

Regione Siciliana
Azienda Sanitaria Provinciale di
AGRIGENTO

DELIBERAZIONE COMMISSARIO N. 439 DEL 15 NOV. 2017

OGGETTO: Procedura negoziata - tramite RDO/ME.PA./Trattativa diretta - per l'affidamento della fornitura in somministrazione annuale di n. 20 dispositivi medici impiantabili attivi "Monitor cardiaci iniettabili sottocutanee Medtronic Reveal Linq" per l'UOC di Cardiologia dello S.O. di Agrigento. Autorizzazione a contrarre.

STRUTTURA PROPONENTE: PROVVEDITORATO

PROPOSTA N. 613 DEL 07-11-2017

IL FUNZIONARIO ISTRUTTORE
Collaboratore Amministrativo
Dott. G. Sanfilippo

IL RESPONSABILE DELLA STRUTTURA

IL DIRETTORE U.O.C.
Servizio Provveditorato
Dott. Carmelo Pultara

VISTO CONTABILE

Si attesta la copertura finanziaria:

() come da prospetto allegato (ALL. N. _____) che è parte integrante della presente delibera.

() Autorizzazione di spese del comitato, informatico

C.E. C.P.

€ 50000,00

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

G.P.
DIRETTORE U.O.C.
Servizio Provveditorato

IL DIRETTORE UOC SEF e P.

IL DIRETTORE U.O.C.
SERVIZIO ECONOMICO
FINANZIARIO e PATRIMONIALE
Dr. BEATRICE SALVAGO

Ai sensi della L. n.241/90 e della L.R. n.10/91, il sottoscritto attesta la regolarità della procedura seguita e la legittimità del presente atto.

Il Responsabile della Struttura Proponente

IL DIRETTORE U.O.C.
Servizio Provveditorato
Dott. Carmelo Pultara

Da notificare a: Provveditorato

RICEVUTA DALL'UFFICIO ATTI DELIBERATIVI IN DATA 08-11-2017

L'anno duemiladiciassette il giorno 16 del mese di NOVEMBRE nella sede
dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Agrigento

IL COMMISSARIO

Ing. Gervasio Venuti, nominato con decreto del Presidente della Regione Siciliana n.391/serv.1/S.G. del 01/08/2017, coadiuvato
dal Direttore Sanitario, dott. Silvio Lo Bosco, nominato con delibera n.37 del 31/08/2017
dal Direttore Amministrativo, dott. Francesco Paolo Tronca, nominato con delibera n. 63 del 13/09/2017
con l'assistenza del Segretario verbalizzante IL TITOLARE DI POSIZIONE ORGANIZZATIVA

UFFICIO DI SEGRETERIA, PROPOSTE

DI ATTI E ANUMA

Dott.ssa Patrizia Tedesco

VISTO il D.Lgs 502/92 e s.m.i. ;

VISTA la L. R. n. 5/2009;

VISTO l'Atto Aziendale di questa ASP, adottato con la Delibera n. 667 del 03/05/2017 ed approvato con D.A. n. 1082 del 30/05/2017, di cui si è preso atto con delibera n. 816 del 09/06/17;

PREMESSO che il Direttore dell'U.O.C. di Cardiologia del P.O. di Agrigento – Dr. Giuseppe Caramanno – con nota del 08.05.2017, ha richiesto la fornitura annuale di n. 20 dispositivi medici impiantabili attivi "Monitor cardiaci iniettabili sottocutaneti Medtronic Reveal Linq" di produzione Medtronic, con la precisazione che trattasi di dispositivo unico e già utilizzato;

CHE con nota prot. n. 141475 del 19.07.2017 il Servizio proponente ha richiesto alla Medtronic Italia S.p.A., distributore autorizzato per l'Italia dei prodotti Medtronic Inc. linea Aritmie cardiache (tra le altre), la formulazione della propria migliore offerta per la stipula di un contratto di fornitura in somministrazione annuale, unitamente ad altra documentazione ivi compresa la dichiarazione della ditta produttrice, attestante le ragioni di natura tecnica che rendono esclusiva la fornitura richiesta dalla suddetta UOC;

CHE la Medtronic Italia S.p.A. ha trasmesso, con nota pec del 24.07.2017, la propria offerta di € 50.000,00= + IVA – importo unitario € 2.500,00= + IVA – per la fornitura richiesta dall'UOC di Cardiologia del P.O. di Agrigento di n. 20 dispositivi medici impiantabili attivi "Monitor cardiaci iniettabili sottocutaneti Medtronic Reveal Linq", corredata dalla documentazione richiesta ivi compresa la dichiarazione della ditta produttrice, attestante le ragioni di natura tecnica che rendono esclusiva la fornitura in argomento;

CHE il Direttore UOC Cardiologia del P.O. di Agrigento ha giudicato l'offerta della TRX Italy conforme alla richiesta, come da mail del 31.08.2017;

CHE il Servizio proponente ha proceduto alla pubblicazione di un Avviso di volontaria trasparenza – prot. n. 181935 del 06.10.2017 - ex art. 29 D.Lgs. 50/2016, anche al fine di verificare l'esclusività o meno della suddetta fornitura, con valore di interpello del mercato di riferimento per conoscere se, diversamente dalle informazioni in possesso di questa Azienda, vi sono altri operatori economici in grado di eseguire la fornitura in oggetto con caratteristiche similari o analoghe con medesima equivalenza prestazionale a quelle descritte, con candidatura da presentarsi entro il termine perentorio delle ore 10:00 del 18/10/2017;

CHE entro il suddetto termine non si è candidato nessun operatore economico per la fornitura di che trattasi; **ATTESO** che, in conformità a quanto previsto dall'art. 1, commi da 548 a 550, della Legge n. 208/2015 (Legge di stabilità 2016), il bene richiesto rientra tra le categorie merceologiche – dispositivi medici impiantabili attivi (pacemaker, defibrillatori) – previste dal DPCM del 24.12.2015 (entrato in vigore il 09.02.2016) emanato ai sensi del Decreto Legge 66/2014, convertito con Legge 89/2014, in relazione all'individuazione delle categorie di beni e servizi, nonché delle soglie al superamento delle quali, gli enti del Servizio sanitario nazionale sono tenuti, in via esclusiva, ad approvvigionarsi per il tramite della centrale regionale di committenza (soggetto aggregatore di riferimento), ovvero della Consip;

CHE al momento non risulta attivata dalla Centrale unica regionale di committenza (CUC) la procedura per la fornitura di dispositivi medici impiantabili attivi;

CHE, in conformità a quanto previsto dall'art. 7, comma 2, del Decreto Legge 52/2012, convertito con Legge 94/2012, e dall'art. 15, comma 13, lett. d), del D.L. 95/2012, convertito in legge n. 135/2012, è stato consultato il portale www.acquistiinretepa.it per gli acquisti tramite Consip, e non risultano al momento convenzioni attive per la fornitura di che trattasi, e che il bene richiesto non risulta ricompreso nell'accordo quadro Consip per fornitura di Pacemaker, mentre rientra tra i codici CPV che possono essere oggetto di procedure di acquisto sul mercato elettronico del suddetto portale;

VISTI

- l'art. 36 del D.Lgs. 50/2016 che disciplina l'acquisizione delle forniture di beni e servizi di importo inferiore alla soglia comunitaria, ed in particolare il comma 6 per gli acquisti tramite mercato elettronico della pubblica amministrazione avvalendosi della piattaforma Consip/ME.PA.;
- le Linee Guida ANAC n. 4, di attuazione del D.Lgs. 50/2016 "Procedure per l'affidamento dei contratti pubblici di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria, indagini di mercato e formazione e gestione degli elenchi di operatori economici", adottata con delibera della medesima Autorità n. 1097 del 26.10.2016;
- l'art. 63 comma 2 lett. b punto 2, del D.Lgs. 50/2016, che disciplinano l'uso della procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara, quando i lavori, le forniture o i servizi possono essere forniti unicamente da un determinato operatore economico per concorrenza assente per motivi tecnici;

RITENUTO di autorizzare, ai sensi della normativa sopra citata, l'esperimento di apposita procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara, a mezzo ~~IRDO~~/MEPA/Trattativa diretta, per l'affidamento della fornitura in somministrazione annuale di n. 20 dispositivi medici impiantabili attivi "Monitor cardiaci iniettabili sottocutaneti Medtronic Reveal Linq" di produzione Medtronic per l'UOC Cardiologia dello S.O. di Agrigento, per un importo complessivo base di € 50.000,00= + IVA;

RITENUTO, altresì, di approvare l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto" che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa

ERVINI
Azie
San
Prov
Ag'

piattaforma per gli acquisti ME.PA., dandosi atto che tale documento contiene la clausola di risoluzione anticipata del contratto, qualora la Centrale Unica Regionale di Committenza (CUC Sicilia) dovesse aggiudicare una gara per la fornitura di dispositivi medici impiantabili attivi, comprendente i dispositivi in oggetto, con validità per l'ASP di Agrigento;

RILEVATO che occorre dare atto che, ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016, in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, il Responsabile Unico del Procedimento (RUP) è il Dr. Carmelo Pullara Dirigente responsabile *pro tempore* della struttura competente UOC Provveditorato – punto ordinante sulla piattaforma Consip/MEPA;

DATO ATTO che l'onere derivante dal presente provvedimento, ammontante presuntivamente ad € 52.000,00= IVA inclusa (4%), grava sul conto economico C501010601 in base al principio di competenza, riservandosi di provvedere alla quantificazione della spesa effettiva, derivante dall'esperimento della procedura, con il provvedimento di affidamento della fornitura in oggetto sulla base dell'effettiva risultanza della negoziazione;

Dato atto che il presente provvedimento viene adottato su proposta del Dirigente Responsabile della Struttura Provveditorato che si assume la responsabilità sulla legittimità e regolarità delle procedure poste in essere per l'adozione dello stesso, in quanto conformi alla normativa vigente attinente alla fatispecie di che trattasi;

Con il parere FAVOREVOLE del Direttore Sanitario

Con il parere FAVOREVOLE del Direttore Amministrativo

DELIBERA

Per le motivazioni espresse in premessa e che si intendono qui integralmente trascritte:

1. **AUTORIZZARE**, ai sensi della normativa citata in premessa (artt. 36 e 63, comma 2, lett. b, D.Lgs. 50/2016), l'esperimento di apposita procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara a mezzo ~~RDO~~/MEPA/Trattativa diretta, per l'affidamento della fornitura in somministrazione annuale di n. 20 dispositivi medici impiantabili attivi "Monitor cardiaci iniettabili sottocutanee Medtronic Reveal Linq" di produzione Medtronic per l'UOC Cardiologia dello S.O. di Agrigento, per un importo complessivo base di € 50.000,00= + IVA;
2. **APPROVARE** l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto", che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA., dandosi atto che tale documento contiene la clausola di risoluzione anticipata del contratto, qualora la Centrale Unica Regionale di Committenza (CUC Sicilia) dovesse aggiudicare una gara per la fornitura di dispositivi medici impiantabili attivi, comprendente i dispositivi in oggetto, con validità per l'ASP di Agrigento;
3. **DARE ATTO** che, ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016, in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, il Responsabile Unico del Procedimento (RUP) è il Dr. Carmelo Pullara Dirigente responsabile *pro tempore* della struttura competente UOC Provveditorato – punto ordinante sulla piattaforma Consip/MEPA;
4. **DISPORRE** la pubblicazione del presente atto sul sito web aziendale www.aspag.it amministrazione trasparente sezione bandi di gara e contratti, in conformità all'art. 37 del D.Lgs. 33/2013 e all'art. 29 del D.Lgs. 50/2016, nella stessa pagina in cui è pubblicato l'avviso di volontaria trasparenza;
5. **DARE ATTO** che l'onere derivante dal presente provvedimento, ammontante presuntivamente ad € 52.000,00= IVA inclusa (4%), grava sul conto economico C501010601 in base al principio di competenza, riservandosi di provvedere alla quantificazione della spesa effettiva, derivante dall'esperimento della procedura, con il provvedimento di affidamento della fornitura in oggetto sulla base dell'effettiva risultanza della negoziazione;
6. **DARE** mandato al Servizio proponente per l'esecuzione di ogni adempimento consequenziale all'adozione del presente atto, che si dichiara immediatamente esecutivo in considerazione dell'urgenza che la fornitura riveste.

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Dott. Francesco Paolo Tronca



IL DIRETTORE SANITARIO

Dott. Silvio Lo Bosco



IL COMMISSARIO
Ing. Gervasio Venuti

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE

IL TITOLARE DI POSIZIONE ORGANIZZATIVA

UFFICIO DI SEGRETERIA, PROPOSTE

DI ATTI E ANUMA

Dott.ssa Patrizia Tedesco



AVVISI MAGGIORI RICONOSCIBILI CON RIFERIMENTO AL
CORRISPONDENTE DOCUMENTO DI INDIRIZZO
A TUTTI I SERVIZI DI
COSTRUZIONE E MANUTENZIONE



AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE

UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO

Viale della Vittoria, 321 92100 Agrigento

Responsabile istruttoria

Dr. Giuseppe Sanfilippo Collaboratore Amm.vo esperto

Telefono 0922 407268 – 407145

FAX 0922 407119

Oggetto: Procedura negoziata tramite RDO/ME.PA./trattativa diretta per l'affidamento della fornitura in somministrazione annuale di n. 20 dispositivi medici impiantabili attivi "Monitor cardiaci iniettabili sottocutanei Medtronic Reveal Linq" per l'U.O. di Cardiologia del P.O. di Agrigento (Codice gara _____ CIG _____).

Il presente documento denominato "Condizioni particolari di contratto" disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA., e precisamente "Condizioni Generali di Contratto relative a Beni Specifici per la Sanità" e Capitolato tecnico specifico in relazione al bene oggetto di fornitura.

Questa Azienda indice, giusta Delibera a contrarre n. _____ del _____, ai sensi dell'art. 36, commi 2 lett. b) e 6, e art. 63 comma 2 lett. b punto 2, del D.Lgs. 50/2016, procedura negoziata, tramite Richiesta di Offerta (RDO)/Trattativa diretta sulla piattaforma ME.PA., per l'affidamento della fornitura in somministrazione annuale di n. 20 dispositivi medici impiantabili attivi "Monitor cardiaci iniettabili sottocutanei Medtronic Reveal Linq" di produzione esclusiva Medtronic per l'U.O. di Cardiologia del P.O. di Agrigento, per un importo complessivo presunto base di € 50.000,00= + IVA – importo unitario € 2.500,00= + IVA.

Oggetto della presente fornitura è la fornitura in regime di somministrazione annuale dei beni sanitari, sopra descritti, comprendente l'esecuzione delle seguenti prestazioni:

- Consegnna presso la struttura sanitaria (magazzino farmaceutico) indicata nell'ordine;

In merito alla presenza dei rischi da interferenze ex art. 26, comma 3 bis, D.Lgs. 81/08 e s.m.i., si precisa che non è stato predisposto il D.U.V.R.I. in quanto trattasi di mere forniture da eseguire presso magazzino (farmaceutico). Gli oneri per la sicurezza sono, pertanto, pari a zero.

I beni da fornire dovranno essere nuovi di fabbrica e di ultima generazione (specificare la data di immissione sul mercato), conformi alle normative di sicurezza CEE e dotati di marchio CE (Direttiva 90/385/CEE – D.Lgs. 507/92 – D.Lgs. 37/2010 ove necessario in relazione all'immissione in commercio, o conformità ad altra normativa vigente). I beni devono essere forniti completi di ogni accessorio tali da renderlo pienamente funzionante ed idoneo all'uso a cui è destinato.

CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE: La gara è aggiudicata all'operatore economico, in possesso dei requisiti di carattere generale ex art. 80 D.Lgs. 50/2016, con il criterio del minor prezzo, ex art. 95, comma 4 lett. b), D.Lgs.50/2016, previo giudizio di conformità tecnica.

Non saranno prese in considerazione le offerte con prezzo più alto rispetto al prezzo base sopra indicato, nonché le offerte di articoli con caratteristiche tecniche inferiori a quelle indicate.

L'Amministrazione si riserva la possibilità di richiedere chiarimenti sull'offerta presentata, assegnando un termine perentorio di presentazione alla Ditta offerente. Qualora ritenuto necessario visionare ed esaminare il bene offerto, al fine dell'emissione del giudizio di conformità tecnica, l'Amministrazione potrà richiedere alle ditte offerenti la presentazione della campionatura entro un termine perentorio indicato nella richiesta non inferiore a 10 giorni; la mancata presentazione della campionatura entro il termine comporterà l'esclusione dalla gara. La campionatura dovrà essere accompagnata da dichiarazione di corrispondenza ai beni offerti. La mancata corrispondenza comporterà l'esclusione dalla procedura. Le spese di consegna e ritiro della campionatura sono a carico della ditta partecipante.

L'Azienda si riserva la facoltà di non procedere all'affidamento se nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, in applicazione dell'art. 95, comma 12, del D.Lgs. 50/2016.

Unitamente all'offerta economica, ogni ditta invitata dovrà presentare la seguente documentazione:

1. dichiarazione, resa ai sensi del DPR 445/2000, attestante:

- a. l'assunzione di impegno, in caso di aggiudicazione, ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi di cui alla legge 136/2010 e s.m.i.;
- b. di accettare che le comunicazioni ex art. 76 D.Lgs. 50/2016 attinenti la presente procedura vengano trasmesse unicamente a mezzo posta elettronica certificata (pec) indicando il relativo indirizzo;



- c. di non trovarsi nei confronti della presente stazione appaltante nelle condizioni di cui all'art. 53, comma 16 ter, del D.Lgs. 165/2001 (ovvero di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque di non aver attribuito incarichi ad ex dipendenti che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni nei loro confronti per il triennio successivo alla cessazione del rapporto);
2. Copia della presente debitamente firmata per accettazione;
3. breve relazione tecnica dell'apparecchiatura offerta corredata di depiants illustrativi (se previsti), redatti in lingua italiana o tradotti in lingua italiana; nella relazione dovranno essere descritte in modo chiaro ed inconfondibile le caratteristiche tecniche dello strumentario offerto, e quant'altro necessario alla valutazione tecnica del bene offerto; dovrà contenere un prospetto riepilogativo delle specifiche tecniche richieste (indicate nella scheda tecnica allegata) con indicazione a fianco della presenza della caratteristica richiesta, con eventuale annessa descrizione di soluzione definita dall'offerente quale equivalente o migliorativa; dovrà essere indicato codice CND e numero repertorio dispositivi medici dello strumentario offerto;
4. dichiarazione resa dal produttore ai sensi del DPR 445/2000 attestante le ragioni di natura tecnica che rendono esclusiva la fornitura in oggetto.
5. certificato CE (Direttiva 93/42/CEE, concernente i dispositivi medici – possesso marcatura CE - o altra certificazione di conformità alla normativa vigente, in relazione all'oggetto di fornitura);

In caso di omessa o incompleta presentazione degli elementi e delle dichiarazioni si applicheranno le disposizioni di cui all'art. 83, comma 9, del D.Lgs. 50/2016. È in ogni caso preclusa ogni possibilità di integrazione postuma dell'offerta tecnica ed economica. Costituiscono irregolarità essenziali non sanabili le carenze della documentazione che non consentono l'individuazione del contenuto o del soggetto responsabile della stessa.

Obblighi dell'aggiudicatario: la ditta affidataria, come stabilito dalla risoluzione 96/E del 16 dicembre 2013 dell'Agenzia Entrate, dovrà regolarizzare la propria offerta presentata sul MEPA con l'imposta di bollo, ai sensi del dell'articolo 2, della Tariffa, parte prima, allegata al DPR n.642 del 1972; la ditta affidataria dovrà, altresì, costituire, entro 15 (quindici) giorni dalla comunicazione, garanzia definitiva per un importo pari al 10% dell'importo contrattuale secondo le modalità previste dall'art. 103 D.Lgs. 50/16.

MODALITÀ DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA:

- 1) I beni da fornire devono essere nuovi di produzione e di ultima generazione, devono essere forniti nelle quantità, con le caratteristiche tecniche e nella configurazione offerta, valutata conforme dai soggetti appositamente incaricati dall'Amministrazione;
- 2) La fornitura è in regime di somministrazione e, pertanto, si conviene, ai sensi dell'art. 1560 del codice civile, che le quantità sopra indicate per ciascuna voce sono meramente orientative potendo variare in più o in meno in relazione al mutato fabbisogno, sulla base delle effettive esigenze delle UU.OO. dell'Azienda, per cui la quantità non è determinata, ma si intende pattuita quella corrispondente al reale fabbisogno dell'Azienda nel periodo di validità contrattuale. Pertanto, la ditta aggiudicataria sarà tenuta a fornire solo ed esclusivamente le quantità di prodotti che saranno effettivamente ordinate dalla Direzione di Farmacia del P.O., senza poter avanzare alcuna pretesa o reclamo in ordine alle quantità ordinate. Gli ordini verranno emessi dalla Direzione di Farmacia di volta in volta, secondo le effettive necessità dell'Azienda. Inoltre l'ASP non è obbligata ad acquistare i prodotti in gara se non ritenuti più necessari alla propria attività.
- 3) La durata della fornitura è fissata in 12 mesi, con decorrenza dalla data indicata nel contratto; si dà atto che il presente contratto potrà essere risolto anticipatamente, qualora la Centrale Unica Regionale di Committenza (CUC Sicilia) dovesse aggiudicare una gara per la fornitura di dispositivi medici impiantabili attivi, comprendente i dispositivi in oggetto, con validità per l'ASP di Agrigento;
- 4) Il prezzo di fornitura è dato dal prezzo unitario offerto e dovrà essere comprensivo delle spese di consegna; la merce dovrà essere consegnata presso la sede indicata nell'ordine entro il termine perentorio di 5 gg. consecutivi e naturali dalla ricezione dell'ordine informatico, che sarà trasmesso a mezzo fax/pec/mail; in caso di particolare urgenza la ditta dovrà consegnare entro 2 giorni dal ricevimento dell'ordine; in caso di ritardo nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, l'ASP, a suo insindacabile giudizio, e con riserva di addebito di eventuali ulteriori danni, potrà applicare a carico del fornitore una penale nella misura come determinata nelle "Condizioni Generali di Contratto relative a Beni Forniture Specifiche per la Sanità";
- 5) La fornitura, in conformità all'art. 102 del D.Lgs. 50/2016, sarà sottoposta a verifica di conformità, per accertare la regolare esecuzione della fornitura rispetto alle prescrizioni contrattuali, fatte salve le eventuali leggi di settore. Le operazioni di verifica avranno inizio successivamente all'emissione da parte del DEC del certificato di ultimazione delle prestazioni, la quale emissione potrà avvenire su specifica comunicazione della ditta fornitrice. La verifica di conformità avverrà alla presenza del/i soggetto/i incaricato/i dall'ASP di detta verifica, dei tecnici della ditta fornitrice e del DEC (se la verifica è effettuata da soggetto diverso dal DEC). Al fine della verifica di conformità costituirà elemento di riferimento ogni dichiarazione effettuata in sede di offerta. L'esito positivo della verifica di



conformità e l'emissione del relativo certificato controfirmato da entrambe le parti, saranno imprescindibili ai fini del successivo pagamento. All'esito positivo della verifica di conformità, la ditta procederà all'emissione della fattura. Le operazioni necessarie alla verifica di conformità sono svolte a spese della ditta fornitrice; Nell'eventualità di discordanze qualitative, questa Azienda respingerà la merce che dovrà essere sostituita immediatamente con altra pienamente rispondente alle caratteristiche di cui al capitolato tecnico ed alle caratteristiche dichiarate dalla ditta aggiudicataria in sede di gara; la sostituzione dovrà avvenire entro breve termine fissato ad insindacabile giudizio dell'Azienda, riservandosi di applicare, inoltre, la penale sopra prevista e di procedere alla risoluzione del contratto con incameramento della cauzione definitiva, fatta salva la possibilità di acquistare presso la ditta seconda classificata, o in mancanza sul libero mercato, addebitando le maggiori spese al fornitore inadempiente; Il collaudo, oltre ad accertare che l'apparecchiatura e le attrezzature connesse sono state regolarmente installate e sono regolarmente funzionanti, dovrà attestare che le stesse sono rispondenti alle normative di sicurezza in vigore (specificando quali) anche ai fini e per gli effetti del D.Lgs. 81/08 e s.m.i.; Le contestazioni formalizzate impediranno, fino a completa definizione, il diritto al pagamento della fattura. La merce non accettata resta a disposizione del fornitore ed a suo rischio e pericolo, egli dovrà ritirarla senza indugio; è a carico del fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce nonché ogni spesa sostenuta sia per la consegna sia per il ritiro della stessa merce. Nel verbale di verifica di conformità si farà esplicito riferimento all'avvenuta formazione del personale designato dall'Azienda, con attestazione a cura del Responsabile medico dell'U.O. di destinazione del bene. Pertanto, le operazioni di verifica di conformità saranno concluse solo dopo l'avvenuta formazione.

- 6) La copertura finanziaria della presente fornitura è assicurata con fondi del bilancio aziendale; la fattura, che dovrà essere emessa solo dopo la conclusione delle operazioni di verifica di conformità con esito positivo, sarà liquidata entro il termine di 60 giorni dal ricevimento della fattura, in conformità al D.Lgs. 231/2002, come modificato dal D.Lgs. 192/2012; la fattura dovrà fare esplicito riferimento al provvedimento di affidamento, al corrispondente ordine informatico emesso da questa Azienda ed al corrispondente documento di trasporto. Il verbale di verifica di conformità della fornitura con esito positivo equivale all'attestazione della regolarità di fornitura; in caso di difformità tra prezzo contrattuale indicato nell'ordine e prezzo in fattura, l'ASP richiederà nota di credito alla ditta fornitrice con interruzione dei termini di pagamento. In caso di contestazioni il pagamento della fattura in corso di liquidazione sarà sospeso fino alla definizione delle stesse; nell'ipotesi in cui non venisse rispettato il termine di pagamento sopra indicato, sarà applicato quanto previsto dall'art. 5 del D.Lgs. 231/2002, come modificato dal D.Lgs. 192/2012;
- 7) In caso di cessione del credito, trova applicazione quanto previsto dall'art. 106, comma 13, del D.Lgs. 50/2016; l'Azienda non può essere chiamata a rispondere di pagamenti effettuati prima della notifica della cessione di credito; resta inteso che l'ASP ceduta può opporre al cessionario tutte le eccezioni opponibili al cedente in base al contratto d'appalto; una volta notificato l'atto di cessione, il creditore non può opporre in compensazione il credito ceduto.
- 8) La ditta aggiudicataria, ai sensi dell'art. 8 del Programma Quadro "Sicurezza e Legalità per lo Sviluppo della Regione Siciliana", si impegna, pena il recesso del contratto, a collaborare con le Forze di Polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione o condizionamento di natura criminale (richieste tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di subappalti a determinate imprese, danneggiamenti/furti di beni personali o in cantiere, etc);
- 9) La ditta aggiudicataria si impegna, pena la nullità assoluta del contratto, ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi di cui alla legge 136/2010 e s.m.i.;
- 10) La ditta aggiudicataria si impegna a comunicare, durante la vigenza del rapporto contrattuale, ogni eventuale ipotesi in cui il proprio legale rappresentante o uno dei propri dirigenti siano rinviati a giudizio per favoreggiamento nell'ambito di procedimenti relativi a reati di criminalità organizzata.
- 11) Per tutte le controversie, che dovessero eventualmente sorgere, sarà competente esclusivamente il Foro di Agrigento.

La presente non vincola quest'Azienda, in quanto il vincolo sorgerà solo dopo l'esecutività del provvedimento di affidamento della fornitura, e la sottoscrizione del relativo contratto per mezzo di scambio di corrispondenza tramite piattaforma. Successivamente alla stipula sarà emesso ordine con procedura informatica in uso all'ASP contenente le informazioni necessarie alla corretta fatturazione elettronica.

Per maggiori informazioni contattare il Servizio Provveditorato (tel. 0922/407268/407145 – fax 0922 407119).

Il Direttore Servizio Provveditorato
Dr. Carmelo Pullara

PER ESPRESSA ACCETTAZIONE
EX ARTT. 1341 E 1342 CODICE CIVILE
LA DITTA
(timbro e firma del legale rappresentante)





Azienda Ospedaliera "San Giovanni di Dio" Agrigento

Unità Operativa di Cardiologia ed UTIC

Direttore: Dott. G. Caramanno

15/5/2017
SG/CC/

Al Responsabile Ufficio Provveditorato

Dott. Carmelo Pullara

Oggetto: Fornitura monitor cardiaco iniettabile miniaturizzato da 1.5 cc dotato di monitoraggio remoto e fornitura involucro antibatterico riassorbibile, contenente i due agenti antimicobici rifampicina e minociclina.

Alla luce della sempre maggiore necessità dei dispositivi in oggetto, si richiede la fornitura annuale di n. 20 monitor cardiaci iniettabili miniaturizzati della ditta Medtronic modello *Reveal Linq* e n. 70 involucri antibatterici della ditta Medtronic modello *Tyrx*.

Entrambi tali dispositivi sono unici sul mercato e pertanto esclusivi.

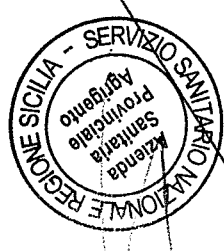
Si ricorda che già in passato tali dispositivi sono stati acquistati dalla nostra Azienda (vedi delibere n. 395 del 21.03.2017 e n. 1679 del 28.11.2016) ed utilizzati dalla nostra U.O.

Si prega di dar seguito alla presente richiesta con cortese urgenza alla luce dell'importanza diagnostico-terapeutica che tali dispositivi rivestono.

Agrigento 08.05.2017

Il Direttore dell'U.O. di Cardiologia

Dott. G. Caramanno



Medtronic

Medtronic Italia S.p.A.
Via Varesina, 162
20156 Milano (MI)
Tel. 02 24137.1 (60 linee r.a.)
Fax 02 241381

Spettabile
ASP Agrigento
Viale della Vittoria, 321
92100 Agrigento

Milano, 30 Ottobre 2017

Oggetto: Dichiara le caratteristiche Reveal LINQ mod. LNQ11

La scrivente MEDTRONIC ITALIA S.p.A con sede in Via Varesina, 162 -Milano - Codice Fiscale e Partita IVA n. 09238800156, nella persona di un Procuratore Ing. Raffaele Pulvirenti, nato a Roma il 30/11/1975, con la presente:

DICHIARA

che a nostra conoscenza ed alla data odierna, il Reveal LinQ presenta le seguenti caratteristiche tecniche esclusive che lo contraddistinguono rispetto ai prodotti attualmente disponibili sul mercato:

- Dispositivo miniaturizzato con peso inferiore a 2,6 gr, volume inferiore a 1,3 cc e longevità di 3 anni
- Compatibile alla risonanza magnetica a 1.5 e a 3 Tesla
- Nella confezione sterile nella quale il dispositivo si trova già precaricato su apposito strumento di inserimento, è presente anche apposito strumento di incisione della cute e stantuffo necessario per il suo inserimento
- Capacità ECG memorizzabili fino a 59 minuti con personalizzazione della gestione della memoria del dispositivo.
- Capacità di registrazione episodi ad attivazione manuale in modo programmabile fino a 15min.
- Capacità di trasmettere in remoto tutti gli episodi aritmici memorizzati, tutti i parametri di programmazione e tutta la diagnostica correlata;
- Algoritmi ottimizzati per la classificazione delle aritmie atriali con esclusivo algoritmo di sensing dell'onda P.
- Dotato di un doppio sensore di sensibilità che è in grado di ottimizzare il riconoscimento anche delle bradiacardie causate da undersensing di PVC o di asistolie determinate da undersensing dell'onda R
- Diagnostica a lungo termine (14 mesi) dedicata alla gestione del paziente affetto da fibrillazione atriale con report dettagliati e correlati nel tempo di rilevanza clinica quali: Diagnostica per Burden FA, frequenza ventricolare durante FA, attività paziente e frequenza notturna e diurna, HRV.
- Frequenza di campionamento del segnale cardiaco pari a 256 Hz.

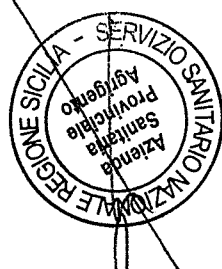
In fede

Medtronic Italia SpA

Un Procuratore

Ing. Raffaele Pulvirenti







PUBBLICAZIONE

Si dichiara che la presente deliberazione, su conforme relazione dell'addetto, è stata pubblicata all'albo pretorio on line dell'ASP di Agrigento, ai sensi e per gli effetti dell'art. 53, comma 2, della L.R. n.30 del 03/11/93 e dell'art. 32 della Legge n. 69 del 18/06/09 e s.m.i., dal _____ al _____

L'Incaricato

Il Funzionario Delegato

Il Titolare di Posizione Organizzativa

Ufficio di Segreteria, proposte di atti e Anuma

Dott.ssa Patrizia Tedesco

Notificata al Collegio Sindacale il _____ con nota prot. n. _____

DELIBERA SOGGETTA AL CONTROLLO

Dell'Assessorato Regionale della Salute ex L.R. n. 5/09 trasmessa in data _____ prot. n. _____

SI ATTESTA

Che l'Assessorato Regionale della Salute:

- Ha pronunciato l'**approvazione** con provvedimento n. _____ del _____
- Ha pronunciato l'**annullamento** con provvedimento n. _____ del _____ come da allegato.

Delibera divenuta esecutiva per decorrenza del termine previsto dall'art. 16 della L.R. n. 5/09 dal _____

DELIBERA NON SOGGETTA AL CONTROLLO

- Esecutiva ai sensi dell'art. 65 della L. R. n. 25/93, così come modificato dall'art. 53 della L.R. n. 30/93 s.m.i., per decorrenza del termine di 10 gg. di pubblicazione all'Albo, dal _____
- Immediatamente esecutiva dal 16 NOV. 2017

Agrigento, li

IL FUNZIONARIO INCARICATO

REVOCA/ANNULLAMENTO/MODIFICA

- Revoca/annullamento in autotutela con provvedimento n. _____ del _____
- Modifica con provvedimento n. _____ del _____

Agrigento, li

IL FUNZIONARIO INCARICATO