



FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL_BO
REGISTRO: Protocollo generale
NUMERO: 0029140
DATA: 07/03/2024
OGGETTO: Procedura aperta divisa in lotti, con carattere d'urgenza ai sensi dell'articolo 71 comma 3 del D.Lgs 36/23, per la stipula di un Accordo quadro con 3 Operatori Economici finalizzata alla fornitura, installazione e posa "chiavi in mano" di apparecchiature varie ambulatoriali del Polo Materno infantile le esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola e di tutte le Aziende Sanitarie dell'AVEC.

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Antonia Crugliano

CLASSIFICAZIONI:

- [01-07-01]

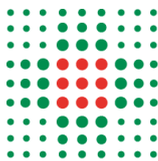
DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0029140_2024_Lettera_firmata.pdf:	Crugliano Antonia	6E60E993E3F7B933F7C0BD755205FD964 53319E4A42415ADFEC2BD07111B54E
PG0029140_2024_Allegato1.pdf:	Crugliano Antonia	78B0655BEBCC9C8AAA245A238CEA8BF E4AEE5D9576394A9DEA944689937EAA09
PG0029140_2024_Allegato2.pdf:		33B004036CAB89A72E20C7CB35276E5B 4FA7486EDB55AE81047A0C17A1CCD216
PG0029140_2024_Allegato3.pdf:		F479C94C92ABF4FECCD270A7E3EFEBD E88785E2D24F48F5685F4E6F68F4F6FAA
PG0029140_2024_Allegato4.pdf:		AC17797279192E325B0879BE8962B9983 BB44EF8A974DA8F57630B917D186457
PG0029140_2024_Allegato5.pdf:		9C9C0238E88C29BBFB24E06E25C5C1E6 73D2E98BAEAF84883965512CED0B999A
PG0029140_2024_Allegato6.pdf:		49D1B6AB93E796F3714EA5F145DE13834 C48CD91815ABF7AEBD0899FA2B05C12
PG0029140_2024_Allegato7.pdf:		ED2ECB52629C79AB3059FE436F50295D 1A644CA203C53702B5DF3693B7AEAD18
PG0029140_2024_Allegato8.pdf:		71858C490239EC03669995496202C49F69 B574562F99BC3D19B2B1AF8AF80469
PG0029140_2024_Allegato9.pdf:		43DE82886F299A6F8EC853BFB0C4B5DA 714E63546C76C78BCA839608EE137D81



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

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

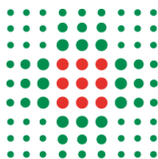


File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0029140_2024_Allegato10.pdf:		4EC19F8B1BF20E2097ECDDA93DE5961A 4A497A92A5BCC3B39ACC229DCD54AC9D
PG0029140_2024_Allegato11.pdf:		14C6F06B90C023221CF4B149F087924AD D3C081E9AC1ED913512F7D943CBDF2F
PG0029140_2024_Allegato12.pdf:		7152BCD5F1E7764B6AC2FC56479108F3 EDB951548D1ED99DF99D163F928286B4
PG0029140_2024_Allegato13.pdf:		EFCBF73D6AD32370003F41CA84911CB7 16CB203DC019B1D1D86907947C22D59F
PG0029140_2024_Allegato14.pdf:		F6AF10D6CA77DC4DD2C028CA87531EF AB4B226A2849AF851430392FDD292AAB4
PG0029140_2024_Allegato15.pdf:		94C8CB35653F6EC54B91970C4735EB0F C7B4F7C1C2A8AB72277268454C0091CF
PG0029140_2024_Allegato16.pdf:		6955CA5EC17FCFC124CB3124F0F6AEF1 92495081F2C0E7FAB4A939F0D87FBECB
PG0029140_2024_Allegato17.pdf:		3C8C1B80AC7DE115902B5997E1BDDF25 3D5CBFC68E80722904FDE7E5FAAEB37
PG0029140_2024_Allegato18.pdf:		A29E0F5AF8B3E6EC4DBF240CC1D76184 FEAB81E00E491D882C9E4D919CE94150
PG0029140_2024_Allegato19.pdf:		F0A7A55CFE81A4205EDD2123968CCD62 453C1F192EC6412C9885D8220E24E4D6
PG0029140_2024_Allegato20.pdf:		1224A574989024F055F8DF288134DC1CE ADBD5C5F9C3937A2EC257D7D4360CC0
PG0029140_2024_Allegato21.pdf:		7C4E40623679A45272D1A4EBDAD68569 D66DE11E3142C743FEFB0BF7B5178C12
PG0029140_2024_Allegato22.pdf:		5AEA12B28C2727AB833D909EB2A122FC 5B76E6D579A139ACD3994A579D845962
PG0029140_2024_Allegato23.pdf:		00339DF72FE6B86DFE9ADE1BD1D63EE BF9285A5F7C0EA8B60DEA57EAA47A5206
PG0029140_2024_Allegato24.pdf:		7989396F3F8CAA8C454A0DEEA80DF6C9 C3B361882B4B1305E15234719F1299C9
PG0029140_2024_Allegato25.pdf:		02D401992FA3739A4B768E7396B51F340 11D731743F18AC9865CDA0E4F55BE09
PG0029140_2024_Allegato26.pdf:		A18FB30EFF0BD6CEB3FFB887DD21291A 7328FCDDDB23209E22478F760BF3D738F
PG0029140_2024_Allegato27.pdf:		7CB987A72138DF49FC0777C758E82599D F74F23325559026754CDE8314F0190E
PG0029140_2024_Allegato28.pdf:		93A61543C44ED2E341BBFC29740C8145F E2EB32BD1630A918DAFBA93FB52EA6D
PG0029140_2024_Allegato29.pdf:		81F6123047344D87F0D153EC0EC3F850B 59F3E0B41648403800412AE0A2A1800
PG0029140_2024_Allegato30.pdf:		6AC0A0BB1584CFCFCFAF33F7D4F84CE1 6D5C5A4D6354C36A026DB052EA6E77121
PG0029140_2024_Allegato31.pdf:		3679A0681A3C786C830E8ADC3CE25DDB 658A1FB08A6C78F781AC7191536FF9B8
PG0029140_2024_Allegato32.pdf:		02751C88D9791E6A35399BA3EE55991A4 240698572D9B23F8EA71BE4BA177B06
PG0029140_2024_Allegato33.pdf:		F24F2E6B4AF221EA192E0673ED68CB83 B7379CECE23109641D1B94072282DD41
PG0029140_2024_Allegato34.pdf:		AC89E76DF29E240B3292B0C057DD78DA 2811CEBFF6C0B43B902D955FF0411927



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

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



File

PG0029140_2024_Allegato35.pdf:

PG0029140_2024_Allegato36.pdf:

Firmato digitalmente da

Hash

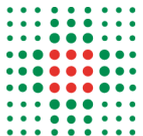
C066454B1A11167889F0457C9A0D551DD
9C1CEC980C5B702F39429880B5D190C

B2F47D4B3C8F71C0FE29AFF76195822F2
D31C8A8A4E8F632FF10CC61F0801564



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

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



Dipartimento Amministrativo

Servizio Acquisti Area Vasta
Settore Attrezzature Sanitarie

Il direttore

Ditte varie
loro Sedi ...
... (...)

OGGETTO: Procedura aperta divisa in lotti, con carattere d'urgenza ai sensi dell'articolo 71 comma 3 del D.Lgs 36/23, per la stipula di un Accordo quadro con 3 Operatori Economici finalizzata alla fornitura, installazione e posa "chiavi in mano" di apparecchiature varie ambulatoriali del Polo Materno infantile le esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola e di tutte le Aziende Sanitarie dell'AVEC.

Si trasmette la documentazione necessaria per la partecipazione alla procedura il oggetto.

Cordiali saluti

Firmato digitalmente da:
Antonia Crugliano

Responsabile procedimento:
Antonia Crugliano



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

Disciplinare di gara

Procedura aperta divisa in lotti, con carattere d'urgenza ai sensi dell'articolo 71 comma 3 del D.Lgs 36/23, per la stipula di un Accordo quadro con 3 Operatori Economici finalizzata alla fornitura, installazione e posa "chiavi in mano" di apparecchiature varie ambulatoriali del Polo Materno infantile le esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola e di tutte le Aziende Sanitarie dell'AVEC.

Il presente documento è stato redatto in conformità al Bando-tipo n. 1/2023 approvato dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con delibera n. 309 del 27 giugno 2023.

Dipartimento Amministrativo
 Servizio Acquisti di Area Vasta
 Settore

Il direttore

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	9
2.3. COMUNICAZIONI	10
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI	10
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	16
5. REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE	17
6. REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA	18
6.1. REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE.....	19
6.2. REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA	19
6.3. REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE.....	19
6.4. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE	19
6.5. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESSE ARTIGIANE, CONSORZI STABILI	20
7. AVVALIMENTO.....	21
8. SUBAPPALTO.....	22
9. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE.....	22
10. GARANZIA PROVVISORIA	23
11. SOPRALLUOGO.....	26
12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.....	26
13. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA.....	27
14. SOCCORSO ISTRUTTORIO	29
15. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	30
15.1. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA	31
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	34
15.3. DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO	34
15.4. DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI.....	34
16. OFFERTA TECNICA.....	36
16.1 CAMPIONATURA	38



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

17. OFFERTA ECONOMICA.....	39
18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE.....	39
18.1. CRITERI DI VALUTAZIONE DELL’OFFERTA TECNICA	39
18.2. METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL’OFFERTA TECNICA	40
18.3. METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL’OFFERTA ECONOMICA.....	40
18.4. METODO DI CALCOLO DEI PUNTEGGI.....	41
19. COMMISSIONE GIUDICATRICE	41
20. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA	42
21. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	42
22. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE	42
23. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE	42
24. AGGIUDICAZIONE DELL’APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO	44
25. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI	44
26. CODICE DI COMPORTAMENTO	47
27. ACCESSO AGLI ATTI.....	47
28. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE	48
29. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI	48
29.1 INFORMATIVA	48
29.2 RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI AI SENSI DEL REGOLAMENTO U.E. 679/2016	50
22. DISPOSIZIONI FINALI	51

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

PREMESSE

Con determina a contrarre n.654 del 05.03.2024, questa Amministrazione (codice AUSA0000202387) ha deliberato di stipulare un accordo Quadro, diviso in lotti con 3 Operatori Economici finalizzata alla fornitura, installazione e posa "chiavi in mano" di apparecchiature varie ambulatoriali del Polo Materno infantile le esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola e di tutte le Aziende Sanitarie dell'AVEC.

La procedura di gara viene pubblicata ai sensi dell'articolo 84 e 85 del D.Lgs 36/2023 (di seguito codice).

La presente procedura aperta è interamente svolta tramite il sistema informatico per le procedure telematiche di acquisto (di seguito Piattaforma) accessibile all'indirizzo <http://intercent.regione.emilia-romagna.it> e conforme alle prescrizioni dell'articolo 26 del Codice e del decreto della Presidenza del Consiglio dei ministri n. 148/2021. Tramite il sito si accede alla procedura nonché alla documentazione di gara.

L'affidamento avviene mediante procedura aperta in accordo quadro a somministrazione per 4 anni, con applicazione del criterio a minor prezzo .

La durata del procedimento è prevista pari a 2mesi dalla pubblicazione del *bando*

Il luogo della fornitura è Bologna, codice NUTS TD55

CUI: F92038610371202300209 - F92038610371202300499

CUP:F32C19000260003

Fonte di finanziamento: 3000266_B_APC28-A20-Tecol.san.-Polo M.I.-area Ost

ID BUDGET 1041959

La presente procedura viene espletata ai sensi dell'articolo ai sensi dell'articolo 71, comma 3 del D.lgs36/2023 in forma accelerata.

Il Polo Materno Infantile Pediatrico è attualmente in fase di costruzione (pad. 4N) e ristrutturazione (pad. 4, 13 e 16). La rappresentazione completa e precisa delle necessità in ambito tecnologico si è perfezionata solo nel mese di gennaio 2024 con una definizione del piano di fornitura a seguito di incontri con gli operatori sanitari e la Direzione Aziendale. Prima di tale data era oggettivamente impossibile predisporre suddetto piano, atteso che per la definizione dello stesso occorreva acquisire i dati rappresentativi del come costruito riguardanti i locali coinvolti, dati resi disponibili solo in data immediatamente precedente quella sopra individuata. Solo a seguito di detta definizione è stato possibile completare la documentazione tecnica da porre a base di gara con le informazioni ed elementi all'uopo necessari.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

L'intervento è finanziato con fondi ex art. 20 codice APC28 e codice APC29; la relativa disciplina stabilisce che l'aggiudicazione degli approvvigionamenti del piano di fornitura debba concludersi entro e non oltre il **19 aprile 2024**; sussistono pertanto i presupposti per azionare le procedure accelerate.

Con la presente procedura, in prima istanza, **si procederà alla fornitura del numero di apparecchiature indicate nell'elenco sottostante per ogni lotto** necessari per il Polo Materno Infantile Pediatrico dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola, il resto delle apparecchiature se necessarie saranno ordinate nell'arco dei 4 anni sia dall'Azienda Ospedaliera che dall'Aziende Sanitarie dell'AVEC, della durata dell'Accordo Quadro:

LOTTO 1 ECG: n°30 fascia media e n°5 fascia alta

- LOTTO 2 LSC: n° 30
- LOTTO 3 Saturimetri adulti: 150
- LOTTO 4 Saturimetri neonato: 60
- LOTTO 5 Bilance Pesapersone: 80
 - o Tipologia A: n°35
 - o Tipologia B: n°10
 - o Tipologia C: n°35
 - o Tipologia D: n°5
- LOTTO 6 Poltrone elettrificate: 40
- LOTTO 7 Frigoriferi congelatori etc:
 - o Frigoriferi Biologici +4°C: n° 20
 - o Frigoemoteche +4°C: n° 5
 - o Congelatori da Laboratorio -20°C: n° 5
 - o Congelatori da Laboratorio -30°C: n° 5
 - o Congelatori da Laboratorio -80°C: n° 5
 - o Congelatori Medical Device -80°C: n° 2
 - o Sistema di trasporto passivo a T+4°C certificato DM: n° 4

Si precisa che per la procedura in oggetto si procederà con la stipula di un Accordo Quadro con 3 operatori economici, se conformi, secondo quanto previsto nella seguente tabella:

Ditte conformi e sopra soglia minima	Ditte con cui vengono stipulati contratti	Quota minima garantita I° aggiudicatario	Quota minima garantita II° aggiudicatario	Quota minima garantita III° aggiudicatario	Quota attribuita tra gli aggiudicatari sulla base dei criteri sotto indicati
1	1	100%	--	--	
2	2	50%			50%
3	3	50%			50%
= e >4	3	50%			50%

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

La quota restante sarà attribuita tra gli aggiudicatari secondo i seguenti criteri in ordine di importanza:

- 1) Il criterio di scelta riguarda le tempistiche di consegna dei beni ed eventuali esigenze strutturali specifiche. L'ordinativo verrà inviato alla ditta che garantisce le tempistiche minori;

L'affidamento avviene mediante procedura aperta con applicazione del criterio del prezzo più basso

Il Responsabile del progetto è l'Ing. Paride Lambertini, Direttore del Servizio di Ingegneria Clinica dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola;

Il Responsabile del procedimento per la fase di affidamento è la Dott.ssa Antonia Crugliano, Direttore del SAAV;

Il RP dell'Esecuzione corrisponde al RP del Progetto;

IL Decè l'Ing. Luisa Di Palma Dirigente Ingegnere del Servizio di Ingegneria Clinica dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola

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 autoresponsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del Codice civile.

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.

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

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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.

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.

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 sul sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/>, 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 ad eccezione delle ore dedicate all'aggiornamento della Piattaforma espressamente indicate nella stessa (solitamente nel pomeriggio dell'ultimo venerdì del mese).

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 nei manuali pubblicati sulla piattaforma <https://intercent.regione.emilia-romagna.it>, che disciplinano il funzionamento e l'utilizzo della Piattaforma.

In ogni caso è indispensabile:

- 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

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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.

L'identificazione avviene o mediante il sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale di cittadini e imprese (SPID) o attraverso gli altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS.

Una volta completata la procedura di identificazione, ad ogni operatore economico identificato viene attribuito un profilo da utilizzare nella procedura di gara.

È onere della ditta concorrente provvedere tempestivamente a modificare i recapiti suindicati secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della nuova piattaforma "Registrazione e funzioni base" (pag. 39-40 e 45-46 per la modifica di dati non sensibili, es: tel., mail utente) e "Gestione anagrafica" (per la modifica di dati sensibili) accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/>.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l'identificazione e l'accesso alla Piattaforma devono essere effettuate:

Numero Verde: 800 810 799

Tel: +390899712796 Mobile/Estero

Nei seguenti orari 9.00 – 13.00 / 14.00 – 18.00 oppure inviando una e-mail al seguente indirizzo: info.intercent@regione.emilia-romagna.it.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

2.1. DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

1. Determina di indizione
2. disciplinare di gara
3. Capitolato Speciale;
4. Allegato 1 - Clausole vessatorie
5. Allegato 2 - Domanda di partecipazione;
6. Allegato 3- schema di contratto;
7. Allegato 4 -Descrizione trattamento dati;
8. Allegato 5 - Istruzioni trattamento dati
9. Allegato 6- dichiarazione professionisti;
10. Allegato 7- CHECK LIST DNSH;
11. Allegato 8 dichiarazione titolare effettivo;
12. Allegato 9- Dichiarazione conflitto di interessi;
13. Allegato A – caratteristiche tecniche di ciascun lotto
14. Allegato A1 - Questionario Tecnico di ciascun lotto
15. Allegato B - Condizioni di Fornitura e di Assistenza di ciascun lotto
16. Allegato C - Modulo Elenco Dispositivi_
17. Allegato D - Modulo BD_RDM
18. Allegato E - Offerta Economica di ciascun lotto
19. istruzioni operative per accedere alla Piattaforma e regole tecniche per l'utilizzo della stessa di cui al link <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it> dove è possibile trovare tale documentazione;
20. DUVRI preliminare(sarà inviato successivamente prima della scadenza della gara)
21. DGUE da compilare sulla piattaforma

La documentazione di gara è accessibile gratuitamente, solo per la consultazione, sul sito istituzionale della stazione appaltante, nella sezione "Amministrazione trasparente", al seguente link: www.ausl.bologna.it - sezione Bandi di gara e contratti – Bandi di gara, mentre è disponibile sul sito <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, in quanto per l'espletamento della presente gara l'Azienda USL si avvale del Sistema Informatico per le Procedure Telematiche di Acquisto di Intercenter.

2.2. CHIARIMENTI

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare in via telematica attraverso la sezione della Piattaforma riservata alle richieste di chiarimenti: <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide> entro il giorno e l'ora indicata sul portale, previa registrazione alla Piattaforma stessa.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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, mediante pubblicazione delle richieste in forma anonima e delle relative risposte sulla Piattaforma <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide> e la data indicata sulla Piattaforma.

Si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della Piattaforma o il sito istituzionale.

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

2.3. COMUNICAZIONI

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni tra stazione appaltante e operatori economici sono eseguiti in conformità con quanto disposto dal decreto legislativo n. 82/05, tramite le piattaforme di approvvigionamento digitale e, per quanto non previsto dalle stesse, mediante utilizzo del domicilio digitale estratto da uno degli 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.

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.

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

L'appalto è costituito da sette lotti poiché trattasi di dispositivi con diverse tipologie di caratteristiche, così suddiviso:

Tabella 1

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
1	Acquisto di elettrocardiografi portatili per l'esecuzione di esami ECG		€ 800.000,00

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

2	Acquisto lampade scialitiche portatili ad uso diagnostico		€ 600.000,00
3	Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti adulti e pediatrici		€ 500.000,00
4	Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti pediatrici e neonatali		€ 500.000,00
5	Acquisto di bilance pesapersona e pesa neonati per uso sanitario e ospedaliero		€ 500.000,00
6	Acquisto di poltrone prelievi elettrificate		€ 600.000,00
7	Acquisto di frigoriferi, congelatori e frigo emoteche		€ 1.000.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 4.500.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 1.310,00
A) + B) Importo complessivo			€ 4.501.310,00

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

LOTTO 1- Acquisto di elettrocardiografi portatili per l'esecuzione di esami ECG

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
1	Acquisto di elettrocardiografi portatili per l'esecuzione di esami ECG		€ 800.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 800.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 230,00
A) + B) Importo complessivo			€ 800.230,00

La prima acquisizione di Elettrocardiografi portatili , n. 30 di fascia media e n. 5 di fascia alta

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

e destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_ APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

LOTTO 2- Acquisto lampade scialitiche portatili ad uso diagnostico

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
2	Acquisto lampade scialitiche portatili ad uso diagnostico		€ 600.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 600.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 230,00
A) + B)+C) Importo complessivo			€ 600.230,00

La prima acquisizione di Lampade scialitiche , **n. 30** e destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_ APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

LOTTO 3- Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti adulti e pediatrici

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
3	Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti adulti e pediatrici		€ 500.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 500.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 130,00
A) + B) Importo complessivo			€ 500.130,00

La prima acquisizione di **Saturimetri adulti di cui n. 150** e destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_ APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

LOTTO 4- Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti pediatrici e neonatali

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
4	Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti pediatrici e neonatali		€ 500.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 500.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 130,00
A) + B) Importo complessivo			€ 500.130,00

La prima acquisizione di **Saturimetri neonato n. 60 palmari** e destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

LOTTO 5- Acquisto di bilance pesapersona e pesa neonati per uso sanitario e ospedaliero

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
5	Acquisto di bilance pesapersona e pesa neonati per uso sanitario e ospedaliero		€ 500.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 500.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 130,00
A) + B) Importo complessivo			€ 500.130,00

La prima acquisizione di **Bilance pesapersona Tipologia A n. 35, Tipologia B n. 10, Tipologia C n. 30, Tipologia D n. 5** e destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

LOTTO 6- Acquisto di poltrone prelievi elettrificate

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
6	Acquisto di poltrone prelievi elettrificate		€ 600.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 600.00,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 230,00
A) + B) Importo complessivo			€ 600.230,00

La prima acquisizione di **Poltrone elettrificate n. 40** e destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

LOTTO 7- Acquisto di frigoriferi, congelatori e frigo emoteche

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
7	Acquisto di frigoriferi, congelatori e frigo emoteche		€ 1.000.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ € 1.000.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 230,00
A) + B) Importo complessivo			€ 1.000.230,00

La prima acquisizione di n. 46 **Frigoriferi, congelatori, ecc.** destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

3.1. DURATA

La fornitura dell'accordo quadro è di 48 mesi.

La consegna deve essere effettuata entro 45 giorni solari consecutivi dalla data dell'ordine.

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 utilizza quanto previsto all'articolo 60, comma 3, lettera b del Codice e, nello specifico quello relativo ai prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi

3.3. MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESECUZIONE

Variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto: qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione della fornitura 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.

Il **valore globale stimato** dell'appalto è pari ad **€ 4.501.310,00 iva esclusa** :

Tabella 1

Importo complessivo (A+B)	€ 4.501.310,00
Valore globale stimato	€ 4.501.310,00

L'importo complessivo a base di gara è pari a **€ 4.501.310,00** è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

Il Datore di Lavoro Committente, valutate le attività oggetto dell'appalto, precisa che si è riscontrata **presenza di Rischi da Interferenze** per i quali intraprendere misure di prevenzione e protezione atte ad eliminare e/o ridurre i rischi: **per questo specifico contratto**, trattandosi di misure organizzative, **gli oneri relativi risultano essere pari a € 1.310,00** Iva e/o altre imposte e contributi di legge esclusi, e non è soggetto a ribasso.

Il prezzo offerto deve essere inteso quale corrispettivo per tutte le attività poste a carico della ditta aggiudicataria (fornitura, installazione, messa in funzione e successiva assistenza, previste dai documenti di gara).

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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 alla gara 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 la medesima gara, 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.

Nel caso venga accertato quanto sopra, si provvede ad informare gli operatori economici coinvolti i quali possono, entro 10 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

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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).

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:

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

- 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.

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.

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).

L'operatore economico è tenuto ad inserire nel FVOE i dati e le informazioni richiesti per la prova 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.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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

La presente procedura non prevede requisiti di capacità economica finanziaria.

6.3. REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE

L'offerente deve disporre di un sistema di gestione delle sostanze chimiche con risorse dedicate, delle competenze tecniche necessarie nonché di procedure e istruzioni documentate al fine di garantire che l'offerente sappia che il prodotto o i prodotti acquistati in virtù del presente contratto contengono sostanze comprese nell'elenco delle sostanze estremamente problematiche (SVHC) candidate di cui all'articolo 57 del regolamento (CE) n. 1907/2006 (regolamento REACH), comprese eventuali aggiunte all'elenco delle sostanze candidate. In questo contesto, è incluso quanto segue:

- eventuale richiesta ai fornitori di informazioni sulla presenza delle sostanze elencate, comprese eventuali nuove aggiunte all'elenco (entro un mese dalla pubblicazione di un elenco riveduto da parte dell'ECHA);
- raccolta e archiviazione sistematiche delle informazioni ricevute sulle sostanze estremamente problematiche incluse nell'elenco REACH delle sostanze candidate contenute nei prodotti acquistati nell'ambito dell'appalto, ovvero conservazione dei documenti e procedure di monitoraggio (per esempio, ispezioni regolari della documentazione relativa al contenuto delle sostanze dell'elenco delle sostanze candidate nel prodotto e controlli a campione del contenuto chimico (relazioni delle analisi di laboratorio)), per verificare l'eventuale presenza di incongruenze nelle informazioni raccolte.

6.4. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEIRAGGRUPPAMENTI 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.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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 tecnico-professionale

Il requisito relativo all'attestazione SOA di cui al punto 6.3 deve essere soddisfatto dal raggruppamento temporaneo nel suo complesso.

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 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.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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.

Il concorrente può avvalersi di un ausiliario per comprovare il possesso del requisito di cui al punto 6.3 solo se l'ausiliario esegue direttamente la prestazione per cui tale requisito è richiesto. In tal caso, l'ausiliario agisce in qualità di subappaltatore.

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.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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 15 giorni 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 le 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 nonché la prevalente esecuzione delle medesime.

Possono formare oggetto di subappalto eventuali attività accessorie.

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

9. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE

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

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

10. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata, a pena di esclusione, da una garanzia provvisoria pari al 2% del valore del lotto e precisamente:

Lotto	Importo garanzia
1	€ 16.000,00
2	€ 12.000,00
3	€ 10.000,00
4	€ 10.000,00
5	€ 10.000,00
6	€ 12.000,00
7	€ 20.000,00

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;
- 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.

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

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

La cauzione è costituita mediante accredito, con bonifico o con altri strumenti e canali di pagamento elettronici, presso il Tesoriere dell'Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna – Intesa San Paolo spa: codice IBAN IT96D0306902520100000046027.

Per depositi cauzionali il codice Ente assegnato all'Azienda da parte del Tesoriere è il 1040039 con sottoconto IT29S0306902520100000300028 collegato al codice IBAN indicato.

Per pagamenti provenienti dall'estero, Codice BIC: BCITITMM.

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;

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

- 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

N.B.: Si raccomanda di prendere visione del documento denominato <https://www.anticorruzione.it/-/garanzie-finanziarie>

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

L'operatore economico presenta una garanzia fideiussoria verificabile telematicamente presso l'emittente, indicando nella domanda il sito internet presso il quale è possibile verificare la garanzia.

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;

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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.
- g) 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 90 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 i 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 *indicate all'allegato II.13 del codice*. 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;

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

- 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

Non previsto

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 l'importo indicato nella tabella successiva secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 621 del 20.12.2022.

LOTTO	CONTRIBUTO ANAC
1	€ 90,00
2	€ 77,00
3	€ 77,00
4	€ 77,00
5	€ 77,00
6	€ 77,00
7	€ 165,00

Il pagamento del contributo è condizione di ammissibilità dell'offerta. Il pagamento è verificato mediante il FVOE. 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.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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.

Considerando che alla data di pubblicazione della presente procedura, il fascicolo FVOE non risulta pienamente operativo, la Stazione Appaltante creerà sulla Piattaforma uno slot per consentire agli OE di caricare copia del versamento del contributo;

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 deve essere sottoscritta 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 presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n.82/05.

L'offerta deve pervenire entro e non oltre quanto indicato dalla Piattaforma 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.

Le operazioni di inserimento sulla Piattaforma di tutta la documentazione richiestarimangono 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.

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 slot/file. La Piattaforma accetta esclusivamente file con i seguenti formati file con i seguenti formati .PDF. ZIP. ecc.

13.1 Regole per la presentazione dell'offerta

Fermo restando le indicazioni tecniche riportate all'articolo 1e nel presente disciplinare di seguito sono indicate le modalità di caricamento dell'offerta nella Piattaforma.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

L'“**OFFERTA**” è composta da:

- A – **Documentazione amministrativa;**
- B – **Offerta tecnica];**
- C – **Offerta economica].**

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 considera 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.

Al momento della ricezione delle offerte, ciascun concorrente riceve notifica del corretto recepimento della documentazione inviata.

La Piattaforma consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda.

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.

IL DGUE è redatto sul modello predisposto e messi a disposizione nella Piattaforma.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana.

La documentazione da produrre, se redatta in inglese, francese, spagnolo può essere presentata senza bisogno di traduzione. In tutti gli altri casi i documenti devono essere corredati da traduzione giurata in lingua italiana.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione della documentazione amministrativa, si applica il soccorso istruttorio.

L'offerta vincola il concorrente pari ad almeno 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

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

cui si sia avveduto dopo la scadenza del termine per la loro presentazione. A tal fine, richiede di potersi avvalere di tale facoltà.

A seguito della richiesta, sono comunicate all'operatore economico le modalità e i tempi con cui procedere all'indicazione degli elementi che consentono l'individuazione dell'errore materiale e la sua correzione. La rettifica è operata nel rispetto della segretezza dell'offerta e non può comportare la presentazione di una nuova offerta, né 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.
- è sanabile mediante soccorso istruttorio la carenza della dichiarazione di accettazione del Patto d'integrità;

Ai fini del soccorso istruttorio è assegnato al concorrente un termine non superiore a 10 giorni affinché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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 superiore adieci giorni. I chiarimenti resi dall'operatore economico non possono modificare il contenuto dell'offerta.

15. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L'operatore economico utilizza la Piattaforma SATER per compilare o allegare la seguente documentazione:

- 1) Capitolato Speciale sottoscritto per accettazione;
- 2) Allegato 1- Clausole vessatorie sottoscritte per accettazione;
- 3) Allegato 2- domanda di partecipazione
- 4) Allegato 3- schema di contratto sottoscritto per accettazione
- 5) Dichiarazione di essere in possesso dei requisiti di partecipazione previsti dalla documentazione di gara
- 6) Allegato 6- dichiarazione professionisti
- 7) eventuale procura;
- 8) Allegato 4 -Descrizione trattamento dati;
- 9) Allegato 5 - Istruzioni trattamento dati
- 10) garanzia provvisoria;
- 11) copia dell'avvenuto pagamento del contributo ANAC,
- 12) documentazione in caso di avvalimento di cui al punto 15.3;
- 13) documentazione per i soggetti associati di cui al punto 15.4;
- 14) Allegato 7- CHECK LIST DNSH compilata in ogni sua parte;
- 15) Allegato 8 dichiarazione titolare effettivo;
- 16) Allegato 9- Dichiarazione conflitto di interessi
- 17) Per gli operatori economici che occupano oltre cinquanta dipendenti: copia dell'ultimo rapporto periodico sulla situazione del personale maschile e femminile redatto ai sensi

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

dell'articolo 46 del decreto legislativo n. 198/2006, unitamente all'attestazione di conformità a quello già trasmesso alle rappresentanze sindacali aziendali e ai consiglieri regionali di parità ovvero, in mancanza di tale precedente trasmissione, unitamente all'attestazione della sua contestuale trasmissione alle rappresentanze sindacali aziendali e alla consigliera e al consigliere regionale di parità.

Il DGUE deve essere compilato direttamente sulla piattaforma;

15.1. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA

La domanda di partecipazione è redatta secondo il modello di cui all'allegato n. 2.

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.

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

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

stazione appaltante ha acquisito gli stessi, anziché dalla commissione del fatto o dall'adozione del provvedimento.

NB. Le cause di esclusione di cui agli articoli 95, comma 1, lettere b), c) e d) e 98, comma 3, lettera b) del Codice rilevano per la sola gara cui la condotta di riferisce. Pertanto, tali circostanze non devono essere dichiarate in occasione della partecipazione a gare successive e i relativi provvedimenti non sono inseriti nel FVOE.

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, tra l'altro:

- 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 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 essere edotto dagli obblighi derivanti dal "Codice di comportamento per il personale operante nell'Azienda USL di Bologna" di cui a Delibera del Direttore Generale n.40 del 25.01.2024, pubblicato nella sezione amministrazione trasparente: <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc/norme-in-materia-disciplinare-per-il-personale-del/files/3.-Codice-Comportamento-Aziendale.pdf> e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a fare

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;

- di accettare il patto di integrità approvato con delibera n.41 del 30.01.2015 dell’Azienda USL di Bologna accessibile al seguente link <https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/da/uoc-servizio-acquisti-metropolitano/trasparenza/atti-general/Patto%20di%20Integrita.pdf/view> ;
- 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 30.

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.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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 domandacopia della procura firmata digitalmente. Non è necessario allegare copia della procura se dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti al procuratore;

In merito all'imposta di bollo sulla domanda di partecipazione si applica quanto previsto dall'Allegato I.4 "Imposta di bollo relativa alla stipulazione del contratto" del D.Lgs. 36/2023; il pagamento dell'imposta di bollo al momento della stipulazione del contratto ha natura sostitutiva dell'imposta di bollo dovuta per tutti gli atti e documenti riguardanti la procedura di selezione e l'esecuzione dell'appalto, fatta eccezione per le fatture, note e simili di cui all'articolo 13, punto 1, della Tabella A Tariffa, Parte I, allegata al decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642

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.

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) la dichiarazione di avvalimento;
- 2) 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

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

- 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.

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.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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.

16. OFFERTA TECNICA

L'operatore economico inserisce la documentazione relativa all'offerta tecnica nella Piattaforma secondo le seguenti modalità, a pena di inammissibilità dell'offerta. L'offerta è firmata secondo le modalità previste al precedente punto 15.1 e deve contenere, a pena di esclusione, i seguenti documenti:

1) Introduzione

Costituita da una breve relazione introduttiva sulla ditta partecipante, sui dispositivi offerti e sul progetto proposto. La relazione dovrà, inoltre, contenere una dichiarazione che i sistemi forniti saranno di ultima generazione e nuovi di fabbrica corredata dall'autorizzazione del/dei fabbricante/i o mandataria/i alla commercializzazione dei prodotti offerti;

2) Elenco completo dei sistemi offerti e Registrazione Dispositivi

La ditta dovrà presentare un elenco di tutti i diversi sistemi offerti, inclusi la descrizione, il produttore, il modello, il codice CND, repertorio, etc. A tal fine è stato predisposto un allegato in formato digitale (Allegato C "Elenco DM") che la ditta dovrà compilare e un modulo (Allegato D "Modello DB DM") da compilare esclusivamente obbligatoriamente qualora non sia presente il numero di iscrizione/registrazione alla banca dati o repertorio DM;

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

3) Certificazioni

Dovranno essere allegate le certificazioni CE e le attestazioni di conformità alle norme richieste nel Capitolato Speciale.

Le certificazioni devono essere presentate per ogni sistema offerto, contraddistinte dallo stesso identificativo numerico indicato nel precedente punto 3 **“Elenco completo dei sistemi offerti”**;

4) Questionario Tecnico

La ditta dovrà presentare l'Allegato A1 – questionario per ciascun lotto compilato in ogni sua parte, ove siano riportati le caratteristiche del prodotto offerto con indicato il riferimento ai depliant/brochure/manuale d'uso ove è riscontrabile l'evidenza del requisito;

5) Depliant/Brochure/manuale d'uso

La ditta dovrà presentare depliant/brochure/manuale d'uso ove è riscontrabile l'evidenza del requisito per ciascun lotto ;

6) Proposta progetto di formazione

Costituita da una relazione dettagliata contenente il progetto di formazione per il personale sanitario dell'Azienda Sanitaria, come previsto all'**articolo 11** del Capitolato Speciale;

7) Assistenza Tecnica

La ditta dovrà indicare le caratteristiche del servizio di Assistenza Post-vendita, sulla base di quanto indicato nel Capitolato Speciale art 10. A tale scopo è stato predisposto l'**Allegato B** che dovrà essere debitamente compilato. Nella documentazione dovrà essere inserita copia firmata. Inoltre, la ditta dovrà fornire la check-list delle attività svolte durante le manutenzioni preventive/programmate e i controlli di sicurezza periodici previsti dal fabbricante, in conformità ai protocolli ed alle procedure definite dal fabbricante stesso e i CV dei tecnici;

8) Organigramma, Ruoli, Responsabilità e referenti

Dovrà contenere una relazione sulla struttura organizzativa del personale assegnato alla fornitura: la struttura organizzativa dovrà comprendere almeno un responsabile di progetto, che sarà il referente individuato dalla Ditta partecipante nei rapporti con l'Ausl di Bologna, uno o più specialisti di prodotto e tecnici abilitati ad effettuare servizi di assistenza post vendita;

9) Relazione sul sistema di gestione delle sostanze chimiche con risorse dedicate

La ditta partecipante dovrà presentare una relazione sul sistema di gestione delle sostanze chimiche di cui al punto 6.3 del presente disciplinare; Qualora il sistema non preveda la gestione delle sostanze, la ditta partecipante dovrà allegare una dichiarazione in tal senso;

10) Allegato 7 CHECK LIST DNSH

La ditta partecipante dovrà presentare l'Allegato 7 check list DNSH compilata in ogni sua parte;

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

11) Relazione sugli elementi volti a favorire le pari opportunità di genere e generazionali e sugli strumenti di conciliazione delle esigenze di cura, di vita e di lavoro per i propri dipendenti

La ditta partecipante sugli elementi volti a favorire le pari opportunità di genere e generazionale e sugli strumenti di conciliazione delle esigenze di cura, di vita e di lavoro per i propri dipendenti adottati all'interno della propria organizzazione;

12) Documentazione relativa all'avvalimento premiale

Qualora la ditta partecipante, al fine di migliorare la propria offerta, decida di utilizzare l'istituto dell'avvalimento premiale, dovrà allegare ogni documentazione che riterrà utile alla valutazione della propria proposta;

13) Offerta Economica dettagliata SENZA PREZZI

La ditta dovrà presentare un fac simile di offerta economica dettagliata, priva di qualsivoglia indicazione di carattere economico, ove siano indicati tutti i prodotti compresi nella fornitura;

L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime stabilite nel progetto, pena l'esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'articolo 68 del Codice.

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'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'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.

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.

16.1 CAMPIONATURA

Non prevista

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

17. OFFERTA ECONOMICA

L'operatore economico inserisce la documentazione economica, nella Piattaforma secondo le seguenti modalità. L'offerta economica firmata secondo le modalità di cui al precedente articolo 15.1, deve indicare, a pena di esclusione, i seguenti elementi:

- a) Allegato E- scheda offerta economica compilata in ogni sua parte, al netto dilva, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze per ciascun lotto .

Verranno prese in considerazione fino a due cifre decimali;

- b) la stima dei costi aziendali relativi alla salute ed alla sicurezza sui luoghi di lavoro;

- c) 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.

- d) Listino prezzi degli accessori/ integrazioni disponibili e dei pezzi di ricambio, e materiale di consumo dedicato anche non contemplati nella richiesta, con la medesima percentuale di sconto applicata ai sistemi offerti

- e) Listino prezzi di tutte le apparecchiature a catalogo appartenenti alla medesima tipologia di quella richiesta in gara, con la medesima percentuale di sconto applicata (pdf in formato digitale)

- f) Considerando che la presente procedura viene espletata con carattere d'urgenza, per consentire una rapida conclusione della procedura di gara, l'OE deve presentare le giustificazioni relative all'offerta ai sensi dell'articolo 110 del Codice degli Appalti. Si procederà alla verifica delle giustificazioni solamente per quanto concerne l'OE aggiudicatario.

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta. Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta o che non siano formulate nel rispetto dei prezzi di riferimento indicati al punto 3 del presente disciplinare.

18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato in base al criterio del minor prezzo previa verifica di conformità dei beni offerti ai sensi dell'art. 108, comma 3 del Codice.

18.1. CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

La valutazione di conformità delle offerte tecniche alle caratteristiche richieste ed elencate nell'allegato A –Caratteristiche tecniche e Allegato A1 questionario verrà effettuata dal Servizio di

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

Ingegneria Clinica dell'Azienda Ospedaliera, sulla base della documentazione tecnica presentata dalle offerenti.

La valutazione di conformità verrà effettuata dal Servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda Ospedaliera di Bologna.

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

Non applicabile alla presente procedura

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

Dopo la verifica di conformità, l'aggiudicazione avverrà alla ditta che avrà offerto il prezzo più basso.

Prezzo: massimo punti 100

Il punteggio economico sarà suddiviso come di seguito specificato per ciascun lotto :

Criterio	Punteggi o
<i>COSTO APPARECCHIATURE</i>	80
<i>COSTO ASSISTENZA TECNICA POST-GARANZIA</i>	20
Totale	100

LOTTO 3 e il LOTTO 4 : COSTO ASSISTENZA TECNICA FORMULA REPAIR EXCHANGE

COSTO APPARECCHIATURE (sezione 1), massimo PUNTI 80 (PEs_max=80): per prezzo dei sistemi si intende l'importo complessivo della fornitura indicato dalla ditta nell'Allegato E - Sezione 1.

Alla ditta che avrà offerto il Prezzo dei sistemi pari all'importo a base d'asta sarà assegnato il punteggio di 0,00.

$$PEs(i) = PEs_{max} \times \sqrt{\frac{BA - Ps(i)}{BA - Ps_{min}}}$$

PEs(i) = punteggio attribuito al concorrente i-esimo per il prezzo dei sistemi

PEs_max = punteggio massimo attribuibile al prezzo dei sistemi pari a 80

Ps(i) = valore dell'offerta economica (prezzo) dei sistemi del concorrente i-esimo

BA = prezzo a base d'asta (valore soglia)

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

Ps_min = valore dell'offerta economica (prezzo) dei sistemi più conveniente

COSTO ASSISTENZA TECNICA POST-GARANZIA (sezione 2), massimo PUNTI 20 ($PEass_max=20$): per costo dell'assistenza tecnica post-garanzia si intende il costo complessivo del servizio dato dal costo annuo per un numero di anni pari a (8 - durata garanzia) indicato dalla ditta nell'Allegato E - Sezione 2.

Il punteggio massimo (20) verrà assegnato alla ditta che avrà offerto il costo manutentivo per il periodo considerato più basso. Per le altre ditte il punteggio sarà determinato in misura inversamente proporzionale rispetto al costo complessivo più basso, come segue:

$$PEass(i) = PRass_max \times \frac{PRass_min}{PRass(i)}$$

$PEass(i)$ = punteggio attribuito al concorrente i-esimo per il prezzo del servizio di assistenza

$PRass_max$ = punteggio massimo attribuibile, pari a 20

$PRass(i)$ = valore dell'offerta economica (prezzo) del servizio di assistenza del concorrente i-esimo

$PRass_min$ = valore dell'offerta economica (prezzo) del servizio di assistenza più conveniente

Il punteggio complessivo attribuito all'offerta economica viene calcolato come di seguito:

$$PE(i) = PEs(i) + PEass(i)$$

18.4. METODO DI CALCOLO DEI PUNTEGGI

Dopo la verifica di conformità, l'aggiudicazione avverrà alla ditta che avrà offerto il prezzo più basso.

19. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La presente procedura non prevede la nomina di un'apposita commissione giudicatrice.

La valutazione di conformità dei sistemi offerti verrà effettuata dal Servizio di Ingegneria Clinica dell'Azienda Ospedaliera di Bologna.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

20. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima sessione ha luogo il giorno indicato sulla Piattaforma.

Tale seduta, se necessario, è aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nella data e negli orari comunicati ai concorrenti tramite la Piattaforma. Le successive sedute sono comunicate ai concorrenti tramite la Piattaforma.

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

- 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.

21. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L'RP, o un Responsabile di fase, 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 14.

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

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

Il Seggio di gara procede all'apertura delle offerte presentate. Successivamente la documentazione tecnica sarà inviata al Servizio di Ingegneria Clinica per la valutazione di conformità.

Gli esiti della valutazione sono registrati dalla Piattaforma.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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

Il Seggio di gara procede 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.

Il Seggio di gara rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 20 prezzi offerti.

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

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti offrano lo stesso prezzo, su richiesta della stazione appaltante, le ditte verranno invitate a presentare un'offerta migliorativa sul prezzo entro 48 ore. La richiesta è effettuata secondo le modalità previste al punto 2. 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.

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 il seggio di gara 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;

23. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Il concorrente allega, in sede di presentazione dell'offerta economica, le giustificazioni relative alle voci di prezzo e di costo ai sensi dell'articolo 110 del Codice. La mancata presentazione anticipata delle giustificazioni non è causa di esclusione.

Il RP di gara procede alla valutazione delle giustificazioni della ditta che avrà presentato il costo complessivo del TOTALE dell'Allegato E scheda offerta economica più basso.

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

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

Il RP, esaminate le spiegazioni fornite dall'offerente, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine perentorio per il riscontro.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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

24. VERIFICA DELLA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

La presente procedura non prevede l'inversione procedimentale.

25. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

La proposta di aggiudicazione è formulata in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta.

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.

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.

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

Come da protocollo di Legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna, in deroga alle soglie di valore previste dalla normativa vigente, quest'Azienda USL procederà a richiedere alla ditta aggiudicataria informazione antimafia ex artt.84 e 91 D.lgs 159/2011, tramite Banca Dati Nazionale Antimafia (B.D.N.A.), per tutti gli importi di aggiudicazione superiori a 50.000,00 euro.

Come da protocollo di Legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna:

- la sottoscrizione del contratto ovvero le concessioni o le autorizzazioni effettuate prima dell'acquisizione delle informazioni di cui al D.lgs 159/2011, anche al di fuori delle soglie di valore ivi previste, sono corrisposte sotto condizione risolutiva e queste Aziende procederanno alla revoca della concessione e allo scioglimento del contratto qualora dovessero intervenire informazioni interdittive.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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 in modalità elettronica mediante scrittura privata.

TABELLA CON IMPORTI IMPOSTA DI BOLLO PER STIPULA DEL CONTATTO PER OGNI LOTTO

LOTTO	IMPOSTA DI BOLLO
1	€ 120,00
2	€ 120,00
3	€ 120,00
4	€ 120,00
5	€ 120,00
6	€ 120,00

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

7	€ 250,00
---	----------

Nel predetto calcolo sarà considerata a scomputo l'imposta di bollo già assolta nella fase precedente alla stipula del contratto (€ 16,00 con la domanda di partecipazione), secondo la disciplina dettata in materia di imposta di bollo al DPR n.642 del 1972, fino a concorrenza dell'importo già dovuto.

La ditta aggiudicataria dovrà assolvere all'imposta di Bollo sul contratto secondo l'art. 18 d.lgs 36/23 allegato 1.4.

Per le modalità operative, si richiama **la Risoluzione dell'Agenzia delle Entrate n.37/E del 28 giugno 2023** "Istituzione dei codici tributo per il versamento, tramite modello "F24 Versamenti con elementi identificativi" (F24 ELIDE), dell'imposta di bollo, di cui all'articolo 18, comma 10, del decreto legislativo 31 marzo 2023, n. 36, che l'appaltatore assolve al momento della stipula del contratto" e **la Nota dell'Agenzia delle Entrate Prot 240013/2023** "Individuazione delle modalità telematiche di versamento dell'imposta di bollo, di cui all'articolo 18, comma 10, del decreto legislativo 31 marzo 2023, n. 36, che l'appaltatore assolve al momento della stipula del contratto".

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.

In caso di interpello a seguito di risoluzione/recesso del contratto in corso di esecuzione, il nuovo affidamento avviene alle condizioni proposte dall'operatore economico interpellato, ai sensi dell'art. 124 comma 2 del Codice.

26. 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 de quo 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.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

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.

27. CODICE DI COMPORTAMENTO

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 enel 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 ha l'onere di prendere visione dei predetti documenti pubblicati sul sito della stazione *appaltante*:

- *Codice di comportamento* - <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc>
- Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza e sottosezione Rischi corruttivi e trasparenza PIAO <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/altri-contenuti-dati-ulteriori/ac/corruzione>

28. ACCESSO AGLI ATTI

L'accesso agli atti della procedura è assicurato in modalità digitale mediante acquisizione diretta dei dati e delle informazioni inseriti nelle piattaforme di e-procurement, nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 35 del Codice e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi, secondo le modalità indicate all'articolo 36 del codice.

In sede di partecipazione l'Operatore Economico potrà presentare apposita Dichiarazione di Segretezza sulla parte di documentazione che ritiene non oggetto di accesso agli atti, adeguatamente motivata ex art 35 comma 4 lett. a) del D.Lgs.36/2023. È comunque facoltà di questa Stazione Appaltante, in conformità alla giurisprudenza di merito, soddisfare la richiesta di accesso di altri O.E. partecipanti alla procedura di gara, qualora la richiesta pervenga nei termini di impugnazione del provvedimento di aggiudicazione e sia ravvisabile un interesse diretto e concreto adeguatamente motivato, tale da dimostrare la indispensabilità a tutela dei propri interessi della documentazione eventualmente secretata.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

Qualora la richiesta di accesso sia presentata oltre i termini di impugnazione di cui sopra, sarà messa a disposizione la sola documentazione non coperta da segretezza.

Il S.A.A.V. garantirà comunque la visione e l'eventuale estrazione di copia di quella parte della documentazione richiesta dagli aventi diritto ai sensi del comma 5 dell'art 35 del D. Lgs. 36/2023.

In caso di mancata presentazione di tale dichiarazione, il S.A.A.V. consentirà l'accesso.

29. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

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

Si precisa che il contratto non conterrà la clausola compromissoria.

Trova applicazione la disciplina di cui all'articolo 215 del Codice relativamente al collegio consultivo tecnico formato secondo le modalità di cui all'allegato V.2 del Codice, al fine di prevenire le controversie o consentire la rapida risoluzione delle stesse o delle dispute tecniche di ogni natura che possano insorgere nell'esecuzione del contratto. I costi sono ripartiti tra le parti.

Il collegio è costituito da n. 3 membri.

30. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

29.1 INFORMATIVA

Ai sensi dell'art.13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) si informa che il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della procedura di acquisizione di beni o servizi, o comunque raccolti dall'Azienda USL di Bologna a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti.

L'Azienda, per le finalità sopra descritte, raccoglie e tratta: Dati personali di cui all'art. 4 paragrafo 1, Categorie particolari di dati personali di cui all'art.9 paragrafo 1 e Dati giudiziari, di cui all'art. 10 del Regolamento UE, relativi a condanne penali o a reati, il cui trattamento è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa per permettere la partecipazione alla procedura di gara e l'eventuale aggiudicazione.

In relazione alle descritte finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità predette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. I dati potranno essere trattati anche in base ai criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

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

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

I dati conferiti sono trattati dagli operatori dell'Azienda individuati quali Incaricati del trattamento, a cui sono impartite idonee istruzioni in ordine a misure, accorgimenti, modus operandi, tutti volti alla concreta tutela dei dati personali.

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

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

I dati relativi al concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto saranno pubblicati, come da normativa sugli appalti, sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna www.ausl.bologna.it - bandi di gara e contratti -.

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

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

Il periodo di conservazione dei dati, ad esclusione di quelli soggetti a conservazione illimitata ai sensi di legge, è di norma 10 anni dalla conclusione dell'esecuzione del contratto, comunque, per un arco di tempo non superiore a quello necessario all'adempimento degli obblighi normativi.

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

In qualunque momento l'interessato può esercitare i diritti previsti dagli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati e di conoscerne il contenuto, l'origine e le finalità del trattamento, di verificarne l'esattezza o chiederne l'integrazione o l'aggiornamento, oppure la rettifica, i destinatari cui i dati saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi; ha altresì il diritto di

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

chiedere la cancellazione o la limitazione al trattamento, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento ovvero revocare il trattamento. La relativa richiesta va rivolta all'Azienda USL di Bologna – Via Castiglione 29 – 40124 Bologna.

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

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è l'Azienda USL di Bologna, con sede in Bologna, Via Castiglione 29, CAP 40124.

Il Referente privacy della procedura di gara è la Dott.ssa Antonia Crugliano, Direttore del Servizio Acquisti Area di Vasta.

I recapiti del Responsabile della protezione dei dati (DPO) sono: dpo@aosp.bo.it; [PEC dpo@pec.aosp.bo.it](mailto:dpo@pec.aosp.bo.it) – tel. 051 214 1453.

29.2 RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI AI SENSI DEL REGOLAMENTO U.E. 679/2016

1. In esecuzione del presente contratto, codesta ditta effettua trattamento di dati personali di titolarità dell'Azienda e pertanto assume il ruolo di Responsabile del Trattamento ai sensi dell'art.28 del Regolamento UE.
2. In virtù di tale trattamento, le Parti si impegnano a formalizzare l'atto di nomina a Responsabile del trattamento al fine di disciplinare oneri e responsabilità in aderenza al Regolamento (UE) del Parlamento e del Consiglio europeo n. 2016/679 (di seguito, anche "GDPR") e da ogni altra normativa applicabile, secondo le modalità individuate dalle singole Aziende Sanitarie in qualità di Titolari del Trattamento.
3. Con riferimento all'attività di trattamento dei dati personali cui concorre la Ditta, la stessa assicura massima cooperazione e assistenza al fine di consentire la redazione da parte del Titolare della eventuale DPIA e, in ogni caso, garantisce l'applicazione delle azioni di mitigazione previste nella DPIA o comunque ritenute idonee dall'Azienda
4. La Ditta dovrà garantire all'Azienda, tenuto conto dello stato della tecnica, dei costi, della natura, dell'ambito e della finalità del relativo trattamento, l'adozione, sia nella fase iniziale di determinazione dei mezzi di trattamento, che durante il trattamento stesso, di ogni misura tecnica ed organizzativa che riterrà opportuna per garantire ed attuare i principi previsti in materia di protezione dati e a tutelare i diritti degli interessati.
5. In linea con i principi di privacy by default, dovranno essere trattati, per impostazione predefinita, esclusivamente quei dati personali necessari per ogni specifica finalità del trattamento, e che in particolare non siano accessibili dati personali ad un numero indefinito di soggetti senza l'intervento di una persona fisica.

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore

Il direttore

6. La Ditta assicura, altresì, la tenuta di apposito registro dei trattamenti che, su richiesta, viene messo a disposizione dell'Azienda e/o dell'Autorità di controllo.
7. Le Parti riconoscono e convengono che il rispetto delle istruzioni di cui all'atto di nomina, nonché alle prescrizioni della normativa applicabile, non producono l'insorgere di un diritto in capo al Responsabile del trattamento al rimborso delle eventuali spese che lo stesso potrebbe dover sostenere per conformarsi.

22. DISPOSIZIONI FINALI

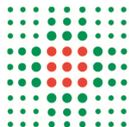
In caso di modificazione dell'assetto societario o gestionale dell'impresa la ditta aggiudicataria, nel termine di trenta giorni dall'intervenuta modificazione, dovrà trasmettere all'Ufficio Territoriale del Governo di Bologna, copia degli atti dai quali risulta l'intervenuta modificazione relativamente ai soggetti destinatari di verifiche antimafia (art. 86 D.Lgs. 6/9/11 n.159).

La Ditta aggiudicataria è tenuta a inoltrare tale comunicazione anche all'Azienda USL di Bologna.

S'informa, inoltre, che gli atti amministrativi sono resi pubblici, per opportuna conoscenza, dalla data di pubblicazione all'Albo Informatico consultabile sul sito istituzionale dell'Azienda USL di Bologna.

Distinti saluti.

IL DIRETTORE DEL
SERVIZIO ACQUISTI AREA VASTA
(Dott.ssa Antonia Crugliano)



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti Area Vasta

- Per gli aspetti giuridico - amministrativi: Servizio Acquisti Area Vasta Azienda USL di Bologna
- Per gli aspetti tecnici: Ingegneria Clinica dell'Ircss Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna

CAPITOLATO SPECIALE *da restituire firmato per accettazione*

Procedura aperta divisa in lotti, con carattere d'urgenza ai sensi dell'articolo 71 comma 3 del D.Lgs 36/23, per la stipula di un Accordo quadro con 3 Operatori Economici finalizzata alla fornitura, installazione e posa "chiavi in mano" di apparecchiature varie ambulatoriali del Polo Materno infantile le esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola e di tutte le Aziende Sanitarie dell'AVEC.

IMPORTO COMPLESSIVO € 4.501.310,00 IVA esclusa comprensivo degli oneri per la sicurezza non soggetti a ribasso.

DI CUI :

LOTTO 1 € 800.230,00

LOTTO 2 € 600.230,00

LOTTO 3 € 500.130,00

LOTTO 4 € 500.130,00

LOTTO 5 € 500.130,00

LOTTO 6 € 600.230,00

LOTTO 7 € 1.000.230,00

CUI: F92038610371202300209 - F92038610371202300499

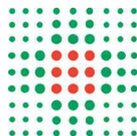
CUP:F32C19000260003

Fonte di finanziamento: 3000266_B_APC28-A20-Tecol.san.-Polo M.I.-area Ost

ID BUDGET 1041959

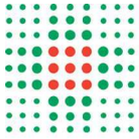
Il Responsabile Progetto (RP) per la fase di affidamento è la Dott.ssa Antonia Crugliano, Direttore del Servizio Acquisti Area Vasta, mail: servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it.

Il Responsabile del procedimento relativo all'esecuzione è l'Ing. Paride Lambertini, Direttore della UOC Ingegneria Clinica dell'IRCCS Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna mentre il DEC è l'Ing. Luisa Di Palma UOC Ingegneria Clinica dell'Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna.



INDICE

Articolo 1	Oggetto della fornitura.....	3
Articolo 2	Importo della fornitura.....	5
Articolo 3	Conformità alla legislazione vigente e alle norme tecniche	9
Articolo 4	Obiettivi della fornitura	10
Articolo 5	Caratteristiche della fornitura	10
Articolo 6	Aggiornamento tecnologico.....	11
Articolo 7	Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro	11
Articolo 8	Consegna, installazione e messa in funzione dei dispositivi	12
Articolo 9	Accettazione e collaudo	13
Articolo 10	Garanzia e Assistenza tecnica.....	15
Articolo 11	Informazione e addestramento del personale	17
Articolo 12	Notifica di rischi o richiami.....	17
Articolo 13	sub-appalto	18
Articolo 14	Fatturazione	18
Articolo 15	Referenti delle attività	21
Articolo 16	Penali	21
Articolo 17	Risoluzione del contratto.....	23
Articolo 18	Rischi e responsabilità.....	24
Articolo 19	Segnalazione sui certificati di buona esecuzione	25
Articolo 20	Segnalazione all'Anac	25
Articolo 21	Esecuzione o completamento dei lavori, servizio e forniture nel caso di insolvenza o di completamento alla prosecuzione dell'affidamento con l'esecutore designato	25
Articolo 22	Recesso dal contratto.....	25
Articolo 23	Clausola Whistleblowing	25
Articolo 24	Clausole contrattuali di cui all'Intesa per la Legalità del 19.06.2018 della Prefettura di Bologna	26
Articolo 25	Controversie e Foro competente.....	28
Articolo 26	Documentazione di gara	28



Articolo 1 Oggetto della fornitura

Il presente Capitolato Speciale disciplina la fornitura installazione e posa “chiavi in mano” in Accordo Quadro con 4 Operatori Economici ,diviso in lotti , di apparecchiature varie ambulatoriali del Polo Materno infantile le esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola e di tutte le Aziende Sanitarie dell'AVEC.

La fornitura si intende costituita da un sistema di ultima generazione e nuovo di fabbrica, completo tutti gli accessori necessari al corretto funzionamento.

La fornitura è suddivisa in sette lotti distinti per caratteristiche tecniche:

Lotto 1) Acquisto di elettrocardiografi portatili per l'esecuzione di esami ECG e materiale di consumo dedicato

Lotto 2) Acquisto lampade scialitiche portatili ad uso diagnostico

Lotto 3) Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti adulti e pediatrici e materiale di consumo dedicato

Lotto 4) Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti pediatrici e neonatali

Lotto 5)Acquisto di bilance pesapersona e pesa neonati per uso sanitario e ospedaliero

Lotto 6)Acquisto di poltrone prelievi elettrificate

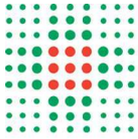
Lotto 7)Acquisto di frigoriferi,congelatori e frigo emoteche

Gli ulteriori requisiti indicati negli Allegati A-Caratteristiche tecniche per ciascun lotto e A1 -Questionari tecnici- sono comunque da relazionare e saranno oggetto di valutazione nelle modalità specificate nel Disciplinare di Gara.

La Ditta Aggiudicataria è responsabile della perfetta esecuzione della fornitura e degli oneri che dovessero eventualmente essere sopportati dall' Azienda in conseguenza dell'inosservanza di obblighi facenti carico alla Ditta stessa o al proprio personale.

Inoltre,la fornitura si intende “chiavi in mano”,pertanto la ditta dovrà precedere eventuali allacciamenti e/o posizionamenti particolari.

L'affidamento della fornitura sarà regolato dalle norme del presente capitolato speciale.



Con la presente procedura, in prima istanza, **si procederà alla fornitura del numero di apparecchiature indicate nell'elenco sottostante per ogni lotto** necessari per il Polo Materno Infantile Pediatrico dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola, il resto delle apparecchiature se necessarie saranno ordinate nell'arco dei 4 anni sia dall'Azienda Ospedaliera che dall'Aziende Sanitarie dell'AVEC, della durata dell'Accordo Quadro:

LOTTO 1 ECG: n°30 fascia media e n°5 fascia alta

- LOTTO 2 LSC: n° 30
- LOTTO 3 Saturimetri adulti: 150
- LOTTO 4 Saturimetri neonato: 60
- LOTTO 5 Bilance Pesapersona: 80
 - o Tipologia A: n°35
 - o Tipologia B: n°10
 - o Tipologia C: n°35
 - o Tipologia D: n°5
- LOTTO 6 Poltrone elettrificate: 40
- LOTTO 7 Frigoriferi congelatori etc:
 - o Frigoriferi Biologici +4°C: n° 20
 - o Frigoemoteche +4°C: n° 5
 - o Congelatori da Laboratorio -20°C: n° 5
 - o Congelatori da Laboratorio -30°C: n° 5
 - o Congelatori da Laboratorio -80°C: n° 5
 - o Congelatori Medical Device -80°C: n° 2
 - o Sistema di trasporto passivo a T+4°C certificato DM: n° 4

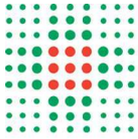
Si precisa che per la procedura in oggetto si procederà con la stipula di un Accordo Quadro con 3 operatori economici, se conformi, secondo quanto previsto nella seguente tabella:

Ditte conformi e sopra soglia minima	Ditte con cui vengono stipulati contratti	Quota minima garantita I° aggiudicatario	Quota minima garantita II° aggiudicatario	Quota minima garantita III° aggiudicatario	Quota attribuita tra gli aggiudicatari sulla base dei criteri sotto indicati
1	1	100%	--	--	
2	2	50%			50%
3	3	50%			50%
= e >4	3	50%			50%

La quota restante sarà attribuita tra gli aggiudicatari secondo i seguenti criteri in ordine di importanza:

- 1) Il criterio di scelta riguarda le tempistiche di consegna dei beni ed eventuali esigenze strutturali specifiche. L'ordinativo verrà inviato alla ditta che garantisce le tempistiche minori;

L'affidamento avviene mediante procedura aperta con applicazione del criterio del prezzo più basso



Resta salva la facoltà delle Aziende Sanitarie di acquistare dalla Ditta Aggiudicataria prodotti non richiesti in sede di offerta ma riferibili alla categoria merceologica/tipologia aggiudicata, usufruendo del listino depositato e applicando la percentuale di sconto offerto in sede di gara.

Articolo 2 Importo della fornitura

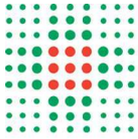
L'importo massimo della fornitura è pari a € **4.501.310,00** IVA esclusa comprensivo degli oneri per la sicurezza non soggetti a ribasso come segue:

L'appalto è suddiviso nei seguenti lotti:

Tabella 1

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
1	Acquisto di elettrocardiografi portatili per l'esecuzione di esami ECG		€ 800.000,00
2	Acquisto lampade scialitiche portatili ad uso diagnostico		€ 600.000,00
3	Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti adulti e pediatrici		€ 500.000,00
4	Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti pediatrici e neonatali		€ 500.000,00
5	Acquisto di bilance pesapersona e pesa neonati per uso sanitario e ospedaliero		€ 500.000,00
6	Acquisto di poltrone prelievi elettrificate		€ 600.000,00
7	Acquisto di frigoriferi, congelatori e frigo emoteche		€ 1.000.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 4.500.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 1.310,00
A) + B) Importo complessivo			€ 4.501.310,00

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



LOTTO 1- Acquisto di elettrocardiografi portatili per l'esecuzione di esami ECG

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
1	Acquisto di elettrocardiografi portatili per l'esecuzione di esami ECG		€ 800.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 800.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 230,00
A) + B) Importo complessivo			€ 800.230,00

La prima acquisizione di Elettrocardiografi portatili , **n. 30 di fascia media e n. 5 di fascia alta** e destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_ APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

LOTTO 2- Acquisto lampade scialitiche portatili ad uso diagnostico

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
2	Acquisto lampade scialitiche portatili ad uso diagnostico		€ 600.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 600.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 230,00
A) + B)+C) Importo complessivo			€ 600.230,00

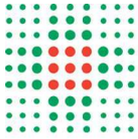
La prima acquisizione di Lampade scialitiche , **n. 30** e destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_ APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

LOTTO 3- Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti adulti e pediatrici

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
3	Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti adulti e pediatrici		€ 500.000,00



A) Importo totale soggetto a ribasso	€ 500.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso	€ 130,00
A) + B) Importo complessivo	€ 500.130,00

La prima acquisizione di **Saturimetri adulti di cui n. 150** e destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

LOTTO 4- Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti pediatrici e neonatali

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
4	Acquisto saturimetri palmari e da banco per pazienti pediatrici e neonatali		€ 500.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 500.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 130,00
A) + B) Importo complessivo			€ 500.130,00

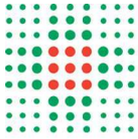
La prima acquisizione di **Saturimetri neonato n. 60 palmari** e destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

LOTTO 5- Acquisto di bilance pesapersona e pesa neonati per uso sanitario e ospedaliero

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
5	Acquisto di bilance pesapersona e pesa neonati per uso sanitario e ospedaliero		€ 500.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 500.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 130,00
A) + B) Importo complessivo			€ 500.130,00



La prima acquisizione di **Bilance pesapersone Tipologia A n. 35, Tipologia B n. 10, Tipologia C n. 30, Tipologia D n. 5** e destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

LOTTO 6- Acquisto di poltrone prelievi elettrificate

Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
6	Acquisto di poltrone prelievi elettrificate		€ 600.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 600.00,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 230,00
A) + B) Importo complessivo			€ 600.230,00

La prima acquisizione di **Poltrone elettrificate n. 40** e destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

LOTTO 7- Acquisto di frigoriferi, congelatori e frigo emoteche

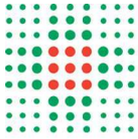
Numero lotto	Oggetto del lotto	CPV	Importo previsto nell'arco dei 4 anni
7	Acquisto di frigoriferi, congelatori e frigo emoteche		€ 1.000.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso			€ 1.000.000,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso			€ 230,00
A) + B) Importo complessivo			€ 1.000.230,00

La prima acquisizione di n. 46 **Frigoriferi, congelatori, ecc.** destinati alle esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola sono finanziate attraverso le seguenti fonti:

3000266_B_APC28-A20-Tecnol.San. - Polo M.I. - Area Ost.

CUP F32C19000260003-ID BUDGET 1041959

Il presente contratto può essere modificato nei seguenti casi:



Variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto: qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione della fornitura 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.

Importo complessivo (A+B)	€ 4.501.310,00
Valore globale stimato	€ 4.501.310,00

L'importo complessivo a base di gara è pari a € 4.501.310,00 è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

Il Datore di Lavoro Committente, valutate le attività oggetto dell'appalto, precisa che si è riscontrata **presenza di Rischi da Interferenze** per i quali intraprendere misure di prevenzione e protezione atte ad eliminare e/o ridurre i rischi: **per questo specifico contratto**, trattandosi di misure organizzative, **gli oneri relativi risultano essere pari a € 1.310,00** Iva e/o altre imposte e contributi di legge esclusi, e non è soggetto a ribasso.

Il prezzo offerto deve essere inteso quale corrispettivo per tutte le attività poste a carico della ditta aggiudicataria (fornitura, installazione, messa in funzione e successiva assistenza, previste dai documenti di gara).

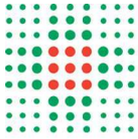
2.1 Revisione prezzi:

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 utilizza quanto previsto all'articolo 60, comma 3, lettera b del Codice e, nello specifico quello relativo ai prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi

Articolo 3 Conformità alla legislazione vigente e alle norme tecniche

Tutti i dispositivi offerti devono essere conformi alla legislazione vigente e alle norme tecniche specifiche indicate negli Allegati A –A1 di ciascun lotto

Oltre alla rispondenza a quanto previsto dal D.Lgs 9 aprile 2008, n. 81 in materia di tutela della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro, tutti i dispositivi dovranno essere conformi alla Direttiva Dispositivi Medici 93/42/REU DM 2017/245. Dovranno inoltre essere conformi alla EN 60601-1 (CEI 62-5)e EN 60601-1-1



Per la fase esecutiva dei lavori si farà riferimento alle vigenti norme sui LL.PP., ove ciò non risulti in contrasto rispetto al D.Lgs.36/23 e, per le disposizioni ancora in vigore, al DPR n.207/2010.

Articolo 4 Obiettivi della fornitura

La tecnologia proposta e la realizzazione/installazione e gestione nel suo complesso dovranno assicurare all'Azienda Ospedaliero – Universitaria di Bologna di poter dotare le Aree Ambulatoriali e le Degenze di:

Lotto 1) Elettrocardiografi portatili per l'esecuzione di esami ECG in degenze e ambulatoriali che consentano la gestione telematica dei tracciati e dei relativi referti, completi di accessori e opportunamente configurati e accessoriati per la specifica destinazione d'uso, come meglio specificato in Allegato A.

Lotto 2) Lampade scialitiche portatili ad uso diagnostico e per piccola chirurgia completo di accessori e opportunamente configurato e accessoriato per la specifica destinazione d'uso, come meglio specificato in Allegato A.

Lotto 3) Saturimetri da banco e palmari per il monitoraggio della saturazione nei pazienti adulti e pediatrici completo di accessori e opportunamente configurato e accessoriato per la specifica destinazione d'uso, come meglio specificato in Allegato A.

Lotto 4) Saturimetri da banco e palmari per il monitoraggio della saturazione nei pazienti pediatrici e neonatali completo di accessori e opportunamente configurato e accessoriato per la specifica destinazione d'uso, come meglio specificato in Allegato A.

Lotto 5) Bilance pesapersona e pesa neonati professionali per uso sanitario e ospedaliero completo di accessori e opportunamente configurato e accessoriato per la specifica destinazione d'uso, come meglio specificato in Allegato A.

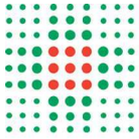
Lotto 6) poltrone prelievi elettrificate ambulatoriali per l'esecuzione di prelievi e visite ambulatoriali che consentano una movimentazione agevolata dei pazienti, in totale sicurezza e comfort, complete di accessori e opportunamente configurate e accessoriate per la specifica destinazione d'uso, come meglio specificato in Allegato A.

Lotto 7) Frigoriferi (+4°C), Congelatori (-20°C, -30°C e -80°C) e frigoemoteche, completi di accessori e opportunamente configurati e accessoriati per la specifica destinazione d'uso, come meglio specificato in Allegato A.

Quanto proposto dalla Ditta Partecipante deve pertanto fornire soluzioni che consentano di rispettare gli obiettivi di carattere generale sopra indicati.

Articolo 5 Caratteristiche della fornitura

Le caratteristiche e la tipologia della fornitura sono descritte in maggiore dettaglio **negli Allegati A “caratteristiche attrezzatura” e Allegati A1 “questionario tecnico”** di ciascun lotto, in cui sono presenti anche le caratteristiche di minima che i sistemi e l'installazione relativa devono possedere **pena l'esclusione dalla procedura di gara.**



La valutazione qualitativa di conformità relativa alle caratteristiche tecniche verrà effettuata sulla base Questionario Tecnico e della documentazione presentata.

Il servizio di assistenza tecnica, effettuato secondo le modalità dichiarate dalla Ditta Aggiudicataria negli Allegati B di ciascun lotto , dovrà essere conforme e rispondente ai requisiti minimi specificati a quanto richiesto all'Articolo 10 del presente Capitolato ;la valutazione qualitativa relativa all'assistenza tecnica verrà effettuata sulla base delle proposte migliorative delle Ditte rispetto ai requisiti minimi richiesti.

La ditta aggiudicataria dovrà fornire a titolo gratuito quanto necessario per garantire il corretto e completo funzionamento durante tutto il periodo di collaudo delle apparecchiature, nulla escluso, dal primo giorno di utilizzo fino alla data di decorrenza della garanzia.

Articolo 6 Aggiornamento tecnologico

La Ditta dovrà impegnarsi a fornire, appena disponibile e senza maggiorazione dei prezzi, adeguamenti tecnologici riguardanti la strumentazione/software, che si rendessero disponibili nel corso della validità del contratto. Tali adeguamenti devono essere approvati dal Direttore dell'U.O.C. di riferimento e autorizzati dal Servizio di Ingegneria Clinica

Articolo 7 Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro

L' Azienda Sanitaria come previsto dall'art 26 c1-lettera b del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i, in un fascicolo informativo, fornisce alle ditte partecipanti dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti negli ambienti in cui sono destinate ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività.

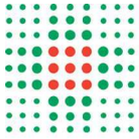
Tale fascicolo è disponibile sul sito dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna, come segue:

<http://www.aosp.bo.it/files/art.26.pdf> raggiungibile anche da IL POLICLINICO CHI SIAMO - PER LE IMPRESE – argomenti correlati - articolo 26)

Restano immutati gli obblighi a carico delle imprese e dei lavoratori autonomi in merito alla sicurezza sul lavoro.

Come previsto dall'art. 26 c3-ter del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i, L'AUSL di Bologna in qualità di "soggetto che affida il contratto redige il documento di valutazione dei rischi da interferenze recante una valutazione ricognitiva dei rischi standard relativi alla tipologia della prestazione che potrebbero potenzialmente derivare dall'esecuzione del contratto." Tale documento è allegato al presente capitolato speciale

L'Azienda Ospedaliera Universitaria di Bologna S. Orsola –Malpighi, allegato al contratto di appalto, invierà alla ditta aggiudicataria, il Documento Unico di Valutazione dei rischi



Interferenti (D.U.V.R.I.) specifico per la propria azienda.

Articolo 8 Consegna, installazione e messa in funzione dei dispositivi

La ditta è tenuta a consegnare i dispositivi offerti in sede di gara. Qualora dalla conclusione della gara alla installazione dei dispositivi, la ditta aggiudicataria immetta sul mercato un nuovo sistema ovvero l'aggiornamento del sistema offerto, è tenuta a segnalarlo al Servizio Acquisti Area Vasta (SAAV) ed all'Ingegneria Clinica dell'AOUBO e, previo parere positivo, a consegnare senza alcun costo aggiuntivo il nuovo sistema ovvero l'aggiornamento del sistema offerto.

I dispositivi dovranno essere consegnati "chiavi in mano", dotati di tutti gli accessori e dispositivi necessari per il rispetto delle norme vigenti e senza nessun onere aggiuntivo rispetto a quanto previsto in offerta.

Tempi di consegna per i dispositivi di tutti i lotti **massimo 45 giorni solari consecutivi dalla data dell'ordine**

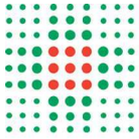
Qualora la Ditta Aggiudicataria non riesca ad ottemperare a quanto sopra entro i tempi indicati, l'AOUBO si riserva la facoltà di applicare immediatamente alla Ditta Aggiudicataria la penale specificata dal successivo **Articolo 16**.

La messa in funzione, da effettuarsi entro 7 giorni solari dalla data di consegna, viene attestata da un preventivo collaudo di massima da parte della ditta fornitrice che abilita la Azienda Sanitaria alle verifiche necessarie per la predisposizione del collaudo, all'utilizzo dell'apparecchiatura e alla formazione del personale. Detto collaudo preventivo viene attestato attraverso la predisposizione a cura della ditta aggiudicataria di un "verbale di installazione e messa in funzione"

Saranno altresì a carico della Ditta tutte le spese prevedibili, imprevedibili ed oneri della responsabilità civile verso terzi, inerenti alla fornitura stessa.

La Ditta dovrà provvedere a proprie spese, al ritiro e allo smaltimento di tutti gli imballi e/o contenitori resisi necessari per la consegna dei beni. Il ritiro dovrà essere effettuato nel più breve tempo possibile comunque entro e non oltre il periodo di installazione dei dispositivi.

La Ditta Aggiudicataria dovrà consegnare, al momento della fornitura dei dispositivi, una copia del manuale d'uso in lingua italiana, un manuale d'uso preferibilmente in formato digitale in lingua italiana perfettamente identico a quello cartaceo, un manuale tecnico (service) preferibilmente in formato digitale contenente gli schemi elettrici e tutte le istruzioni necessarie per la manutenzione correttiva e preventiva dei dispositivi, oltre a tutta la documentazione necessaria per il collaudo, come meglio specificato nell'Articolo 9.



Qualora la Ditta Aggiudicataria non riesca ad ottemperare a quanto sopra entro i tempi indicati, l'AOUBO si riserva la facoltà di applicare immediatamente alla Ditta Aggiudicataria la penale specificata dal successivo Articolo 16, al punto "Consegna, Installazione, messa in funzione".

Resta fatta salva la facoltà della AOUBO di procedere all'acquisto presso altre ditte i dispositivi oggetto della fornitura, addebitando alla Ditta Aggiudicataria inadempiente la differenza sostenuta, oltre ad eventuali maggiori danni.

È fatto assoluto divieto di utilizzare i contenitori di raccolta rifiuti della struttura sanitaria.

L'accettazione dei beni da parte dell'Azienda Ospedaliera non solleva comunque la Ditta Aggiudicataria dalla responsabilità correlata dall'esistenza di vizi apparenti ed occulti delle attrezzature consegnate, nell'eventualità che i suddetti vizi non abbiano potuto essere rilevati al momento della consegna e vengano accertati nella successiva fase di collaudo descritta nell'Articolo 9.

Articolo 9 Accettazione e collaudo

Il collaudo verrà articolato in due fasi:

FASE 1 (autorizzazione all'uso):

Effettuato solo a seguito di comunicazione scritta da parte della ditta fornitrice al Presidente della Commissione Collaudo dell'avvenuta installazione e messa in funzione del sistema offerto ("**Verbale di installazione e messa in funzione**").

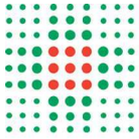
La commissione di collaudo dovrà:

- accertare la completezza della fornitura, inclusa la presenza della manualistica richiesta;
- effettuare la verifica preliminare di corrispondenza ai requisiti di capitolato ed a quanto dichiarato dalla ditta fornitrice nei questionari;
- effettuare le verifiche strumentali necessarie e previste dai protocolli interni
- effettuare le verifiche e i controlli di qualità in capo alla Fisica Sanitaria
- verificare la presenza di un piano di formazione coerente con quanto presentato

La FASE1 dovrà concludersi entro **7 giorni solari** consecutivi dalla comunicazione scritta della ditta fornitrice dell'avvenuta consegna (verbale di installazione e messa in funzione). Tale tempo è tuttavia da ritenersi al netto di eventuali richieste di chiarimento ("**Richiesta risoluzione Non Conformità**").

Al termine delle verifiche viene redatto un **Verbale esito prima fase collaudo** contenente gli esiti della prima fase di collaudo.

Qualora siano presenti inadempienze da risolvere, il Presidente della Commissione invia alla ditta aggiudicataria la "**Richiesta risoluzione Non Conformità**" che riporta in maniera esplicita:



- i punti vincolanti l'autorizzazione all'uso, da risolvere tassativamente entro 15 giorni solari consecutivi, pena esito negativo del collaudo
- i punti non vincolanti l'autorizzazione all'uso che devono in ogni caso essere risolti prima del termine del collaudo (FASE 2)

Se gli esiti della valutazione sono positivi o se le inadempienze evidenziate non compromettono l'uso sicuro della fornitura la viene inviata alla ditta la **"Comunicazione di autorizzazione all'uso"** che:

- conclude la Prima Fase del collaudo
- abilita la ditta fornitrice ad avviare il piano di formazione e addestramento del personale per l'uso dell'apparecchiatura (vedasi articolo 11 Informazione e addestramento)

Se le inadempienze evidenziate possono compromettere l'uso sicuro della fornitura la valutazione viene sospesa fino alla totale risoluzione delle problematiche. Trascorsi 15 giorni solari continuativi dalla **"Richiesta risoluzione Non Conformità"**, in assenza di completa risoluzione, la Commissione trasmette la **"Comunicazione di collaudo negativo"** **Qualora la ditta aggiudicataria ritenesse necessario apportare modifiche impiantistiche, oltre alla realizzazione deve fornire i certificati e le dichiarazioni di conformità normativamente richieste.**

FASE 2 (collaudo definitivo):

La seconda fase del collaudo è finalizzata ad effettuare il controllo completo della funzionalità del sistema fornito - comprensivo dell'interfacciamento al sistema gestionale del Servizio Trasfusionale, il materiale monouso offerto, le qualificazioni delle apparecchiature e la verifica della formazione/addestramento del personale. Tale fase dovrà essere conclusa entro **30 giorni solari** consecutivi dalla **"Comunicazione di autorizzazione all'uso"**, al netto di eventuali richieste di chiarimento (**"Richiesta risoluzione Non Conformità"**). Durante questa fase verrà valutata la funzionalità del sistema in vivo, testando l'operatività secondo la pratica clinica corrente.

Alla ditta aggiudicataria verranno comunicate eventuali **"Richieste risoluzione Non Conformità"** riportanti in maniera esplicita:

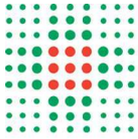
- i punti vincolanti la chiusura del collaudo, da risolvere tassativamente entro 15 giorni solari consecutivi, pena esito negativo del collaudo e
- i punti non vincolanti la chiusura del collaudo che, qualora non entro risolti 15 giorni solari consecutivi, pur portando alla chiusura del collaudo, possono dar luogo all'applicazione di penali (**collaudo positivo con riserva**)

Se gli esiti della valutazione sono positivi o comunque le inadempienze residue non sono ritenute vincolanti, viene redatto la **"Comunicazione di collaudo definitivo"** che:

- conclude la Seconda Fase del collaudo
- dà avvio al contratto di fornitura

Se le inadempienze residue sono ritenute vincolanti, il Presidente della Commissione di collaudo invia alla ditta aggiudicataria la **"Comunicazione di collaudo negativo"**

Tale modalità è da ritenersi valida per ognuna delle due ditte aggiudicatarie



Per l'intera durata del collaudo le ditte aggiudicatrici dovranno fornire tutto il materiale necessario, incluse le sacche.

Resta inteso che l'Azienda USL si impegna a rispettare le tempistiche indicate e a operare nel modo più rapido possibile.

Articolo 10 Garanzia e Assistenza tecnica

La valutazione dell'assistenza tecnica fornita verrà effettuata sulla base di quanto riportato nell'Allegato B, la cui compilazione è OBBLIGATORIA. Deve essere compilata la scheda in ogni sua voce, senza fare riferimento ad allegati non richiesti.

Qualsiasi documento fornito che contenga elementi in contrasto con quanto indicato e sottoscritto nell'Allegato B sarà considerato nullo agli effetti della trattativa.

Per i Dispositivi Medici (93/42/CE – 07/47/CE), la Ditta Aggiudicataria si obbliga a conservare, nelle operazioni di manutenzione e di aggiornamento tecnologico, tutte le caratteristiche originali che hanno consentito l'applicazione della marcatura CE, ed a seguire tutte le indicazioni fornite dal fabbricante.

Gli operatori addetti all'assistenza tecnica dovranno avere capacità ed esperienza documentabile e dovranno essere opportunamente e costantemente formati ed informati.

GARANZIA

Il periodo di garanzia decorre dalla data di collaudo positivo da parte dell'Ingegneria Clinica e dovrà essere di almeno 24 mesi full-risk, accessori inclusi per tutti i lotti.

Durante il periodo di garanzia è assicurato senza alcun ulteriore onere il servizio di assistenza tecnica e manutenzione con le modalità del contratto Full-Risk.

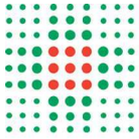
La garanzia è da intendersi onnicomprensiva: durante il periodo di garanzia la ditta aggiudicataria si impegna a:

1. Garantire un servizio di assistenza senza alcun onere per la AOUBO, secondo le modalità e i tempi di intervento indicate nel successivo comma "ASSISTENZA TECNICA E MANUTENTIVA" o, se migliorativi, nell'Allegato B
2. Provvedere gratuitamente con personale proprio specializzato a tutti gli interventi ed attività che si rendessero necessarie per il ripristino della funzionalità dei sistemi offerti, inclusa la sostituzione delle parti di ricambio
3. Effettuare le manutenzioni preventive, rispettando la periodicità e le modalità indicate del fabbricante e i controlli periodici secondo le norme CEI vigenti; i ricambi e i materiali necessari dovranno essere forniti gratuitamente

L'AOUBO rimborserà il solo costo dei ricambi, e solo nel caso in cui verrà comprovato dalla ditta fornitrice che i guasti e le rotture siano derivate da uso doloso da parte del proprio personale.

ASSISTENZA TECNICA E MANUTENTIVA

Per i sistemi oggetto del presente capitolato la ditta aggiudicataria deve garantire, sin dal momento della consegna (e pertanto anche prima della conclusione del collaudo), il mantenimento in efficienza e secondo gli standard qualitativi e di sicurezza previsti dal



costruttore e dalle norme vigenti e per almeno 8 anni dal collaudo (assistenza tecnica e fornitura parti di ricambio originali) – in caso di impossibilità ad effettuare la manutenzione, la ditta deve impegnarsi a sostituire a titolo gratuito il dispositivo con altro nuovo, di caratteristiche uguali o superiori a quello non mantenuto.

La ditta fornitrice deve inoltre garantire che la ditta manutentrice indicata operi secondo gli standard forniti dal fabbricante e secondo quanto prescritto dalle norme vigenti in materia e che il personale preposto alle manutenzioni venga costantemente formato e aggiornato.

La ditta si deve impegnare, qualora la AOUBO lo ritenga opportuno, a stipulare un contratto di manutenzione full-risk post garanzia, con le seguenti caratteristiche minime: Illimitati interventi su chiamata, Ricambi inclusi, MPP secondo quanto previsto dal fabbricante, comprensive di ricambi, accessori, etc..

In particolare, la ditta dovrà impegnarsi a provvedere, inviando sul posto proprio personale specializzato, a tutti gli interventi ed attività che si rendessero necessari per il ripristino della funzionalità dei sistemi offerti, inclusa la sostituzione delle parti di ricambio, nonché all'esecuzione delle manutenzioni preventive, rispettando la periodicità e le modalità previste del fabbricante, e i controlli di sicurezza periodici secondo le norme CEI vigenti; tutto il materiali necessario (ricambi, consumabili, kit, accessori, etc.) dovranno essere forniti nell'ambito del contratto.

La ditta si deve impegnare, qualora l'AOUBO lo ritenga opportuno, a stipulare un contratto comprendente le sole manutenzioni preventive. Nell'ambito delle attività di manutenzione preventiva deve essere garantita l'esecuzione con frequenza annuale delle verifiche di sicurezza elettrica in conformità alle EN 60601-1 e particolari applicabili.

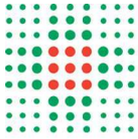
La ditta si deve impegnare, anche qualora la AOUBO non ritenesse opportuno stipulare alcuna tipologia di contratto di manutenzione, ad intervenire secondo gli standard e la tempistica richiesta in caso di contratto e più precisamente:

- intervento tecnico in loco entro max 8 ore lavorative dalla richiesta di intervento (o, se migliorativo, secondo quanto dichiarato in Allegato B)
- risoluzione e ripristino (o sostituzione temporanea con apparecchiatura di caratteristiche uguali o superiori a quella guasta) entro max 3 giorni lavorativi dalla richiesta di intervento (o, se migliorativo, secondo quanto dichiarato in Allegato B). In caso di sostituzione con apparecchiatura diversa da quella guasta, la ditta dovrà garantire idonea formazione all'uso dell'apparecchiatura sostitutiva.

Eventuali proposte differenti da quanto sopra richiesto, a meno che non siano da considerarsi migliorative per le la AOUBO, non verranno prese in considerazione.

L'AOUBO si riserva il diritto, a fronte di guasti e ripetuti fermi macchina, di richiedere alla Ditta Aggiudicataria la sostituzione a titolo gratuito dei dispositivi installati. La disinstallazione ed il ritiro dei dispositivi in uso e la consegna e l'installazione dei nuovi dispositivi sono a carico della Ditta Aggiudicataria. In seguito a tale intervento straordinario, verrà eseguita una nuova procedura di collaudo.

La ditta fornitrice si impegna, per sé e per proprie agenzie di manutenzione autorizzate, a trasmettere copia dei fogli di lavoro all'Ingegneria Clinica della Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna per tutti gli interventi di manutenzione effettuati durante l'intero ciclo di vita delle apparecchiature; detta copia, controfirmata dal personale dell'unità



operativa, dovrà pervenire alla sede dell'Ingegneria Clinica entro 24 ore dall'intervento, risolutivo o meno.

In caso di mancata assistenza tecnica nell'ambito dei periodi temporali riportati in Allegato B, il Servizio Acquisti di Area Vasta si riserva di non invitare la ditta alle procedure di fornitura sottosoglia per un periodo da 12 a 24 mesi e segnalare il disservizio all'Ente certificatore della ditta aggiudicataria secondo le modalità previste dal successivo Articolo 19.

Nel caso di non rispondenza degli interventi di manutenzione con quanto dichiarato in sede di presentazione dell'offerta, la AOUBO si riserva la facoltà di applicare le sanzioni economiche previste al successivo Articolo 16 e/o di prolungare la durata del periodo di garanzia o di sospendere il pagamento delle quote dei canoni di manutenzione (periodo post-garanzia) fino ad avvenuta regolarizzazione degli interventi.

In caso di stipula di contratto di manutenzione, durante il periodo di copertura contrattuale, la Ditta Aggiudicataria dovrà fornire gli upgrade software e hardware messi sul mercato senza maggiorazione dei prezzi.

Qualora la Ditta Partecipante offra sistemi per diagnosi di funzionamento e di guasto in remoto, devono presentare adeguata documentazione, al fine di poter permettere all'U.O. Informatica ed all'Ufficio Privacy di esprimere i pareri di competenza.

Articolo 11 Informazione e addestramento del personale

Dovrà essere realizzata tramite affiancamento di personale tecnico esperto al personale dell'Irccs Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna. Dovrà permettere di:

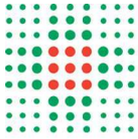
- Avviare l'attività legata all'uso dei nuovi sistemi;
- Supplire ad eventuali carenze formative si dovessero riscontrare dopo la prima fase di addestramento;
- Fornire supporto a personale non ancora addestrato.

La valutazione verrà effettuato sulla base di quanto riportato nel progetto di formazione della ditta e in particolare:

- Programma formazione per operatori sanitari
- Proposte formative per Ingegneria Clinica per aspetti legati alla manutenzione e all'innovazione tecnologica di settore
- Progetto finalizzato ad assicurare il mantenimento dell'addestramento del personale (esistente e neo assunto)

Articolo 12 Notifica di rischi o richiami

La Ditta Aggiudicataria si impegna a notificare, a mezzo pec, ai Referenti Vigilanza Aziendali ogni richiamo, alerts o difetto di qualsiasi dispositivo o suo componente inclusi nella fornitura, entro 5 giorni solari dal primo annuncio in qualsiasi Nazione a meno di diverse indicazioni introdotte dal Regolamento Unico Dispositivi Medici 2017/745.



Eventuali interventi correttivi dovranno essere concordati con l'unità operativa utilizzatrice ed effettuati senza ulteriori aumenti dei tempi di fermo macchina rispetto a quelli previsti dal contratto.

Articolo 13 sub-appalto

E' ammesso il subappalto nei limiti e con le modalità previste dall'art.105 del D.Lgs.50/2016.

L'esecuzione della presente fornitura deve essere effettuata dall'Operatore Economico aggiudicatario.

Possono essere oggetto di subappalto le attività accessorie e/o secondarie

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti della 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.

Il contratto tra appaltatore e subappaltatore/subcontraente ai sensi della legge 13 agosto 2010, n.136 e s.m., dovrà contenere le seguenti clausole:

- 1. L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...) nell'ambito del contratto sottoscritto con l'Ente (...), identificato con il CIG n. (...)/CUP n. (...), assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n. 136 e s.m..*
- 2. L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...), si impegna ad inviare copia del presente contratto all'Ente (...).*

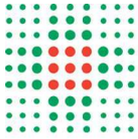
Articolo 14 Fatturazione

Ai sensi di quanto previsto dall'art.1, commi da 209 a 213 della Legge 24/12/2007 n. 244, e successive modificazioni, e dal Regolamento in materia di emissione, trasmissione e ricevimento della fattura elettronica da applicarsi alle amministrazioni pubbliche di cui al Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze 3 aprile 2013, n. 55, a far data dal 31/03/2015 le fatture dovranno essere trasmesse all'AOUBO esclusivamente in formato elettronico, attraverso il Sistema Di Interscambio (SDI). L'obbligo di fatturazione elettronica ricade nei confronti dei soggetti italiani titolari di Partita IVA. Sono pertanto esclusi dall'applicazione tutti i fornitori privi di Partita IVA e i fornitori esteri.

Di seguito si riportano i dati essenziali per la trasmissione delle fatture:

Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni): aopso_bo



Codice univoco ufficio (per ricevimento fatture): UFR9WK

Gli originali delle fatture dovranno essere così intestati:

**AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA
POLICLINICO S. ORSOLA-MALPIGHI**

Codice fiscale: 92038610371

Sede Legale: Via Albertoni, 15 – 40138 BOLOGNA

Inoltre ai sensi dell'art. 25 del Decreto Legge n. 66/2014, al fine di garantire l'effettiva tracciabilità dei pagamenti da parte delle pubbliche amministrazioni, le fatture elettroniche emesse verso le PA devono riportare:

- Il codice identificativo di gara (CIG), tranne i casi di esclusione dall'obbligo di tracciabilità di cui alla Legge n. 136 del 13 agosto 2010;
- Il codice unico di progetto (CUP), (solo per gli investimenti).

Non si potrà procedere al pagamento delle fatture elettroniche qualora le stesse non riportino CIG e CUP ove previsto.

I documenti contabili (fatture, documenti di trasporto, verbali, ecc.) dovranno, inoltre, contenere tassativamente gli importanti seguenti elementi:

- Indicazione degli estremi dell'ordine (numero, data, sigle dell'operatore, i riferimenti del sottoconto, della richiesta e del progetto)
- Indicazione della delibera/disposizione dell'Ente appaltante che ha dato luogo all'ordine
- Indicazione di: referente, telefono, Direzione/Dipartimento/Unità Operativa presso cui è stato consegnato il bene o svolto il servizio

I documenti contabili (fatture e documenti di trasporto) dovranno rispettare l'articolazione prevista dall'ordine nella sua specificazione in righe d'ordine, importo unitario e importo totale.

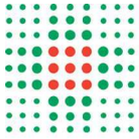
Inoltre, ai sensi della Legge 23 dicembre 2014, n.190 (legge di stabilità per il 2015), le Aziende Sanitarie rientrano fra le Pubbliche Amministrazioni tenute ad applicare lo Split Payment IVA, pertanto il pagamento delle fatture per la cessione di beni e la prestazioni di servizi dei fornitori sarà effettuato separando i pagamenti, ossia versando l'imponibile al fornitore e l'IVA (ancorché regolarmente esposta in fattura) direttamente all'Erario.

A tale scopo dovrà essere riportata in fattura la dicitura seguente "Scissione dei pagamenti – art.17 TER DPR 633/72 (Decreto MEF 23/01/2015).

L'applicazione dello split payment non si applica ai fornitori esteri.

Il mancato rispetto delle disposizioni sopra esplicitate non consentirà il pagamento delle fatture.

Per ulteriori informazioni, relative al pagamento delle fatture, contattare direttamente, il Servizio Unico Metropolitan Contabilità e Finanza – tel.n.0516079511.



Si ricorda che il collaudo dovrà essere effettuato alla presenza di un tecnico dell'Ingegneria Clinica.

L' Azienda Sanitaria procederà ai pagamenti delle fatture secondo le normative vigenti in materia.

La Ditta aggiudicataria di un contratto di somministrazione non dovrà opporre eccezioni al fine di ritardare o evitare la prestazione dovuta anche in caso di ritardato pagamento.

La ditta rinuncia a far valere, nei casi previsti dal presente articolo, qualsiasi eccezione d'inadempimento di cui all'art.1460 del Codice Civile. Ogni caso di arbitraria interruzione delle prestazioni contrattuali sarà ritenuto contrario alla buona fede e la ditta sarà considerata diretta responsabile di eventuali danni causati all'Azienda Sanitaria e dipendenti da tale interruzione. Tale divieto nasce dalla necessità e dall'importanza di garantire il buon andamento dell'Ente Pubblico, nonché di tutelare gli interessi collettivi dei quali l'AOUBO è portatrice.

I corrispettivi saranno pagati con le modalità previste dal presente capitolato e saranno subordinati:

- alla regolarità contributiva della ditta (qualora la ditta aggiudicataria risultasse debitrice il pagamento delle fatture sarà in ogni caso subordinato alla regolarizzazione del debito stesso; è fatto salvo, in caso di mancata regolarizzazione dei debiti verso l'INPS il diritto dell'Istituto di trattenere dalle somme dovute alla ditta appaltatrice gli importi di contributi omessi e relativi accessori);
- alla verifica di cui all'articolo 48 bis del DPR 602/73.

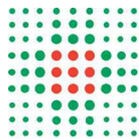
La Ditta aggiudicataria, ai sensi dell'art.3, della Legge 136 del 13/08/2010 e s.m., assume l'obbligo di tracciabilità dei flussi finanziari.

In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, l'AOUBO dovrà emettere, con decorrenza 30 giugno 2016, gli ordini esclusivamente in forma elettronica. Inoltre, a partire da tale data il fornitore dovrà garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il fornitore dovrà, pertanto, dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione dei nuovi adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rinvia alla sezione dedicata al sito dell'Agenzia Intercent-ER <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, che contiene tutti i riferimenti del Sistema Regionale per la dematerializzazione del Ciclo Passivo degli Acquisti (formato dei dati, modalità di colloquio, regole tecniche, ecc.), nonché al Nodo telematico di Interscambio No TI-ER.

In alternativa, le imprese potranno utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che saranno messe a disposizione sulla piattaforma di Intercent-ER all'indirizzo <https://piattaformaintercenter.regione.emilia-romagna.it/portale/> previa registrazione.

Inoltre, ai sensi delle disposizioni previste dall'art 9-ter, comma 8, del Decreto Legge 19 giugno 2015 n. 78, come modificato dall'articolo 1, comma 557 della legge 30 dicembre 2018, n.145 e dalle indicazioni operative di cui alla circolare interministeriale prot. 2051-P-



08/02/2019, le fatture elettroniche relative ai Dispositivi Medici dovranno altresì riportare la valorizzazione degli elementi componenti il codice articolo, come sotto dettagliato:

<Codice Tipo>	'DMX, con X=[1 2/0] a seconda del tipo di dispositivo medico oggetto dell'operazione. Quindi: 1 per "Dispositivo medico o Dispositivo diagnostico in vitro" 2 per "Sistema o kit Assemblato" 0 nel caso in cui non si sia in grado di identificare il numero di repertorio
<Codice Valore>	Numero di registrazione attribuito al dispositivo medico nella Banca dati e Repertorio Dispositivi Medici, ai sensi del decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 (GU n.17 del 22 gennaio 2010) o decreto del Ministro della salute 23 dicembre 2013 (G.U. Serie Generale, n. 103 del 06 maggio 2014). Per i dispositivi medici e i dispositivi diagnostici in vitro che, sulla base delle disposizioni previste, dal decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 e dal decreto del Ministro della salute 23 dicembre 2013 non sono tenuti all'iscrizione nella Banca dati/ Repertorio dei dispositivi medici, o per i quali le aziende fornitrici di dispositivi medici alle strutture del Servizio Sanitario Nazionale non sono in grado di identificare il numero di repertorio, il campo è trasmesso con il valore 0.

Articolo 15 Referenti delle attività

Il **Servizio di Ingegneria** dell'Irccs Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna costituisce l'interfaccia di natura tecnica tra la Azienda Sanitaria e la Ditta Aggiudicataria.

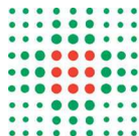
Il **Servizio Acquisti Area Vasta** costituisce l'interfaccia di natura giuridico – amministrativa tra la Azienda Sanitaria di Bologna e la Ditta Aggiudicataria.

L'**U.O. Affari Generali** costituisce l'interfaccia tra l'Azienda USL e la Ditta Aggiudicataria per le problematiche relative al rispetto della Privacy, in conformità al Decreto Legislativo 196/03.

Le **UU.OO interessate alla fornitura designeranno** i referenti per la formazione e per la segnalazione dei disservizi.

Articolo 16 Penali

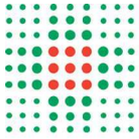
La fornitura derivante dal presente Capitolato Speciale sarà monitorata per tutta la sua durata. La Ditta Aggiudicataria sarà, pertanto, sottoposta ad un processo di valutazione



che potrà portare, di volta in volta, all'applicazione di penali direttamente conseguenti da comportamenti difforni rispetto agli obblighi contrattuali.

condizione	riferimento	evidenza	penale
ritardo nella consegna e completamento installazione e messa in funzione	cronoprogramma in offerta ditta aggiudicataria	verbale di messa in funzione	aumento del periodo di garanzia di 7 giorni per ogni giorno di ritardo
dispositivi non corrispondenti a quanto aggiudicato	offerta ditta aggiudicataria	ddt/bolla consegna	ritiro immediato. Penale su eventuale ritardo consegna e completamento installazione
carenze che hanno portato a collaudo positivo con riserva	vedi art 9	verbale collaudo	avvio della garanzia a decorrere dalla data di risoluzione della riserva
mancato rispetto delle condizioni proposte per l'addestramento	offerta ditta aggiudicataria	segnalazione scritta da parte UO coinvolte	aumento del periodo di garanzia di 15 giorni per ogni segnalazione scritta
ritardo nei tempi di intervento/risoluzione	offerta ditta aggiudicataria	segnalazione scritta da parte U.O. utilizzatrice	garanzia o contratto: estensione di 15 giorni della garanzia/canone per ogni segnalazione
mancato rispetto delle verifiche e controlli periodici	offerta ditta aggiudicataria	segnalazione scritta da parte U.O. utilizzatrice	
superamento dei tempi di indisponibilità	offerta ditta aggiudicataria	verifica annuale Ingegneria Clinica	garanzia o contratto: estensione di 15 giorni della garanzia/canone per ogni giorno oltre quanto indicato

- **Notifica** all'Ingegneria Clinica di ogni **richiamo, alerts** o **difetto** di qualsiasi dispositivo o suo componente in tempi superiori ai 5 giorni solari dal primo annuncio in qualsiasi Nazione (vedi precedente **articolo 12**). In tal caso, l'Amministrazione si riserva la facoltà di applicare una penale pari allo **0.05%** dell'importo della fornitura **per ogni giorno solare di ritardo**.
- **Mancata Notifica all'Ingegneria Clinica con un preavviso di almeno 24 mesi dell'End of Service del sistema: penale pari a € 2.000,00**
- In caso di **reclami**, provenienti dal Servizio Utilizzatore e/o da altri Servizi per comportamenti, omissioni e/o fatti direttamente imputabili alla ditta, verrà applicata una penale pari a **€ 500,00**;



- In tutti gli altri casi di **disservizi** documentati, verrà applicata una penale pari a € **200,00**;

L'applicazione delle penali previste dal presente articolo non preclude il diritto dell'Azienda USL di Bologna a richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

Ai sensi dell'articolo 113 bis comma 2, l'entità delle penali legate al ritardo nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali non possono comunque superare, complessivamente, il limite previsto dalla normativa in vigore.

Articolo 17 Risoluzione del contratto

Qualora il fornitore venga meno ad uno qualsiasi degli obblighi assunti, nell'arco di tempo previsto dal presente contratto di fornitura, l'Azienda procederà con formale contestazione motivata ed invito a conformarsi immediatamente alle norme contrattuali.

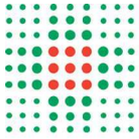
Dopo l'eventuale seconda contestazione, l'Azienda a suo insindacabile giudizio, in via stragiudiziale e con semplice preavviso scritto, si riserva la facoltà di risolvere il contratto "ipso facto et jure" senza alcuna pronuncia dell'autorità giudiziaria, incamerando il deposito cauzionale se presentato ovvero non procedendo al pagamento della/e fattura/e, salvo ed impregiudicato il risarcimento degli eventuali maggiori oneri e danni, senza che la parte concorrente possa pretendere risarcimenti, indennizzi o compensi di sorta

In particolare l'Azienda si riserva di dichiarare risolto il contratto ai sensi dell'art. 1453 e segg. del Codice Civile quando, dopo essere stata costretta a richiedere la sostituzione di macchine o impianti, o parti di essi, che a giudizio insindacabile dei suoi tecnici non corrispondano alle caratteristiche convenute o non garantiscano i requisiti qualitativi minimi, la ditta aggiudicataria non vi abbia ottemperato nel termine assegnatole o quando per la seconda volta abbia dovuto contestare alla ditta l'inosservanza di norme e prescrizioni del presente capitolato.

L'Azienda si riserva la facoltà di richiedere i danni derivanti dal mancato completamento della fornitura; la valutazione dei danni verrà effettuata da un professionista incaricato dall'Azienda.

L'Azienda, inoltre, si riserva la facoltà di richiedere alla ditta il completo risarcimento dei costi che si vede costretta a sostenere a causa di un comportamento direttamente imputabile alla ditta.

In caso di risoluzione del contratto, ai sensi del presente articolo, la Ditta aggiudicataria risponderà di tutti i danni che da tale risoluzione anticipata possono derivare all'Azienda Sanitaria.



Articolo 18 Rischi e responsabilità

La Ditta Aggiudicataria rinuncia espressamente, fin d'ora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa a causa delle attività svolte dai dipendenti dello AOUBO e/o da terzi autorizzati.

La Ditta Aggiudicataria, inoltre, si impegna ad avvalersi di personale altamente specializzato, debitamente formato ed informato, in relazione alle diverse prestazioni contrattuali. Detto personale potrà accedere agli uffici e locali dello AOUBO nel rispetto di tutte le relative prescrizioni di accesso, fermo restando che sarà cura ed onere della Ditta Aggiudicataria verificare preventivamente tali procedure.

Lo AOUBO è esonerato da ogni responsabilità per danni, infortuni od altro che dovessero accadere al personale della Ditta aggiudicataria per qualsiasi causa, nell'esecuzione della fornitura e delle opere, intendendosi al riguardo, che ogni eventuale onere è già compreso nel corrispettivo del contratto.

Pertanto la ditta aggiudicataria dovrà assumere a proprio carico il rischio completo ed incondizionato per la fornitura, installazione e manutenzione delle attrezzature.

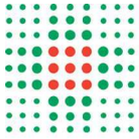
La ditta aggiudicataria dovrà inoltre rispondere pienamente dei danni a persone e cose dello AOUBO o di terzi, che potessero derivare dall'espletamento delle opere di fornitura ed installazione ed imputabili ad essa od ai suoi dipendenti, dei quali fosse chiamata a rispondere lo AOUBO, che si intende completamente sollevata ed indenne da ogni pretesa o molestia.

Restano a carico dell'impresa aggiudicataria tutte le spese ed oneri eventualmente conseguenti ad inesattezze od omissioni del progetto esecutivo dei lavori, con particolare riferimento ad opere o materiali aggiuntivi che si rendessero necessari per far fronte a tali inesattezze/omissioni.

L'aggiudicatario è responsabile della perfetta esecuzione della fornitura a lui affidata e degli oneri che dovessero eventualmente essere sopportati dallo AOUBO in conseguenza dell'inosservanza di obblighi facenti carico a lui o al personale da esso dipendente.

La ditta aggiudicataria dovrà possedere idonea polizza assicurativa che tenga indenne l'amministrazione da ogni rischio in fase di costruzione ed installazione dei sistemi sia per danni alle opere da realizzare ed apparecchiature da installare, sia per danni alle strutture esistenti, per un massimale complessivo non inferiore ad Euro 800.000,00.

Inoltre, la Ditta Aggiudicataria dovrà costituire idonea polizza assicurativa che tenga indenne l'amministrazione da ogni rischio in qualsiasi modo derivante dal non corretto funzionamento delle apparecchiature fornite, per un massimale pari a € 800.000,00.



Restano immutati gli obblighi a carico della ditta aggiudicataria e dei lavori autonomi in merito alla salute e alla sicurezza sul lavoro.

Articolo 19 Segnalazione sui certificati di buona esecuzione

Tutte le inadempienze contrattuali dai quali deriva l'applicazione di una penale, saranno riportate nella posizione dell'impresa sull'Anagrafe Fornitori Aziendale.

Tutte le segnalazione riportate sull'Anagrafe Fornitori Aziendale, saranno successivamente riportate nei certificati rilasciati dall'Azienda Sanitaria.

Articolo 20 Segnalazione all'Anac

Fermo restando quanto previsto dalle Linee Guida n. 6 approvate dall'Anac con delibera n. 1293 del 16.11.2016, in caso di false dichiarazioni rilasciate dall'impresa aggiudicataria in sede di gara, emerse durante la fase della consegna, del collaudo ed esecuzione dei lavori, le Aziende Sanitarie procederanno alla segnalazione all'ANAC per l'adozione dei provvedimenti che riterrà di dover applicare. Alla segnalazione all'Autorità, le Aziende Sanitarie procederanno ad incamerare il deposito cauzione definitivo.

Qualora le false dichiarazioni attengano ai requisiti di ammissione alla procedura di gara, le Aziende Sanitarie procederanno inoltre, oltre a quanto sopra indicato, alla risoluzione del contratto ed all'applicazione di ogni altra azione prevista dal presente Capitolato Speciale per i casi di risoluzione del contratto.

Articolo 21-Esecuzione o completamento dei lavori, servizio e forniture nel caso di insolvenza o di completamento alla prosecuzione dell'affidamento con l'esecutore designato

In caso di esecuzione o completamento dei lavori, servizi o forniture nel caso di procedura di insolvenza o di impedimento alla prosecuzione dell'affidamento si applicano le disposizioni di cui all'articolo 124 del Codice degli Appalti.

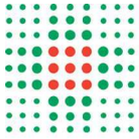
Articolo 22 Recesso dal contratto

Qualora l'impresa aggiudicataria dovesse recedere dal contratto prima della scadenza convenuta, l'Azienda, oltre a incamerare il deposito cauzionale, si riserva di addebitare le eventuali maggiori spese insorgenti per l'assegnazione ad altra ditta.

L'Ente Appaltante potrà altresì recedere dal contratto ai sensi dell'art.123 del D.lgs 36/2023.

Articolo 23 Clausola Whistleblowing

L'impresa si impegna a comunicare ai propri lavoratori e collaboratori, che operano nel contesto lavorativo dell'Azienda USL di Bologna, il collegamento ipertestuale alla pagina



dell'Azienda USL dedicata all'istituto del whistleblowing, al fine di renderli edotti dei propri diritti e relative tutele, raggiungibile al seguente indirizzo: <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/altri-contenutidati-ulteriori/ac/regolamenti-per-la-repressione-della-corruzione-e/wb>".

Articolo 24 Clausole contrattuali di cui all'Intesa per la Legalità del 19.06.2018 della Prefettura di Bologna

Clausola n. 1

L'impresa dichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui alla Intesa per la Legalità, sottoscritta il 19.06.2018 con la Prefettura di Bologna, tra l'altro consultabile al sito <http://www.prefettura.it/bologna/multidip/index.htm>, e che qui si intendono integralmente riportate, e di accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti.

Clausola n. 2

L'impresa si impegna a comunicare alla stazione appaltante l'elenco delle imprese coinvolte nel piano di affidamento nell'esecuzione dei lavori, servizi o forniture con riguardo alle forniture ed ai servizi di cui all'art. 3, lett. a) dell'Intesa, nonché ogni eventuale variazione successivamente intervenuta per qualsiasi motivo.

Ove i suddetti affidamenti riguardino i settori di attività a rischio di cui all'art. 1, comma 53, della L. 190/2012, la sottoscritta impresa si impegna ad accertare preventivamente l'avvenuta o richiesta iscrizione della ditta sub-affidataria negli elenchi prefettizi dei fornitori, prestatori di servizi ed esecutori di lavori non soggetti a tentativi di infiltrazione mafiosa.

Clausola n. 3

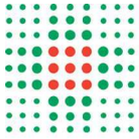
L'impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di denaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi familiari (richiesta di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di lavorazioni, forniture o servizi a determinate imprese, danneggiamenti, furti di beni personali o di cantiere).

Clausola n. 4

La sottoscritta impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente clausola 3 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, eventuali iniziative di competenza.

Clausola n. 5

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura, successivamente alla stipula del contratto o subcontratto, informazioni interdittive analoghe a quelle di cui agli artt. 91 e 94 del D.Lgs. 159/2011, ovvero la



sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale o di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali d'interesse.

Qualora il contratto sia stato stipulato nelle more dell'acquisizione delle informazioni del Prefetto, sarà applicata a carico dell'impresa, oggetto dell'informativa interdittiva successiva, anche una penale nella misura del 10% del valore del contratto ovvero, qualora lo stesso non sia determinato o determinabile, una penale pari al valore delle prestazioni al momento eseguite; le predette penali saranno applicate mediante automatica detrazione, da parte della stazione appaltante, del relativo importo dalle somme dovute all'impresa in relazione alle prestazioni eseguite.

Clausola n. 6

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale.

Clausola n. 7

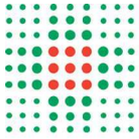
La sottoscritta impresa dichiara di essere a conoscenza del divieto per le stazioni appaltanti pubbliche, come previsto dall'art. 119 del Codice degli Appalti, di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alle operazioni di selezione e non risultate aggiudicatarie, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche o nei casi in cui l'accordo per l'affidamento del subappalto sia intervenuto successivamente all'aggiudicazione.

Clausola n. 8

La sottoscritta impresa si impegna a dare comunicazione tempestiva alla Prefettura e all'Autorità giudiziaria di tentativi di concussione che si siano, in qualsiasi modo, manifestati nei confronti dell'imprenditore, degli organi sociali o dei dirigenti di impresa. Dichiara altresì di essere a conoscenza che il predetto adempimento ha natura essenziale ai fini dell'esecuzione del contratto e che il relativo inadempimento darà luogo alla risoluzione espressa del contratto stesso, ai sensi dell'art. 1456 c.c. ogni qualvolta nei confronti di pubblici amministratori e di funzionari che abbiano esercitato funzioni relative alla stipula ed esecuzione del contratto, sia stata disposta misura cautelare e sia intervenuto rinvio a giudizio per il delitto previsto dall'art. 317 c.p.

Clausola n. 9

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa, di cui all'art. 1456 c.c., ogni qualvolta nei confronti dell'imprenditore o dei componenti la compagine sociale o dei dirigenti dell'impresa, sia stata disposta misura cautelare o sia intervenuto rinvio a giudizio per taluno dei delitti di cui agli artt. 317 c.p., 318 c.p., 319



c.p., 319 bis c.p., 319 ter c.p., 319 quater c.p., 320 c.p., 322 c.p., 322 bis c.p., 346 bis c.p., 353 c.p. e 353 bis c.p.”.

Clausola n. 10

La sottoscritta impresa si obbliga ad inserire in tutti i subcontratti la clausola risolutiva espressa nel caso in cui emergano informative interdittive a carico dell'altro subcontraente; tale clausola dovrà essere espressamente accettata dalla impresa subcontraente.

Clausola n. 11

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale

Articolo 25 Controversie e Foro competente

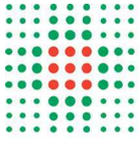
Le controversie su diritti soggettivi, derivanti dall'esecuzione del presente contratto, non saranno deferite ad arbitri, salvo quanto disposto dall'Art. 215 del D. Lgs.vo 36/2023.

Per ogni controversia giudiziale relativa alla presente gara è competente esclusivamente il Foro di Bologna.

Articolo 26 Documentazione di gara

Fanno parte della documentazione di gara:

1. Determina di indizione
2. Disciplinare di gara
3. Capitolato Speciale;
4. Allegato 1 - Clausole vessatorie
5. Allegato 2 - Domanda di partecipazione;
6. Allegato 3- schema di contratto;
7. Allegato 4 -Descrizione trattamento dati;
8. Allegato 5 - Istruzioni trattamento dati
9. Allegato 6- dichiarazione professionisti;
10. Allegato 7- CHECK LIST DNSH;
11. Allegato 8 dichiarazione titolare effettivo;
12. Allegato 9- Dichiarazione conflitto di interessi;
13. Allegato A – caratteristiche tecniche di ciascun lotto
14. Allegato A1 - Questionario Tecnico di ciascun lotto
15. Allegato B - Condizioni di Fornitura e di Assistenza Tecnica di ciascun lotto
16. Allegato C - Modulo Elenco Dispositivi
17. Allegato D - Modulo BD_RDM
18. Allegato E - Offerta Economica di ciascun lotto
19. DUVRI (sarà inviato successivamente prima della scadenza della gara)
20. DGUE da compilare sulla piattaforma



IL DIRETTORE DELSERVIZIO ACQUISTI AREA VASTA
(Dott.ssa Antonia Crugliano)

Allegato 1

Clausole vessatorie al capitolato speciale di gara relativo alla Procedura aperta divisa in lotti, con carattere d'urgenza ai sensi dell'articolo 71 comma 3 del D.Lgs 36/23, per la stipula di un Accordo quadro con 3 Operatori Economici finalizzata alla fornitura, installazione e posa "chiavi in mano" di apparecchiature varie ambulatoriali del Polo Materno infantile le esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola e di tutte le Aziende Sanitarie dell'AVEC.

Il sottoscritto _____

quale procuratore e legale rappresentante della ditta _____

Dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti richiamati nel capitolato speciale di cui alla presente gara di appalto e, ai sensi e per gli effetti di cui agli artt.1341 e 1342, del vigente Codice civile, dichiara di accettare espressamente dagli articoli 9,10,16 e 18.

**Per accettazione
Il Legale Rappresentante della ditta**

Procedura aperta divisa in lotti, con carattere d'urgenza ai sensi dell'articolo 71 comma 3 del D.Lgs 36/23, per la stipula di un Accordo quadro con 3 Operatori Economici finalizzata alla fornitura, installazione e posa "chiavi in mano" di apparecchiature varie ambulatoriali del Polo Materno infantile le esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola e di tutte le Aziende Sanitarie dell'AVEC

Allegato 2 - Domanda di partecipazione

(da presentare in bollo nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72)¹

Le dichiarazioni sostitutive di certificazioni e dell'atto di notorietà sono rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del T.U. approvato con D.P.R. 28.12.2000, n. 445

Denominazione Operatore economico	
Tipologia societaria	
Partita IVA/Codice fiscale	
Forma di partecipazione alla procedura	

Il/La sottoscritto/a ²

nella sua qualifica di:

- Legale Rappresentante
- Istitore
- Procuratore speciale o generale con mandato di rappresentanza con firma disgiunta (*allegare la procura, tranne nel caso in cui l'attribuzione dell'incarico risulti dalla visura camerale*)
- Procuratore speciale o generale con mandato di rappresentanza con firma congiunta della ditta che rappresenta (*allegare la procura, tranne nel caso in cui l'attribuzione dell'incarico risulti dalla visura camerale*)

Chiede di partecipare in qualità di:

- *operatore singolo*
- *raggruppamento temporaneo (indicare se costituito o costituendo) formato da: (indicare i ruoli ricoperti).....*

¹L'imposta di bollo è assolta secondo le indicazioni fornite dall'Agenzia delle Entrate nella Circolare n. 22/E con riferimento alle note e agli altri documenti richiamati dall'articolo 13, punto 1, della Tariffa, Parte I, allegata al DPR 26 ottobre 1972, n. 642, nonché agli altri atti e documenti, diversi da quelli sopra citati, che precedono il momento della stipula del contratto.

²Le dichiarazioni devono essere rese dal titolare /rappresentante legale/istitore

- dell'Operatore singolo,
- dei consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) del Codice.
- dei consorzi stabili di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice,
- della Mandataria /Capofila nel caso di RTI o Consorzi Ordinari costituiti
- di tutte le imprese raggruppate in un RTI nel caso di RTI ancora da costituire
- di tutte le imprese consorziate che partecipano alla gara nel caso di un Consorzio Ordinario ancora da costituire
- dell'impresa retista che riveste la funzione di organo comune nel caso di rete dotata di organo comune con potere di rappresentanza e con/senza soggettività giuridica;
- delle imprese retiste che partecipano alla gara nel caso di Rete dotata di organo comune privo di rappresentanza o se la Rete è sprovvista di organo comune o se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria.
- del Gruppo Europeo Interesse Economico

- Consorzio stabile
- Consorzio tra società cooperative
- Consorzio tra imprese artigiane
- Consorzio ordinario (*indicare se costituito o costituendo*)
- Rete dotata di organo comune
- Rete sprovvista di organo comune o con organo comune privo di rappresentanza
- GEIE
- altro (*indicare altre, eventuali forme di partecipazione previste dalla normativa speciale di settore*)

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

(*Per tutti i consorzi, i raggruppamenti temporanei e i GEIE, già costituiti e costituendi*)

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

In caso di raggruppamenti art. 65 comma 2 lett. e) del Codice e consorzi ordinari

servizio/fornitura	Parte /percentuale	Operatore esecutore

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

- **DICHIARA** che il Consorzio concorre con le seguenti Consorziatate esecutrici. (Tale indicazione deve essere resa anche nel caso in cui il consorzio indichi come consorziata esecuttrice un altro consorzio. In tal caso, detto consorzio dovrà a sua volta indicare le consorziate esecutrici, specificando, nella tabella, che si tratta di consorziate appartenenti al consorzio esecutore.)

Denominazione/Ragione Sociale	C.F.	Sede

(*Solo per i Consorzi Stabili*)

- **DICHIARA** 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 consorziata, esecutrice e non, deve presentare una propria domanda di partecipazione)

- **DICHIARA** di non partecipare in forma singola/associata 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 consorzio 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;
- **DICHIARA** di non partecipare a più di un consorzio stabile.

(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:

- **DICHIARA** che, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo a (*indicare l'operatore che sarà nominato capogruppo*);
- **SI IMPEGNA**, 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

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

- **DICHIARA:**
 - di concorrere per le seguenti imprese:
.....
- **DICHIARA** che le seguenti parti/percentuali del servizio/fornitura saranno eseguite dagli operatori economici di seguito indicati:

servizio/fornitura	Parte /percentuale	Operatore esecutore
--------------------	--------------------	---------------------

- (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 Rete costituenda):
- **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 al fine di dimostrare il possesso dei requisiti indicati nella sezione del DGUE relativa all'avvalimento e allega il contratto di avvalimento.
- **DICHIARA** di avvalersi dell'impresa al fine di migliorare l'offerta [**N.B.: i requisiti oggetto di avvalimento dovranno essere indicati esclusivamente nel contratto di avvalimento**] e presenta il contratto di avvalimento (indicare se nell'offerta tecnica o nella documentazione amministrativa).

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

- **INSERISCE** nel FVOE la relazione che illustra le misure di self cleaning adottate in relazione alle cause di esclusione verificate prima della presentazione della presente domanda e indica nel DGUE, il riferimento al documento caricato nel FVOE;

in alternativa, dichiara che è stato impossibilitato ad adottare misure di self cleaning per i seguenti motivi [indicare le motivazioni.....] e si impegna ad adottare misure idonee e a comunicare le stesse tempestivamente e comunque prima dell'aggiudicazione.

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. La dichiarazione è resa per gli effetti dell'articolo 96, comma 13, del codice)

- **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

DICHIARA, altresì:

- 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 dal CCNL applicato.
 - 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.
- di accettare il Patto di Integrità di cui a delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna di "Aggiornamento del piano triennale per la prevenzione della corruzione e del programma triennale della trasparenza e dell'integrità dell'Azienda USL di Bologna per il triennio 2015 - 2017 accessibile al seguente link <https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/dipartimento-amministrativo/uoc-servizio-acquisti-metropolitano/trasparenza/atti-general/Patto%20di%20Integrita.pdf>
- di essere edotto dagli obblighi derivanti dal "Codice di comportamento per il personale operante nell'Azienda USL di Bologna" di cui a Delibera del Direttore Generale n.40 del 25.01.2024, pubblicato nella sezione amministrazione trasparente: <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc/norme-in-materia-disciplinare-per-il-personale-del/files/3-Codice-Comportamento-Aziendale.pdf> e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a fare osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto.
- **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 della documentazione relativa a *(se presente)*:
 - dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti nell'ambiente in cui sono destinati ad operare gli operatori dell'appaltatore e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività (pubblicato sul sito selezionando la voce ".....");
 - *(se presente negli atti di gara)* 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);

(Solo se previsto il sopralluogo obbligatorio)

- **DICHIARA** di aver preso visione dei luoghi come da certificato rilasciato da..... in data

- **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,³
- 10% per aver presentato una fideiussione, emessa e firmata digitalmente, che sia gestita mediante ricorso a piattaforme operanti con tecnologie basate su registri distribuiti ai sensi dell'articolo 106, comma 3, del codice;
- riduzione per il possesso di uno o più delle seguenti certificazioni o marchi (*la stazione appaltante individua la certificazione e il marchio tra quelli previsti dall'allegato II.13 del Codice e indica la percentuale di riduzione della cauzione, con il vincolo che la somma non può superare il 20%*):

Norma	Certificazione/marchio posseduti

- **DICHIARA** chela cauzione è stata costituita nella forma di (indicare se cauzione o fideiussione).
- *(eventuale, solo nel caso in cui la garanzia sia rilasciata nella forma di fideiussione) indica il seguente sito internet..... o la seguente PEC del garante....., al fine di consentire la verifica di veridicità e autenticità della garanzia da parte della stazione appaltante.*
- *(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 di impegnarsi a mantenere valida e vincolante la propria offerta per il periodo previsto nel bando di gara.**
- di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al punto Error: Reference source not found del Disciplinare di gara
- **ALLEGA** la ricevuta di pagamento elettronico dell'imposta di bollo o del bonifico bancario o, in alternativa, indica il seguente numero seriale della marca da bollo, producendo copia del contrassegno in formato.pdf. Assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

7. Assunzione di ulteriori impegni

DICHIARA, altresì di:

³ Si ricorda che questa riduzione non è cumulabile con quella di cui al punto precedente. Pertanto chi beneficia di questa riduzione non può indicare anche la precedente.

- di aver preso visione e di accettare, senza condizione o riserva alcuna, i chiarimenti (quesiti/risposte) resi disponibili mediante la piattaforma.

SI IMPEGNA ad adempiere, in caso di aggiudicazione, agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari ai sensi della Legge 13 agosto 2010 n. 136."

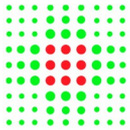
8. Autorizzazioni e ulteriori dichiarazioni ai fini dell'accesso, delle comunicazioni e del trattamento dei dati

- **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.
- **DICHIARA** di essere consapevole che, nei casi di cui all'articolo 36, commi 1 e 2, del codice, l'offerta presentata sarà resa disponibile mediante accesso diretto alla piattaforma.
- **AUTORIZZA** la Stazione Appaltante ad assicurare l'accesso alla documentazione presentata per la partecipazione alla gara, su richiesta di altri concorrenti.
- **AUTORIZZA** la Stazione Appaltante a trasmettere ogni comunicazione ai sensi dell'articolo 29 del Codice dei Contratti tramite le piattaforme dell'ecosistema nazionale di cui all'articolo 22 del predetto Codice e, per quanto non previsto dalle predette piattaforme, mediante l'utilizzo del domicilio digitale.
- **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:.....

[per gli operatori economici transfrontalieri] **INDICA** il seguente domicilio fiscale e 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 paragrafo ... [indicare il paragrafo 2.3 o il diverso paragrafo di riferimento] del Disciplinare, elegge domicilio digitale per tutte le comunicazioni inerenti la presente procedura nell'apposita area del Sistema ad esso riservata.

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



Dipartimento Amministrativo

Servizio Acquisti Metropolitan

Settore

Il direttore

Schema contratto di fornitura per accettazione

CONTRATTO DI FORNITURA/SERVIZIO

Procedura aperta divisa in lotti, con carattere d'urgenza ai sensi dell'articolo 71 comma 3 del D.Lgs 36/23, per la stipula di un Accordo quadro con 3 Operatori Economici finalizzata alla fornitura, installazione e posa "chiavi in mano" di apparecchiature varie ambulatoriali del Polo Materno infantile le esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola e di tutte le Aziende Sanitarie dell'AVEC

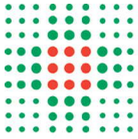
TRA

L'Azienda, P.I. n., con sede legale in via....., a
..... rappresentata, per delega del Direttore Generale, di cui alla deliberazione
n....., dal, per la carica domiciliato in via
.....

E

La ditta, P.I. n. 0000000000000000, Registro delle Imprese
n.xxxxxxxxxxxxxx – CCIAA di XXXXXXXX n. con sede legale a, via,
rappresentata dal Legale Rappresentante/**Procuratore munito di apposita procura**, nato
a.....

PREMESSO



- ⇒ Che l'Azienda USL di Bologna a seguito della procedura n. 000/2.... ha aggiudicato, con det.n.xxxxxxx del xxxxxxxxxxxx la fornitura, installazione posa in opera "chiavi in mano" di un Tomografo a Risonanza Magnetica e dei lavori necessari all'installazione per le esigenze dell'Irccs Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola, per un importo di €(oneri fiscali esclusi), di cui: € per oneri di sicurezza non soggetti a ribasso (se esistono);
- ⇒ Che con nota prot.n. xxxxxx del xx/xx/xxxxx è stata inviata comunicazione di aggiudicazione di fornitura /servizio

TUTTO CIO' PREMESSO

Le parti convengono e stipulano quanto segue:

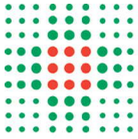
ARTICOLO 1. VALORE DELLA PREMESSA

Si richiamano gli atti che sono ad ogni effetto parte integrante del presente contratto:

1. il Capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta;
2. gli allegati tecnici al capitolato speciale d'appalto, sottoscritti dalla ditta;
3. lettera di comunicazione di aggiudicazione;
4. l'offerta economica presentata dalla Ditta;
5. l'offerta tecnica, e il progetto presentati dalla Ditta;
6. il documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti (D.U.V.R.I.);
7. il crono programma;
8. le polizze di garanzia.
9. patto di integrità
10. la nomina di responsabile di trattamento dati (all.1, 2),

Si allegano al presente contratto:

- il capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta,



- l'offerta economica presentata dalla ditta;
- il codice di comportamento aziendale;
- il patto di integrità accettato in sede di partecipazione;
- il documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti (D.U.V.R.I.)
- la nomina di responsabile di trattamento dati (all.1, 2)

ARTICOLO 2. OGGETTO DEL CONTRATTO

Il contratto ha per oggetto la fornitura di n. 9 ventilatori polmonari ad alte prestazioni e relativo materiale di consumo occorrenti alla terapia intensiva dell'Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna, da parte della ditta

ARTICOLO 3. NORME REGOLATRICI DEL CONTRATTO.

Il contratto è regolato dalle norme del Capitolato Speciale allegato alla presente e
(eventuali altre condizioni emerse in sede di valutazione delle offerte da parte della Commissione)

Ulteriori successive variazioni dovranno essere poste per iscritto e sottoscritte dalle parti.

ARTICOLO 4. AMMONTARE DEL CONTRATTO

L'importo contrattuale ammonta a € (euro) al netto dell'I.V.A.,
I prezzi unitari offerti dall'Appaltatore in sede di gara costituiscono prezzi contrattuali.

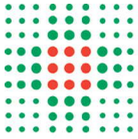
ARTICOLO 5. DURATA DEL CONTRATTO (per i contratti aventi durata)

Il contratto ha una durata pari a , con decorrenza

ARTICOLO 6. ORDINI E DOCUMENTI DI TRASPORTO

In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, l'Azienda deve emettere gli ordini esclusivamente in formato elettronico; altresì il fornitore deve garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il fornitore deve, pertanto, dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione dei nuovi adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rinvia alla sezione dedicata al sito



dell'Agenzia Intercent-ER <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, che contiene tutti i riferimenti del Sistema Regionale per la dematerializzazione del Ciclo Passivo degli Acquisti (formato dei dati, modalità di colloquio, regole tecniche, ecc.), nonché al Nodo telematico di Interscambio No TI-ER.

In alternativa, le imprese potranno utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che saranno messe a disposizione sulla piattaforma di Intercent-ER all'indirizzo <https://piattaformaintercenter.regione.emilia-romagna.it/portale/> previa registrazione.

ARTICOLO 7. OBBLIGHI DELL'APPALTATORE RELATIVI ALLA TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI

L'appaltatore (...) assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n.136 e successive modifiche.

L'appaltatore si impegna a dare immediata comunicazione alla stazione appaltante ed alla prefettura-ufficio territoriale del Governo della provincia di Bologna della notizia dell'inadempimento della propria controparte (subappaltatore/subcontraente) agli obblighi di tracciabilità finanziaria.

Il mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni costituisce causa di risoluzione del contratto.

Si indica il codice/i CIG relativo/i al presente contratto: B01F3D9E64

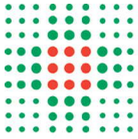
ARTICOLO 8. SUBAPPALTO

Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'articolo 120, comma 1, lettera d) n.2. del D.Lgs. 36/2023.

Ai sensi dell'art. 119 del D.Lgs. 36/2023 e stante la dichiarazione rilasciata dalla ditta in sede di gara, per questo contratto **è ammesso/non è ammesso il subappalto**

ARTICOLO 9. CODICE DI COMPORTAMENTO

Ai sensi dell'art.2 del D.P.R. n.62/2013 e del Codice di Comportamento Aziendale adottato con Delibera del Direttore Generale n..... del, la violazione degli obblighi derivanti dal Codice stesso può essere causa di risoluzione o decadenza del rapporto contrattuale.



ARTICOLO 10. PATTO DI INTEGRITA'

La violazione da parte dell'aggiudicatario di uno degli impegni previsti a suo carico dall'articolo 2 del Patto di Integrità accettato in sede di partecipazione alla gara, può comportare, secondo la gravità della violazione accertata, la risoluzione del contratto.

Questa amministrazione potrà non avvalersi della risoluzione del contratto qualora la ritenga pregiudizievole agli interessi pubblici, è fatto salvo in ogni caso l'eventuale diritto al risarcimento del danno.

ARTICOLO 11. SPESE DI BOLLO

In merito all'assolvimento dell'imposta di bollo si applicano le disposizioni di cui al comma 10, dell'art.18, del D.Lgs. 36/2023.

Il valore dell'imposta di bollo, che l'appaltatore è tenuto a versare al momento della stipula del contratto, è determinato sulla base della Tabella A di cui all'allegato I.4 del D.Lgs. 36/2023 e pertanto, per questo specifico contratto, è dovuto un importo pari a

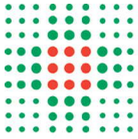
Il pagamento dell'imposta di cui al punto precedente ha natura sostitutiva dell'imposta di bollo dovuta per tutti gli atti e documenti riguardanti la procedura di selezione e l'esecuzione dell'appalto, fatta eccezione per le fatture, note e simili di cui all'articolo 13, punto 1, della Tabella A Tariffa, Parte I, allegata al decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642

Con Provvedimento n 240013 del 28 giugno l'Agenzia delle Entrate individua le modalità telematiche di versamento dell'imposta di bollo. Nel dettaglio, per i procedimenti avviati a decorrere dal 1° luglio 2023, l'imposta di bollo è versata, con modalità telematiche, utilizzando il modello "F24 Versamenti con elementi identificativi" (F24 ELIDE). Il modello deve contenere l'indicazione dei codici fiscali delle parti e del Codice Identificativo di Gara (CIG) o, in sua mancanza, di altro identificativo univoco del contratto. Con risoluzione n 37 del 28 giugno 2023, l'Agenzia delle Entrate ha istituito i codici tributo da utilizzare per il versamento: "1573" denominato "Imposta di bollo sui contratti - articolo 18, comma 10, D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36"; "1574" denominato "Imposta di bollo sui contratti – SANZIONE -articolo 18, comma 10, D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36"; "1575" denominato "Imposta di bollo sui contratti – INTERESSI -articolo 18, comma 10, D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36.

Per le ditte straniere

Si dà atto che l'imposta di bollo per la stipulazione del contratto è assolta mediante bonifico bancario utilizzando il codice IBAN: IT07Y0100003245348008120501, secondo quanto stabilito dall'Agenzia delle Entrate n.332 del 07.08.2020.

ARTICOLO 12. SPESE DI REGISTRO



Il contratto d'appalto sarà registrato solo in caso d'uso e la relativa imposta di registro sarà a carico dell'Appaltatore.

ARTICOLO 13. TRATTAMENTO DEI DATI

Con la sottoscrizione del presente contratto, le parti, in relazione ai trattamenti di dati personali effettuati in esecuzione del contratto medesimo, dichiarano di essersi reciprocamente comunicate tutte le informazioni previste dal Regolamento UE/2016/679 (GDPR), ivi comprese quelle relative alle modalità di esercizio dei diritti dell'interessato.

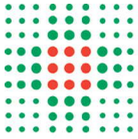
In particolare, il Fornitore dichiara di aver preso visione, prima della sottoscrizione del presente contratto, le informazioni di cui all'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 circa la raccolta ed il trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione del contratto stesso, nonché di essere pienamente a conoscenza dei diritti riconosciuti ai sensi della predetta normativa.

L'informativa è contenuta al punto 29.1 del Disciplinare di Gara che deve intendersi integralmente trascritto in questa sede.

I trattamenti dei dati sono improntati, in particolare, ai principi di correttezza, liceità e trasparenza ed avvengono nel rispetto delle misure di sicurezza previste dall' art 32 Regolamento UE/2016/679. Ai fini della suddetta normativa, le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero, esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da una inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei, fermi restando i diritti dell'interessato di cui agli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679 (GDPR).

ARTICOLO NOMINA A RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO AI SENSI DELL'ART. 28 DEL REGOLAMENTO UE 2016/679.

In merito all'applicazione del Regolamento UE 2016/679 (di seguito "GDPR") e del D.Lgs. 196/03 (di seguito "Codice") le parti si danno reciprocamente atto che Titolare del trattamento è l'Azienda



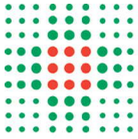
L'Azienda, in qualità di Titolare del trattamento, mediante sottoscrizione del presente atto, nomina la (Indicare denominazione della parte contraente), quale Responsabile del trattamento allo scopo di procedere al corretto trattamento dei dati relativi all'oggetto del presente contratto, (**ALLEGATO 1 "DESCRIZIONE DELLE ATTIVITÀ DI TRATTAMENTO"**).

Il Responsabile del trattamento è tenuto a:

1. adottare opportune misure atte al rispetto dei requisiti del trattamento dei dati personali previste dall'art. 5 del GDPR;
2. adottare le misure di sicurezza previste dall'art. 32 del GDPR, eventualmente indicate dal Titolare del trattamento, dal Garante per la protezione dei dati personali e/o dal Comitato Europeo con propria circolare, risoluzione o qualsivoglia altro provvedimento eventualmente diversamente denominato;
3. ad autorizzare i soggetti che procedono al trattamento, ai sensi e con le modalità di cui all'art. 29 del GDPR, secondo la procedura interna del medesimo e, comunque, impegnando i medesimi soggetti autorizzati che non siano eventualmente tenuti al segreto professionale affinché rispettino lo stesso livello di riservatezza e segretezza imposto al Titolare del trattamento;
4. ad assistere il Titolare del trattamento, al fine di soddisfare l'obbligo di dare seguito alle richieste per l'esercizio dei diritti di cui Capo III del GDPR, ai sensi dell'art. 28, comma 1, lett. e) del GDPR.

In particolare è fatto obbligo al Responsabile del trattamento di attenersi alle **istruzioni impartite dal Titolare del trattamento**, allegate al presente contratto e da considerare parte integrante dello stesso (**ALLEGATO 2 "ISTRUZIONI PER IL RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI"**), oltre a garantire che le operazioni di trattamento siano svolte secondo l'ambito consentito e nel rispetto dei singoli profili professionali di appartenenza, nel rispetto della riservatezza e confidenzialità dei dati.

Il Responsabile del trattamento con la sottoscrizione del presente atto s'impegna a prendere visione e ad attenersi scrupolosamente alle indicazioni di cui alla procedura approvata con Deliberazione n.146/2019, rinvenibile al link: <https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/staff/anticorruzione-trasparenza-e-privacy/privacy/org/DEL146-2019DB>.



La presente designazione è da ritenersi valida per tutta la durata del rapporto contrattuale e si intende comunque estesa a eventuali futuri contratti aventi a oggetto servizi analoghi o prestazioni sanitarie ulteriori e che comportino un trattamento di dati personali da parte del Responsabile del trattamento, in nome e per conto del Titolare del trattamento.

Ai fini della responsabilità civile si applicano le norme di cui all'articolo 82 del GDPR.

Resta fermo che, anche successivamente alla cessazione o alla revoca del presente accordo, il Responsabile del trattamento dovrà mantenere la massima riservatezza sui dati e le informazioni relative al Titolare del trattamento delle quali sia venuto a conoscenza nell'adempimento delle sue obbligazioni.

Per quanto non espressamente previsto nel presente articolo, si rinvia alle disposizioni generali vigenti in materia di protezione di dati personali, nonché alle disposizioni di cui al presente atto.

ARTICOLO 14. FORO COMPETENTE

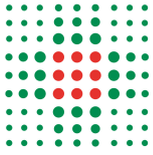
Le controversie su diritti soggettivi, derivanti dall'esecuzione del presente contratto, non saranno deferite ad arbitri.

Per la risoluzione di eventuali controversie che dovessero insorgere tra l'Azienda USL e la Ditta nell'esecuzione del contratto, unico Foro competente è quello di Bologna

Il presente contratto si compone di **quattro** pagine e di **quattro** allegati da ritenersi a tutti gli effetti parte integrante ed essenziale del presente atto.

Letto confermato e sottoscritto.

Firmato digitalmente per accettazione

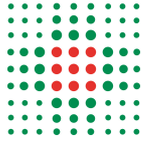


ALLEGATO 4

DESCRIZIONE DELLE ATTIVITÀ DI TRATTAMENTO

(Ambito del trattamento - art. 28, paragrafo 3, GDPR **a cura del Titolare del trattamento**)

Categorie di interessati (ad es. persone fisiche pazienti/clienti/utenti del Titolare del trattamento)
Pazienti e operatori sanitari
Tipo di dati personali oggetto di trattamento (indicare se dati comuni, categorie particolari, dati relativi a condanne penali e reati)
Dati anagrafici, potenzialmente anche relativi a minori. Dati personali relativi alla salute e ai trattamenti eseguiti.
Oggetto, natura e finalità del trattamento (ad es. descrizione sintetica del servizio di trattamento dati reso dal Responsabile del trattamento al Titolare del trattamento o fare specifico rinvio all'oggetto del contratto principale - se presente - stipulato con il Responsabile del trattamento: esecuzione di servizi in ambito sistemi informativi)
Esecuzione di attività chirurgica.



ALLEGATO 5

ISTRUZIONI PER IL RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Regolamento (UE) 2016/679 e D.Lgs 196/2003 come modificato dal D.Lgs 101/2018

Il Responsabile del trattamento tratta i dati personali per conto del Titolare del trattamento solo ed esclusivamente ai fini dell'esecuzione dei servizi oggetto dell'accordo nel rispetto della normativa vigente in materia di protezione dei dati personali, nonché delle seguenti istruzioni impartite dal Titolare del trattamento.

Misure di sicurezza (art. 32 GDPR)

Il Responsabile del trattamento, per quanto di propria competenza, è tenuto in forza di legge e del presente accordo, per sé e per le persone autorizzate al trattamento che collaborano con la sua organizzazione, a dare attuazione alle misure di sicurezza previste dalla normativa vigente in materia di trattamento di dati personali fornendo assistenza al Titolare del trattamento nel garantire il rispetto della medesima.

Il Responsabile del trattamento, tenendo conto dello stato dell'arte e dei costi di attuazione, nonché della natura, dell'oggetto, del contesto e delle finalità del trattamento, come anche del rischio di varia probabilità e gravità per i diritti e le libertà delle persone fisiche, deve assicurarsi che le misure di sicurezza predisposte ed adottate siano adeguate a garantire un livello di sicurezza adeguato al rischio, in particolare contro:

- distruzione, perdita, modifica, divulgazione non autorizzata o accesso, in modo accidentale o illegale, a dati personali trasmessi, conservati o comunque trattati;
- trattamento dei dati non consentito o non conforme alle finalità delle operazioni di trattamento.

Il Responsabile del trattamento applica le misure di sicurezza, di cui al punto precedente, al fine di garantire:

- se del caso, la pseudonimizzazione e la cifratura dei dati personali;
- la capacità di assicurare su base permanente la riservatezza, l'integrità, la disponibilità e la resilienza dei sistemi e dei servizi di trattamento;
- la capacità di ripristinare tempestivamente la disponibilità e l'accesso dei dati personali in caso di incidente fisico o tecnico.

Il Responsabile del trattamento è tenuto a implementare una procedura per testare, verificare e valutare regolarmente l'efficacia delle misure tecniche e organizzative al fine di garantire la sicurezza del trattamento, trasmettendo tempestivamente al Titolare del trattamento la documentazione tecnica relativa sia alle misure di sicurezza in atto sia alle modifiche in seguito adottate.

Il Responsabile del trattamento assicura l'utilizzo di strumenti, applicazioni e/o servizi che rispettino i principi di protezione dei dati personali fin dalla progettazione (privacy by design) e per impostazione predefinita (privacy by default).

Valutazione di impatto (art. 35 GDPR)

Il Responsabile del trattamento, tenendo conto della natura del trattamento e delle informazioni a disposizione dello stesso, assiste il Titolare del trattamento nel garantire il rispetto degli obblighi di cui agli artt. 35 e 36 del GDPR.

Nello specifico:

- fornisce tutte le informazioni e tutti gli elementi utili al Titolare del trattamento per la effettuazione della valutazione di impatto sulla protezione dei dati, nonché dell'eventuale consultazione preventiva alla Autorità Garante;
- assicurare la massima cooperazione e assistenza per dare effettività alle azioni di mitigazione eventualmente previste dal Titolare del trattamento per affrontare possibili rischi identificati a

seguito degli esiti della valutazione di impatto effettuata sui trattamenti di dati personali cui il Responsabile del trattamento concorre.

Registro delle attività di trattamento (art. 30 GDPR)

Il Responsabile del trattamento, ove ricorrano le ipotesi di cui all'art. 30 del Regolamento, dovrà tenere un registro ex art. 30.2 nel quale identifica e censisce i trattamenti di dati personali svolti per conto del Titolare del trattamento, le banche dati e gli archivi gestiti con supporti informatici e/o cartacei necessari all'espletamento delle attività oggetto del presente accordo.

Tale registro, da esibire, in caso di ispezione della Autorità Garante, deve contenere:

- il nome e i dati di contatto del Responsabile del trattamento, del Titolare del trattamento per conto del quale il Responsabile agisce e, ove applicabile, del Data Protection Officer (DPO);
- le categorie dei trattamenti effettuati per conto del Titolare del trattamento;
- se del caso, i trasferimenti di dati personali verso paesi terzi, compresa l'identificazione del paese terzo e la relativa documentazione di garanzia;
- la descrizione generale delle misure di sicurezza tecniche ed organizzative applicate a protezione dei dati.

Data Breach (art. 33 GDPR)

Il Responsabile del trattamento deve fornire tutto il supporto necessario al Titolare del trattamento ai fini delle indagini e sulle valutazioni in ordine alla violazione di dati, al fine di individuare, prevenire e limitare gli effetti negativi della stessa, conformemente ai suoi obblighi ai sensi del presente articolo e svolgere qualsiasi azione che si renda necessaria per porre rimedio alla violazione stessa. Nella misura in cui la violazione dei dati personali sia causata da una violazione del Responsabile del trattamento o dei suoi Sub-responsabili delle disposizioni del presente atto di nomina, dell'accordo o delle Leggi sulla protezione dei dati applicabili, tenendo conto della natura della violazione dei dati personali e del rischio di varia probabilità e gravità per i diritti e le libertà delle persone fisiche coinvolte, il Responsabile del trattamento, su istruzione di Titolare del trattamento, opererà tutti gli sforzi necessari per identificare e porre rimedio alla causa della violazione dei dati personali, per mitigare i rischi per i diritti e le libertà delle persone fisiche coinvolte e per assistere ulteriormente il Titolare del trattamento con ogni ragionevole richiesta nel rispetto delle leggi sulla protezione dei dati relative alle violazioni dei dati personali.

Si rinvia all'**ALLEGATO 2** per quanto di competenza.

Il Responsabile del trattamento non deve rilasciare, né pubblicare alcun comunicato stampa o relazione riguardante eventuali data breach o violazioni di trattamento senza aver ottenuto il previo consenso scritto del Titolare del trattamento.

Soggetti autorizzati allo svolgimento di operazioni di trattamento dei dati personali - Designazione

Il Responsabile del trattamento:

- provvede ad individuare le persone fisiche da nominare autorizzati al trattamento, attribuendo loro specifici compiti e funzioni e fornendo loro adeguate istruzioni scritte circa le modalità del trattamento dei dati;
- assicura competenze ed affidabilità dei propri dipendenti e collaboratori autorizzati al trattamento dei dati personali effettuati per conto del Titolare del trattamento;
- assicura che gli autorizzati abbiano ricevuto adeguata formazione in materia di protezione dei dati personali e sicurezza informatica consegnando al Titolare del trattamento, per il tramite dei Referenti privacy aziendali di riferimento, le evidenze di tale formazione;
- vigila sull'operato degli autorizzati, vincolandoli alla riservatezza su tutte le informazioni acquisite nello svolgimento delle loro attività, anche successivamente alla cessazione del rapporto di lavoro/collaborazione con il Responsabile del trattamento. In ogni caso, il Responsabile del trattamento è ritenuto direttamente responsabile per qualsiasi divulgazione di dati personali da parte degli autorizzati.

Amministratori di sistema

Il Responsabile del trattamento, per quanto concerne i trattamenti effettuati per fornire il servizio oggetto del accordo dai propri incaricati con mansioni di "amministratore di sistema", è tenuto altresì al rispetto delle previsioni contenute nel provvedimento del Garante per la protezione dei dati personali del 27 novembre 2008 modificato in base al provvedimento del 25 giugno 2009, in quanto applicabili. Il Responsabile del trattamento, in particolare, si impegna a:

- designare quali amministratori di sistema le figure professionali da individuare e dedicare alla gestione e alla manutenzione di impianti di elaborazione o di loro componenti con cui vengono effettuati trattamenti di dati personali;
- predisporre e conservare l'elenco contenente gli estremi identificativi delle persone fisiche qualificate ed individuate quali amministratori di sistema e le funzioni ad essi attribuite, unitamente all'attestazione delle conoscenze, dell'esperienza, della capacità e dell'affidabilità degli stessi soggetti, i quali devono fornire idonea garanzia del pieno rispetto delle vigenti disposizioni in materia di trattamento, ivi compreso il profilo relativo alla sicurezza;
- fornire il suddetto elenco al Titolare del trattamento, e comunicare ogni eventuale aggiornamento allo stesso;
- verificare annualmente l'operato degli amministratori di sistema, informando il Titolare del trattamento, circa le risultanze di tale verifica;
- mantenere i file di log previsti in conformità alle disposizioni contenute nel provvedimento dell'Autorità Garante sopra richiamato.

Sub-responsabile del trattamento

Per l'esecuzione di specifiche attività di trattamento per conto del Titolare del trattamento e previa autorizzazione scritta specifica da richiedere a quest'ultimo, il Responsabile del trattamento può ricorrere ad altro responsabile (c.d. Sub-responsabile del trattamento). In questi casi il Responsabile del trattamento si obbliga ad imporre per iscritto al Sub-responsabile del trattamento, mediante atto giuridico vincolante, gli stessi obblighi in materia di protezione dei dati personali cui lo stesso è soggetto, in particolare rispetto agli obblighi in materia di sicurezza. Nel caso in cui il Responsabile del trattamento ricorra ad un Sub-responsabile stabilito in un Paese extra-UE, sarà suo onere adottare adeguati strumenti per legittimare il trasferimento ai sensi degli artt. 44 e ss. del GDPR.

Il Titolare del trattamento può chiedere al Responsabile del trattamento:

- il rilascio di copia degli accordi stipulati tra Responsabile e Sub-responsabile del trattamento (omettendo le sole informazioni strettamente confidenziali e gli accordi economici, se del caso);
- l'esperimento di audit nei confronti dei propri Sub-responsabili del trattamento;
- conferma che gli audit sono stati condotti per dimostrare la conformità dei Sub-responsabili del trattamento alla normativa in materia di protezione dei dati personali, nonché alle istruzioni impartite dal Titolare del trattamento.

Il Responsabile del trattamento si impegna espressamente ad informare il Titolare del trattamento di eventuali modifiche riguardanti l'aggiunta o la sostituzione di eventuali Sub-responsabili del trattamento, dandogli così l'opportunità di opporsi a tali modifiche. Il Responsabile del trattamento non può ricorrere ai Sub-responsabili del trattamento nei cui confronti il Titolare del trattamento abbia manifestato la sua opposizione.

Qualora il Sub-responsabile ometta di adempiere ai propri obblighi, il Responsabile del trattamento conserva nei confronti del Titolare del trattamento l'intera responsabilità dell'inadempimento degli obblighi del Sub-responsabile del trattamento. In tutti i casi, il Responsabile del trattamento si assume la responsabilità nei confronti del Titolare del trattamento per qualsiasi violazione od omissione realizzati da un Sub-responsabile del trattamento o da altri terzi soggetti incaricati dallo stesso, indipendentemente dal fatto

Data Protection Officer (DPO)

Il Responsabile del trattamento comunica al Titolare del trattamento il nome e i dati di contatto del proprio Data Protection Officer (DPO), ove designato all'indirizzo: privacy@ausl.bologna.it

Tale comunicazione deve contenere il nome del Responsabile del trattamento, l'accordo di riferimento.

Il Titolare del trattamento comunica con la presente i riferimenti del proprio DPO:

dpo@ausl.bologna.it (Via Castiglione 29 - 40134 Bologna -BO) - Tel: 051.6584896 - Mobile: 360.1029935

Attività di audit da parte del Titolare del trattamento

Il Responsabile del trattamento mette a disposizione del Titolare del trattamento tutte le informazioni necessarie per dimostrare il rispetto degli obblighi di cui al presente contratto e della normativa applicabile, consentendo e contribuendo alle attività di revisione, compresi gli audit, realizzati dal Titolare del trattamento o da un altro soggetto da questi incaricato. A tale scopo il Responsabile del trattamento riconosce al Titolare del trattamento, e dai terzi incaricati ai sensi dell'art. 28, par. 3, lett. h) GDPR, il diritto di accedere ai locali di sua pertinenza ove hanno svolgimento le operazioni di trattamento o dove sono custoditi dati o documentazione relativa al presente contratto. In ogni caso il Titolare del trattamento si impegna per sé e per i terzi incaricati da quest'ultimo, a che le informazioni raccolte durante le operazioni di verifica siano utilizzate solo per tali finalità. Tale attività può essere svolta dal Titolare del trattamento nei confronti del Sub-responsabile del trattamento o delegata dal Titolare stesso al Responsabile del trattamento.

Nel caso in cui all'esito degli audit effettuati dal Titolare del trattamento o da terzi incaricati, le misure tecniche, organizzative e/o di sicurezza adottate dal Responsabile del trattamento e/o Sub-responsabile del trattamento risultino inadeguate o, comunque, vengano riscontrate evidenze di violazioni gravi (ad es. la mancata informazione e formazione da parte del Responsabile al trattamento dei dati nei confronti dei propri soggetti autorizzati, la rilevazione di violazione a livello applicativo del sistema fornito) commesse dal Responsabile del trattamento o Sub-responsabile del trattamento dei dati personali, Il Titolare del trattamento ha facoltà di applicare una penale nelle modalità e nei termini stabiliti del accordo. Il rifiuto del Responsabile del trattamento e Sub-responsabile di consentire l'audit al Titolare del Trattamento comporta la risoluzione del contratto.

Trasferimento e trattamento di dati personali fuori dall'Unione Europea

Il Titolare del trattamento non autorizza il trasferimento dei dati personali oggetto di trattamento al di fuori dell'Unione Europea, salvo casi eccezionali legati alla tipologia contrattuale, per i quali la specifica autorizzazione da richiedere al Titolare del trattamento è sottoposta alla valutazione del DPO.

Conservazione o cancellazione dei dati e loro restituzione

Al termine delle operazioni di trattamento affidate, nonché all'atto della cessazione per qualsiasi causa del trattamento da parte del Responsabile del trattamento o del rapporto sottostante, il Responsabile del trattamento a discrezione del Titolare del trattamento sarà tenuto a:

- restituire al Titolare del trattamento i dati personali oggetti del trattamento
- provvedere alla loro integrale distruzione, salvi solo i casi in cui la conservazione dei dati sia richiesta da norme di legge od altri fini (contabili, fiscali, ecc.).

In entrambi i casi il Responsabile del trattamento provvederà a rilasciare al Titolare del trattamento apposita dichiarazione per iscritto contenente l'attestazione che presso il Responsabile del trattamento non esista alcuna copia dei dati personali di titolarità del Titolare del trattamento. Il Titolare del trattamento si riserva il diritto di effettuare controlli e verifiche volte ad accertare la veridicità della dichiarazione.

Ulteriori eventuali obblighi, se applicabili in base alla tipologia contrattuale in essere

Il Responsabile del trattamento:

- provvede al rilascio dell'informativa di cui all'art. 13 del GDPR, qualora il trattamento dei dati oggetto dell'accordo comporti la raccolta di dati personali per conto del Titolare del trattamento da parte del Responsabile del trattamento;
- collabora con il Titolare del trattamento per fornire tempestivamente tutte le informazioni necessarie e/o i documenti utili al fine di soddisfare l'obbligo in capo a quest'ultimo di dare seguito alle richieste degli interessati di cui al Capo III del GDPR (ad es.: esercizio dei diritti di accesso, rettifica, limitazione, opposizione al trattamento dei dati);

- collabora con il Data Protection Officer (DPO) del Titolare del trattamento, provvedendo a fornire ogni informazione dal medesimo richiesta;
- provvede ad informare immediatamente il Titolare del trattamento di ogni richiesta, ordine ovvero attività di controllo da parte dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali o dell'Autorità Giudiziaria;
- coadiuva, se richiesto dal Titolare del trattamento lo stesso nella difesa in caso di procedimenti dinanzi dalla suddette Autorità che riguardino il trattamento dei dati oggetto del contratto. A tal fine il Responsabile del trattamento fornisce, in esecuzione del contratto e, quindi, gratuitamente, tutta la dovuta assistenza al Titolare del trattamento per garantire che la stessa possa rispondere a tali istanze o comunicazioni nei termini temporali previsti dalla normativa e dai regolamentari applicabili.

Responsabilità e manleve

Il Responsabile del trattamento tiene indenne e manleva il Titolare del trattamento da ogni perdita, costo, sanzione, danno e da ogni responsabilità di qualsiasi natura derivante o in connessione con una qualsiasi violazione da parte del Responsabile del trattamento delle disposizioni contenute nel presente accordo.

A fronte della ricezione di un reclamo relativo alle attività oggetto del presente accordo, il Responsabile del trattamento:

- avverte, prontamente ed in forma scritta, il Titolare del trattamento del reclamo ricevuto;
- non fornisce dettagli al reclamante senza la preventiva interazione con il Titolare del trattamento;
- non transige la controversia senza il previo consenso scritto del Titolare del trattamento;
- fornisce al Titolare del trattamento tutta l'assistenza che potrebbe ragionevolmente richiedere nella gestione del reclamo.

A fronte della ricezione di un reclamo relativo alle attività oggetto del presente accordo, il Responsabile del trattamento contatterà tempestivamente il Titolare del trattamento attendendo specifiche istruzioni sulle azioni da intraprendere.

Allegati n. 2

ALLEGATO 1: DESCRIZIONE DELLE ATTIVITÀ DI TRATTAMENTO

ALLEGATO 2: ISTRUZIONI PER IL RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Allegato 6-

Modello di domanda di partecipazione alla gara del/i professionista/i incaricato del progetto definitivo, esecutivo e del piano di sicurezza e coordinamento.

Procedura aperta divisa in lotti, con carattere d'urgenza ai sensi dell'articolo 71 comma 3 del D.Lgs 36/23, per la stipula di un Accordo quadro con 3 Operatori Economici finalizzata alla fornitura, installazione e posa "chiavi in mano" di apparecchiature varie ambulatoriali del Polo Materno infantile le esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola e di tutte le Aziende Sanitarie dell'AVEC

Il sottoscritto _____
nato il _____ a _____
residente/domiciliato in _____ CAP _____
via/piazza _____
telefono n. _____
fax n. _____
e-mail _____
codice fiscale _____
partita IVA _____

CHIEDE

(selezionare l'opzione):

di partecipare alla procedura aperta indicata in oggetto in associazione temporanea con il concorrente denominato _____
che ha sede legale in _____

ovvero

di partecipare alla procedura aperta indicata in oggetto in quanto indicato dal concorrente denominato _____
che ha sede legale in _____

nella sua qualità di:

libero professionista singolo o associato ex L. 23 novembre 1939, n. 1815, e s.m.i. (ex art. 46, c.1, lett. a) ovvero socio di società di professionisti (ex art. 46, c.1, lett. b)

ovvero

legale rappresentante o procuratore (in tal caso, allega procura) di società di ingegneria (art. 46, c.1, lett. c)

ovvero

prestatore di servizi di ingegneria ed architettura di cui alla categoria 12 dell'allegato II A stabilito in altri Stati membri (art. 46): in tal caso si barri anche l'opzione relativa alla propria natura

giuridica

ovvero

capogruppo di un raggruppamento temporaneo costituito dai soggetti di cui alle lettere da a) a d), dell'art. 46, c. 1, incaricato della progettazione definitiva ed esecutiva e del piano di sicurezza e coordinamento;

ovvero

mandante di un raggruppamento temporaneo costituito dai soggetti di cui alle lettere da a) a d), dell'art. 46, c. 1, incaricato della progettazione definitiva ed esecutiva e del piano di sicurezza e di coordinamento;

ovvero

componente di un consorzio stabile di società di professionisti e di società di ingegneria (art. 46, c.1, lett. f)

o altro (indicare)

A tal fine, ai sensi degli articoli 38, comma 3, 47 e 48 del DPR 445/2000 e consapevole delle sanzioni penali previste dall'articolo 76 della norma citata,

DICHIARA E ATTESTA

a) di essere iscritto all'albo degli ingegneri o dei periti industriali ovvero all'albo delle figure professionali competenti (indicare quali) _____ della provincia di _____ al numero _____ e di essere abilitato alla redazione e sottoscrizione di progetto definitivo ed esecutivo comprendenti le opere oggetto della gara e alla redazione del piano di sicurezza e di coordinamento (**N.B. si rammenta la possibilità di indicare anche più professionisti per lo svolgimento dei servizi; in tale eventualità ciascun professionista dovrà compilare e sottoscrivere la propria dichiarazione**)

b) di non trovarsi in una delle "cause di esclusione automatica" di cui all'art.94 del D.lgs. n. 36/2023, anche per tutti i soggetti indicati all'art. 94 comma 3;

c) di non trovarsi in una delle "cause di esclusione non automatica" di cui all'art. 95 del D.lgs. n. 36/2023;

d) che i soggetti indicati all'art. 94 comma 3 non si trovano in una delle "cause di esclusione non automatica" di cui all'art.98, comma 3, lettere g) ed h) del D.lgs.36/2023; (si precisa che la dichiarazione di cui al presente punto potrà essere rilasciata dal Legale Rappresentante della Ditta o da persona avente i poteri di impegnarla in possesso di Procura, anche senza l'indicazione del nominativo dei singoli soggetti; la stazione appaltante, in tale caso, richiederà l'indicazione dei soggetti solo al momento della verifica delle dichiarazioni rese. Tale dichiarazione viene resa anche nei confronti dei soggetti cessati).

e) (in caso di raggruppamento di professionisti non ancora costituito di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, a uniformarsi alla disciplina vigente in materia di lavori pubblici con riguardo alle associazioni temporanee o consorzi o GEIE e che sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di Capogruppo al seguente soggetto:

E che il raggruppamento è costituito come segue:

RAGGRUPPAMENTO TEMPORANEO DI PROFESSIONISTI

Capogruppo _____percentuale di partecipazione _____

Mandante _____ percentuale di partecipazione _____

in caso di altro soggetto che partecipa alla gara in associazione temporanea d'impresa non ancora costituita con il soggetto che assume l'esecuzione dei lavori

ASSOCIAZIONE TRA PROFESSIONISTA E CONCORRENTE

Capogruppo _____

Mandante _____

Mandante _____

N.B.

- Se Il Professionista che espletterà la progettazione è un raggruppamento temporaneo di professionisti che a sua volta partecipa in associazione temporanea con il realizzatore dell'intervento vanno compilate entrambe le sezioni precedenti;
- qualora partecipino + professionisti in associazione temporanea è condizione di partecipazione la presenza tra i componenti della medesima associazione di almeno un giovane professionista

ovvero

che l'Associazione Temporanea (tra professionisti o tra progettista ed esecutore) è già costituita e si allega mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata

ovvero

che il Consorzio o il GEIE (tra professionisti o tra progettista ed esecutore) è già costituito e si allega l'atto costitutivo in copia autentica del Consorzio o del GEIE

ovvero

di partecipare come soggetto indicato dal concorrente esecutore dell'intervento e non in associazione temporanea di impresa

f) di acconsentire al trattamento dei propri dati personali, ai sensi del D. Lgs 196/2003, per ogni esigenza connessa alla gara ed al successivo contratto;

g) di avere effettuato uno studio approfondito del progetto posto a base di gara e di ritenere l'elaborazione del progetto definitivo ed esecutivo e del piano di sicurezza e di coordinamento realizzabili nei termini prescritti nella lex specialis di gara, nel capitolato speciale e dagli altri elaborati di progetto;

h) indica il nominativo della persona fisica incaricata dell'integrazione tra le varie prestazioni specialistiche relative alla progettazione dell'intervento (**INDICARE _____**);

i) di essere consapevole di dovere assumere, in caso di aggiudicazione, tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari previsti dall'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n. 136, e successive modifiche.

Data _____

Timbro dell'impresa e firma del Legale Rappresentante o del Professionista

N.B: La dichiarazione dovrà essere accompagnata da fotocopia di documento di riconoscimento del sottoscrittore in corso di validità. Qualora venga sottoscritta da un procuratore, dovrà essere trasmessa anche relativa procura in originale o copia dichiarata conforme all'originale. La dichiarazione dovrà essere sottoscritta in tutte le pagine.

ALLEGATO 7

CHECK LIST DNSH

Scheda 4 - Acquisto, Leasing, Noleggio di apparecchiature elettriche ed elettroniche utilizzate n

Verifiche e controlli da condurre per garantire il principio DNSH

Tempo di svolgimento delle verifiche	n.	Elemento di controllo	Esito (Si/No/Non applicabile)
Ex ante	1	L'AEE è dotato di Eco-etichetta EPA ENERGY STAR, laddove esistente?	
	2	È disponibile una relazione di prova che includa i dati relativi al rendimento energetico per l'AEE conformemente alla norma EN 50564:2011 o equivalente?	
	3	Nel libretto d'istruzione sono comprese istruzioni che spieghino come ridurre al minimo il consumo di energia?	
	4	Nel libretto d'istruzione sono comprese istruzioni che spieghino come ridurre al minimo il consumo di acqua?	
	5	Sono disponibili le parti di ricambio originali o equivalenti (direttamente o tramite mandatari) per la durata di vita prevista dell'apparecchiatura, per un periodo di almeno cinque anni oltre al periodo di garanzia?	
	6	Sono fornite le raccomandazioni per un'adeguata manutenzione del prodotto, comprese informazioni sulle parti di ricambio che possono essere sostituite, consigli per la pulizia?	
	7	Nel libretto di istruzioni per gli utenti è illustrato come utilizzare l'apparecchiatura per ridurre al minimo l'impatto ambientale durante l'installazione, l'utilizzo, il funzionamento e lo smaltimento/riciclaggio?	
	8	L'offerente è regolarmente iscritto alla piattaforma RAEE, in qualità di produttore e/o distributore?	
	9	Sono state fornite le informazioni sulla presenza nel prodotto o nei prodotti acquistati, in virtù del contratto, di sostanze dell'elenco delle sostanze estremamente problematiche (SVHC) candidate di cui all'articolo 57 del regolamento (CE) n. 1907/2006 (regolamento REACH)?	
	10	L'offerente ha fornito la documentazione del rispetto della direttiva RoHS/ecodesign/compatibilità elettromagnetica?	
	11	Ove applicabile, l'offerente ha fornito la documentazione in cui sono indicati i refrigeranti utilizzati nei congelatori per uso medico e i relativi GWP100, a dimostrazione della conformità dell'apparecchiatura con refrigeranti con GWP < 10?	
Ex post	12	Il rendimento energetico dell'AEE è monitorato in occasione di ogni intervento di manutenzione preventiva conformemente alla norma EN 50564:2011 o equivalente, laddove applicabile?	
	13	È svolta la regolare manutenzione preventiva dell'AEE?	

Allegato 8
DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DELL'ATTO DI NOTORIETÁ

*ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445
in ottemperanza alle disposizioni di cui al decreto legislativo 21 novembre 2007, n. 231 e alle successive disposizioni
attuative emesse dalla Banca d'Italia in data 23 dicembre 2009
(Norme di prevenzione dell'antiriciclaggio)*

**SI PRECISA CHE TALE MODELLO VA PRESENTATO: DA CIASCUN COMPONENTE IL R.T.I.;
DALL'AUSILIATA E DALL'AUSILIARIA. IN CASO DI CONSORZIO LO STESSO DOVRÁ PRESENTARLO SIA
PER SÉ CHE PER OGNI DITTA ESECUTRICE INDICATA IN GARA**

Il/la sottoscritto/a _____

nato a _____ (_____) il _____

Cod.fiscale _____

residente a _____ (____) CAP _____

via _____

domicilio _____ (se _____ diverso _____ dalla _____ residenza)

estremi **documento di identità** in corso di validità:

Documento _____ avente numero _____

rilasciato _____ il _____ da _____ scadenza _____

in qualità di Legale Rappresentante della Ditta _____

Ragione sociale _____

Sede legale: Via _____

CAP _____ Comune _____ Provincia _____

Cod. fisc. _____

impresa singola

quale impresa CAPOGRUPPO / MANDANTE (*cancellare la voce che non interessa*) del costituendo
Raggruppamento di Imprese o Consorzio ex art. 2602 c.c. con le seguenti imprese concorrenti

capogruppo: CATEGORIA.....

mandante: CATEGORIA.....

mandante: CATEGORIA.....

quale impresa AUSILIATA / AUSILIARIA (*eventualmente in caso di avvalimento – cancellare o compilare
la voce che non interessa*)

Che si è avvalsa dell'Impresa ausiliaria / che ha prestato avvalimento nei confronti della ditta

quale CONSORZIO indicante le ditte esecutrici come da apposito allegato

in relazione alla partecipazione alla procedura di gara in oggetto in relazione alla necessità di fornire i dati necessari per l'identificazione del titolare effettivo nonché la conferma che non sussiste conflitto di interessi (art.42 D.Lgs. n. 50/2016 - Circolare MEF-RGS n.30 del 11/08/2022) a carico dell'impresa e dei relativi titolari effettivi (cfr.soggetti obbligati alla comunicazione di dati e informazioni relativa alla titolarità effettiva di cui al Decreto Ministeriale MEF n. 55 dell'11 Marzo 2022)

ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 e ss.mm.ii., consapevole delle sanzioni penali previste e delle conseguenze previste dal medesimo D.P.R. per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci,

DICHIARA

Opzione 1)

di essere l'unico titolare effettivo dell'operato economico sopra indicato;

<p>Motivazione dichiarazione Titolare effettivo:</p> <p><input type="checkbox"/> Titolare di ditta individuale</p> <p><i>Nel caso di Operatore Economico società di capitali, società di persone</i></p> <p><input type="checkbox"/> Proprietà, <u>diretta o indiretta</u>, di una percentuale di partecipazione superiore al 25% del capitale dell'Operatore Economico</p> <p><i>in caso contrario non essendo possibile individuare un proprietario diretto o indiretto</i></p> <ul style="list-style-type: none"><input type="checkbox"/> controllo della maggioranza dei voti in assemblea ordinaria.<input type="checkbox"/> controllo dei voti sufficienti per esercitare influenza dominante in assemblea ordinaria.<input type="checkbox"/> esistenza di particolari vincoli contrattuali che consentono di esercitare influenza dominante.
--

Opzione 2)

di essere titolare effettivo dell'associazione unitamente a:

(ripetere le informazioni sottoindicate per ciascuna persona fisica individuata come titolare effettivo)

Cognome e Nome _____

nato a _____ (_____) il _____

Cod.fiscale _____

residente a _____ (____) CAP _____

via _____

domicilio (se diverso dalla residenza)

estremi **documento di identità** in corso di validità:

Documento _____ avente numero _____

rilasciato il _____ da _____ scadenza

Motivazione dichiarazione Titolare effettivo:

Titolare di ditta individuale

Nel caso di Operatore Economico società di capitali, società di persone

Proprietà, diretta o indiretta, di una percentuale di partecipazione superiore al 25% del capitale dell'Operatore Economico

in caso contrario non essendo possibile individuare un proprietario diretto o indiretto

controllo della maggioranza dei voti in assemblea ordinaria.

controllo dei voti sufficienti per esercitare influenza dominante in assemblea ordinaria.

esistenza di particolari vincoli contrattuali che consentono di esercitare influenza dominante.

Opzione 3)

di non essere il titolare effettivo

Il/I titolare/i effettivo/i dell'associazione è/sono di seguito indicato/i:

(ripetere le informazioni sottoindicate per ciascuna persona fisica individuata come titolare effettivo)

Cognome e Nome _____

nato a _____ (____) il _____

Cod.fiscale _____

residente a _____ (____) CAP _____

via _____

domicilio (se diverso dalla residenza) _____

estremi **documento di identità** in corso di validità:

Documento _____ avente numero _____

rilasciato il _____ da _____ scadenza _____

Motivazione dichiarazione Titolare effettivo:

Titolare di ditta individuale

Nel caso di Operatore Economico società di capitali, società di persone

Proprietà, diretta o indiretta, di una percentuale di partecipazione superiore al 25% del capitale dell'Operatore Economico

in caso contrario non essendo possibile individuare un proprietario diretto o indiretto

controllo della maggioranza dei voti in assemblea ordinaria.

controllo dei voti sufficienti per esercitare influenza dominante in assemblea ordinaria.

esistenza di particolari vincoli contrattuali che consentono di esercitare influenza dominante.

Opzione 4)

(ATTENZIONE: tale scelta è riservata ai soli casi in cui vi sia assenza di controllo o di partecipazioni rilevanti nell'associazione)

che non esiste un titolare effettivo dell'associazione dal momento che (specificare la motivazione: impresa quotata/impresa ad azionariato diffuso/ecc)

.....
.....

per cui i titolari effettivi sono individuati nelle **persone fisiche titolari di poteri di amministrazione o direzione dell'associazione** di seguito indicate:

(ripetere le informazioni sottoindicate per ciascuna persona fisica individuata come titolare effettivo, compreso il dichiarante laddove quest'ultimo sia individuabile quale titolare effettivo per effetto dell'assenza di controllo o di partecipazioni rilevanti)

Cognome e Nome _____

nato a _____ (____) il _____

Cod.fiscale _____

residente a _____ (____) CAP _____

via _____

domicilio (se diverso dalla residenza)

estremi **documento di identità** in corso di validità:

Documento _____ avente numero _____

rilasciato il _____ da _____ scadenza

Con riferimento a tutti i soggetti sopra indicati, si allega alla presente:

- **copia dei documenti di identità del rappresentante legale e dei titolari effettivi**, i cui estremi sono stati riportati nella presente dichiarazione;
- **copia dei documenti (tessera sanitaria, carta di identità elettronica) attestanti il rilascio del codice fiscale del rappresentante legale e dei titolari effettivi.**

Luogo e data _____

Il Rappresentante
Legale _____

N.B.: Il presente modulo, opportunamente compilato, deve essere trasformato in PDF ai fini della sottoscrizione con firma digitale. In alternativa il modulo può essere sottoscritto con firma autografa e acquisito in PDF tramite scansione.

ISTRUZIONI PER L'IDENTIFICAZIONE DEL TITOLARE EFFETTIVO

1. NORMATIVA DI RIFERIMENTO

Secondo la Normativa Antiriciclaggio (d.lgs. 21 novembre 2007 n. 231), **il titolare effettivo è la persona fisica per conto della quale è realizzata un'operazione o un'attività.**

Nel caso di un'entità **giuridica**, si tratta di quella **persona fisica – o le persone – che, possedendo suddetta entità, ne risulta beneficiaria.**

Tutte le entità giuridiche devono perciò essere dotate di titolare effettivo, fatta eccezione per imprese individuali e liberi professionisti, in cui il titolare effettivo coincide con la persona fisica.

Alla luce di quanto previsto dal Decreto Ministeriale MEF n. 55 dell'11 Marzo 2022 *“Regolamento recante disposizioni in materia di comunicazione, accesso e consultazione dei dati e delle informazioni relativi alla titolarità effettiva di imprese dotate di personalità giuridica, di persone giuridiche private, di trust produttivi di effetti giuridici rilevanti ai fini fiscali e di istituti giuridici affini al trust”*, e dalle *“Linee Guida per lo svolgimento delle attività di controllo e rendicontazione degli interventi PNRR di competenza delle Amministrazioni centrali e dei Soggetti attuatori”* emanate dal MEF - Servizio centrale per il PNRR con circolare n.30 dell'11 agosto 2022, anche i soggetti partecipanti ad avvisi e bandi del PNRR hanno l'obbligo di fornire i dati necessari per l'identificazione del titolare effettivo.

Anche la Comunicazione UIF dell'11 aprile 2022 ribadisce l'importanza di accertare il “titolare effettivo” ex art. 22 Reg. 241/2021. In particolare *“Ai fini degli accertamenti in materia di titolarità effettiva, in analogia a quanto previsto per i destinatari degli obblighi di adeguata verifica dei clienti, è opportuno che le pubbliche amministrazioni tengano conto della nozione e delle indicazioni contenute nel d.lgs. 231/2007, si avvalgano degli ausili derivanti da database pubblici o privati, ove accessibili, e tengano evidenza dei criteri seguiti per l'individuazione della titolarità effettiva”*.

Più in dettaglio, ai sensi dell'art. 1 del citato Decreto MEF n.44/2022, per l'individuazione del titolare effettivo, in caso di:

- **imprese dotate di personalità giuridica**, si fa riferimento alla persona fisica o alle persone fisiche cui è riconducibile la proprietà diretta o indiretta ai sensi dell'articolo 20, commi 2, 3 e 5, del decreto antiriciclaggio;
- **persone giuridiche private**, si fa riferimento ai soggetti individuati dall'articolo 20, comma 4, del decreto antiriciclaggio;
- **trust e istituti giuridici affini**, si fa riferimento ai i soggetti individuati dall'articolo 22, comma 5, primo periodo, del decreto antiriciclaggio;

I dati identificativi dei soggetti cui è riferita la titolarità effettiva sono:

- **il nome e il cognome;**
- **il luogo e la data di nascita;**
- **la residenza anagrafica;**
- **il domicilio**, se diverso dalla residenza anagrafica;
- **il codice fiscale.**

2. CRITERI PER L'INDIVIDUAZIONE DEL TITOLARE EFFETTIVO

Le “Linee Guida per lo svolgimento delle attività di controllo e rendicontazione degli interventi PNRR di competenza delle Amministrazioni centrali e dei Soggetti attuatori” emanate dal MEF -Servizio centrale per il PNRR con circolare n.30 dell’11 agosto 2022, nel fare riferimento al d.lgs. n. 231/2007, come modificato dal d.lgs. n.125 del 2019, richiama l’applicazione di **3 criteri alternativi per l’individuazione del titolare effettivo:**

1. criterio dell’assetto proprietario: sulla base del presente criterio si individua il titolare/i effettivo/i quando una o più persone detengono una partecipazione del capitale societario superiore al 25%. Se questa percentuale di partecipazione societaria è controllata da un’altra entità giuridica non fisica, è necessario risalire la catena proprietaria fino a trovare il titolare effettivo;

2. criterio del controllo: sulla base di questo criterio si provvede a verificare chi è la persona, o il gruppo di persone, che tramite il possesso della maggioranza dei voti o vincoli contrattuali, esercita maggiore influenza all’interno del panorama degli shareholders. Questo criterio è fondamentale nel caso in cui non si riuscisse a risalire al titolare effettivo con l’analisi dell’assetto proprietario (cfr. punto 1);

3. criterio residuale: questo criterio stabilisce che, se non sono stati individuati i titolari effettivi con i precedenti due criteri, quest’ultimo vada individuato in colui che esercita poteri di amministrazione o direzione della società.

La stessa Circolare MEF 30/2022 precisa che sono tenuti alla comunicazione dei dati sulla titolarità effettiva tutti gli aggiudicatari/contraenti con la PA.

Nel caso in cui si faccia ricorso al subappalto (se previsto dall’Avviso/Bando di gara e dal Contratto di appalto) la comunicazione dei dati relativi al titolare effettivo dovranno essere effettuate oltre che dall’aggiudicatario dell’appalto, anche dal soggetto terzo (subappaltatore) cui l’appaltatore affida in tutto o in parte, l’esecuzione del lavoro ad esso appaltato.

In caso di Raggruppamento Temporaneo di Imprese (RTI) la comunicazione dei dati sul titolare effettivo dovrà essere eseguita da tutti gli operatori economici che fanno parte del Raggruppamento.

3. APPENDICE NORMATIVA

D.Lgs. 21 novembre 2007 n. 231

Attuazione della direttiva 2005/60/CE concernente la prevenzione dell'utilizzo del sistema finanziario a scopo di riciclaggio dei proventi di attività criminose e di finanziamento del terrorismo nonché della direttiva 2006/70/CE che ne reca misure di esecuzione.

Art. 1. Definizioni

...omissis...

2. Nel presente decreto s’intendono per:

...omissis...

pp) **titolare effettivo**: la persona fisica o le persone fisiche, diverse dal cliente, nell'interesse della quale o delle quali, in ultima istanza, il rapporto continuativo è istaurato, la prestazione professionale è resa o l'operazione è eseguita;

Art. 20. Criteri per la determinazione della titolarità effettiva di clienti diversi dalle persone fisiche

1. Il titolare effettivo di clienti diversi dalle persone fisiche coincide con la persona fisica o le persone fisiche cui, in ultima istanza, è attribuibile la proprietà diretta o indiretta dell'ente ovvero il relativo controllo.

2. Nel caso in cui il cliente sia una società di capitali:

a) costituisce indicazione di proprietà diretta la titolarità di una partecipazione superiore al 25 per cento del capitale del cliente, detenuta da una persona fisica;

b) costituisce indicazione di proprietà indiretta la titolarità di una percentuale di partecipazioni superiore al 25 per cento del capitale del cliente, posseduto per il tramite di società controllate, società fiduciarie o per interposta persona.

3. Nelle ipotesi in cui l'esame dell'assetto proprietario non consenta di individuare in maniera univoca la persona fisica o le persone fisiche cui è attribuibile la proprietà diretta o indiretta dell'ente, il titolare effettivo coincide con la persona fisica o le persone fisiche cui, in ultima istanza, è attribuibile il controllo del medesimo in forza:

a) del controllo della maggioranza dei voti esercitabili in assemblea ordinaria;

b) del controllo di voti sufficienti per esercitare un'influenza dominante in assemblea ordinaria;

c) dell'esistenza di particolari vincoli contrattuali che consentano di esercitare un'influenza dominante.

4. Nel caso in cui il cliente sia una persona giuridica privata, di cui al [decreto del Presidente della Repubblica 10 febbraio 2000, n. 361](#), sono cumulativamente individuati, come titolari effettivi:

a) i fondatori, ove in vita;

b) i beneficiari, quando individuati o facilmente individuabili;

c) i titolari di poteri di rappresentanza legale, direzione e amministrazione.

5. Qualora l'applicazione dei criteri di cui ai precedenti commi non consenta di individuare univocamente uno o più titolari effettivi, il titolare effettivo coincide con la persona fisica o le persone fisiche titolari, conformemente ai rispettivi assetti organizzativi o statutari, di poteri di rappresentanza legale, amministrazione o direzione della società o del cliente comunque diverso dalla persona fisica.

6. I soggetti obbligati conservano traccia delle verifiche effettuate ai fini dell'individuazione del titolare effettivo nonché, con specifico riferimento al titolare effettivo individuato ai sensi del comma 5, delle ragioni che non hanno consentito di individuare il titolare effettivo ai sensi dei commi 1, 2, 3 e 4 del presente articolo.

Art. 22. Obblighi del cliente

...omissis...

5. I fiduciari di trust espressi, disciplinati ai sensi della legge 16 ottobre 1989, n. 364, nonché le persone che esercitano diritti, poteri e facoltà equivalenti in istituti giuridici affini, purché stabiliti o residenti sul territorio della Repubblica italiana, ottengono e detengono informazioni adeguate, accurate e aggiornate sulla titolarità effettiva del trust, o dell'istituto giuridico affine, per tali intendendosi quelle relative all'identità del costituente o dei costituenti, del fiduciario o dei fiduciari, del guardiano o dei guardiani ovvero di altra persona per conto del fiduciario, ove esistenti, dei beneficiari o classe di beneficiari e delle altre persone fisiche che esercitano il controllo sul trust o sull'istituto giuridico affine e di qualunque altra persona fisica che esercita, in

ultima istanza, il controllo sui beni conferiti nel trust o nell'istituto giuridico affine attraverso la proprietà diretta o indiretta o attraverso altri mezzi. I fiduciari di trust espressi e le persone che esercitano diritti, poteri e facoltà equivalenti in istituti giuridici affini conservano tali informazioni per un periodo non inferiore a cinque anni dalla cessazione del loro stato di fiduciari e le rendono prontamente accessibili alle autorità di cui all'articolo 21, comma 2, lettera a) e b). I medesimi fiduciari che, in tale veste, instaurano un rapporto continuativo o professionale ovvero eseguono una prestazione occasionale dichiarano il proprio stato ai soggetti obbligati.

ALLEGATO 9

DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DELL'ATTO DI NOTORIETÁ

ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445

SI PRECISA CHE TALE MODELLO VA PRESENTATO: DA CIASCUN COMPONENTE IL R.T.I.; DALL'AUSILIATA E DALL'AUSILIARIA. IN CASO DI CONSORZIO LO STESSO DOVRÁ PRESENTARLO SIA PER SÉ CHE PER OGNI DITTA ESECUTRICE INDICATA IN GARA

Il/la sottoscritto/a _____

nato a _____ (_____) il _____

Cod. fiscale _____

residente a _____ (____) CAP _____

via _____

domicilio (se diverso dalla residenza) _____

estremi **documento di identità** in corso di validità:

Documento _____ avente numero _____

rilasciato il _____ da _____ scadenza _____

IN QUALITÀ DI (barrare la voce che interessa)

legale rappresentante e titolare effettivo

Oppure

legale rappresentante

Oppure

titolare effettivo

dell'operatore economico _____

con sede in _____ - Via _____

Codice Fiscale e P.I.V.A. _____

ai sensi e per gli effetti del D.P.R. 28/12/2000 n. 445 e ss.mm.ii., consapevole delle sanzioni penali previste dal medesimo D.P.R. per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate,

DICHIARA

l'assenza di situazioni di conflitto d'interesse con riferimento alla procedura in oggetto.

In particolare, dichiara di non trovarsi con il personale della Stazione appaltante o con soggetti anche esterni che abbiano partecipato alla redazione dei documenti di gara, i cui nominativi risultino dalla documentazione stessa, in alcuna situazione di conflitto di interesse di cui all'articolo 16 del D.Lgs. n. 36/2023 .

Al fine di consentire una consapevole dichiarazione circa l'assenza di conflitto d'interessi, si specifica che i nominativi del personale, sono individuabili nei seguenti:

Figura	Nominativo	Ente appartenenza
Responsabile unico del progetto dell'ente committente	Ing. Paride Lambertini	IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico S.Orsola-Malpighi
Responsabile del procedimento di gara	Dott.ssa Antonia Crugliano	Azienda USL di Bologna
Responsabile del procedimento per la fase di esecuzione	Ing. Paride Lambertini	IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico S.Orsola-Malpighi
Redattore del progetto posto a base di gara	Ing. Paride Lambertini	IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico S.Orsola-Malpighi

Data _____

Firma _____

[Firmare digitalmente od analogicamente allegando copia documento di identità]

N.B.: testo dell'art. 16, comma 2, del D.Lgs. n. 36/2023 e ss.mm.ii.: *Si ha conflitto d'interesse quando il personale di una stazione appaltante o di un prestatore di servizi che, anche per conto della stazione appaltante, interviene nello svolgimento della procedura di aggiudicazione degli appalti e delle concessioni o può influenzarne, in qualsiasi modo, il risultato, ha, direttamente o indirettamente, un interesse finanziario, economico o altro interesse personale che può essere percepito come una minaccia alla sua imparzialità e indipendenza nel contesto della procedura di appalto o di concessione. In particolare, costituiscono situazione di conflitto d'interesse quelle che determinano l'obbligo di astensione previste dall'articolo 7 del decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013, n. 62.*

*La presente dichiarazione deve essere resa **sia dal legale rappresentante che dal titolare effettivo (se diverso dal legale rappresentante)***

Per quanto riguarda l'informativa sui dati personali in base al Regolamento 2016/679/UE si rinvia alle precisazioni degli atti di gara.

ALLEGATO 10
DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DELL'ATTO DI NOTORIETÁ

ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445

*in ottemperanza alle disposizioni di cui al decreto legislativo 21 novembre 2007, n. 231 e alle successive disposizioni
attuative emesse dalla Banca d'Italia in data 23 dicembre 2009
(Norme di prevenzione dell'antiriciclaggio)*

SI PRECISA CHE TALE MODELLO VA PRESENTATO: DA CIASCUN COMPONENTE IL R.T.I.; DALL'AUSILIATA E DALL'AUSILIARIA. IN CASO DI CONSORZIO LO STESSO DOVRÁ PRESENTARLO SIA PER SÉ CHE PER OGNI DITTA ESECUTRICE INDICATA IN GARA

Il/la sottoscritto/a _____

nato a _____ (_____) il _____

Cod.fiscale _____

residente a _____ (_____) CAP _____

via _____

domicilio (se diverso dalla residenza) _____

estremi **documento di identità** in corso di validità:

Documento _____ avente _____ numero _____

rilasciato il _____ da _____ scadenza _____

in qualità di Legale Rappresentante della Ditta _____

Ragione sociale _____

Sede legale: Via _____

CAP _____ Comune _____ Provincia _____

Cod. fisc. _____

impresa singola

quale impresa CAPOGRUPPO / MANDANTE (*cancellare la voce che non interessa*) del costituendo *Raggruppamento di Imprese o Consorzio ex art. 2602 c.c.* con le seguenti imprese concorrenti

capogruppo: CATEGORIA.....

mandante: CATEGORIA.....

mandante: CATEGORIA.....

quale impresa AUSILIATA / AUSILIARIA (*eventualmente in caso di avalimento - cancellare o compilare la voce che non interessa*)

Che si è avvalsa dell'Impresa ausiliaria / che ha prestato avalimento nei confronti della ditta

quale CONSORZIO indicante le ditte esecutrici come da apposito allegato

In relazione alle sostanze comprese nell'elenco delle sostanze estremamente problematiche (SVHC) candidate di cui all'articolo 57 del regolamento (CE) n. 1907/2006 (regolamento REACH), comprese eventuali aggiunte all'elenco delle sostanze candidate:

ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 e ss.mm.ii., consapevole delle sanzioni penali previste e delle conseguenze previste dal medesimo D.P.R. per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci,

DICHIARA

Opzione 1)

che il sistema offerto non prevede l'utilizzo di sostanze chimiche sopra indicate;

Opzione 2)

di disporre di un sistema di gestione delle sostanze chimiche con risorse dedicate, delle competenze tecniche necessarie nonché di procedure e istruzioni documentate al fine di garantire che l'offerente sappia che il prodotto o i prodotti acquistati in virtù del presente contratto contengono sostanze comprese nell'elenco delle sostanze estremamente problematiche (SVHC) candidate di cui all'articolo 57 del regolamento (CE) n. 1907/2006 (regolamento REACH), comprese eventuali aggiunte all'elenco delle sostanze candidate. In questo contesto, è incluso quanto segue:

- eventuale richiesta ai fornitori di informazioni sulla presenza delle sostanze elencate, comprese eventuali nuove aggiunte all'elenco (entro un mese dalla pubblicazione di un elenco riveduto da parte dell'ECHA);
- raccolta e archiviazione sistematiche delle informazioni ricevute sulle sostanze estremamente problematiche incluse nell'elenco REACH delle sostanze candidate contenute nei prodotti acquistati nell'ambito dell'appalto, ovvero conservazione dei documenti e procedure di monitoraggio (per esempio, ispezioni regolari della documentazione relativa al contenuto delle sostanze dell'elenco delle sostanze candidate nel prodotto e controlli a campione del contenuto chimico (relazioni delle analisi di laboratorio)), per verificare l'eventuale presenza di incongruenze nelle informazioni raccolte.
- partecipazione di aver messo in atto le procedure e le istruzioni sopra illustrate:

Luogo e data _____

Il Rappresentante

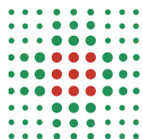
Legale _____

Fornitore (Indicare)

Partita IVA Fornitore (Indicare)

Dispositivi

IDENTIFICATIVO DI REGISTRAZIONE BD/RDM (1)	CODICE PRODOTTO FORNITORE (come riportato in offerta economica)	CODICE ATTRIBUITO DAL FABBRICANTE/ASSEMBLATORE	NOME COMMERCIALE E MODELLO



**SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA**
Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna

Policlinico S. Orsola-Malpighi

Direzione Generale

Ingegneria Clinica e Informatica Medica - Ing. P. Lambertini



**ALMA MATER STUDIORUM
UNIVERSITÀ DI BOLOGNA**

Allegato D - Modulo BD_RDM

Adempimenti previsti dal decreto ministeriale 21 dicembre 2009 ("Modifiche ed integrazioni al decreto 20 febbraio 2007 recante «Nuove modalità per gli adempimenti previsti per la registrazione dei dispositivi impiantabili attivi nonché per l'iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici») e dal decreto 23 dicembre 2013 ("Nuove modalità per l'iscrizione dei dispositivi medico-diagnostici in vitro nel Repertorio dei dispositivi medici e per gli adempimenti relativi alla registrazione dei fabbricanti e dei mandatari di dispositivi medico-diagnostici in vitro")

Si dichiara che per il dispositivo medico o il dispositivo medico-diagnostico in vitro (indicare il singolo dispositivo o rimandare all'elenco specificato nell' "Allegato C - Modulo Elenco Dispositivi")

Posto in commercio dopo il 1° maggio 2007 e per gli IVD dopo il 5 giugno 2014, si provvederà entro la aggiudicazione effettiva alle registrazioni ed alla comunicazione al Ministero della Salute delle informazioni previste dalla normativa di riferimento (D.Lgs. 46/97 e s.m.i. per i dispositivi medici, D.Lgs. 507/92 e s.m.i. per i dispositivi medici impiantabili attivi e D.Lgs. 332/2000 per gli IVD) secondo le modalità di cui al decreto 20 febbraio 2007 e successivo decreto 21 dicembre 2009 ed al decreto 23 Dicembre 2013.

Data _____

Timbro e firma del Legale
Rappresentante della Ditta Fornitrice

Allegato A - Caratteristiche Tecniche

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA

LOTTO 1 - ELETTROCARDIOGRAFI PORTATILI

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA E DESTINAZIONE D'USO

È richiesta la fornitura di Elettrocardiografi portatili per l'esecuzione di esami ECG in degenze e ambulatoriali che consentano la gestione telematica dei tracciati e dei relativi referti, da installarsi presso le UU.OO. dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna IRCCS Policlinico di Sant'Orsola.

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA - Elettrocardiografo di fascia media

- Sistema ECG ad almeno 12 derivazioni simultanee, di dimensioni e peso contenuti
- Modalità di misurazione manuale ed automatica
- Utilizzabile su pazienti adulti e pediatrici
- Schermo sanificabile a colori touchscreen ad alta risoluzione non inferiore a 4" con visualizzazione almeno dei dati di frequenza cardiaca, curve ECG, controllo elettrodi, data e ora, derivazioni in tempo reale (6 simultaneamente), velocità e impostazione filtri
- Tastiera alfanumerica e tasti di comando dedicati per le funzioni base sanificabili
- Presenza di almeno una porta USB
- Protezione da defibrillatore
- Possibilità di selezionare il tracciato più significativo durante l'acquisizione automatica;
- Dotato di batteria ricaricabile con autonomia minima di 60 minuti
- Stampante integrata ad alta risoluzione, in formato A4 e stampa simultanea di 3, 6, 12 tracce selezionabili dall'utente
- Possibilità di rilevazione del segnale del pacemaker con visualizzazione a display e stampa
- Presenza di allarmi per stato elettrodi (inversione elettrodi, elettrodo staccato) e stato della batteria
- Stampa delle seguenti informazioni: ID paziente, derivazioni stampate, filtri inseriti, sensibilità del canale, data e ora
- Velocità di stampa selezionabile almeno da 5 a 50 mm/s e ampiezza di stampa selezionabile almeno da 5 a 20 mm/mV
- Predisposto per stampa con stampanti di rete
- Risposta in frequenza almeno 0.05-150 Hz
- Gamma di filtri (almeno rete, artefatti da movimento e instabilità della linea di base)
- Software interpretativo in lingua italiana capace di individuare patologia ed eseguire misure ed interpretazioni automatiche
- Possibilità di programmare e creare standard di lavoro personalizzati

Ciascun elettrocardiografo deve essere completo di ogni accessorio necessario per il normale e corretto utilizzo, ed in particolare:

- n°1 cavo paziente;
 - n°1 set di elettrodi da collegare al cavo paziente;
 - n°1 carrello porta strumento con ruote piroettanti, dotato di cestello esterno e braccio reggicavo;
 - n°01 cavo RJ45 di almeno 3m per connettività LAN;
 - n°04 rotoli/risme di carta per stampante;
- Capacità di memorizzazione interna di almeno 40 ECG
- Scheda di rete Ethernet per connessione su LAN Aziendale tramite connettore RJ45
- Dotato di modulo wi-fi
- Esportazione dei dati in formato almeno PDF
- Interoperabilità dei dati con i sistemi informativi ospedalieri mediante utilizzo di standard di comunicazione DICOM e HL7
- Esportazione in formato DICOM del tracciato ECG a 12 derivazioni al sistema MUSE attualmente in uso e ad altro sistema di gestione tracciati ECG di futura integrazione (qualsiasi nuovo interfacciamento da realizzare entro 5 anni dall'installazione deve essere incluso in tale fornitura).
- Conformità alle seguenti classi DICOM3:
 - DICOM STORE SCU (DICOM TWELVE-LEAD ECG WAVEFORM STORAGE)
 - DICOM MODALITY WORKLIST SCU (include le Application Entities: Verification, Store, Query/Retrieve)
 Allegare Certificato DICOM CONFORMANCE STATEMENT
- Compatibilità con i sistemi di archiviazione esterni attraverso il protocollo DICOM 3
- Invio del tracciato e ricezione lista di lavoro preferibilmente senza necessità di software intermedio di gateway esterno (qualora presente, deve essere incluso in offerta la fornitura, l'installazione (compresa di licenze, configurazioni, interfacciamento, etc.) e la relativa manutenzione Full Risk per almeno 8 anni)
- Interfacciato con l'attuale sistema in uso in azienda: GE-MUSEv9. L'offerta dovrà essere comprensiva delle eventuali operazioni di modifica interfacciamento in caso il sistema MUSE venga sostituito.
- Alimentazione a rete e a batterie
- Marcatura CE secondo le Direttive e il Regolamento Europeo attualmente vigenti in materia di Dispositivi Medici
- Conformità alle norme UNI EN 60601-1 (CEI 62-5)
- Conformità alle norme tecniche di settore
- Durata della garanzia: 24 mesi
- Condizioni di assistenza tecnica Full Risk durante l'intero periodo di Garanzia
- Corso di formazione per gli utilizzatori sia in fase di consegna e collaudo sia in caso di successive richieste da parte degli utilizzatori (refresh)

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA - Elettrocardiografo di fascia alta

- Sistema ECG ad almeno 12 derivazioni simultanee, di dimensioni e peso contenuti
- Modalità di misurazione manuale ed automatica
- Utilizzabile su pazienti adulti e pediatrici

- Schermo sanificabile a colori touchscreen ad alta risoluzione da almeno 10", con visualizzazione dei dati di frequenza cardiaca, curve ECG, controllo elettrodi, data e ora, derivazioni (12 simultaneamente), velocità e impostazione filtri
- Tastiera alfanumerica e tasti di comando dedicati per le funzioni base sanificabili
- Presenza di almeno una porta USB
- Dotato di ingresso lettore barcode per l'inserimento dei dati anagrafici del paziente
- Protezione da defibrillatore
- Possibilità di selezionare il tracciato più significativo durante l'acquisizione automatica
- Dotato di batteria ricaricabile con autonomia minima di 60 minuti
- Stampante integrata ad alta risoluzione, in formato A4 e stampa simultanea di almeno 6 canali
- Possibilità di rilevazione del segnale del pacemaker con visualizzazione a display e stampa
- Presenza di allarmi per stato elettrodi (inversione elettrodi, elettrodo staccato) e stato della batteria
- Stampa delle seguenti informazioni: ID paziente, derivazioni stampate, filtri inseriti, sensibilità del canale, data e ora
- Velocità di stampa selezionabile almeno da 5 a 50 mm/s e ampiezza di stampa selezionabile almeno da 5 a 20 mm/mV
- Predisposto per stampa con stampanti di rete
- Risposta in frequenza almeno 0.05-150 Hz
- Gamma di filtri (almeno rete, artefatti da movimento e instabilità della linea di base)
- Capacità di memorizzazione interna di almeno 200 ECG
- Capacità di memorizzare almeno 120 secondi di ECG in tempo reale per il successivo riesame
- Possibilità di visualizzare l'anteprima di stampa e continuare l'acquisizione del tracciato durante l'anteprima, affinché siano visualizzabili eventuali eventi occorsi durante tale visualizzazione
- Possibilità di configurare la pagina del tracciato in tempo reale personalizzando le tracce che si desidera visualizzare a tutto schermo
- Possibilità di eseguire tracciati manuali, configurare il tracciato e contrassegnare gli eventi nel tracciato acquisito;
- Software interpretativo in lingua italiana capace di individuare patologie e di eseguire misure ed interpretazioni automatiche
- Possibilità di programmare e creare standard di lavoro personalizzati

Ciascun elettrocardiografo deve essere completo di ogni accessorio necessario per il normale e corretto utilizzo, ed in particolare:

- n°1 cavo paziente a 10 poli;
- n°1 set di elettrodi da collegare al cavo paziente;
- n°1 carrello porta strumento con ruote piroettanti, dotato di cestello esterno e braccio reggicavo;
- n°1 lettore di codici a barre.
- n°01 cavo RJ45 di almeno 3m per connettività LAN;
- n°04 rotoli/risme di carta per stampante;
- Scheda di rete Ethernet per connessione su LAN Aziendale tramite connettore RJ45
- Dotato di modulo wi-fi

- Esportazione dei dati in formato almeno PDF
- Interoperabilità dei dati con i sistemi informativi ospedalieri mediante utilizzo di standard di comunicazione DICOM e HL7
- Esportazione in formato DICOM del tracciato ECG a 12 derivazioni al sistema MUSE attualmente in uso e ad altro sistema di gestione tracciati ECG di futura integrazione (qualsiasi nuovo interfacciamento da realizzare entro 5 anni dall'installazione deve essere incluso in tale fornitura).
- Conformità alle seguenti classi DICOM3:
 - DICOM STORE SCU (DICOM TWELVE-LEAD ECG WAVEFORM STORAGE)
 - DICOM MODALITY WORKLIST SCU (include le Application Entities: Verification, Store, Query/Retrieve)
 Allegare Certificato DICOM CONFORMANCE STATEMENT
- Compatibilità con i sistemi di archiviazione esterni attraverso il protocollo DICOM 3
- Invio del tracciato e ricezione lista di lavoro preferibilmente senza necessità di software intermedio di gateway esterno (qualora presente, deve essere incluso in offerta la fornitura, l'installazione (compresa di licenze, configurazioni, interfacciamento, etc.) e la relativa manutenzione Full Risk per almeno 8 anni)
- Predisposto per l'interfacciamento con l'attuale sistema in uso in azienda: GE-MUSEv9. L'offerta dovrà essere comprensiva delle eventuali operazioni di modifica interfacciamento in caso il sistema MUSE venga sostituito.
- Alimentazione a rete e a batterie
- Marcatura CE secondo le Direttive e il Regolamento Europeo attualmente vigenti in materia di Dispositivi Medici
- Conformità alle norme UNI EN 60601-1 (CEI 62-5)
- Conformità alle norme tecniche di settore
- Durata della garanzia: 24 mesi
- Condizioni di assistenza tecnica Full Risk durante l'intero periodo di Garanzia
- Corso di formazione per gli utilizzatori sia in fase di consegna e collaudo sia in caso di successive richieste da parte degli utilizzatori (refresh)

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA - LOTTO 1 - ELETTROCARDIOGRAFI PORTATILI

1	DATI FORNITORE		
1.1	Produttore (Indicare)		
1.2	Fornitore (Indicare)		
1.3	Modello/Nome commerciale (Indicare)		
1.4	CND (Indicare)		
1.5	Numero identificativo di registrazione al Repertorio RDM (Indicare)		
2	MANUALE D'USO	Versione	
2	CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA Elettrocardiografo di fascia media	SI/NO	Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione pena l'ESCLUSIONE dalla procedura)
2.1	Sistema ECG ad almeno 12 derivazioni simultanee, di dimensioni e peso contenuti		
2.2	Modalità di misurazione manuale ed automatica		
2.3	Utilizzabile su pazienti adulti e pediatrici		
2.4	Schermo sanificabile a colori touchscreen ad alta risoluzione non inferiore a 4" con visualizzazione almeno dei dati di frequenza cardiaca, curve ECG, controllo elettrodi, data e ora, derivazioni in tempo reale (6 simultaneamente), velocità e impostazione filtri		
2.5	Tastiera alfanumerica e tasti di comando dedicati per le funzioni base sanificabili		
2.6	Presenza di almeno una porta USB		
2.7	Protezione da defibrillatore		
2.8	Possibilità di selezionare il tracciato più significativo durante l'acquisizione automatica;		
2.9	Dotato di batteria ricaricabile con autonomia minima di 60 minuti		
2.10	Stampante integrata ad alta risoluzione, in formato A4 e stampa simultanea di 3, 6, 12 tracce selezionabili dall'utente		
2.11	Possibilità di rilevazione del segnale del pacemaker con visualizzazione a display e stampa		
2.12	Presenza di allarmi per stato elettrodi (inversione elettrodi, elettrodo staccato) e stato della batteria		
2.13	Stampa delle seguenti informazioni: ID paziente, derivazioni stampate, filtri inseriti, sensibilità del canale, data e ora		
2.14	Velocità di stampa selezionabile almeno da 5 a 50 mm/s e ampiezza di stampa selezionabile almeno da 5 a 20 mm/mV		
2.15	Predisposto per stampa con stampanti di rete		
2.16	Risposta in frequenza almeno 0.05-150 Hz		
2.17	Gamma di filtri (almeno rete, artefatti da movimento e instabilità della linea di base)		
2.18	Software interpretativo in lingua italiana capace di individuare patologia ed eseguire misure ed interpretazioni automatiche		
2.19	Possibilità di programmare e creare standard di lavoro personalizzati		
2.20	Ciascun elettrocardiografo deve essere completo di ogni accessorio necessario per il normale e corretto utilizzo, ed in particolare:		
2.21	o n°1 cavo paziente;		
2.22	o n°1 set di elettrodi da collegare al cavo paziente;		
2.23	o n°1 carrello porta strumento con ruote piroettanti, dotato di cestello esterno e braccio reggicavo;		
2.24	o n°01 cavo RJ45 di almeno 3m per connettività LAN;		
2.25	o n°04 rotoli/risme di carta per stampante;		
2.26	Capacità di memorizzazione interna di almeno 40 ECG		
2.27	Scheda di rete Ethernet per connessione su LAN Aziendale tramite connettore RJ45		
2.28	Dotato di modulo wi-fi		
2.29	Esportazione dei dati in formato almeno PDF		
2.30	Interoperabilità dei dati con i sistemi informativi ospedalieri mediante utilizzo di standard di comunicazione DICOM e HL7		
2.31	Capacità di interfacciamento con il sistema MUSE attualmente in uso e ad altro sistema di gestione tracciati ECG di futura integrazione (qualsiasi nuovo interfacciamento da realizzare entro 5 anni dall'installazione deve essere incluso in tale fornitura)		
2.32	Conformità alle seguenti classi DICOM3:		
2.33	o DICOM STORE SCU (DICOM TWELVE-LEAD ECG WAVEFORM STORAGE)		
2.34	o DICOM MODALITY WORKLIST SCU (Include le Application Entities: Verification, Store, Query/Retrieve) Allegare Certificato DICOM CONFORMANCE STATEMENT		
2.35	Compatibilità con i sistemi di archiviazione esterni attraverso il protocollo DICOM 3		
2.36	Invio del tracciato e ricezione lista di lavoro preferibilmente senza necessità di software intermedio di gateway esterno (qualora presente, deve essere incluso in offerta la fornitura, l'installazione (compresa di licenze, configurazioni, interfacciamento, etc.) e la relativa manutenzione Full Risk per almeno 9 anni)		
2.37	Interfacciato con l'attuale sistema in uso in azienda: GE-MUSEv9. L'offerta dovrà essere comprensiva delle eventuali operazioni di modifica interfacciamento in caso il sistema MUSE venga sostituito.		
2.38	Alimentazione a rete e a batterie		

2.39	Marchatura CE secondo le Direttive e il Regolamento Europeo attualmente vigenti in materia di Dispositivi Medici		
2.40	Conformità alle norme UNI EN 60601-1 (CEI 62-5)		
2.41	Conformità alle norme tecniche di settore		
2.42	Durata della garanzia: 24 mesi		
2.43	Condizioni di assistenza tecnica Full Risk durante l'intero periodo di Garanzia		
2.44	Corso di formazione per gli utilizzatori sia in fase di consegna e collaudo sia in caso di successive richieste da parte degli utilizzatori (refresh)		
3	CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA Elettrocardiografo di fascia alla	SI/NO	Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione pena l'ESCLUSIONE dalla procedura)
3.1	Sistema ECG ad almeno 12 derivazioni simultanee, di dimensioni e peso contenuti		
3.2	Modalità di misurazione manuale ed automatica		
3.3	Utilizzabile su pazienti adulti e pediatrici		
3.4	Schermo sanificabile a colori touchscreen ad alta risoluzione da almeno 10", con visualizzazione dei dati di frequenza cardiaca, curve ECG, controllo elettrodi, data e ora, derivazioni (12 simultaneamente), velocità e impostazione filtri		
3.5	Tastiera alfanumerica e tasti di comando dedicati per le funzioni base sanificabili		
3.6	Presenza di almeno una porta USB		
3.7	Dotato di ingresso lettore barcode per l'inserimento dei dati anagrafici del paziente		
3.8	Protezione da defibrillatore		
3.9	Possibilità di selezionare il tracciato più significativo durante l'acquisizione automatica		
3.10	Dotato di batteria ricaricabile con autonomia minima di 60 minuti		
3.11	Stampante integrata ad alta risoluzione, in formato A4 e stampa simultanea di almeno 6 canali		
3.12	Possibilità di rilevazione del segnale del pacemaker con visualizzazione a display e stampa		
3.13	Presenza di allarmi per stato elettrodi (inversione elettrodi, elettrodo staccato) e stato della batteria		
3.14	Stampa delle seguenti informazioni: ID paziente, derivazioni stampate, filtri inseriti, sensibilità del canale, data e ora		
3.15	Velocità di stampa selezionabile almeno da 5 a 50 mm/s e ampiezza di stampa selezionabile almeno da 5 a 20 mm/mV		
3.16	Predisposto per stampa con stampanti di rete		
3.17	Risposta in frequenza almeno 0.05-150 Hz		
3.18	Gamma di filtri (almeno rete, artefatti da movimento e instabilità della linea di base)		
3.19	Capacità di memorizzazione interna di almeno 200 ECG		
3.20	Capacità di memorizzare almeno 120 secondi di ECG in tempo reale per il successivo riasame		
3.21	Possibilità di visualizzare l'anteprima di stampa e continuare l'acquisizione del tracciato durante l'anteprima, affinché siano visualizzabili eventuali eventi occorsi durante tale visualizzazione		
3.22	Possibilità di configurare la pagina del tracciato in tempo reale personalizzando le tracce che si desidera visualizzare a tutto schermo		
3.23	Possibilità di eseguire tracciati manuali, configurare il tracciato e contrassegnare gli eventi nel tracciato acquisito;		
3.24	Software interpretativo in lingua italiana capace di individuare patologie e di eseguire misure ed interpretazioni automatiche		
3.25	Possibilità di programmare e creare standard di lavoro personalizzati		
3.26	Ciascun elettrocardiografo deve essere completo di ogni accessorio necessario per il normale e corretto utilizzo, ed in particolare:		
3.27	o n°1 cavo paziente a 10 poli;		
3.28	o n°1 set di elettrodi da collegare al cavo paziente;		
3.29	o n°1 carrello porta strumento con ruote piroettanti, dotato di cestello esterno e braccio reggiacavo;		
3.30	o n°1 lettore di codici a barre.		
3.31	o n°01 cavo RJ45 di almeno 3m per connettività LAN;		
3.32	o n°04 rotoli/risme di carta per stampante;		
3.33	Scheda di rete Ethernet per connessione su LAN Aziendale tramite connettore RJ45		
3.34	Dotato di modulo wi-fi		
3.35	Esportazione dei dati in formato almeno PDF		
3.36	Interoperabilità dei dati con i sistemi informativi ospedalieri mediante utilizzo di standard di comunicazione DICOM e HL7		
3.37	Esportazione in formato xml, csv o altro formato di dati per l'interconnessione al sistema MUSE attualmente in uso e ad altro sistema di gestione tracciati ECG di futura integrazione (qualsiasi nuovo interfacciamento da realizzare entro 5 anni dall'installazione deve essere incluso in tale fornitura)		
3.38	Conformità alle seguenti classi DICOM3:		

ALLEGATO B - Condizioni di Fornitura e di Assistenza

Da compilare dettagliatamente in ogni sua parte senza riferimento ad allegati se

CONDIZIONI DI FORNITURA

Consegna e installazione

Necessità impiantistiche particolari per l'installazione dei sistemi offerti (Specificare ed **allegare eventuali schede per l'installazione**)

Tempi di consegna: **massimo 45 giorni solari consecutivi** dalla data di ordine (Specificare)

Referente per le attività di collaudo (Indicare nominativo e contatti)

Eventuali attività/servizi necessari all'installazione e al corretto funzionamento a carico dell'Azienda Ospedaliera (Indicare)

Durata Garanzia

Durata della garanzia: **non inferiore a 24 mesi** dalla data di collaudo positivo (Specificare durata)

Istruzione e Formazione

Durata Corso di formazione all'uso dei sistemi (giorni e totale ore di disponibilità)

Qualifica insegnante (Indicare)

Sede del corso (Indicare)

Disponibilità ad organizzare **ulteriori corsi di formazione e/o di approfondimento** gratuiti per il personale sanitario e/o tecnico nel periodo successivo alla scadenza della garanzia (Si/No, specificare numero e periodo di tempo successivo alla scadenza della garanzia)

Allegare proposta progetto di formazione

ASSISTENZA TECNICA

Anagrafica della ditta incaricata dell'assistenza tecnica

Manutentore Autorizzato (Indicare)

Ragione Sociale (Indicare)

Indirizzo (Indicare)

Tel/Fax (Indicare)

E-mail (Indicare)

PEC (Indicare)

Referente assistenza tecnica (Indicare nominativo e contatti)

Certificazioni di qualità possedute (Indicare)

Area di copertura del servizio di assistenza tecnica (Indicare)

Numero e qualifica dei tecnici attivi in Regione Emilia Romagna

Numero e qualifica (Indicare)

Se i tecnici non sono presenti in Regione Emilia Romagna indicare la loro zona di competenza

Allegare CV dei tecnici**Tempi di intervento e ripristino**Tempo massimo di intervento dalla chiamata: **non superiore a 8 ore lavorative** (Specificare tempistica)Tempo massimo di ripristino funzionalità (risoluzione guasto) dalla chiamata: **non superiore a 3 giorni lavorativi** (Specificare tempistica)

Possibilità di unità di back up (Si/No) (Indicare le tempistiche di fornitura, che devono essere comunque inferiori a 3 giorni lavorativi dalla chiamata)

Possibilità di assistenza remota (Si/No)

Manutenzioni preventive programmate (MPP) - Verifiche di sicurezza (VSE)

Numero di interventi di MPP previste dal fabbricante e garantite dal fornitore all'anno per le tipologie di apparecchiature offerte (Indicare)

Ore di fermo macchina necessarie per ogni intervento di manutenzione preventiva programmata per le tipologie di apparecchiature offerte (Indicare)

Numero di verifiche di sicurezza e controlli funzionali previsti dal fabbricante (e/o dalle norme tecniche) e garantite dal fornitore all'anno per le tipologie di apparecchiature offerte (Indicare)

Allegare proposta di report/check list delle attività di manutenzione preventiva: uno per le attività a carico degli utilizzatori e uno per le attività a carico di service del fabbricante**Ricambi ed accessori**Disponibilità ricambi ed accessori per: **minimo 10 anni dalla data del collaudo** (Specificare il periodo di disponibilità)Garanzia sui ricambi allo scadere della garanzia: **12 mesi** (Specificare la durata)

Tutte le parti di ricambio e gli eventuali consumabili compresi nel periodo di garanzia/contratto di manutenzione full risk (Si/No, se No, allegare a parte l'elenco parti comprese e quelle escluse)

Copertura per la ricezione delle chiamate di intervento tecnico e di erogazione del servizioCopertura oraria giorni **feriali** (Specificare copertura sia per ricezione chiamate che per interventi tecnici)Servizio di Assistenza erogato il **Sabato e Prefestivi** (Specificare se: Nessuna copertura, ricezione chiamate, disponibilità intervento tecnico, reperibilità telefonica del tecnico o altro)Copertura del Servizio di Assistenza tecnica la **Domenica e Festivi** (Specificare se: Nessuna copertura, ricezione chiamate, disponibilità intervento tecnico, reperibilità telefonica del tecnico o altro)

Assistenza tecnica telefonica tramite numero verde 24h/24 o cellulare di tecnico reperibile (Si/No) (Specificare)

rico dei tecnici, indicando, per ciascuna di queste, i riferimenti al manuale d'uso

LOTTO 1 ALLEGATO E - Scheda Offerta Economica

Sezione 1 - APPARECCHIATURE

Posizione	CND	Repertorio	Codice Fabricante	Codice Fornitore	Apparecchiatura nella configurazione offerta - Indicare tutte le componenti del sistema	Prezzo unitario a base d'asta iva esclusa	Prezzo unitario con lo sconto applicato (€) IVA esclusa	Q.tà	% sconto	Prezzo totale (€) IVA esclusa	% IVA
1.1					Elettrocardiografo di fascia media	€ 4.000,00				0,00 €	
1.2					Elettrocardiografo di fascia alta	€ 5.500,00				0,00 €	
TOTALE Sezione 1 (IVA esclusa)										0,00 €	

Sezione 2 - ASSISTENZA TECNICA (Copertura complessiva pari a 8 anni)

Posizione	Durata garanzia offerta (numero anni)	Durata contratto di manutenzione Full Risk (8 anni - durata garanzia)	Descrizione servizio	Costo annuale unitario contratto di manutenzione Full Risk OMNICOMPRESIVO con lo sconto applicato (€) IVA esclusa	% sconto	Costo totale contratto di manutenzione Full Risk per l'apparecchiatura offerta (€) IVA esclusa	% IVA
2.1			Assistenza Tecnica FULL RISK per Elettrocardiografo di fascia media			0,00 €	
2.2			Assistenza Tecnica FULL RISK per Elettrocardiografo di fascia alta			0,00 €	
TOTALE Sezione 2 (IVA esclusa)						0,00 €	

TOTALE Sezione 1 + Sezione 2 (IVA esclusa)

0,00 €

Allegato A - Caratteristiche Tecniche

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA

LOTTO 2 - LAMPADE SCIALITICHE AMBULATORIALI PORTATILI

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA E DESTINAZIONE D'USO

È richiesta la fornitura di Lampade scialitiche portatili ad uso diagnostico e per piccola chirurgia, da installarsi presso le degenze e gli ambulatori delle varie UU.OO. dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna IRCCS Policlinico di Sant'Orsola.

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA

- Sistema di illuminazione a LED di ultima generazione per ottenere il massimo di effetto illuminante in tutte le condizioni di lavoro
- Stativo mobile carrellato su ruote piroettanti di opportune dimensioni per una movimentazione agevole e sicura
- Sistema di bloccaggio delle ruote per evitare qualunque movimento oscillatorio durante le attività clinico assistenziali.
- Struttura in grado di garantire elevata stabilità in ogni posizione possibile della lampada
- Stativo con braccio con almeno uno snodo per consentire un miglior posizionamento Funzionamento con alimentazione di rete e batteria
- Corpo lampada liscio e privo di spigoli/fessure per garantire la massima igiene e facilità di pulizia
- Manipoli sterilizzabili per il posizionamento (fornitura completa di almeno cinque manipoli pluriuso per ogni lampada)
- Temperatura di colore regolabile compresa tra 3500 °K e 4500 °K (con tollerabilità di +/- 200 °K)
- Indice di riproduzione cromatica Ra non inferiore a 95
- Indice di riproduzione cromatica R9 non inferiore a 95
- Intensità centrale di illuminazione a distanza di 1 m non inferiore a 60.000 lx
- Diametro massimo del campo della lampada principale a 1 m non inferiore a 12cm
- Focalizzazione del fascio luminoso
- Regolazione dell'intensità luminosa tramite controllo posto a bordo scialitica con comandi touch screen con possibilità di memorizzazione dei parametri operativi
- Comandi su corpo lampada almeno per accensione/spegnimento e regolazione intensità luminosa
- Durata di vita utile dei LEI non inferiore a 50.000 ore
- Funzionamento sia ad alimentazione di rete sia a batteria (la lampada deve funzionare a rete anche in caso di batteria non funzionante)
- Dotato di batteria con autonomia di 8 ore
- Tempi di ricarica della batteria contenuti
- Contenimento del consumo energetico
- Ogni lampada deve essere dotata, in aggiunta ai n. 5 manipoli sterilizzabili, di tutti gli accessori necessari per garantire la corretta e sicura installazione ed il corretto, sicuro ed immediato funzionamento.
- Il dispositivo medico offerto deve essere il prodotto tecnologicamente più recente nella linea di produzione della casa costruttrice
- Classificata come Dispositivo Medico ai sensi delle vigenti normative in materia di DM
- Garanzia 24 mesi dalla data del collaudo con esito positivo

- Ridotto consumo energetico

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA - LOTTO 2 - LAMPADE SCIALITICHE AMBULATORIALI PORTATILI

1			
DATI FORNITORE			
1.1	Produttore (Indicare)		
1.2	Fornitore (Indicare)		
1.3	Modello/Nome commerciale (Indicare)		
1.4	CND (Indicare)		
1.5	Numero identificativo di registrazione al Repertorio RDM (Indicare)		
2		MANUALE D'USO	
		Versione	
2		CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA	
		SI/NO	Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione <u>pena l'ESCLUSIONE</u> dalla procedura)
2.1	Sistema di illuminazione a LED di ultima generazione per ottenere il massimo di effetto illuminante in tutte le condizioni di lavoro		
2.2	Stativo mobile carrellato su ruote piroettanti di opportune dimensioni per una movimentazione agevole e sicura		
2.3	Sistema di bloccaggio delle ruote per evitare qualunque movimento oscillatorio durante le attività clinico assistenziali.		
2.4	Struttura in grado di garantire elevata stabilità in ogni posizione possibile della lampada		
2.5	Stativo con braccio con almeno uno snodo per consentire un miglior posizionamento Funzionamento con alimentazione di rete e batteria		
2.6	Corpo lampada liscio e privo di spigoli/fessure per garantire la massima igiene e facilità di pulizia		
2.7	Manipoli sterilizzabili per il posizionamento (fornitura completa di almeno cinque manipoli pluriuso per ogni lampada)		
2.8	Temperatura di colore regolabile compresa tra 3500 °K e 4500 °K (con tollerabilità di +/- 200 °K)		
2.9	Indice di riproduzione cromatica Ra non inferiore a 95		
2.10	Indice di riproduzione cromatica R9 non inferiore a 95		
2.11	Intensità centrale di illuminazione a distanza di 1 m non inferiore a 60.000 lx		
2.12	Diametro massimo del campo della lampada principale a 1 m non inferiore a 12cm		
2.13	Focalizzazione del fascio luminoso		
2.14	Regolazione dell'intensità luminosa tramite controllo posto a bordo scialitica con comandi touch screen con possibilità di memorizzazione dei parametri operativi		
2.15	Comandi su corpo lampada almeno per accensione/spengimento e regolazione intensità luminosa		
2.16	Durata di vita utile dei LEI non inferiore a 50.000 ore		
2.17	Funzionamento sia ad alimentazione di rete sia a batteria (la lampada deve funzionare a rete anche in caso di batteria non funzionante)		
2.18	Dotato di batteria con autonomia di 8 ore		
2.19	Tempi di ricarica della batteria contenuti		
2.20	Contenimento del consumo energetico		
2.21	Ogni lampada deve essere dotata, in aggiunta ai n. 5 manipoli sterilizzabili, di tutti gli accessori necessari per garantire la corretta e sicura installazione ed il corretto, sicuro ed immediato funzionamento.		
2.22	Il dispositivo medico offerto deve essere il prodotto tecnologicamente più recente nella linea di produzione della casa costruttrice		
2.23	Classificata come Dispositivo Medico ai sensi delle vigenti normative in materia di DM		
2.24	Garanzia 24 mesi dalla data del collaudo con esito positivo		
2.25	Ridotto consumo energetico (indicare consumo energetico espresso in KW/h per la modalità in funzionamento)		
2.26	Ridotto consumo energetico (indicare consumo energetico espresso in KW/h per la modalità in standby)		
2.27	Ridotto consumo energetico (indicare consumo energetico espresso in KW/h per la modalità spenta)		

LOTTO 2 ALLEGATO E - Scheda Offerta Economica

Sezione 1 - APPARECCHIATURE

Posizione	CND	Repertorio	Codice Fabbricante	Codice Fornitore	Apparecchiatura nella configurazione offerta - Indicare tutte le componenti del sistema	Prezzo unitario a base d'asta iva esclusa	Prezzo unitario con lo sconto applicato (€) IVA esclusa	Q.tà	% sconto	Prezzo totale (€) IVA esclusa	% IVA
1.1					Lampada Scialitica portatile	€ 3.000,00		1		0,00 €	
TOTALE Sezione 1 (IVA esclusa)										0,00 €	

Sezione 2 - ASSISTENZA TECNICA (Copertura complessiva pari a 8 anni)

Posizione	Durata garanzia offerta (numero anni)	Durata contratto di manutenzione Full Risk (8 anni - durata garanzia)	Descrizione servizio	Costo annuale unitario contratto di manutenzione Full Risk OMNICOOMPRESIVO con lo sconto applicato (€) IVA esclusa	% sconto	Costo totale contratto di manutenzione Full Risk per l'apparecchiatura offerta (€) IVA esclusa	% IVA
2.1			Assistenza Tecnica Full Risk per Lampada scialitica portatile			0,00 €	
TOTALE Sezione 2 (IVA esclusa)						0,00 €	

TOTALE Sezione 1 + Sezione 2 (IVA esclusa) 0,00 €

Allegato A - Caratteristiche Tecniche

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA

LOTTO 3 – SATURIMETRI DA BANCO E PALMARI PORTATILI ADULTI E PEDIATRICI

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA E DESTINAZIONE D'USO

È richiesta la fornitura di saturimetri da banco e palmari per il monitoraggio della saturazione nei pazienti adulti e pediatrici per le varie esigenze delle UU.OO. dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna IRCCS Policlinico di Sant'Orsola.

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA – SATURIMETRI PALMARI PORTATILI

- Saturimetro formato palmare per il monitoraggio continuo ed istantaneo della saturimetria
- Saturimetro leggero ed ergonomico
- Misurazione SpO2 (range 1-100%) e frequenza cardiaca (range 20-250 bpm) su pazienti adulti e pediatrici
- Precisione per il range 70-100% SpO2 pari a: ± 2 cifre
- Precisione per il range 60-80% SpO2 a bassa perfusione pari a: ± 3 cifre
- Precisione per il range 20-250 bpm pari a: ± 3 cifre
- Precisione per il range 20-250 bpm a bassa perfusione pari a: ± 3 cifre
- Display LCD a colori con dimensioni non inferiori a 2"
- Visualizzazione in tempo reali dei valori SpO2, Frequenza Cardiaca e curva pletismografica
- Memorizzazione di almeno 70 ore di trend
- Dimensioni ridotte, trasportabile, peso non superiore 0.3 kg (batterie comprese)
- Allarmi visivi e sonori di saturazione di ossigeno, frequenza minima e massima cardiaca, stato del sistema, con possibilità di impostazione del volume
- Resistente agli urti e alle infiltrazioni dei liquidi
- Funzionamento a batteria con indicazione dello stato della batteria
- Batterie con autonomia di almeno 20 h
- Ridotto consumo energetico
- Possibilità di utilizzo con sensore pluriuso e sensore monouso (l'offerta dovrà essere comprensiva di quanto necessario per il funzionamento per entrambe le modalità (es. cavi adattatori, etc.))
- Possibilità di esportare via cavo i trend su PC per successiva analisi e stampa dei dati
- Possibilità di disattivare gli allarmi per evitare di svegliare il paziente in caso di esigenza di studio del sonno

- Completo di sensore pluriuso per pazienti adulti/pediatrici, rivestimento protettivo resistente e di tutti gli accessori necessari al corretto e sicuro funzionamento

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA – SATURIMETRI DA BANCO/DA POSTO LETTO

- Saturimetro da posto letto
- Misurazione SpO₂ (range 1-100%) e frequenza cardiaca (range 20-250 bpm) su pazienti adulti e pediatrici
- Precisione per il range 70-100% SpO₂ pari a: ± 2 cifre
- Precisione per il range 70-80% SpO₂ a bassa perfusione pari a: ± 2 cifre
- Precisione per il range 20-250 bpm pari a: ± 3 cifre
- Precisione per il range 20-250 bpm a bassa perfusione pari a: ± 3 cifre
- Display LCD a colori con dimensioni non inferiori a 3"
- Visualizzazione in tempo reali dei valori SpO₂, Frequenza Cardiaca e curva pletismografica
- Memorizzazione di almeno 90 ore di trend
- Dimensioni e peso ridotti, facile da trasportare e con maniglia integrata
- Allarmi visivi e sonori di saturazione di ossigeno, frequenza minima e massima cardiaca, stato del sistema, con possibilità di impostazione del volume
- Resistente agli urti e alle infiltrazioni dei liquidi
- Funzionamento a rete e a batteria con indicazione dello stato della batteria (la fornitura deve essere comprensiva di cavo di alimentazione con alimentatore/caricabatterie)
- Batteria ricaricabile con autonomia di almeno 5 h
- Impostazione del segnale acustico a tonalità variabile per consentire ai medici di percepire le variazioni di SpO₂
- Possibilità di esportare i trend su PC per successiva analisi e stampa dei dati
- Ridotto consumo energetico
- Possibilità di utilizzo con sensore pluriuso e sensore monouso (l'offerta dovrà essere comprensiva di quanto necessario per il funzionamento per entrambe le modalità (es. cavi adattatori, etc.))
- Completo di sensore pluriuso per pazienti adulti/pediatrici e di tutti gli accessori necessari al corretto e sicuro funzionamento

ALLEGATO A1 - QUESTIONARIO TECNICO

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA - LOTTO 3 - SATURIMETRI DA BANCO E PALMARI PORTATILI ADULTI E PEDIATRICI

1	DATI FORNITORE		
1.1	Produttore (Indicare)		
1.2	Fornitore (Indicare)		
1.3	Modello/Nome commerciale (Indicare)		
1.4	CND (Indicare)		
1.5	Numero identificativo di registrazione al Repertorio RDM (Indicare)		
2	MANUALE D'USO	Versione	
2	CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA SATURIMETRI PALMARI PORTATILI	SI/NO	Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione pena l'ESCLUSIONE dalla procedura)
2.1	Saturimetro formato palmare per il monitoraggio continuo ed istantaneo della saturimetria		
2.2	Saturimetro leggero ed ergonomico		
2.3	Misurazione SpO2 (range 1-100%) e frequenza cardiaca (range 20-250 bpm) su pazienti adulti e pediatrici		
2.4	Precisione per il range 70-100% SpO2 pari a: ± 2 cifre		
2.5	Precisione per il range 60-80% SpO2 a bassa perfusione pari a: ± 3 cifre		
2.6	Precisione per il range 20-250 bpm pari a: ± 3 cifre		
2.7	Precisione per il range 20-250 bpm a bassa perfusione pari a: ± 3 cifre		
2.8	Display LCD a colori con dimensioni non inferiori a 2"		
2.9	Visualizzazione in tempo reali dei valori SpO2, Frequenza Cardiaca e curva pletismografica		
2.10	Memorizzazione di almeno 70 ore di trend		
2.11	Dimensioni ridotte, trasportabile, peso non superiore 0,3 kg (batterie comprese)		
2.12	Allarmi visivi e sonori di saturazione di ossigeno, frequenza minima e massima cardiaca, stato del sistema, con possibilità di impostazione del volume		
2.13	Resistente agli urti e alle infiltrazioni dei liquidi		
2.14	Funzionamento a batteria con indicazione dello stato della batteria		
2.15	Batterie con autonomia di almeno 20 h		
2.16	Ridotto consumo energetico		
2.17	Possibilità di utilizzo con sensore pluriuso e sensore monouso (l'offerta dovrà essere comprensiva di quanto necessario per il funzionamento per entrambe le modalità (es. cavi adattatori, etc..))		
2.18	Possibilità di esportare via cavo i trend su PC per successiva analisi e stampa dei dati		
2.19	Possibilità di disattivare gli allarmi per evitare di svegliare il paziente in caso di esigenza di studio del sonno		
2.20	Completo di sensore pluriuso per pazienti adulti/pediatrici, rivestimento protettivo resistente e di tutti gli accessori necessari al corretto e sicuro funzionamento		
3	CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA SATURIMETRI DA BANCO/DA POSTO LETTO	Descrizione caratteristica	Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione pena la non valutazione della caratteristica)
3.1	Saturimetro da posto letto		
3.2	Misurazione SpO2 (range 1-100%) e frequenza cardiaca (range 20-250 bpm) su pazienti adulti e pediatrici		
3.3	Precisione per il range 70-100% SpO2 pari a: ± 2 cifre		
3.4	Precisione per il range 70-80% SpO2 a bassa perfusione pari a: ± 2 cifre		
3.5	Precisione per il range 20-250 bpm pari a: ± 3 cifre		
3.6	Precisione per il range 20-250 bpm a bassa perfusione pari a: ± 3 cifre		
3.7	Display LCD a colori con dimensioni non inferiori a 3"		
3.8	Visualizzazione in tempo reali dei valori SpO2, Frequenza Cardiaca e curva pletismografica		
3.9	Memorizzazione di almeno 90 ore di trend		
3.10	Dimensioni e peso ridotti, facile da trasportare e con maniglia integrata		
3.11	Allarmi visivi e sonori di saturazione di ossigeno, frequenza minima e massima cardiaca, stato del sistema, con possibilità di impostazione del volume		
3.12	Resistente agli urti e alle infiltrazioni dei liquidi		
3.13	Funzionamento a rete e a batteria con indicazione dello stato della batteria (la fornitura deve essere comprensiva di cavo di alimentazione con alimentatori/caricabatterie)		
3.14	Batteria ricaricabile con autonomia di almeno 5 h		
3.15	Impostazione del segnale acustico a tonalità variabile per consentire ai medici di percepire le variazioni di SpO2		
3.16	Possibilità di esportare i trend su PC per successiva analisi e stampa dei dati		
3.17	Ridotto consumo energetico		
3.18	Possibilità di utilizzo con sensore pluriuso e sensore monouso (l'offerta dovrà essere comprensiva di quanto necessario per il funzionamento per entrambe le modalità (es. cavi adattatori, etc..))		
3.19	Completo di sensore pluriuso per pazienti adulti/pediatrici e di tutti gli accessori necessari al corretto e sicuro funzionamento		

4	CARATTERISTICHE ACCESSORI INCLUSI	Descrizione accessorio	Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione pena l'ESCLUSIONE dalla procedura)
	Elencare gli accessori inclusi per il completo funzionamento e utilizzo quali:		
4.1	cavo/adattatore		
4.2	Sensore pluriuso		
4.3	custodia protettiva		
4.4		

ALLEGATO E - Scheda Offerta Economica

Sezione 1 - APPARECCHIATURE

Posizione	CND	Repertorio	Codice Fabbricante	Codice Fornitore	Apparecchiatura nella configurazione offerta - Indicare tutte le componenti del sistema	Prezzo unitario a base d'asta iva esclusa	Prezzo unitario con lo sconto applicato (€) IVA esclusa	Q.tà	% sconto	Prezzo totale (€) IVA esclusa	% IVA
1.1					Saturimetro palmare completo di accessori come da capitolato	€ 450,00		1		0,00 €	
1.2					Saturimetro da banco completo di accessori come da capitolato	€ 850,00		1		0,00 €	
TOTALE Sezione 1 (IVA esclusa)										0,00 €	

Sezione 2 - ASSISTENZA TECNICA (proposta economica per soluzione Repair Exchange)

Posizione	Descrizione servizio	% sconto	Costo unitario per singolo Repair Exchange unitario con lo sconto applicato (€) IVA esclusa	% IVA
2.1	Repair exchange per Saturimetro palmare completo di accessori come da capitolato		0,00 €	
2.2	Repair exchange per Saturimetro da banco completo di accessori come da capitolato		0,00 €	
TOTALE Sezione 2 (IVA esclusa)			0,00 €	

TOTALE Sezione 1 + Sezione 2 (IVA esclusa)

0,00 €

Allegato A - Caratteristiche Tecniche

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA

LOTTO 4 – SATURIMETRI DA BANCO E PORTATILI NEONATALI E PEDIATRICI

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA E DESTINAZIONE D'USO

È richiesta la fornitura di saturimetri da banco e palmari per il monitoraggio della saturazione nei pazienti neonatali e pediatrici per le varie esigenze delle UU.OO. dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna IRCCS Policlinico di Sant'Orsola.

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA – SATURIMETRI PALMARI PORTATILI

- Saturimetro formato palmare per il monitoraggio continuo ed istantaneo della saturimetria
- Saturimetro leggero ed ergonomico
- Misurazione SpO₂ (range 1-100%) e frequenza cardiaca (range 25-240 bpm) su pazienti pediatrici e neonatali
- SpO₂ con tecnologia originale MasimoSET e predisposto per sensori RD-set in uso
- Precisione per il range 70-100% SpO₂ in assenza di movimento pari a: ± 2 cifre
- Precisione per il range 70-100% SpO₂ in presenza di movimento pari a: ± 3 cifre
- Precisione per il range 70-100% SpO₂ a bassa perfusione pari a: ± 2 cifre
- Precisione per il range 25-240 bpm in assenza di movimento pari a: ± 3 bpm
- Precisione per il range 25-240 bpm in presenza di movimento pari a: ± 5 bpm
- Precisione per il range 25-240 bpm a bassa perfusione pari a: ± 3 bpm
- Display LCD a colori con dimensioni non inferiori a 2"
- Visualizzazione in tempo reali dei valori SpO₂, Frequenza Cardiaca e curva pletismografica
- Memorizzazione di almeno 70 ore di trend
- Dimensioni ridotte, trasportabile, peso non superiore 0.3 kg (batterie comprese)
- Allarmi visivi e sonori di saturazione di ossigeno, frequenza minima e massima cardiaca, stato del sistema, con possibilità di impostazione del volume
- Resistente agli urti e alle infiltrazioni dei liquidi
- Funzionamento a batteria con indicazione dello stato della batteria
- Batterie con autonomia di almeno 20 h
- Ridotto consumo energetico
- Possibilità di utilizzo con sensori pluriuso pediatrici della serie RD-set in uso (l'offerta dovrà essere comprensiva di quanto necessario per l'uso di tali sensori (es. cavi adattatori, etc.))

- Possibilità di utilizzo con sensori monopazienti neonatali della serie RD-set in uso (l'offerta dovrà essere comprensiva di quanto necessario per l'uso di tali sensori (es. cavi adattatori, etc.))
- Possibilità di esportare via cavo i trend su PC per successiva analisi e stampa dei dati
- Possibilità di disattivare gli allarmi per evitare di svegliare il paziente in caso di esigenza di studio del sonno
- Completo di rivestimento protettivo resistente e di tutti gli accessori necessari al corretto e sicuro funzionamento per l'utilizzo dei sensori Masimo RD-set in uso

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA – SATURIMETRI DA BANCO/DA POSTO LETTO

- Saturimetro da posto letto
- Misurazione SpO2 (range 1-100%) e frequenza cardiaca (range 25-240 bpm) su pazienti pediatrici e neonatali
- SpO2 con tecnologia originale MasimoSET e predisposto per sensori RD-set in uso
- Precisione per il range 70-100% SpO2 in assenza di movimento pari a: $\pm 2\%$
- Precisione per il range 70-100% SpO2 in presenza di movimento pari a: $\pm 3\%$
- Precisione per il range 70-100% SpO2 a bassa perfusione pari a: $\pm 2\%$
- Precisione per il range 25-240 bpm in assenza di movimento pari a: ± 3 bpm
- Precisione per il range 25-240 bpm in presenza di movimento pari a: ± 5 bpm
- Precisione per il range 25-240 bpm a bassa perfusione pari a: ± 3 bpm
- Display LCD a colori con dimensioni non inferiori a 3"
- Visualizzazione valori SpO2, Frequenza Cardiaca e curva pletismografica
- Memorizzazione di almeno 90 ore di trend
- Dimensioni e peso ridotti, facile da trasportare e con maniglia integrata
- Allarmi visivi e sonori di saturazione di ossigeno, frequenza minima e massima cardiaca, stato del sistema, con possibilità di impostazione del volume
- Resistente agli urti e alle infiltrazioni dei liquidi
- Funzionamento a rete e a batteria con indicazione dello stato della batteria (la fornitura deve essere comprensiva di cavo di alimentazione con alimentatore/caricabatterie)
- Batteria ricaricabile con autonomia di almeno 4 h
- Possibilità di esportare i trend su PC per successiva analisi e stampa dei dati
- Ridotto consumo energetico
- Possibilità di utilizzo con sensori pluriuso pediatrici della serie RD-set in uso (l'offerta dovrà essere comprensiva di quanto necessario per l'uso di tali sensori (es. cavi adattatori, etc.))
- Possibilità di utilizzo con sensori monopazienti neonatali della serie RD-set in uso (l'offerta dovrà essere comprensiva di quanto necessario per l'uso di tali sensori (es. cavi adattatori, etc.))

LOTTO 4 ALLEGATO A1 - QUESTIONARIO TECNICO

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA - LOTTO 4 - SATURIMETRI DA BANCO E PORTATILI NEONATALI E PEDIATRICI

1	DATI FORNITORE		
1.1	Produttore (Indicare)		
1.2	Fornitore (Indicare)		
1.3	Modello/Nome commerciale (Indicare)		
1.4	CND (Indicare)		
1.5	Numero identificativo di registrazione al Repertorio RDM (Indicare)		
2	MANUALE D'USO	Versione	
2	CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA SATURIMETRI PALMARI PORTATILI	SI/NO	Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione pena l'ESCLUSIONE dalla procedura)
2.1	Saturimetro formato palmare per il monitoraggio continuo ed istantaneo della saturimetria		
2.2	Saturimetro leggero ed ergonomico		
2.3	Misurazione SpO2 (range 1-100%) e frequenza cardiaca (range 25-240 bpm) su pazienti pediatrici e neonatali		
2.4	SpO2 con tecnologia originale MasimoSET e predisposto per sensori RD-set in uso		
2.5	Precisione per il range 70-100% SpO2 in assenza di movimento pari a: ± 2 cifre		
2.6	Precisione per il range 70-100% SpO2 in presenza di movimento pari a: ± 3 cifre		
2.7	Precisione per il range 70-100% SpO2 a bassa perfusione pari a: ± 2 cifre		
2.8	Precisione per il range 25-240 bpm in assenza di movimento pari a: ± 3 bpm		
2.9	Precisione per il range 25-240 bpm in presenza di movimento pari a: ± 5 bpm		
2.10	Precisione per il range 25-240 bpm a bassa perfusione pari a: ± 3 bpm		
2.11	Display LCD a colori con dimensioni non inferiori a 2"		
2.12	Visualizzazione in tempo reali dei valori SpO2, Frequenza Cardiaca e curva pletismografica		
2.13	Memorizzazione di almeno 70 ore di trend		
2.14	Dimensioni ridotte, trasportabile, peso non superiore 0.3 kg (batterie comprese)		
2.15	Allarmi visivi e sonori di saturazione di ossigeno, frequenza minima e massima cardiaca, stato del sistema, con possibilità di impostazione del volume		
2.16	Resistente agli urti e alle infiltrazioni dei liquidi		
2.17	Funzionamento a batteria con indicazione dello stato della batteria		
2.18	Batterie con autonomia di almeno 20 h		
2.19	Ridotto consumo energetico		
2.20	Possibilità di utilizzo con sensori plurisito pediatrici della serie RD-set in uso (l'offerta dovrà essere comprensiva di quanto necessario per l'uso di tali sensori (es. cavi adattatori, etc.))		
2.21	Possibilità di utilizzo con sensori monopazienti neonatali della serie RD-set in uso (l'offerta dovrà essere comprensiva di quanto necessario per l'uso di tali sensori (es. cavi adattatori, etc.))		
2.22	Possibilità di esportare via cavo i trend su PC per successiva analisi e stampa dei dati		
2.23	Possibilità di disattivare gli allarmi per evitare di svegliare il paziente in caso di esigenza di studio del sonno		
2.24	Completo di rivestimento protettivo resistente e di tutti gli accessori necessari al corretto e sicuro funzionamento		
3	CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA SATURIMETRI DA BANCO/DA POSTO LETTO	Descrizione caratteristica	Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione pena la non valutazione della caratteristica)
3.1	Saturimetro da posto letto		
3.2	Misurazione SpO2 (range 1-100%) e frequenza cardiaca (range 25-240 bpm) su pazienti pediatrici e neonatali		

ALLEGATO E - Scheda Offerta Economica

Sezione 1 - APPARECCHIATURE

Posizione	CND	Repertorio	Codice Fabbricante	Codice Fornitore	Apparecchiatura nella configurazione offerta - Indicare tutte le componenti del sistema	Prezzo unitario a base d'asta iva esclusa	Prezzo unitario con lo sconto applicato (€) IVA esclusa	Q.tà	% sconto	Prezzo totale (€) IVA esclusa	% IVA
1.1					Saturimetro palmare completo di accessori come da capitolato	€ 600,00		1		0,00 €	
1.2					Saturimetro da banco completo di accessori come da capitolato	€ 1.200,00		1		0,00 €	
TOTALE Sezione 1 (IVA esclusa)										0,00 €	

Sezione 2 - ASSISTENZA TECNICA (proposta economica per soluzione Repair Exchange)

Posizione	Descrizione servizio	% sconto	Costo unitario per singolo Repair Exchange unitario con lo sconto applicato (€) IVA esclusa	% IVA
2.1	Repair exchange per Saturimetro palmare completo di accessori come da capitolato		0,00 €	
2.2	Repair exchange per Saturimetro da banco completo di accessori come da capitolato		0,00 €	
TOTALE Sezione 2 (IVA esclusa)			0,00 €	

TOTALE Sezione 1 + Sezione 2 (IVA esclusa)

0,00 €

Allegato A - Caratteristiche Tecniche

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA

LOTTO 5 – BILANCE PESAPERSONE E PESANEONATI

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA E DESTINAZIONE D'USO

È richiesta la fornitura di Bilance pesapersona e pesaneonati professionali per uso sanitario e ospedaliero da installarsi presso le UU.OO. dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna IRCCS Policlinico di Sant'Orsola.

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA

Tipologia A - BILANCE PESAPERSONE ELETTRONICA A COLONNA CON PORTATA 200 KG

- Struttura interamente lavabile e disinfettabile
- Portata massima non inferiore a 200 Kg
- Display a 5 cifre con divisione non inferiore a 50 gr almeno fino ai 120 kg, 100 g per pesi maggiori
- Elevata precisione di misura
- Funzioni minime richieste: peso, tara automatica, azzeramento, autospegnimento.
- Funzionamento a batteria ricaricabile con alimentatore esterno
- Livella integrata che consenta una corretta installazione e rilevazione del peso
- Piedini regolabili
- Pedana antiscivolo
- statimetro meccanico abbinato da 200 cm
- Ridotto consumo energetico
- Classificata come Dispositivo Medico ai sensi delle vigenti normative in materia di DM
- Rispondente alle normative tecniche specifiche e vigenti di settore
- Garanzia 24 mesi dalla data del collaudo con esito positivo
- Consegna, installazione e collaudo comprensivo nella fornitura

Tipologia B - BILANCIA PESAPERSONE ELETTRONICA A COLONNA CON PORTATA MINIMA 300 KG

- Struttura interamente lavabile e disinfettabile
- Portata massima non inferiore a 300 Kg
- Elevata precisione di misura
- Display a 5 cifre con divisione 100 g
- Funzioni minime di peso, tara automatica, azzeramento, autospegnimento.
- Funzionamento a batteria ricaricabile con alimentatore esterno
- Piattaforma antiscivolo di dimensioni non inferiori a 1150*880 mm con rampe per posizionamento carrozzina o barella

- Statimetro meccanico abbinato da 210 cm
- Ridotto consumo energetico
- Classificata come Dispositivo Medico ai sensi delle vigenti normative in materia di DM
- Rispondente alle normative tecniche specifiche e vigenti di settore
- Garanzia 24 mesi dalla data del collaudo con esito positivo
- Consegna, installazione e collaudo comprensivo nella fornitura

Tipologia C - BILANCIA PESANEONATI ELETTRONICA CON PORTATA 15 kg

- Struttura interamente lavabile e disinfettabile
- Portata massima non inferiore a 15 kg circa
- Elevata precisione di misura
- Display a 5 cifre con divisione massima 2 g fino a 5 kg circa e 5 g oltre
- Funzioni minime di peso, tara, azzeramento, autospegnimento, funzione differenziale per il calcolo dell'aumento del peso dopo l'assunzione di cibo
- Livella integrata che consenta una corretta installazione e rilevazione del peso
- Piedini regolabili
- Vassoio antiribaltamento
- Alimentazione a batterie ricaricabili con alimentatore esterno
- Statimetro misura altezza neonato
- Ridotto consumo energetico
- Classificata come Dispositivo Medico ai sensi delle vigenti normative in materia di DM
- Rispondente alle normative tecniche specifiche e vigenti di settore
- Garanzia 24 mesi dalla data del collaudo con esito positivo
- Consegna, installazione e collaudo comprensivo nella fornitura

Tipologia D - BILANCIA PESAPERSONE A SEDIA CON PORTATA 250 kg

- Sedia bilancia con struttura interamente lavabile e disinfettabile
- Dotata di 4 ruote piroettanti e dotate di freno (almeno 2 ruote)
- Dotata di pedane poggipiedi richiudibili/pieghevoli
- Dotata di maniglia integrata
- Facile da movimentare
- Portata massima non inferiore a 250 Kg
- Elevata precisione di misura
- Display a 5 cifre con divisione 100 g
- Funzioni minime di peso, tara automatica, azzeramento, autospegnimento.
- Funzionamento a batteria ricaricabile con alimentatore esterno
- Piattaforma antiscivolo di dimensioni non inferiori a 1150*880 mm con rampe per posizionamento carrozzina o barella
- Statimetro meccanico abbinato da 210 cm

- Ridotto consumo energetico
- Classificata come Dispositivo Medico ai sensi delle vigenti normative in materia di DM
- Rispondente alle normative tecniche specifiche e vigenti di settore
- Garanzia 24 mesi dalla data del collaudo con esito positivo
- Consegna, installazione e collaudo comprensivo nella fornitura

LOTTO 5 ALLEGATO A1 - QUESTIONARIO TECNICO

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA - LOTTO 5 - BILANCE PESAPERSONE E PESANEONATI

1	DATI FORNITORE		
1.1	Produttore (Indicare)		
1.2	Fornitore (Indicare)		
1.3	Modello/Nome commerciale (Indicare)		
1.4	CND (Indicare)		
1.5	Numero identificativo di registrazione al Repertorio RDM (Indicare)		
2	MANUALE D'USO	Versione	
2	CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA - TIPOLOGIA A	SI/NO	Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione <u>pena l'ESCLUSIONE</u> dalla procedura)
2.1	Struttura interamente lavabile e disinfettabile		
2.2	Portata massima non inferiore a 200 Kg		
2.3	Display a 5 cifre con divisione non inferiore a 50 gr almeno fino ai 120 kg, 100 g per pesi maggiori		
2.4	Elevata precisione di misura		
2.5	Funzioni minime richieste: peso, tara automatica, azzeramento, autospegnimento.		
2.6	Funzionamento a batteria ricaricabile con alimentatore esterno		
2.7	Livella integrata che consenta una corretta installazione e rilevazione del peso		
2.8	Piedini regolabili		
2.9	Pedana antiscivolo		
2.10	statmetro meccanico abbinato da 200 cm		
2.11	Ridotto consumo energetico		
2.12	Classificata come Dispositivo Medico ai sensi delle vigenti normative in materia di DM		
2.13	Rispondente alle normative tecniche specifiche e vigenti di settore		
2.14	Garanzia 24 mesi dalla data del collaudo con esito positivo		
2.15	Consegna, installazione e collaudo comprensivo nella fornitura		
3	CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA - TIPOLOGIA B	SI/NO	Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione <u>pena l'ESCLUSIONE</u> dalla procedura)
3.1	Struttura interamente lavabile e disinfettabile		
3.2	Portata massima non inferiore a 300 Kg		
3.3	Elevata precisione di misura		
3.4	Display a 5 cifre con divisione 100 g		
3.5	Funzioni minime di peso, tara automatica, azzeramento, autospegnimento.		
3.6	Funzionamento a batteria ricaricabile con alimentatore esterno		
3.7	Piattaforma antiscivolo di dimensioni non inferiori a 1150*880 mm con rampe per posizionamento carrozzina o barella		
3.8	Statmetro meccanico abbinato da 210 cm		
3.9	Ridotto consumo energetico		
3.10	Classificata come Dispositivo Medico ai sensi delle vigenti normative in materia di DM		
3.11	Rispondente alle normative tecniche specifiche e vigenti di settore		
3.12	Garanzia 24 mesi dalla data del collaudo con esito positivo		
3.13	Consegna, installazione e collaudo comprensivo nella fornitura		
4	CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA - TIPOLOGIA C	SI/NO	Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione <u>pena l'ESCLUSIONE</u> dalla procedura)
4.1	Struttura interamente lavabile e disinfettabile		
4.2	Portata massima non inferiore a 15 kg circa		
4.3	Elevata precisione di misura		
4.4	Display a 5 cifre con divisione massima 2 g fino a 5 kg circa e 5 g oltre		
4.5	Funzioni minime di peso, tara, azzeramento, autospegnimento, funzione differenziale per il calcolo dell'aumento del peso dopo l'assunzione di cibo		
4.6	Livella integrata che consenta una corretta installazione e rilevazione del peso		
4.7	Piedini regolabili		
4.8	Vassoio antiribaltamento		
4.9	Alimentazione a batterie ricaricabili con alimentatore esterno		
4.10	Statmetro misura altezza neonato		

4.11	Ridotto consumo energetico		
4.12	Classificata come Dispositivo Medico ai sensi delle vigenti normative in materia di DM		
4.13	Rispondente alle normative tecniche specifiche e vigenti di settore		
4.14	Garanzia 24 mesi dalla data del collaudo con esito positivo		
4.15	Consegna, installazione e collaudo comprensivo nella fornitura		

LOTTO 5 ALLEGATO E - Scheda Offerta Economica

Sezione 1 - APPARECCHIATURE

Posizione	CND	Repertorio	Codice Fabricante	Codice Fornitore	Apparecchiatura nella configurazione offerta - Indicare tutte le componenti del sistema	Prezzo unitario a base d'asta iva esclusa	Prezzo unitario con lo sconto applicato (€) IVA esclusa	Q.tà	% sconto	Prezzo totale (€) IVA esclusa	% IVA
1.1					TIPOLOGIA A - BILANCE PESAPERSONE ELETTRONICA A COLONNA CON PORTATA 200 KG	€ 500,00				0,00 €	
1.2					TIPOLOGIA B - BILANCIA PESAPERSONE ELETTRONICA A COLONNA CON PORTATA MINIMA 300 KG	€ 600,00				0,00 €	
1.3					TIPOLOGIA C - BILANCIA PESANEONATI ELETTRONICA CON PORTATA 15 kg	€ 500,00				0,00 €	
1.4					TIPOLOGIA D - BILANCIA PESAPERSONE A SEDIA CON PORTATA 250 kg	€ 1.000,00				0,00 €	
TOTALE Sezione 1 (IVA esclusa)										0,00 €	

Sezione 2 - ASSISTENZA TECNICA (Copertura complessiva pari a 8 anni)

Posizione	Durata garanzia offerta (numero anni)	Durata contratto di manutenzione Full Risk (8 anni - durata garanzia)	Descrizione servizio	Costo annuale unitario contratto di manutenzione Full Risk OMNICOOMPRESIVO con lo sconto applicato (€) IVA esclusa	% sconto	Costo totale contratto di manutenzione Full Risk per l'apparecchiatura offerta (€) IVA esclusa	% IVA
2.1			Assistenza tecnica Full Risk per TIPOLOGIA A - BILANCE PESAPERSONE ELETTRONICA A COLONNA CON PORTATA 200 KG			0,00 €	
2.2			Assistenza tecnica Full Risk per TIPOLOGIA B - BILANCIA PESAPERSONE ELETTRONICA A COLONNA CON PORTATA MINIMA 300 KG				
2.3			Assistenza tecnica Full Risk per TIPOLOGIA C - BILANCIA PESANEONATI ELETTRONICA CON PORTATA 15 kg				
2.4			Assistenza tecnica Full Risk per TIPOLOGIA D - BILANCIA PESAPERSONE A SEDIA CON PORTATA 250 kg				
2.5							
2.6							
TOTALE Sezione 2 (IVA esclusa)						0,00 €	

TOTALE Sezione 1 + Sezione 2 (IVA esclusa)

0,00 €

Allegato A - Caratteristiche Tecniche

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA

LOTTO 6 - POLTRONE PRELIEVI ELETTRIFICATE AMBULATORIALI

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA E DESTINAZIONE D'USO

È richiesta la fornitura di poltrone prelievi elettrificate ambulatoriali per l'esecuzione di prelievi e visite ambulatoriali che consentano una movimentazione agevolata dei pazienti, in totale sicurezza e comfort, da installarsi presso gli ambulatori dell'Azienda IRCCS Ospedaliero-Universitaria di Bologna

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA (pena esclusione)

- Poltrona per prelievi a movimentazioni elettriche ad altezza variabile
- Dotata di due snodi (ovvero tre sezioni)
- Basamento antiribaltamento che garantisca elevata stabilità, dotato di copertura completamente lavabile e igienizzabile e che impedisca l'ingresso di polveri e liquidi nello stesso
- Basamento dotato di ruote per uno spostamento agevole della poltrone con freni per evitarne lo spostamento accidentale
- Dotata di alloggiamenti integrati per asta porta flebo su ambo i lati
- Dotata di n°1 asta porta flebo
- Movimentazioni elettrificate di altezza della seduta, inclinazione dello schienale, inclinazione del gambale e movimentazioni Trendelenburg e CPR (posizioni di emergenza)
- Possibilità di raggiungere rapidamente la posizione antishock (posizione di emergenza)
- Rivestimento in eco pelle o materiale equivalente, ignifugo in classe 1IM (rivestimento e relativa imbottitura), di facile e completa sanificazione e disinfezione
- Braccioli sagomati, imbotti e rivestiti con materiale ignifugo di classe 1IM che garantisca una facile sanificazione e disinfezione
- Braccioli regolabili in altezza, lateralmente, inclinabili
- Dotata di poggiatesta e poggiapiedi regolabili in altezza
- Dotato di batteria integrata ricaricabile per consentire le movimentazioni della poltrona in assenza di alimentazione di rete (in emergenza)
- Ridotto consumo energetico
- Dotata di pulsantiera a cavo spiralato per operatore e paziente che consenta le varie movimentazioni richieste (regolazione in altezza; regolazione sezione schienale e gambale; tasto CPR per regolazione posizione Shock con posizionamento in Trendelenburg, etc.)
- Dotata di pedaliera elettrica bilaterale per la variazione dell'altezza
- Possibilità di accesso alla poltrona sia frontale sia laterale senza impedimenti per agevolare l'accesso a pazienti con ridotta mobilità

- Dotato di portarotolo posteriore per lenzuolini di misura standard per utilizzo di lenzuolini comunemente presenti nelle strutture ospedaliere
- Dotato di rivestimento protettivo della sezione gambale/pediera al fine di poter preservare la durata del rivestimento maggiormente soggetto ad usura in tale sezione
- Dotato di maniglione integrato per facilitare la movimentazione della poltrona
- Disponibilità di vasta gamma di colori dei rivestimenti, da definire al momento dell'ordine
- Classificata come Dispositivo Medico ai sensi delle vigenti normative in materia di DM
- Garanzia 24 mesi dalla data del collaudo con esito positivo

ELENCO E CARATTERISTICHE ACCESSORI INCLUSI

- Asta portaflebo
- Portarotolo
- Rivestimento protettivo aggiuntivo della sezione gambale/pediera

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA - LOTTO 6 - POLTRONE PRELIEVI ELETRIFICATE AMBULATORIALI

1		DATI FORNITORE	
1.1	Produttore (Indicare)		
1.2	Fornitore (Indicare)		
1.3	Modello/Nome commerciale (Indicare)		
1.4	CND (Indicare)		
1.5	Numero identificativo di registrazione al Repertorio RDM (Indicare)		
2		MANUALE D'USO	Versione
2		CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA	SI/NO
Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione pena l'ESCLUSIONE dalla procedura)			
2.1	Poltrona per prelievi a movimentazioni elettriche ad altezza variabile		
2.2	Dotata di due snodi (ovvero tre sezioni)		
2.3	Basamento antibaltonamento che garantisca elevata stabilità, dotato di copertura completamente lavabile e igienizzabile e che impedisca l'ingresso di polveri e liquidi nello stesso		
2.4	Basamento dotato di ruote per uno spostamento agevole della poltrona con freni per evitarne lo spostamento accidentale		
2.5	Dotata di alloggiamenti integrati per asta porta flebo su ambo i lati		
2.6	Dotata di n°1 asta porta flebo		
2.7	Movimentazioni elettrificate di altezza della seduta, inclinazione dello schienale, inclinazione del gambale e movimentazioni Trendelenburg e CPR (posizioni di emergenza)		
2.8	Possibilità di raggiungere rapidamente la posizione antishock (posizione di emergenza)		
2.9	Rivestimento in eco pelle o materiale equivalente, ignifugo in classe 1IM (rivestimento e relativa imbottitura), di facile e completa sanificazione e disinfezione		
2.10	Braccioli sagomati, imbottiti e rivestiti con materiale ignifugo di classe 1IM che garantisca una facile sanificazione e disinfezione		
2.11	Braccioli regolabili in altezza, lateralmente, inclinabili		
2.12	Dotata di poggiatesta e poggiatesta regolabili in altezza		
2.13	Dotata di batteria integrata ricaricabile per consentire le movimentazioni della poltrona in assenza di alimentazione di rete (in emergenza)		
2.14	Ridotto consumo energetico		
2.15	Dotata di pulsantiera a cavo spiralato per operatore e paziente che consenta le varie movimentazioni richieste (regolazione in altezza; regolazione sezione schienale e gambale; tasto CPR per regolazione posizione Shock con posizionamento in Trendelenburg, etc.)		
2.16	Dotata di pedaliera elettrica bilaterale per la variazione dell'altezza		
2.17	Possibilità di accesso alla poltrona sia frontale sia laterale senza impedimenti per agevolare l'accesso a pazienti con ridotta mobilità		
2.18	Dotata di portarotolo posteriore per lenzuolini di misura standard per utilizzo di lenzuolini comunemente presenti nelle strutture ospedaliere		
2.19	Dotata di rivestimento protettivo della sezione gambale/pediera al fine di poter preservare la durata del rivestimento maggiormente soggetto ad usura in tale sezione		
2.20	Dotata di maniglione integrato per facilitare la movimentazione della poltrona		
2.21	Disponibilità di vasta gamma di colori dei rivestimenti, da definire al momento dell'ordine		
2.22	Classificata come Dispositivo Medico ai sensi delle vigenti normative in materia di DM		
2.23	Garanzia 24 mesi dalla data del collaudo con esito positivo		

LOTTO 6 ALLEGATO E - Scheda Offerta Economica

Sezione 1 - APPARECCHIATURE

Posizione	CND	Repertorio	Codice Fabricante	Codice Fornitore	Apparecchiatura nella configurazione offerta - Indicare tutte le componenti del sistema	Prezzo unitario a base d'asta iva esclusa	Prezzo unitario con lo sconto applicato (€) IVA esclusa	Q.tà	% sconto	Prezzo totale (€) IVA esclusa	% IVA
1.1					Poltrona elettrificata ambulatoria come da allegato A	€ 2.500,00				0,00 €	
TOTALE Sezione 1 (IVA esclusa)										0,00 €	

Sezione 2 - ASSISTENZA TECNICA (Copertura complessiva pari a 8 anni)

Posizione	Durata garanzia offerta (numero anni)	Durata contratto di manutenzione Full Risk (8 anni - durata garanzia)	Descrizione servizio	Costo annuale unitario contratto di manutenzione Full Risk OMNICOOMPRESIVO con lo sconto applicato (€) IVA esclusa	% sconto	Costo totale contratto di manutenzione Full Risk per l'apparecchiatura offerta (€) IVA esclusa	% IVA
2.1			Assistenza tecnica FULL RISK nulla escluso per Poltrona elettrificata ambulatoria come da allegato A			0,00 €	
2.2							
TOTALE Sezione 2 (IVA esclusa)						0,00 €	

TOTALE Sezione 1 + Sezione 2 (IVA esclusa) **0,00 €**

Allegato A - Caratteristiche Tecniche

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA

LOTTO 7 - FRIGORIFERI, CONGELATORI E FRIGOEMOTECHE

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA E DESTINAZIONE D'USO

È richiesta la fornitura di Frigoriferi (+4°C), Congelatori (-20°C, -30°C e -80°C) e frigoemoteche, di differenti taglie/volumi, da installarsi presso le UU.OO. e Laboratori dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna IRCCS Policlinico di Sant'Orsola.

Le tipologie di attrezzature richieste (in diverse capacità e configurazioni come descritte di seguito) sono:

- a) Frigoriferi Biologici +4°C
- b) Frigoemoteche +4°C
- c) Congelatori da Laboratorio -20°C
- d) Congelatori da Laboratorio -30°C
- e) Congelatori da Laboratorio -80°C
- f) Congelatori Medical Device -80°C
- g) Sistema di trasporto passivo a T+4°C certificato DM

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA - FRIGORIFERI BIOLOGICI VERTICALI +4°C

CAPACITA' e configurazioni da quotare in offerta economica:

100 litri circa dotato di n°2 ripiani

300 litri circa dotato di n°3 ripiani

500 litri circa dotato di n°4 ripiani

700 litri circa dotato di n°4 ripiani (minimo)

- Destinazione all'uso per la conservazione di farmaci, vaccini, allergenici, reattivi, provette con materiale biologico e altro da conservare a +4°C;
- Dotato di chiave di chiusura
- Dotato di porta autochiudente cieca
- Possibilità di configurarlo con Porta autochiudente a vetro
- Possibilità di configurarlo con Porta con chiusura a sinistra o a destra in funzione delle esigenze (da specificare al momento dell'ordine)
- Porta dotata di guarnizione magnetica sui 4 lati per una perfetta chiusura
- Dotati di ruote/rulli con piedini stabilizzatori
- Struttura acciaio pre-verniciato
- Struttura interna in acciaio inox
- Spessore di isolamento di almeno 60 mm uniforme su tutti i lati della struttura
- Realizzazione con materiali a basso impatto ambientale

- Ridotti consumi energetici
- Gas a basso GWP (inferiore a 3)
- Temperatura di esercizio 4°C e impostabile da circa +2°C a 12°C
- Dotato di foro passante per inserimento sonda temperatura per collegamento al sistema di monitoraggio temperature presente in azienda (Spylog)
- Ripiani regolabili in altezza e antiribaltamento
- Dotato di cremagliera che consenta la possibilità di utilizzare cassette o ripiani contemporaneamente senza dover smontare o sostituire nulla all'interno (in caso di integrazioni future)
- Possibilità di implementazione con cassette in acciaio inox di dimensioni diverse su guide telescopiche
- Illuminazione a LED nel vano frigorifero
- Tasto dedicato e separato per accensione e spegnimento protetto da password per evitare lo spegnimento da parte di personale non autorizzato
- Garanzia di funzionamento a temperatura di esercizio con temperatura ambientale costante superiore a 30° C;
- Sbrinamento automatico con evaporazione automatica dell'acqua di condensa
- Sistema di raffreddamento ventilato
- Sistema di regolazione con controllo elettronico digitale con display di almeno 4" avente almeno le seguenti funzioni:
 - Visualizzazione temperatura interna
 - Regolazione e visualizzazione digitale della temperatura impostabile del frigorifero e dei livelli di allarme;
 - Sistema di allarme di temperatura minima e massima regolabili (acustico e visivo);
 - Sistema di allarme di assenza di alimentazione elettrica di rete (acustico e visivo);
 - Sistema di allarme porta aperta (acustico e visivo)
 - Predisposizione allarme remoto
- Dotato di porta USB per estrazione dati di monitoraggio della temperatura e per aggiornamenti firmware
- Batteria tampone con caricabatterie automatico per il mantenimento dei dati impostati e del funzionamento degli allarmi anche in assenza di alimentazione elettrica di rete
- Predisposto per essere integrato, qualora richiesto, con registratore grafico della temperatura con diagramma settimanale dotato di alimentazione autonoma.
- Ridotto consumo energetico
- Rispondente alle normative tecniche specifiche e vigenti di settore
- Garanzia richiesta: 24 mesi
- Assistenza tecnica richiesta durante il periodo di garanzia di tipo FullRisk (comprensiva di verifiche di sicurezza elettrica e Manutenzione preventive annuali)

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA - FRIGOEMOTECHE +4°C

CAPACITA' e configurazioni da quotare in offerta economica:

36 sacche circa (da 450 cc) dotato di n°2 cassette

150 sacche circa (da 450 cc) dotato di n° 5 cassette

360 sacche circa (da 450 cc) dotato di n° 7 cassette

- Destinazione all'uso per la conservazione di materiale ematico a +4°C
- Porta di servizio a vetro autochiudente e dotata di chiusura a chiave incorporata
- Possibilità di configurarlo con Porta con chiusura a sinistra o a destra in funzione delle esigenze (da specificare al momento dell'ordine)
- Porta dotata di guarnizione magnetica sui 4 lati per una perfetta chiusura
- Dotati di ruote/rulli con piedini stabilizzatori
- Struttura acciaio pre-verniciato
- Struttura interna in acciaio inox
- Spessore di isolamento di almeno 60 mm uniforme su tutti i lati della struttura
- Realizzazione con materiali a basso impatto ambientale
- Ridotti consumi energetici
- Gas a basso GWP (inferiore a 3)
- Dotato di porta USB per estrazione dati di monitoraggio della temperatura e per aggiornamenti firmware
- Batteria tampone con caricabatterie automatico per il mantenimento dei dati impostati e del funzionamento degli allarmi anche in assenza di alimentazione elettrica di rete
- Predisposto per essere integrato, qualora richiesto, con registratore grafico della temperatura con diagramma settimanale dotato di alimentazione autonoma.
- Cassetti in acciaio inox con frontalino trasparente e su guide telescopiche antiribaltamento
- Temperatura di esercizio 4°C, e impostabile da circa 2°C a 6°C;
- Sistema di raffreddamento ventilato
- Sbrinamento automatico con evaporazione automatica dell'acqua di condensa
- Dotato di foro passante per inserimento sonda temperatura per collegamento al sistema di monitoraggio temperature presente in azienda (Spylog)
- Dotata di illuminazione interna a LED
- Garanzia di funzionamento a temperatura di esercizio con temperatura ambientale costante superiore a 30° C;
- Sistema di regolazione con controllo elettronico digitale avente almeno le seguenti funzioni:
 - Visualizzazione temperatura interna
 - Regolazione e visualizzazione digitale della temperatura impostabile della frigoemoteca e dei livelli di allarme;
 - Sistema di allarme di temperatura minima e massima regolabili (acustico e visivo);
 - Sistema di allarme di assenza di alimentazione elettrica di rete (acustico e visivo);
 - Sistema di allarme porta aperta (acustico e visivo);
 - Predisposizione allarme remoto
- Ridotto consumo energetico
- Certificato Dispositivo Medico ai sensi della direttiva 93/42 o Regolamento MDR 2017/745 (i dispositivi offerti dovranno essere esclusivamente certificati ai sensi del Regolamento MDR 2017/745 a partire dal termine del periodo transitorio di validità e commercializzazione ai sensi della Direttiva 93/42)
- Garanzia richiesta: 24 mesi

- Assistenza tecnica richiesta durante il periodo di garanzia di tipo FullRisk (comprensiva di verifiche di sicurezza elettrica e Manutenzione preventive annuali)

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA - CONGELATORI VERTICALI -20°C

CAPACITA' e configurazioni da quotare in offerta economica:

700 litri circa dotato di n°4 ripiani e n°3 cassetti

- Destinazione all'uso per la conservazione di materiale biologico, reattivi, provette o altro da conservare a -20°C
- Dotato di chiave di chiusura
- Possibilità di configurarlo con Porta autochiudente cieca
- Possibilità di configurarlo con Porta con chiusura a sinistra o a destra in funzione delle esigenze (da specificare al momento dell'ordine)
- Porta dotata di guarnizione magnetica sui 4 lati per una perfetta chiusura
- Dotati di ruote/rulli con piedini stabilizzatori
- Struttura acciaio pre-verniciato
- Struttura interna in acciaio inox
- Spessore di isolamento di almeno 80 mm uniforme su tutti i lati della struttura
- Realizzazione con materiali a basso impatto ambientale
- Ridotti consumi energetici
- Gas a basso GWP (inferiore a 3)
- Temperatura di esercizio -20 °C
- Dotato di foro passante per inserimento sonda temperatura per collegamento al sistema di monitoraggio temperature presente in azienda (Spylog)
- Configurato con n°4 cassetti e n°3 ripiani
- N° 4 cassetti in acciaio inox con frontalino trasparente
- N°3 ripiani in acciaio inox
- I cassetti ed i ripiani devono essere regolabili in altezza e antiribaltamento
- Dotato di cremagliera che consenta la possibilità di utilizzare cassetti o ripiani contemporaneamente senza dover smontare o sostituire nulla all'interno (in caso di integrazioni future)
- Possibilità di cassetti dimensioni diverse su guide telescopiche
- Tasto dedicato e separato per accensione e spegnimento protetto da password per evitare lo spegnimento da parte di personale non autorizzato
- Garanzia di funzionamento a temperatura di esercizio con temperatura ambientale costante superiore a 30° C;
- Sbrinamento automatico con evaporazione automatica dell'acqua di condensa
- Sistema di raffreddamento ventilato
- Sistema di regolazione con controllo elettronico digitale con display di almeno 4" avente almeno le seguenti funzioni:
 - Visualizzazione temperatura interna
 - Regolazione e visualizzazione digitale della temperatura impostabile del frigorifero e dei livelli di allarme;

- Sistema di allarme di temperatura minima e massima regolabili (acustico e visivo);
 - Sistema di allarme di assenza di alimentazione elettrica di rete (acustico e visivo);
 - Sistema di allarme porta aperta (acustico e visivo)
 - Predisposizione allarme remoto
- Dotato di porta USB per estrazione dati di monitoraggio della temperatura e per aggiornamenti firmware
 - Batteria tampone con caricabatterie automatico per il mantenimento dei dati impostati e del funzionamento degli allarmi anche in assenza di alimentazione elettrica di rete
 - Predisposto per essere integrato, qualora richiesto, con registratore grafico della temperatura con diagramma settimanale dotato di alimentazione autonoma.
 - Ridotto consumo energetico
 - Rispondente alle normative tecniche specifiche e vigenti di settore
 - Garanzia richiesta: 24 mesi
 - Assistenza tecnica richiesta durante il periodo di garanzia di tipo FullRisk (comprensiva di verifiche di sicurezza elettrica e Manutenzione preventive annuali)

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA - CONGELATORI VERTICALI -30°C

CAPACITA' e configurazioni da quotare in offerta economica:

700 litri circa dotato di n° 3 ripiani e 4 cassetti

- Destinazione all'uso per la conservazione di materiale biologico, reattivi, provette o altro da conservare a -20°C
- Dotato di chiave di chiusura
- Possibilità di configurarlo con Porta autochiudente cieca
- Possibilità di configurarlo con Porta con chiusura a sinistra o a destra in funzione delle esigenze (da specificare al momento dell'ordine)
- Porta dotata di guarnizione magnetica sui 4 lati per una perfetta chiusura
- Dotati di ruote/rulli con piedini stabilizzatori
- Struttura acciaio pre-verniciato
- Struttura interna in acciaio inox
- Spessore di isolamento di almeno 80 mm uniforme su tutti i lati della struttura
- Realizzazione con materiali a basso impatto ambientale
- Ridotti consumi energetici
- Gas a basso GWP (inferiore a 3)
- Temperatura di esercizio -30°C e impostabile da circa -25°C a -32°C
- Dotato di foro passante per inserimento sonda temperatura per collegamento al sistema di monitoraggio temperature presente in azienda (Spylog)
- Configurato con n°4 cassetti e n°3 ripiani
- N° 4 cassetti in acciaio inox con frontalino trasparente
- N°3 cassetti in acciaio inox
- I cassetti ed i ripiani devono essere regolabili in altezza e antiribaltamento

- Dotato di cremagliera che consenta la possibilità di utilizzare cassetti o ripiani contemporaneamente senza dover smontare o sostituire nulla all'interno (in caso di integrazioni future)
- Possibilità di cassetti dimensioni diverse su guide telescopiche
- Tasto dedicato e separato per accensione e spegnimento protetto da password per evitare lo spegnimento da parte di personale non autorizzato
- Garanzia di funzionamento a temperatura di esercizio con temperatura ambientale costante superiore a 30° C;
- Sbrinamento automatico con evaporazione automatica dell'acqua di condensa
- Sistema di raffreddamento ventilato
- Sistema di regolazione con controllo elettronico digitale con display di almeno 4" avente almeno le seguenti funzioni:
 - Visualizzazione temperatura interna
 - Regolazione e visualizzazione digitale della temperatura impostabile del frigorifero e dei livelli di allarme;
 - Sistema di allarme di temperatura minima e massima regolabili (acustico e visivo);
 - Sistema di allarme di assenza di alimentazione elettrica di rete (acustico e visivo);
 - Sistema di allarme porta aperta (acustico e visivo)
 - Predisposizione allarme remoto
- Dotato di porta USB per estrazione dati di monitoraggio della temperatura e per aggiornamenti firmware
- Batteria tampone con caricabatterie automatico per il mantenimento dei dati impostati e del funzionamento degli allarmi anche in assenza di alimentazione elettrica di rete
- Predisposto per essere integrato, qualora richiesto, con registratore grafico della temperatura con diagramma settimanale dotato di alimentazione autonoma.
- Ridotto consumo energetico
- Rispondente alle normative tecniche specifiche e vigenti di settore
- Garanzia richiesta: 24 mesi
- Assistenza tecnica richiesta durante il periodo di garanzia di tipo FullRisk (comprensiva di verifiche di sicurezza elettrica e Manutenzione preventive annuali)

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA - CONGELATORI VERTICALI -80°C

CAPACITA' e configurazioni da quotare in offerta economica:

400 litri circa dotato di n°3 ripiani + base di appoggio (complessivamente 4 vani)

600 litri circa dotato di n°3 ripiani + base di appoggio (complessivamente 4 vani)

- Destinazione all'uso per la conservazione di materiale biologico da conservare a -80°C
- Porta di servizio con guarnizioni magnetiche alta tenuta e dotata di chiusura a chiave incorporata o badge
- Dotati di controportelli
- Dotati di ruote piroettanti dotate di freno
- Struttura in acciaio inox
- Spessore di isolamento superiore ad 80 mm uniforme su tutti i lati della struttura
- Realizzazione con materiali a basso impatto ambientale

- Ridotti consumi energetici
- Gas a basso GWP (inferiore a 3)
- Valvola di compensazione riscaldata installata direttamente sulla porta
- Temperatura di esercizio -80°C, impostabile da -70°C a -85°C
- Garanzia di funzionamento a temperatura di esercizio con temperatura ambientale costante superiore a 30° C;
- Sistema di regolazione con controllo elettronico digitale con display touchscreen non inferiore a 6" avente almeno le seguenti funzioni:
 - Visualizzazione temperatura interna
 - Regolazione e visualizzazione digitale della temperatura impostabile del congelatore e dei livelli di allarme;
 - Sistema di allarme di temperatura minima e massima regolabili (acustico e visivo);
 - Sistema di allarme di assenza di alimentazione elettrica di rete (acustico e visivo);
 - Sistema di allarme porta aperta (acustico e visivo)
 - Predisposizione allarme remoto
- Dotato di porta USB per estrazione dati di monitoraggio della temperatura e per aggiornamenti firmware
- Batteria tampone con caricabatterie automatico per il mantenimento dei dati impostati e del funzionamento degli allarmi anche in assenza di alimentazione elettrica di rete
- Dotato di sistema di registrazione grafica della temperatura dotato di batteria tampone.
- Dotato di foro passante per inserimento sonda temperatura per collegamento al sistema di monitoraggio temperature presente in azienda (Spylog)
- Ridotto consumo energetico
- Rispondente alle normative tecniche specifiche e vigenti di settore
- Garanzia richiesta: 24 mesi
- Assistenza tecnica richiesta durante il periodo di garanzia di tipo FullRisk (comprensiva di verifiche di sicurezza elettrica e Manutenzione preventive annuali)

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA - CONGELATORI VERTICALI -80°C DISPOSITIVO MEDICO

CAPACITA' e configurazioni da quotare in offerta economica:

400 litri circa dotato di n°3 ripiani + base di appoggio (complessivamente 4 vani)

600 litri circa dotato di n°3 ripiani + base di appoggio (complessivamente 4 vani)

- Certificato Medical Device
- Certificato Dispositivo Medico ai sensi della direttiva 93/42 o Regolamento MDR 2017/745 (i dispositivi offerti dovranno essere esclusivamente certificati ai sensi del Regolamento MDR 2017/745 a partire dal termine del periodo transitorio di validità e commercializzazione ai sensi della Direttiva 93/42)
- Destinazione all'uso per la conservazione di materiale biologico destinato al trapianto/reimpianto da conservare a -80°C
- Porta di servizio con guarnizioni magnetiche alta tenuta e dotata di chiusura a chiave incorporata o badge
- Dotati di controspportelli

- Dotati di ruote piroettanti dotate di freno
- Struttura in acciaio inox
- Spessore di isolamento superiore ad 80 mm uniforme su tutti i lati della struttura
- Realizzazione con materiali a basso impatto ambientale
- Ridotti consumi energetici
- Gas a basso GWP (inferiore a 3)
- Valvola di compensazione riscaldata installata direttamente sulla porta
- Temperatura di esercizio -80°C, impostabile da -70°C a -85°C
- Garanzia di funzionamento a temperatura di esercizio con temperatura ambientale costante superiore a 30° C;
- Sistema di regolazione con controllo elettronico digitale con display touchscreen non inferiore a 6" avente almeno le seguenti funzioni:
 - Visualizzazione temperatura interna
 - Regolazione e visualizzazione digitale della temperatura impostabile del congelatore e dei livelli di allarme;
 - Sistema di allarme di temperatura minima e massima regolabili (acustico e visivo);
 - Sistema di allarme di assenza di alimentazione elettrica di rete (acustico e visivo);
 - Sistema di allarme porta aperta (acustico e visivo)
- Dotato di foro passante per inserimento sonda temperatura per collegamento al sistema di monitoraggio temperature presente in azienda (Spylog)
- Dotato di porta USB per estrazione dati di monitoraggio della temperatura e per aggiornamenti firmware
- Batteria tampone con caricabatterie automatico per il mantenimento dei dati impostati e del funzionamento degli allarmi anche in assenza di alimentazione elettrica di rete
- Dotato di sistema di registrazione grafica della temperatura dotato di batteria tampone.
- Ridotto consumo energetico
- Garanzia richiesta: 24 mesi
- Assistenza tecnica richiesta durante il periodo di garanzia di tipo FullRisk (comprensiva di verifiche di sicurezza elettrica e Manutenzione preventive annuali)

CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA - SISTEMA DI TRASPORTO PASSIVO A T+4°C CERTIFICATO DM

- Certificato Dispositivo Medico ai sensi della direttiva 93/42 o Regolamento MDR 2017/745 (i dispositivi offerti dovranno essere esclusivamente certificati ai sensi del Regolamento MDR 2017/745 a partire dal termine del periodo transitorio di validità e commercializzazione ai sensi della Direttiva 93/42)
- Struttura esterna ad alta resistenza per garantire una durabilità e resistenza agli urti
- Spessore di isolamento 60 mm
- Maniglie di chiusure con chiave per assicurare l'apertura solo a personale autorizzato
- Dotato di elementi di raffreddamenti studiati per accumulare il freddo per garantire una T 4°C
- Disponibilità di elementi, su richiesta, di raffreddamenti studiati per accumulare il freddo in base alle temperature richieste (es. -30°C, +15°C. etc.)
- Capacità/volume interno non inferiore a 20 litri per almeno n°8 sacche da 350 ml

- Alta capacità di mantenimento della temperatura in condizioni di temperatura esterna elevata (es. 40°C) ovvero non inferiore a 10 ore
- Garanzia richiesta: 24 mesi
- Assistenza tecnica richiesta durante il periodo di garanzia di tipo FullRisk (comprensiva di verifiche di sicurezza elettrica e Manutenzione preventive annuali)

ACQUISIZIONE DI APPARECCHIATURE AMBULATORIALI PER LE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA - LOTTO 7 - FRIGORIFERI, CONGELATORI E FRIGOEMOTECHE

1	DATI FORNITORE		
1.1	Produttore (Indicare)		
1.2	Fornitore (Indicare)		
1.3	Modello/Nome commerciale (Indicare)		
1.4	CND (Indicare)		
1.5	Numero identificativo di registrazione al Repertorio RDM (Indicare)		
2	MANUALE D'USO	Versione	
2	CARATTERISTICHE TECNICHE DI MINIMA FRIGORIFERI BIOLOGICI VERTICALI +4°C	SI/NO	Descrivere e indicare la pagina di riferimento del manuale d'uso (è obbligatorio fornire indicazione pena l'ESCLUSIONE dalla procedura)
2.1	Destinazione all'uso per la conservazione di farmaci, vaccini, allergenici, reattivi, provette con materiale biologico e altro da conservare a +4°C;		
2.2	Dotato di chiave di chiusura		
2.3	Dotato di porta autochiudente cieca		
2.4	Possibilità di configurarlo con Porta autochiudente a vetro		
2.5	Possibilità di configurarlo con Porta con chiusura a sinistra o a destra in funzione delle esigenze (da specificare al momento dell'ordine)		
2.6	Porta dotata di guarnizione magnetica sui 4 lati per una perfetta chiusura		
2.7	Dotati di ruote/rolli con piedini stabilizzatori		
2.8	Struttura acciaio pre-verniciato		
2.9	Struttura interna in acciaio inox		
2.10	Spessore di isolamento di almeno 60 mm uniforme su tutti i lati della struttura		
2.11	Realizzazione con materiali a basso impatto ambientale		
2.12	Ridotti consumi energetici		
2.13	Gas a basso GWP (inferiore a 3)		
2.14	Temperatura di esercizio 4°C e impostabile da circa +2°C a 12°C		
2.15	Dotato di foro passante per inserimento sonda temperatura per collegamento al sistema di monitoraggio temperature presente in azienda (Spylog)		
2.16	Ripiani regolabili in altezza e antiribaltamento		
2.17	Dotato di cremagliera che consenta la possibilità di utilizzare cassette o ripiani contemporaneamente senza dover smontare o sostituire nulla all'interno (in caso di integrazioni future)		
2.18	Possibilità di implementazione con cassette in acciaio inox di dimensioni diverse su guide telescopiche		
2.19	Illuminazione a LED nel vano frigorifero		
2.20	Tasto dedicato e separato per accensione e spegnimento protetto da password per evitare lo spegnimento da parte di personale non autorizzato		
2.21	Garanzia di funzionamento a temperatura di esercizio con temperatura ambientale costante superiore a 30° C.		
2.22	Sbrinamento automatico con evaporazione automatica dell'acqua di condensa		
2.23	Sistema di raffreddamento ventilato		
2.24	Sistema di regolazione con controllo elettronico digitale con display di almeno 4" avente almeno le seguenti funzioni:		
2.25	o Visualizzazione temperatura interna		
2.26	o Regolazione e visualizzazione digitale della temperatura impostabile del frigorifero e dei livelli di allarme;		
2.27	o Sistema di allarme di temperatura minima e massima regolabili (acustico e visivo);		
2.28	o Sistema di allarme di assenza di alimentazione elettrica di rete (acustico e visivo);		
2.29	o Sistema di allarme porta aperta (acustico e visivo)		
2.30	o Predisposizione allarme remoto		
2.31	Dotato di porta USB per estrazione dati di monitoraggio della temperatura e per aggiornamenti firmware		
2.32	Batteria tampone con caricabatterie automatico per il mantenimento dei dati impostati e del funzionamento degli allarmi anche in assenza di alimentazione elettrica di rete		
2.33	Predisposto per essere integrato, qualora richiesto, con registratore grafico della temperatura con diagramma settimanale dotato di alimentazione autonoma.		
2.34	Ridotto consumo energetico (indicare consumo energetico espresso in KW/h per la modalità funzionameto)		
2.35	Rispondente alle normative tecniche specifiche e vigenti di settore		
2.36	Garanzia richiesta: 24 mesi		
2.37	Assistenza tecnica richiesta durante il periodo di garanzia di tipo FullRisk (comprensivo di verifiche di sicurezza elettrica e Manutenzione preventive annuali)		

LOTTO 7 ALLEGATO E - Scheda Offerta Economica

Sezione 1 - APPARECCHIATURE

Posizione	CND	Repertorio	Codice Fabricante	Codice Fornitore	Apparecchiatura nella configurazione offerta - Indicare tutte le componenti del sistema	Prezzo unitario a base d'asta iva esclusa	Prezzo unitario con lo sconto applicato (e) IVA esclusa	Q.tà	% sconto	Prezzo totale (e) IVA esclusa	% IVA
1.1					FRIGORIFERO BIOLOGICO VERTICALE +4°C 100 litri circa dotato di n°2 ripiani	€ 3.300,00		1		0,00 €	
1.2					FRIGORIFERO BIOLOGICO VERTICALE +4°C 300 litri circa dotato di n°3 ripiani	€ 3.900,00		1		0,00 €	
1.3					FRIGORIFERO BIOLOGICO VERTICALE +4°C 500 litri circa dotato di n°4 ripiani	€ 4.900,00		1		0,00 €	
1.4					FRIGORIFERO BIOLOGICO VERTICALE +4°C 700 litri circa dotato di n°4 ripiani (minimo)	€ 5.000,00		1		0,00 €	
1.5					FRIGOEMOTECA +4°C 36 sacche circa (da 450 cc) dotato di n°2 cassetti	€ 3.950,00		1		0,00 €	
1.6					FRIGOEMOTECA +4°C 150 sacche circa (da 450 cc) dotato di n° 5 cassetti	€ 6.100,00		1		0,00 €	
1.7					FRIGOEMOTECA +4°C 360 sacche circa (da 450 cc) dotato di n° 7 cassetti	€ 8.600,00		1		0,00 €	
1.8					CONGELATORE VERTICALE -20°C 700 litri circa dotato di n°4 ripiani e n°3 cassetti	€ 6.500,00		1		0,00 €	
1.9					CONGELATORE VERTICALE -30°C 700 litri circa dotato di n°4 ripiani e n°3 cassetti	€ 7.500,00		1		0,00 €	
1.10					CONGELATORE VERTICALE -80°C 400 litri circa dotato di n°3 ripiani + base di appoggio (complessivamente 4 vani)	€ 15.000,00		1		0,00 €	
1.11					CONGELATORE VERTICALE -80°C 600 litri circa dotato di n°3 ripiani + base di appoggio (complessivamente 4 vani)	€ 16.000,00		1		0,00 €	
1.12					CONGELATORE VERTICALE -80°C DISPOSITIVO MEDICO 400 litri circa dotato di n°3 ripiani + base di appoggio (complessivamente 4 vani)	€ 17.000,00		1		0,00 €	
1.13					CONGELATORE VERTICALE -80°C DISPOSITIVO MEDICO 600 litri circa dotato di n°3 ripiani + base di appoggio (complessivamente 4 vani)	€ 18.000,00		1		0,00 €	
1.14					SISTEMA DI TRASPORTO PASSIVO A T+4°C CERTIFICATO DM 20 litri per almeno n°8 sacche da 350 ml	€ 1.500,00		1		0,00 €	
TOTALE Sezione 1 (IVA esclusa)										0,00 €	

Sezione 2 - ASSISTENZA TECNICA (Copertura complessiva pari a 8 anni)

Posizione	Durata garanzia offerta (numero anni)	Durata contratto di manutenzione Full Risk (8 anni - durata garanzia)	Descrizione servizio	Costo annuale unitario contratto di manutenzione Full Risk OMNICOOMPRESIVO con lo sconto applicato (e) IVA esclusa	% sconto	Costo totale contratto di manutenzione Full Risk per l'apparecchiatura offerta (e) IVA esclusa	% IVA
2.1			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per FRIGORIFERO BIOLOGICO VERTICALE +4°C 100 litri circa dotato di n°2 ripiani			0,00 €	
2.2			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per FRIGORIFERO BIOLOGICO VERTICALE +4°C 300 litri circa dotato di n°3 ripiani			0,00 €	
2.3			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per FRIGORIFERO BIOLOGICO VERTICALE +4°C 500 litri circa dotato di n°4 ripiani			0,00 €	
2.4			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per FRIGORIFERO BIOLOGICO VERTICALE +4°C 700 litri circa dotato di n°4 ripiani (minimo)			0,00 €	
2.5			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per FRIGOEMOTECA +4°C 36 sacche circa (da 450 cc) dotato di n°2 cassetti			0,00 €	
2.6			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per FRIGOEMOTECA +4°C 150 sacche circa (da 450 cc) dotato di n° 5 cassetti			0,00 €	
2.7			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per FRIGOEMOTECA +4°C 360 sacche circa (da 450 cc) dotato di n° 7 cassetti			0,00 €	
2.8			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per CONGELATORE VERTICALE -20°C 700 litri circa dotato di n°4 ripiani e n°3 cassetti			0,00 €	
2.9			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per CONGELATORE VERTICALE -30°C 700 litri circa dotato di n°4 ripiani e n°3 cassetti			0,00 €	
2.10			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per CONGELATORE VERTICALE -80°C 400 litri circa dotato di n°3 ripiani + base di appoggio (complessivamente 4 vani)			0,00 €	
2.11			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per CONGELATORE VERTICALE -80°C 600 litri circa dotato di n°3 ripiani + base di appoggio (complessivamente 4 vani)			0,00 €	
2.12			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per CONGELATORE VERTICALE -80°C DISPOSITIVO MEDICO 400 litri circa dotato di n°3 ripiani + base di appoggio (complessivamente 4 vani)			0,00 €	
2.13			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per CONGELATORE VERTICALE -80°C DISPOSITIVO MEDICO 600 litri circa dotato di n°3 ripiani + base di appoggio (complessivamente 4 vani)			0,00 €	
2.14			Assistenza Tecnica FULL RISK tutto compreso per SISTEMA DI TRASPORTO PASSIVO A T+4°C CERTIFICATO DM 20 litri per almeno n°8 sacche da 350 ml			0,00 €	
TOTALE Sezione 2 (IVA esclusa)						0,00 €	

TOTALE Sezione 1 + Sezione 2 (IVA esclusa)

0,00 €