato di collaudo con esito negativo; nel caso in cui le non conformità riscontrate siano state risolte il collaudatore emette un certificato di collaudo con esito positivo;

- d) riscontrandosi, durante il collaudo, difetti e mancanze che pregiudicano la funzionalità della TS aggiudicata il collaudatore **sospende il collaudo con divieto di utilizzo per non conformità** e prescrive specificamente le attività da porre in essere, assegnando all'aggiudicatario un termine; il certificato di collaudo non è rilasciato sino a che da apposita dichiarazione del DEC, confermata dal R.U.P., risulti che l'aggiudicatario abbia completamente e regolarmente eseguito le attività prescritte, ferma restando la facoltà del collaudatore di procedere direttamente alla relativa verifica. La durata massima delle sospensioni di cui sopra è fissata in 30 giorni naturali consecutivi dalla data di notifica della stessa avvenuta a mezzo fax. Alla scadenza di tale termine, ove le non conformità riscontrate non siano state risolte, il collaudatore emette un certificato di collaudo con esito negativo; nel caso in cui le non conformità riscontrate siano state risolte il collaudatore emette un certificato di collaudo con esito positivo;
- e) riscontrandosi, durante il collaudo, difetti e mancanze che pregiudicano la funzionalità della TS aggiudicata e che non sono sanabili il collaudatore **emette un certificato di collaudo con esito negativo**.

In caso di esito negativo del collaudo il collaudatore trasmette al R.U.P., per le ulteriori sue determinazioni, il verbale, nonché le relazioni con le proposte dei provvedimenti da adottare. In particolare l'aggiudicatario provvederà a suo carico a disinstallare e ritirare immediatamente le TS. Si intendono a carico dell'Aggiudicatario stesso gli oneri derivati dai disservizi provocati dalla mancata fornitura che verranno quantificati dalla SA. La SA provvederà alla risoluzione del contratto con facoltà di successiva aggiudicazione al Concorrente secondo in graduatoria.

Ove riscontri prestazioni meritevoli di collaudo, ma non preventivamente autorizzate e ordinate, il collaudatore **sospende** il rilascio del certificato di collaudo e ne riferisce al R.U.P., proponendo i provvedimenti che ritiene opportuno. L'eventuale riconoscimento delle prestazioni non autorizzate dal R.U.P. non libera il DEC e il personale incaricato, dalla responsabilità che loro incombe per averle ordinate o lasciate eseguire.

L'Aggiudicatario non è svincolato da eventuali non conformità progettuali, di produzione, di sicurezza e di corrispondenza alla richiesta espressa nel presente documento, che dovessero emergere successivamente all'esito positivo del collaudo, per cui lo stesso si impegnerà alla tempestiva eliminazione di tutti i difetti e/o vizi riscontrati fino alla possibilità del ritiro della fornitura se non resa conforme in tempi ragionevolmente brevi.

Tutti gli oneri sostenuti per la fase di collaudo, compreso l'assemblaggio e l'installazione ed in ogni caso nulla escluso saranno da considerarsi a carico dell'Aggiudicatario.

Art. 7 – CORRISPETTIVO, MODALITA' DI FATTURAZIONE E PAGAMENTI.

I prezzi offerti, indicati nel modulo offerta, si intendono remunerativi di tutte le prestazioni ed oneri indicati nella documentazione di gara, con esclusione dell'IVA.

Le fatture dovranno essere trasmesse in forma elettronica secondo il formato di cui all'allegato A del D.M. n. 55/2013.

A tal fine si comunica che il Codice Univoco Ufficio al quale le fatture - a decorrere dal 31/03/2015 - dovranno essere indirizzate è il seguente: UF9BEG.

Pertanto l'aggiudicatario avrà l'obbligo di dotarsi delle attrezzature informatiche idonee alla gestione dei nuovi adempimenti telematici.

Il mancato adeguamento da parte dell'impresa aggiudicataria alla normativa suindicata impedirà a questa Azienda il corretto e regolare pagamento della fatture; pertanto non saranno riconosciuti interessi di mora per ritardati pagamenti dovuti alla mancata emissione della fattura elettronica.

Inoltre si precisa che, ai sensi dell'art. 1, comma 629 lettera b) della L. 190/2014 (Legge di Stabilità 2015), tutte le fatture emesse nei confronti di questa Azienda dovranno evidenziare la seguente dicitura: "TVA esposta in fattura deve essere versata all'Erario dal destinatario ai sensi dell'art. 17 ter DPR n.633/1972.

La liquidazione della fattura avverrà a seguito dell'attestazione del regolare adempimento degli obblighi contrattuali (esito positivo del collaudo) effettuata dal Direttore dell'Esecuzione del Contratto.

Ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, comma 2 lettera d) del D.Lgs. 192/2012 i pagamenti verranno effettuati tramite il Tesoriere dell'Azienda entro 60 giorni dalla data dell'attestazione di regolare adempimento agli obblighi contrattuali. In caso di ritardato pagamento rispetto al sopra concordato termine si procederà ai sensi della vigente normativa.

E' fatto divieto, anche in caso di ritardo nei pagamenti da parte dell'Azienda, interrompere le prestazioni previste.

L'Impresa aggiudicataria assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L.136/2010 e smi, a pena di nullità assoluta.

Art. 8 - SUBAPPALTO

Si rinvia all'art. 118 del D.Lgs. 163/06 smi

Art. 9 CESSIONE DEL CREDITO E CESSIONE DEL CONTRATTO

E' vietata la cessione del credito derivante dal presente contratto nonché è vietata la cessione del contratto.

L'Impresa aggiudicataria è direttamente responsabile della perfetta esecuzione dell'appalto.

Qualsiasi atto contrario fa sorgere in capo all'Azienda il diritto a risolvere il contratto con conseguente incameramento della cauzione definitiva, fatto salvo il risarcimento dei danni e delle spese sostenute.

Qualora l'Impresa aggiudicataria venga ceduta in tutto o in parte ad altra società o si fondi con essa, il nuovo contraente dovrà trasmettere una nota con cui si impegna a mantenere le preesistenti condizioni economiche e normative della fornitura nonché copia dell'atto di cessione o fusione.

La ditta aggiudicataria con la presentazione dell'offerta si obbliga a non cedere a terzi i crediti ad essa derivanti dal presente appalto, pena la risoluzione del contratto ex art. 16 del presente capitolato.

Art. 10 - INADEMPIENZE E PENALI

Il RUP- su indicazione del Direttore dell'esecuzione del contratto - si riserva l'insindacabile facoltà di applicare una penale in caso di mancanze degli obblighi contrattuali assunti come segue, fermo restando quanto previsto dal comma 3 dell'art. 145 del D.P.R. 207/2010 smi:

- nell'ipotesi di ritardata consegna della TS ordinata rispetto ai termini di cui all'art. 4 del presente capitolato speciale sarà applicata una penale pari allo 0,5% del valore totale netto di aggiudicazione della fornitura per ogni giorno naturale di ritardo. In caso di ritardo superiore al 30% del termine massimo assegnato si procederà alla risoluzione del contratto per inadempimento;
- laddove, nel corso della fornitura, si verificassero non corrispondenze (non conformità) con quanto richiesto e dichiarato in fase di gara sarà applicata una penale, per ogni non conformità rilevata, il cui importo potrà variare, in relazione alla gravità dell'inadempimento, da un minimo pari al valore dello 0,05% calcolato sull'intero importo contrattuale ad un massimo di valore del 10% calcolato sull'intero importo contrattuale.

Si rinvia al capitolato tecnico per i tempi di intervento e relative penali previste per il servizio di assistenza tecnica.

Art. 11 - RISOLUZIONE E RECESSO

L'Azienda risolverà il contratto di diritto, ai sensi dell'art. 1456 c.c. (clausola risolutiva espressa) nei seguenti casi:

- subappalto non autorizzato;
- cessione del credito;
- cessione del contratto;
- in caso di cessione d'azienda, di cessazione dell'attività, oppure nel caso di concordato preventivo, di fallimento, di stato di moratoria e di conseguenti atti di sequestro o di pignoramento a carico della Ditta aggiudicataria;
- in caso di morte di qualcuno dei soci nelle ditte costituite in società di fatto o in nome collettivo o di uno dei soci accomandatari nelle società in accomandita e l'Azienda non ritenga di continuare il rapporto contrattuale con gli altri soci;
- violazione del patto di integrità;
- mancato adempimento agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui alla legge 13 agosto 2010, n. 136;
- la Ditta si renda colpevole di frode e/o negligenza/grave inadempimento (es. collaudo con esito negativo, penali applicate in numero superiore a 3 (tre) per mancato rispetto degli obblighi e delle condizioni previste nel contratto tali da giustificare l'immediata risoluzione del contratto.

L'Azienda ha altresì la facoltà di risolvere il contratto, ai sensi dell'art. 1453 c.c., previa diffida scritta ad adempiere entro il termine di 15 giorni decorso inutilmente il quale il contratto si intende risolto di diritto, qualora:

- la ditta consegni prodotti difformi da quelli offerti in sede di gara ed aggiudicati (si precisa che tale riscontro potrà essere effettuato con la campionatura presentata in sede di gara);
- la Ditta sospenda l'esecuzione del contratto per motivi imputabili al fornitore medesimo;
- la Ditta non abbia consegnato o abbia consegnato in maniera incompleta la documentazione a corredo della fornitura prevista dalla lettera di invito;
- la Ditta rifiuti o trascuri di eseguire gli ordini impartiti dall'Azienda.

La risoluzione contrattuale è disposta sulla base di una relazione particolareggiata redatta dal Direttore dell'Esecuzione, trasmessa al RUP, corredata dei documenti necessari.

In caso di risoluzione del contratto l'Azienda incamererà la cauzione a titolo di penale e di indennizzo, salvo il risarcimento del maggior danno, nessuno escluso, per l'affidamento a terzi della fornitura. Nessun indennizzo è dovuto alla Ditta aggiudicataria inadempiente.

La risoluzione del contratto viene disposta con atto deliberativo del Direttore Generale del quale viene data comunicazione alla Ditta aggiudicataria. L'effetto della risoluzione non si estende alle prestazioni già eseguite.

In caso di risoluzione del contratto l'Azienda si riserva di:

- affidare la fornitura ai concorrenti seguenti in graduatoria;
- indire nuova procedura di gara.

L'affidamento a terzi viene notificato alla Ditta inadempiente mediante raccomandata A.R., con indicazione della fornitura/servizi affidati e degli importi relativi.

Alla Ditta inadempiente sono addebitate le spese sostenute in più dall'Azienda rispetto a quelle previste dal contratto risolto. Esse sono prelevate dal deposito cauzionale e, ove questo non sia sufficiente, da eventuali crediti dalla Ditta, senza pregiudizio dei diritti dell'Azienda sui beni della Ditta.

Nel caso di minor spesa nulla compete alla Ditta inadempiente.

L'esecuzione in danno non esime la Ditta dalle responsabilità civili e penali in cui la stessa possa incorrere per i fatti che hanno motivato la risoluzione.

Resta inteso che in caso di risoluzione del contratto la Ditta aggiudicataria dovrà impegnarsi ad assicurare l'esecuzione della fornitura fino al subentro del nuovo contraente, onde evitare l'interruzione di fornitura/servizio di pubblica utilità.

Recesso

La stazione appaltante ha il diritto di recedere anticipatamente dal contratto in qualunque tempo e per qualsiasi motivo, in tutto o in parte, avvalendosi della facoltà consentita dall'articolo 1671 codice civile.

L'esercizio del diritto di recesso è preceduto da formale comunicazione all'aggiudicatario da darsi con un preavviso non inferiore a 20 (venti) giorni solari, comunicato con lettera raccomandata a.r.

Il recesso comporta il pagamento delle prestazioni regolarmente eseguite.

Le prestazioni il cui valore è riconosciuto dalla Azienda a norma del presente articolo sono soltanto quelle già accettate dal direttore dell'esecuzione prima della comunicazione del preavviso di cui sopra.

L'aggiudicatario rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso o indennizzo o rimborso.

Resta inteso che in caso di recesso del contratto la Ditta aggiudicataria dovrà impegnarsi ad assicurare l'esecuzione della fornitura fino al subentro del nuovo contraente, onde evitare l'interruzione di fornitura/servizio di pubblica utilità.

Art. 12- SICUREZZA SUL LAVORO

La Ditta aggiudicataria è soggetta alle disposizioni in materia di salute e sicurezza di lavoratori previste dal D.Lgs. 81/2008 e successive modifiche e integrazioni.

Tuttavia in considerazione della tipologia di appalto, le cui attività sono riconducibili a quelle citate nell'art. 26, comma 3 bis, D.Lgs. 81/08 e s.m.i., non si ritiene necessaria la stesura del Documento Unico di Valutazione Rischi da Interferenze (D.U.V.R.I.) e la conseguente quantificazione degli oneri della sicurezza volti ad eliminare le interferenze che sono quindi pari a zero.

I rischi presenti nell'Azienda Ospedaliera e le principali azioni di prevenzione e protezione raccomandate sono dettagliati nel "Documento informativo destinato alle Ditte e ai Lavoratori autonomi affidatari di lavori" scaricabile dal sito Aziendale:

<http://www.ospedalimarchenord.it/4/concorsi-bandi-e-avvisi-di-gara/bandi-e-avvisi-di-gara.html>

che fa parte integrante del presente capitolato ed i cui dati sono stati estratti dal "Documento di Valutazione dei Rischi (DVR)" dell'Azienda Ospedaliera "Ospedali Riuniti Marche Nord".

La Ditta aggiudicataria è tenuta pertanto ad attenersi a quanto riportato nel suddetto Documento.

Il Documento contiene anche i nominativi e recapiti di tutte le figure aziendali coinvolte nella gestione della sicurezza e salute nei luoghi di lavoro.

Art. 13 – FORO COMPETENTE

Per ogni controversia non definibile in via amministrativa che dovesse insorgere fra le parti in relazione all'esecuzione degli obblighi contrattuali è competente il Foro di Pesaro.

Art. 14 – RINVIO

Per tutto quanto non previsto dal presente CS si rinvia alla documentazione di gara, al D.Lgs. 163/06 s.m.i. al DPR 207/2010 ed a tutta la normativa vigente in materia purché applicabile.

CAPITOLATO TECNICO PER L'ACQUISIZIONE
DI APPARECCHIATURE BIOMEDICHE

| | | | |
|-------------------------|---------------------------|--------------------------------|--|
| Gara: | Procedura negoziata | Classi Apparecchiature: | Polisonnografo |
| Codice CND: | Z12100501 | Codice CIVAB: | POS |
| Quantità Richiesta URD: | 3 (+2) | Importo di Gara (esclusa IVA): | € 23.500 (+ € 14.000) |
| Data Prevista Consegna: | 3° / 4° Trimestre 2015 | Motivazione: | Nuova Acquisizione ad integrazione sistema esistente NATUS-EMBLA |

| CARATTERISTICHE DELLA FORNITURA | |
|---|---|
| <u>NOTA: le specifiche dichiarate in questo documento, se in contraddizione, hanno prevalenza rispetto a quelle indicate nei documenti allegati</u> | |
| Codice Tipologia CND-CIVAB | Z12100501 – POS |
| Descrizione | Polisonnografo |
| Quantità | N.3 (+2) |
| Reparto / Servizio richiedente | UOC Otorinolaringoiatria PO Fano |
| Destinazione d'uso dell'Apparecchiatura richiesta | Apparecchiatura per l'analisi del sonno |
| Necessità di prova o visione | No |
| Fornitura POS: Importo previsto IVA esclusa | € 23.500 (+ € 14.000) |
| Esigenze cliniche | Acquisire numerosi parametri fisiologici rilevanti nello studio del sonno tramite un sistema di trasduttori ed elettrodi applicabili in vario modo al paziente. I segnali acquisiti vengono elaborati e visualizzati su una unità dedicata o su un personal computer dotato di software opportuno. A seguito dell'incremento dell'attività ambulatoriale di polisonnografia diagnostica per la patologia OSAS necessitano dispositivi compatibili con la dotazione esistente. |
| Esigenze logistiche | Le apparecchiature in oggetto verranno utilizzate presso i locali della UOC Otorinolaringoiatria del PO Fano |
| Descrizione della fornitura | La fornitura dovrà comprendere: - n.3 Polisonnografi per effettuare esami di polisonnografia e sleep endoscopy - n.1 testina neurologica - n.1 modulo per la registrazione online - n.1 scheda acquisizione - Software dedicato - Aggiornamento hardware e software della workstation di refertazione |
| Configurazione richiesta. | A Sistema |
| Accessori richiesti | Tutti quelli necessari, atti a garantire corretta funzionalità del sistema in relazione alle esigenze cliniche espresse |
| Accessori opzionali | - Altri accessori disponibili (da quotare a parte nell'offerta economica e non inclusi nella base d'asta) |
| Reso, ritiro, smaltimento. | Nessuno |
| Esigenze impiantistiche | Nessuna |
| Garanzia richiesta sui prodotti offerti | - Mesi 24 - Nessuna parte e/o ricambio escluso. NOTA: nel periodo di garanzia si applicano i livelli di assistenza del contratto di tipo "Full Risk". E' da intendersi incluso per tutta la vita utile dei dispositivi forniti, il servizio di aggiornamento tecnologico. L'Amministrazione Appaltante si riserva la facoltà di attivare uno dei contratti di manutenzione tra quelli descritti nella Scheda ICHA.3. |

ingegneria clinica & health technology assessment

SPECIFICHE TECNICHE

Le caratteristiche richieste sono indicative delle necessità aziendali e vanno intese o interpretate in coerenza al rispetto del divieto di cui all'art. 68 del D.Lgs. 163/2006. Pertanto il Concorrente sarà libero di proporre le apparecchiature, di livello pari o superiore, che riterrà meglio rispondenti alle finalità dell'appalto, rimanendo salva ed impregiudicata la facoltà di scelta dell'ente appaltante in coerenza con i criteri di aggiudicazione del Capitolato speciale di appalto. Il Concorrente deve provare, con qualsiasi mezzo appropriato, che le soluzioni da lui proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti nelle specifiche tecniche.

Fatto salvo quanto sopra, si intendono obbligatorie le specifiche di 'minima'

CARATTERISTICHE DI MINIMA (MIN)

La fornitura **DEVE** soddisfare tutte le caratteristiche di minima.

Il soddisfacimento di tutte le caratteristiche di minima è condizione necessaria per l'ammissione alla valutazione delle offerte tecniche.

NOTA BENE

La Ditta dovrà dichiarare i valori nominali rispettando le medesima unità di misura e facendo riferimento alle condizioni di misura previste dalla normativa tecnica IEC; in mancanza di normativa vanno comunque dettagliate le condizioni ed i parametri con i quali si è operata la misurazione.

| ID (CM) | CATEGORIA | DESCRIZIONE DELLA CARATTERISTICA TECNICO-QUALITATIVA (Di) | MIN / PRE |
|---------|-----------------------------------|--|-----------|
| 1 | Caratteristiche Tecniche Generali | Sistema modulare di registrazione per la diagnosi dei disturbi respiratori del sonno | MIN |
| 2 | Caratteristiche Tecniche Generali | Sistema di ultima generazione | MIN |
| 3 | Monitoraggio parametri | Elevata qualità del segnale | MIN |
| 4 | Caratteristiche Tecniche Generali | Software dedicato di analisi e refertazione di facile interpretazione | MIN |
| 5 | Monitoraggio parametri | Possibilità di registrare i segnali di: | MIN |
| 6 | Monitoraggio parametri | • pressione nasale, | MIN |
| 7 | Monitoraggio parametri | • pulsossimetria, | MIN |
| 8 | Monitoraggio parametri | • frequenza cardiaca, | MIN |
| 9 | Monitoraggio parametri | • russamento, | MIN |
| 10 | Monitoraggio parametri | • posizione corporea | MIN |
| 11 | Monitoraggio parametri | • ECG | MIN |
| 12 | Monitoraggio parametri | • EEG | MIN |
| 13 | Monitoraggio parametri | • EMG | MIN |
| 14 | Monitoraggio parametri | • flusso oro-nasale | MIN |
| 15 | Monitoraggio parametri | • sforzo toraco-addominale | MIN |
| 16 | Monitoraggio parametri | • canale DC per acquisizione segnali ausiliari | MIN |
| 17 | Caratteristiche Tecniche Generali | Facilmente configurabile | MIN |

**ingegneria clinica & health
technology assessment**

| | | | |
|----|-------------------------------------|--|-----|
| 18 | Caratteristiche Tecniche Generali | Database pazienti e test di facile consultazione | MIN |
| 19 | Caratteristiche Tecniche Generali | Interfaccia utente semplice ed intuitiva | MIN |
| 20 | Monitoraggio parametri | Monitoraggio online tramite LAN o Wi-Fi | MIN |
| 21 | Caratteristiche Tecniche Generali | Elevato numero di canali e segnali derivati | MIN |
| 22 | Caratteristiche Tecniche Generali | Dotato di microfono ambientale per il russamento | MIN |
| 23 | Caratteristiche Tecniche Generali | Ampio monitor LCD ad elevata qualità | MIN |
| 24 | Caratteristiche Tecniche Generali | Personal computer di ultima generazione ad elevate prestazioni | MIN |
| 25 | Caratteristiche Tecniche Generali | Dotato di batterie sostituibili o ricaricabili | MIN |
| 26 | Caratteristiche Tecniche Generali | Memoria almeno 2 GB | MIN |
| 27 | Caratteristiche fisiche del sistema | Elevata trasportabilità | MIN |
| 28 | Caratteristiche fisiche del sistema | Ridotto Peso ed ingombro | MIN |
| 29 | Caratteristiche fisiche del sistema | Elevata resistenza agli urti | MIN |
| 30 | Caratteristiche fisiche del sistema | Materiale facilmente detergibile e sanificabile | MIN |
| 31 | Connettività ed interoperabilità | Trasmissione wireless dei dati | MIN |
| 32 | Connettività ed interoperabilità | Integrazione completa degli strumenti offerti con il sistema in uso di marca NATUS-EMBLA | MIN |
| 33 | Servizi | Servizi di Assistenza Tecnica del tipo TUTTO COMPRESO USURABILE INCLUSO (requisiti che si applicano indistintamente nel periodo di garanzia e nei contratti di assistenza tecnica post-garanzia): | |
| 34 | Servizi | durata estensione garanzia di tipo FULL-RISK (dopo i primi 24 mesi) ≥ 0 mesi | MIN |
| 35 | Servizi | incluso presidio fisso FSE- Field Service Engineer: NO | MIN |
| 36 | Servizi | copertura del servizio in giorni festivi e prefestivi: NO | MIN |
| 37 | Servizi | copertura 24hx7gg: NO | MIN |
| 38 | Servizi | inclusa fornitura consumabile: NO | MIN |

ingegneria clinica & health
technology assessment

| | | | |
|----|---------|--|-----|
| 39 | Servizi | inclusa fornitura usurabile: SI | MIN |
| 40 | Servizi | tempo massimo di consegna parti/ricambi da magazzino \leq 48h | MIN |
| 41 | Servizi | tempo massimo di intervento dalla chiamata (in vigenza contrattuale, ore solari consecutive): | MIN |
| 42 | Servizi | o per guasto bloccante \leq 48h | MIN |
| 43 | Servizi | o per guasto non bloccante \leq 96h | MIN |
| 44 | Servizi | tempo massimo di risoluzione del guasto dalla chiamata (in vigenza contrattuale, ore solari consecutive) | MIN |
| 45 | Servizi | o per guasto bloccante \leq 120h | MIN |
| 46 | Servizi | o per guasto non bloccante \leq 240h | MIN |
| 47 | Servizi | messa a disposizione di muletto per guasti rilevanti oltre il limite indicato: SI | MIN |
| 48 | Servizi | attività manutenzione preventiva in vigenza contrattuale: SI | MIN |
| 49 | Servizi | attività controlli di sicurezza in vigenza contrattuale: SI | MIN |
| 50 | Servizi | attività controlli funzionali/qualità in vigenza contrattuale: SI | MIN |
| 51 | Servizi | nessuna esclusione di parti/ricambi in vigenza contrattuale: SI | MIN |
| 52 | Servizi | n.ro massimo di giorni/anno di indisponibilità del sistema (incluse le attività programmate) \leq 10gg | MIN |
| 53 | Servizi | range orario ricevimento chiamate (in vigenza contrattuale) = 8h | MIN |
| 54 | Servizi | range orario attività lavorativa (in vigenza contrattuale) = 8h | MIN |
| 55 | Servizi | manutenzione remota, teleassistenza: NO | MIN |
| 56 | Servizi | supporto tecnico remoto: NO | MIN |
| 57 | Servizi | fornitura HW per manutenzione remota: NO | MIN |
| 58 | Servizi | costo annuo contratto FULL RISK esclusa fornitura materiale usurabile (post contratto/garanzia) in percentuale del valore di offerta dei sistemi \leq 5% | MIN |
| 59 | Servizi | Servizi di Formazione e supporto scientifico | MIN |
| 60 | Servizi | durata del corso per il personale tecnico e medico (per ciascun operatore) \geq 3h | MIN |
| 61 | Servizi | durata del corso per il personale Ingegneria Clinica \geq 4h | MIN |
| 62 | Servizi | esaustività dei piani formativi | MIN |
| 63 | Servizi | follow up formativo \geq 1 gg | MIN |

Errore. Il collegamento non è valido.

ingegneria clinica & health technology assessment

PENALI PER RITARDO SUI TEMPI DI CONSEGNA/INSTALLAZIONE ED ASSISTENZA TECNICA

Per ogni giorno di ritardo rispetto alla tempistica descritta , ovvero alla eventuale offerta migliorativa da parte della Ditta, sarà applicata una penale pari a:

((costo apparecchiatura interessata)/(5x365)) x 10

La Ditta s'impegna ad accettare tutte le condizioni espresse nel Capitolato per il servizio di Manutenzione per le Apparecchiature Biomediche allegato al presente capitolato tecnico.

CONFORMITÀ NORMATIVA

- Marcatura CE secondo le Direttive EEC 93/42, 47/07 (Dlgs 46/97 e 37/10)
- CEI 62-5 , CEI 62-51, EN ISO 60601-1-1
- D.Lgs.187/00

MANUTENZIONE PREVENTIVA

La Ditta s'impegna a fornire per ciascuna delle apparecchiature offerte, una descrizione delle operazioni di manutenzione preventiva comprendendo anche eventuali attività di controllo e/o taratura e/o altro in conformità a norme CEI.

PARTI DI RICAMBIO

La Ditta s'impegna a fornire su richiesta della AORMN le parti di ricambio delle apparecchiature offerte, nessuna esclusa, per almeno 10 anni dal collaudo delle apparecchiature.

La Ditta s'impegna a fornire, in caso risultasse aggiudicataria, il listino parti di ricambio in formato cartaceo ed elettronico (preferibilmente PDF) per ogni parte di ricambio annessa, indicando almeno le seguenti voci:
NOME, DESCRIZIONE, CODICE, COSTO UNITARIO.

DISPONIBILITÀ VISIONE

Se indicato nel presente documento la Ditta DEVE OBBLIGATORIAMENTE rendersi disponibile ad effettuare un'installazione in VISIONE delle tecnologie sanitarie (TS) offerte in gara, presso i locali destinati ad ospitare tali tecnologie, secondo le modalità che verranno indicate dall'Amministrazione Appaltante.

L'Amministrazione Appaltante si riserva la facoltà di visionare la totalità delle TS uguale a quella offerta in gara, installata e funzionante presso un'altra Azienda Sanitaria/Ospedallera. Qualora tale facoltà venga esercitata, la Ditta dovrà mettere a disposizione personale esperto al fine di supportare la Commissione nella visione del sistema .

PROCEDURA DI AGGIUDICAZIONE

L'aggiudicazione avverrà per singolo lotto, intero e non frazionabile, e sarà effettuata in favore della ditta che avrà presentato l'offerta al prezzo più basso previo accertamento tecnico.

Le forniture di cui al presente documento costituiscono lotto unico. Pertanto, non saranno prese in esame offerte parziali. Il Concorrente può offrire un'unica configurazione di sistema. Non sono ammesse offerte alternative. Non sono ammesse varianti.

L'aggiudicazione avverrà per singolo lotto, intero e non frazionabile, e sarà effettuata in favore della ditta che avrà presentato l'offerta al prezzo più basso previo accertamento tecnico.

Le forniture di cui al presente documento costituiscono lotto unico. Pertanto, non saranno prese in esame offerte parziali. Il Concorrente può offrire un'unica configurazione di sistema. Non sono ammesse offerte alternative. Non sono ammesse varianti.

ingegneria clinica & health technology assessment

Si riserva il diritto di non aggiudicare la fornitura, a proprio insindacabile giudizio, qualora le apparecchiature offerte non risultino all'esame tecnico rispondenti alle esigenze dell'Ente, ovvero, qualora le condizioni economiche proposte dalle ditte offerenti siano ritenute non convenienti.

La consegna della TS deve avvenire entro e non oltre i trenta giorni (30gg) solari consecutivi dalla data di ricevimento dell'ordine.

La AORMN si riserva di annullare il contratto nel caso in cui il ritardo di consegna superi il 30% del termine fissato.

PIANO DOCUMENTI DA PRESENTARE

OFFERTA TECNICA

La Ditta offerente dovrà presentare in offerta tecnica la seguente documentazione:

1. Relazione di presentazione dei prodotti offerti (massimo 10 pagine)
2. Depliant illustrativi e/o documentazione scientifica
3. Manuale d'uso in lingua italiana (in formato elettronico)
4. *Questionario Caratteristiche Tecniche – (file: Questionario.xls)
5. *Questionario Assistenza Tecnica e Servizi DA COMPILARE, composto dai file:
 - o *Schede_daCompilare_ICHTA1.pdf
 - o *Schede_daCompilare_ICHTA2.pdf
 - o *Schede_daCompilare_ICHTA3.pdf
6. Descrizione delle procedure di manutenzione preventiva
7. Altre eventuali relazioni specifiche (massimo 20 pagine complessive)
8. Certificato conformità EEC 93/42
9. Attestazione di registrazione dei prodotti offerti al Repertorio dei Dispositivi Medici (d.lgs 20/02/2007, d.lgs. 21/12/2009)
10. Offerta economica senza prezzi

NB: la modulistica indicata con asterisco viene fornita anche su file e deve essere presentata compilata in offerta nel medesimo formato.

Tutta la documentazione deve essere presentata sia in formato cartaceo sottoscritto che su supporto CD/DVD in triplice copia.

La Ditta Aggiudicataria, dovrà fornire, a seguito dell'Aggiudicazione Definitiva, anche i seguenti documenti:

- Listino Parti di Ricambio con % di sconto
- Listino Parti consumabili con % di sconto
- Manuale di Service in duplice copia e su supporto CD/DVD

COLLAUDO

MODALITA' DI COLLAUDO

Il collaudo ha lo scopo di accertare la rispondenza della fornitura a quanto presentato in sede di gara ed alle regole dell'arte, la corretta esecuzione dei lavori (se previsti), la corretta installazione, il perfetto funzionamento delle TS e delle relative attrezzature di supporto, prevede l'esecuzione delle verifiche riportate al presente articolo.

In particolare per quanto riguarda le componenti costituenti le TS si farà riferimento alle norme CEI 62-148 CEI EN 62353:2010-10 Edizione Prima (Inglese - Italiano) Apparecchi elettromedicali - Verifiche periodiche e prove da effettuare dopo interventi di riparazione degli apparecchi elettromedicali.

Le verifiche previste in fase di collaudo sulle TS sono:

1. Verifica documentale:

- 1.1. rispondenza della fornitura a quanto ordinato;
- 1.2. presenza delle dichiarazioni e certificazioni di marcatura CE in relazione alle disposizioni in materia, così come di soddisfacimento delle norme specifiche vigenti e applicabili alle TS in oggetto;
- 1.3. la fornitura in due copie del manuale d'uso (in lingua italiana) contenente tutte le istruzioni necessarie per la corretta conduzione e l'uso giornaliero delle TS fornite ;
- 1.4. la fornitura del manuale tecnico di servizio in lingua italiana o inglese (service) contenente tutte le istruzioni necessarie per la manutenzione correttiva e preventiva delle TS fornite, comprensivo di schemi elettrici, circuitali e/o meccanici, idraulici, descrizione dettagliata dell'hardware, descrizione dettagliata del software, descrizione delle modalità di ricerca guasto e taratura, descrizione delle varie interfacce software, sorgenti software se pattuito in fornitura, tutte le password di accesso (comprese quelle di amministratore) o in ogni caso tutto quanto è necessario per qualsiasi procedura di manutenzione;
- 1.5. elenco di parti/ricambi con descrizione delle caratteristiche, dei codici e relativi prezzi unitari ai fini della fornitura successiva di parti di ricambio (presentato in sede di gara);
- 1.6. descrizione su documento a parte, se non già comprese al punto 1.4, di tutte le procedure di manutenzione preventiva necessarie a mantenere in perfetta efficienza le TS fornite;
- 1.7. conferma dei corsi di addestramento all'uso delle TS fornite per il personale sanitario della SA (come specificato nella documentazione di gara) tramite evidenza del calendario dei corsi;
- 1.8. conferma degli eventuali corsi di addestramento alla manutenzione correttiva e preventiva delle TS fornite per il personale tecnico della SA, qualora richiesto, tramite evidenza del calendario dei corsi;

2. Verifica Operativa

- 2.1 Controllo di sicurezza elettrica, se applicabile;
- 2.2 Controllo di sicurezza e funzionalità del caso, con verifica di:
 - 2.2.1 corrispondenza dei dati tecnici dichiarati in sede di gara (Questionario Tecnico), se richiesti e ove ciò sia possibile, utilizzando gli strumenti dedicati ai controlli di funzionalità specifici per ogni TS, in dotazione al SIC afferente alla SA;
 - 2.2.2 valutazione della conformità delle prestazioni cliniche delle TS a quanto espressamente dichiarato in CT ed in sede di gara dall'Aggiudicatario.
- 2.3 Esecuzione test di accettazione ai sensi del D.Lgs. 187/00 da parte della UOC Fisica Medica:
 - 2.3.1 Esecuzione della sorveglianza fisica della radioprotezione ai sensi del D.Lgs. 230/95 e ss.mm.ii. da parte della UOC Fisica Medica/esperto qualificato
 - 2.3.2 Giudizio sulla qualità tecnica della prestazione diagnostica;
 - 2.3.3 Giudizio di accettabilità.
- 2.4 Verifica del ritiro da parte dell'Aggiudicatario dell'imballaggio utilizzato al trasporto delle TS fornite;
- 2.5 Verifica del ritiro delle tecnologie dismesse, qualora richiesto dalla SA;
- 2.6 Verifica della avvenuta esecuzione e del contenuto dei corsi di formazione.

La stessa tipologia di verifiche verrà effettuata per le apparecchiature accessorie, incluse nella fornitura e non classificate quale Tecnologia Sanitaria. In tal caso verranno esclusi solamente i controlli specifici delle TS (verifiche di sicurezza elettrica, controlli secondo le EURATOM).

ingegneria clinica & health technology assessment

Riscontrandosi, durante le verifiche sopra descritte, difetti o mancanze riguardo alla fornitura eseguita l'Amministrazione appaltante procederà come di seguito illustrato:

- A. in caso di difetti e/o mancanze di poca entità, ovvero riparabili in breve tempo, il collaudo verrà sospeso e saranno prescritte specificamente le attività da porre in essere, assegnando all'aggiudicatario un termine trascorso il quale si procederà alla conclusione del collaudo. Saranno possibili le due opzioni
 - a) collaudo sospeso con divieto di utilizzo;
 - b) collaudo sospeso con autorizzazione provvisoria all'utilizzo.
- B. in caso di difetti e/o mancanze di poca entità non riparabili ma che non pregiudicano la funzionalità della fornitura, potrà essere determinata la somma che, in conseguenza dei riscontrati difetti, deve detrarsi dal credito dell'aggiudicatario;
- C. in caso i difetti e/o mancanze di rilevante entità che pregiudicano la funzionalità della fornitura ovvero per gravi non conformità rispetto alle condizioni contrattuali di fornitura disciplinate dal Capitolato, il collaudo sarà concluso con esito negativo e l'Aggiudicatario provvederà a suo carico a disinstallare e ritirare immediatamente le TS. Si intendono a carico dell'Aggiudicatario stesso gli oneri derivati dai disservizi provocati dalla mancata fornitura che verranno quantificati dalla Amministrazione appaltante. L' Amministrazione appaltante provvederà inoltre alla risoluzione del contratto con facoltà di successiva aggiudicazione al Concorrente successivo in graduatoria.

Pesaro il 10/07/2015

Il Progettista
Ing. Giancarlo Conti



REGIONE MARCHE

Numero 537/AORMNDGEN

Data 30/07/2015

DETERMINA N. 537/AORMNDGEN DEL 30/07/2015

Autorizzazione a contrarre per l'acquisizione di n 3 (+ 2) Polissonnigrafi mediante invio di Richiesta di Offerta (RdO) sul Mercato Elettronico della PA (MePA) .

PUBBLICAZIONE:

dal 30/07/2015 al 13/08/2015

ESECUTIVITA':

- La Determina è stata dichiarata immediatamente esecutiva il 30/07/2015
- La Determina è esecutiva il _____ (dopo il 10° giorno della pubblicazione)

Determina pubblicata sulla Extranet SI NO

Certificato di pubblicazione

Si attesta che del presente atto è stata disposta la pubblicazione all'Albo Pretorio in data odierna, per quindici giorni consecutivi.

IL FUNZIONARIO INCARICATO

Livia Fedele Livia Fedele

30/07/2015

Collegio Sindacale: inviata con nota del _____

Atto soggetto al controllo della Regione: SI NO

Inviato con nota n. _____ del _____