



Regione Siciliana
Azienda Sanitaria Provinciale di
AGRIGENTO

ORIGINALE

DELIBERAZIONE COMMISSARIO STRAORDINARIO N. 2185 DEL 14 NOV. 2018

OGGETTO: Procedura di affidamento diretto - tramite RDO/ME.PA. - per l'affidamento della fornitura in somministrazione triennale di dispositivi medici di consumo dedicati per apparecchiatura NIRS (ossimetria cerebrale transcutanea) per l'U.O.C. di Chirurgia Vascolare del P.O. di Agrigento. Autorizzazione a contrarre.

STRUTTURA PROPONENTE: PROVVEDITORATO

PROPOSTA N. 2482 DEL 12-11-2018

IL FUNZIONARIO ISTRUTTORE
Il Collaboratore Amministrativo
Esperto
(Dr. GIUSEPPE SANFILIPPO)

IL RESPONSABILE DELLA STRUTTURA
Servizio Provveditorato
Dr. Loredana Di Salvo

VISTO CONTABILE

Si attesta la copertura finanziaria:

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

() Autorizzazione n. _____ del _____

C.E.

C.P.

05 01 05 04

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

IL DIRETTORE UOC SEF e P.

IL DIRETTORE S.E.F. E PATRIMONIO

(Dr. Antonio Fiorentino)

(Dr. Loredana Di Salvo)

(Dr. Loredana Di Salvo)

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

Il Responsabile della Struttura Proponente
Servizio Provveditorato
Dr. Loredana Di Salvo

Da notificare a: Provveditorato

RICEVUTA DALL'UFFICIO ATTI DELIBERATIVI IN DATA

14-11-2018

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

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO DELL'ASP DI AGRIGENTO

Ing. Gervasio Venuti, nominato con Decreto dell'Assessore per la Salute della Regione Siciliana n.1665 del 20/09/18, coadiuvato

dal Direttore Sanitario, prof. dott. Silvio Lo Bosco e dal Direttore Amministrativo, dott. Francesco Paolo Tronca, nominati con delibera n. 1763 del 21/09/18

con l'assistenza del Segretario verbalizzante _____ IL TITOLARE DI POSIZIONE ORGANIZIVA _____

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 ff UOC Chirurgia Vascolare del P.O. di Agrigento ha richiesto l'acquisizione di n. 1 apparecchiatura per NIRS (ossimetria cerebrale transcutanea), necessaria al monitoraggio transcutaneo intraoperatorio dell'ossimetria cerebrale;

CHE il suddetto dirigente responsabile ha trasmesso con successiva nota (All. 1) il relativo capitolato tecnico, avente ad oggetto la fornitura di dispositivi medici per il monitoraggio RSO2 cerebrale, necessari per l'esecuzione di circa 50 interventi/anno, con fornitura in uso gratuito di n. 1 apparecchiatura per NIRS e di n. 1 apparecchiatura di backup stabilmente presente in ospedale;

CHE con nota prot. n. 205821 del 17.11.2017 il Servizio proponente ha avviato indagine di mercato relativa a più attrezzature richieste dal Responsabile della suddetta UOC, comprendente l'apparecchiatura per NIRS, inviata a più ditte specializzate dei relativi settori merceologici, ed in più pubblicata sul sito web aziendale per consentire ad altre ditte di partecipare, in aggiunta a quelle interpellate;

CHE i preventivi, con annessa documentazione tecnica, pervenuti a seguito dell'indagine di mercato di cui sopra, sono stati sottoposti all'esame tecnico del Direttore ff UOC richiedente, dando atto che il predetto dirigente responsabile, acquisiti alcuni chiarimenti dalle ditte partecipanti, ha invitato il Servizio proponente a dare seguito alle procedure necessarie per l'acquisizione;

CHE per procedere all'acquisizione richiesta dalla suddetta struttura sanitaria, risulta necessario attivare una procedura di scelta del contraente conformemente alla normativa vigente, per una spesa annuale stimata di € 11.000,00= + IVA, sulla base degli esiti della suddetta indagine di mercato, da aggiudicare con il criterio del minor prezzo ex art. 95, comma 4, lett. c), D.Lgs.50/2016 trattandosi di forniture di importo fino a 40.000 euro;

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 non rientra tra le categorie merceologiche previste dal DPCM del 11.07.2018 (entrato in vigore il 16.08.2018) 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, 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 può 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 2 lett. a) per gli affidamenti di importo inferiore a 40.000 euro, ed il comma 6 per gli acquisti tramite mercato elettronico della pubblica amministrazione avvalendosi della piattaforma Consip/ME.PA.;

[Firma]

- le Linee Guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016 - n. 4 "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 e aggiornate al D.Lgs. 56/2017 con delibera n. 206 del 01.03.2018;

RITENUTO di autorizzare, ai sensi della normativa sopra citata, l'esperimento di apposita procedura di affidamento diretto a mezzo RDO/MEPA per l'affidamento della fornitura in somministrazione triennale, di dispositivi medici di consumo dedicati per apparecchiatura NIRS (ossimetria cerebrale transcutanea) nella misura necessaria all'esecuzione di circa 50 interventi/anno, con fornitura in uso gratuito della relativa apparecchiatura e di una seconda apparecchiatura di backup stabilmente presente in ospedale, per UOC di Chirurgia Vascolare del P.O. di Agrigento, per una spesa complessiva base di € 33.000,00= + IVA, interpellando tutte le ditte accreditate sul predetto ME.PA. Bando Beni Forniture specifiche per la sanità – attrezzature elettromedicali/dispositivi medici, dando atto che il criterio di aggiudicazione previsto è quello del minor prezzo, previo giudizio di conformità tecnica alle specifiche di gara, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore ad € 40.000,00 ex art. 95, comma 4, lettere c) del D.Lgs. 50/2016;

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 piattaforma per gli acquisti ME.PA;

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 Dirigente responsabile *pro tempore* della struttura competente UOC Provveditorato – punto ordinante sulla piattaforma Consip/MEPA;

DATO ATTO che l'onere derivante dal presente atto deliberativo, ammontante presuntivamente ad € 33.000,00= + IVA (22%), grava sul conto economico C501010504 in base al principio di competenza, riservandosi di provvedere alla quantificazione della spesa effettiva, derivante dall'esperimento della procedura, con il provvedimento di aggiudicazione della fornitura in oggetto sulla base dell'effettiva risultanza di gara;

Dato atto che il presente provvedimento viene adottato su proposta del Dirigente Responsabile della Struttura proponente 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 fattispecie di che trattasi;

Con il parere FAVOREVOLE del Direttore Amministrativo

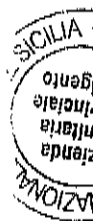
Con il parere FAVOREVOLE del Direttore Sanitario

DELIBERA

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

1. **AUTORIZZARE**, ai sensi della normativa citata in premessa, l'esperimento di apposita procedura di affidamento diretto, a mezzo RDO/MEPA, per l'affidamento della fornitura in somministrazione triennale, di dispositivi medici di consumo dedicati per apparecchiatura NIRS (ossimetria cerebrale transcutanea) nella misura necessaria all'esecuzione di circa 50





interventi/anno, con fornitura in uso gratuito della relativa apparecchiatura e di una seconda apparecchiatura di backup stabilmente presente in ospedale, per UOC di Chirurgia Vascolare del P.O. di Agrigento, per una spesa complessiva base di € 33.000,00= + IVA, interpellando tutte le ditte accreditate sul predetto ME.PA. Bando Beni Forniture specifiche per la sanità – attrezzature elettromedicali/dispositivi medici, dando atto che il criterio di aggiudicazione previsto è quello del minor prezzo, previo giudizio di conformità tecnica alle specifiche di gara, per le motivazioni indicate in premessa;

2. **APPROVARE** l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto" (All. 2), che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA.;
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 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;
5. **DARE ATTO** che l'onere derivante dal presente atto deliberativo, ammontante presuntivamente ad € 33.000,00= + IVA (22%), grava sul conto economico C501010504 in base al principio di competenza, riservandosi di provvedere alla quantificazione della spesa effettiva, derivante dall'esperimento della procedura, con il provvedimento di aggiudicazione della fornitura in oggetto sulla base dell'effettiva risultanza di gara;
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;
7. **DARE ATTO** che i documenti citati nel presente provvedimento e non allegati allo stesso, sono custoditi agli atti del Servizio proponente, visionabili e fruibili di chi vi abbia interesse.

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Dott. Francesco Paolo Tronca

IL DIRETTORE SANITARIO

Dott. Silvio Lo Bosco

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Ing. Gervasio Venuti

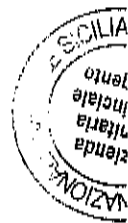
IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE

~~IL TITOLARE DI POSIZIONE ORGANIZZATIVA~~

UFFICIO DI SEGRETERIA, PROPOSTE

DI ATTI E ANUMA

Dott.ssa Patrizia Tedesco



Dott. Leonildo Sichel
Specialista in Chirurgia Generale e Vascolare
Responsabile FF
U.O.C. di Chirurgia Vascolare
Presidio Ospedaliero S. Giovanni Di Dio
Contrada Consolida
AGRIGENTO
Tel. 0922.44.23.81

Al. Sanfilippo

27.10.17

U.O.C. Chirurgia Vascolare
Ospedale S.G.D. Agrigento

Agrigento 23/10/2017

Alla Cortese Attenzione del

Dott. SANFILIPPO

Uff. Provveditorato

ASP di Agrigento

Oggetto: acquisizione apparecchiatura per NIRS (Near InfraRed Spectroscopy = ossimetria cerebrale transcutanea), indispensabile per monitoraggio intraoperatorio dell'irrorazione cerebrale durante il clampaggio.

Gent.mo Dott. Sanfilippo,

come da accordi, Le invio l'elenco delle caratteristiche tecniche richieste, riguardanti l'apparecchiatura per il monitoraggio transcutaneo intraoperatorio dell'ossimetria cerebrale.

Distinti saluti,

Prof. Leonildo Sichel



ALLEGATO 1

CAPITOLATO DI GARA

SISTEMA DI MONITORAGGIO rSO2

ART. 1 -- OGGETTO DELLA FORNITURA

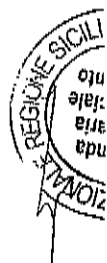
Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura di prodotti per il monitoraggio della rSO2 cerebrale, in particolare il fabbisogno si riferisce alla fornitura di tutto il materiale (elettrodi, cavi, ecc.) necessario per l'esecuzione di circa 50 interventi anno di CHIRURGIA VASCOLARE.

La fornitura, prevista per un periodo di 1 anno con eventuale rinnovo di n. 1 anno, si intende comprensiva di n. 1 apparecchiatura (in comodato d'uso gratuito) e di n. 1 apparecchiatura di backup stabilmente presente in ospedale.

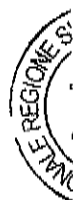
Base d'asta stimata: 11.000 euro/anno + IVA.

CARATTERISTICHE TECNICO-CLINICHE DELLE APPARECCHIATURE (IN COMODATO D'USO)

1. Sistema di monitoraggio della rSO2.
Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
2. Il sistema deve essere utilizzabile su pazienti adulti, pediatrici e neonatali.
Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
3. Lo strumento deve poter essere utilizzato in paziente con basso peso corporeo e pertanto verrà preferito lo strumento che permette il monitoraggio sul paziente col peso più basso
Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
4. Deve permettere la valutazione preoperatoria di una linea basale di rSO2 riferibile al paziente in esame e non standardizzata. I pazienti sono infatti diversi uno dall'altro per situazione anatomica e per caratteristiche individuali.
Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
5. Deve possedere requisiti, relativi al sistema specifico di rilevazione del rSO2, di cui sia dimostrabile l'efficacia del rilevamento in tempo reale e il miglioramento degli Outcomes in pazienti anche pediatrici e neonatali, attestati da bibliografia datante da almeno 10 anni ad oggi.
6. Il sistema deve possedere 4 canali con il minor numero possibile di preamplificatori.
Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
7. Deve possedere sensori specifici per pazienti adulti, pediatrici, lattanti e neonatali caratterizzati al fine di eliminare i segnali provenienti dai tessuti più superficiali.
Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
8. I sensori devono essere autocalibranti e autocompensanti per variazioni di temperatura
Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
9. I sensori devono essere "Latex free".
Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
10. Devono essere disponibili sia sensori per valutazione di rSO2 Cerebrale che Somatica.
Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
11. La lunghezza complessiva dei cavi, dal monitor al sensore non deve essere inferiore ai 5



metri ed in particolare la lunghezza del cavo fra preamplificatore e sensore non deve essere inferiore ad 1 metro. Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
12. Deve essere dotato di ampio display (n. di pollici) luminoso e chiaro, di semplice interpretazione e dedicato esclusivamente al parametro NIRS. Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
13. L'apparecchio deve essere alimentabile sia a rete che batteria interna. Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
14. Possibilità di interfacciamento con sistema di monitor multiparametrico (presenza di protocolli di comunicazione standardizzati – es. HL7). Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
15. Possibilità di interfacciamento con PC per l'esportazione di dati. Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
16. Presenza di memoria interna che permette di conservare i dati relativi ad ogni singolo paziente ed esportarli su PC. Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
17. Tutti i software necessari per l'adeguata elaborazione dei dati memorizzati si considerano inclusi nella fornitura. Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
18. La memorizzazione dei dati deve poter coprire, per ogni singolo caso, una durata temporale di almeno 24 ore e deve essere possibile memorizzare più casi in sequenza (almeno 20). Ogni singolo caso deve poter essere identificato come appartenente ad un determinato paziente. Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
19. L'apparecchio deve essere dotato di allarmi acustici e visivi che indichino almeno: a) la perdita del segnale b) il distacco del sensore c) il superamento dei valori soglia impostati sia in eccesso che in difetto, rispetto alla linea di base relativa allo specifico paziente d) segnale di batteria scarica. Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
20. I valori soglia sia in eccesso che in difetto devono poter essere impostati (circa 20% in più e in meno) rispetto alla base-line del determinato paziente, tracciata nell'immediato periodo preoperatorio come indicato da: (Data base della Society of Thoracic Surgeons, 2008 e Trial Randomizzato e controllato pubblicato nel 2009 da James P. Slater et Al. "Cerebral Oxygen Desaturation predicts cognitive decline and longer hospital stay after cardiac surgery". Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
21. Deve essere possibile inserire, lungo il tracciato, dei markers ripetibili e specifici già predefiniti in quanto a descrizione dell'evento marcato, che indichino particolari avvenimenti durante l'intervento (es: Clampaggio del vaso / Declampaggio del vaso). Tali markers devono essere memorizzati insieme col tracciato registrato e devono essere reperibili nelle riproduzioni del tracciato stesso. Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;
22. Il sistema deve essere corredato da carrello da trasporto e borsa dedicata. Descrivere il sistema adottato e indicare le specifiche caratteristiche;



N.B. Le ditte partecipanti dovranno rispondere dettagliatamente ai punti/questionario di cui sopra.

L'incompletezza o la mancanza di risposte puntuali sarà motivo di esclusione.

ART. 2 -- CONDIZIONI DI FORNITURA ED ASSISTENZA TECNICA (Full Risk)

Si considerano incluse nella fornitura e per tutta la sua durata, le seguenti condizioni di assistenza tecnica.

1) Condizioni generali di fornitura ed assistenza tecnica

N.B. Ferme restando le condizioni di garanzia del produttore/fornitore, si considerano incluse e ad integrazione delle stesse, per tutto il periodo della garanzia/durata della fornitura, anche le condizioni sotto riportate:

- a. Si considerano comprese nella fornitura tutte le attività di manutenzione periodiche e su chiamata: manutenzione correttiva, manutenzione preventiva, verifiche di sicurezza, controlli funzionali, controlli di qualità e tutto quanto necessario a mantenere e garantire il corretto e sicuro funzionamento delle apparecchiature.
- b. Si considerano comprese nella fornitura tutte le parti di ricambio senza esclusione alcuna (inclusi cavi segnali, cavi di alimentazione, involucri, cover, ecc.)
- c. Si considerano comprese nella fornitura e a carico della ditta fornitrice la sostituzione di tutti gli eventuali consumabili legati alla manutenzione delle apparecchiature (es.: eventuali kit di sostituzione periodica, batterie, ecc.).
- d. Si considerano incluse nella fornitura tutte le "chiavi" hardware e software di componenti/moduli integrati nel sistema. In particolare dovranno essere fornite tutte le procedure necessarie per eseguire le eventuali configurazioni.
- e. Tutte le attività di configurazione e/o interfacciamento del sistema acquisito, sono a carico della ditta fornitrice;

2) Tempo di risoluzione dei guasti: non superiore a 2 giorni solari dalla chiamata.

N.B. Qualora i tempi di riparazione dovessero prolungarsi oltre tale tempistica, la ditta dovrà fornire un muletto sostitutivo di pari o superiori caratteristiche tecnico-cliniche;

3) Si richiede un'assistenza tecnica con dei tecnici stabilmente presenti in zona (entro 250 Km)

(Indicare tutti i recapiti: telefono, fax, e-mail ai quali fare riferimento);

4) La disponibilità di parti di ricambio deve essere garantita per tutta la durata della fornitura;

N.B. Qualora ciò non fosse possibile, in caso di guasti non risolvibili, la ditta fornitrice, a seguito di autorizzazione da parte di questo P.O., dovrà sostituire, senza alcun costo aggiuntivo, l'apparecchiatura con un'altra con analoghe o superiori caratteristiche tecnico-cliniche e funzionale avendo cura di formare/informare opportunamente gli utilizzatori;

5) La casa fornitrice deve garantire la disponibilità di uno Specialista di prodotto, al fine di eseguire opportuni corsi di formazione al personale utilizzatore e tecnico.

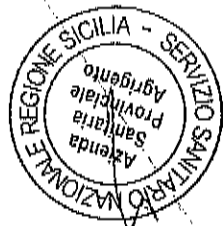
La presenza di tale specialista, su specifica richiesta del Presidio Ospedaliero, dovrà essere garantita per tutto il periodo della fornitura;



- | | |
|-----|--|
| 6) | Garanzia, senza alcun ulteriore aggravio di spesa, dell'aggiornamento tecnologico a fronte di modifiche migliorative hardware e software che dovessero avvenire successivamente al collaudo, durante tutta la durata del periodo di fornitura delle apparecchiature |
| 7) | Eseguire tutte le necessarie manutenzioni preventive/periodiche previste dal costruttore. Specificare il numero di manutenzioni preventive/anno previste dal costruttore e che saranno garantite durante tutto il periodo della fornitura. |
| 8) | Eseguire almeno n.1 verifica di sicurezza elettrica annuale così come previsto dalle normative vigenti di riferimento (Es. norma CEI 62-5). |
| 9) | Eseguire almeno n. 2 controlli funzionali/controlli di qualità (e comunque tutte quelle previste dal produttore) attestanti il corretto e sicuro funzionamento delle apparecchiature, incluse eventuali "prove particolari" previste dalle normative vigenti. Specificare il numero di controlli funzionali/anno che saranno garantiti durante tutto il periodo della fornitura; |
| 10) | La ditta fornitrice, ad avvenuta aggiudicazione, dovrà trasmettere al Servizio di Ingegneria Clinica, la programmazione delle attività periodiche (manutenzione preventiva, verifiche di sicurezza, controlli di qualità, ecc.). Tale programmazione, dopo regolare accettazione da parte del Presidio Ospedaliero, dovrà essere garantita dalla ditta stessa. |

DOCUMENTAZIONE RICHIESTA

1. Elenco sintetico di tutta la fornitura apparecchiature/strumentazione/dispositivi, software ecc. raggruppate per tipologia
2. Schede tecniche sintetiche di ogni singola apparecchiatura/strumentazione/dispositivo, software, offerto che descrivano in breve le caratteristiche tecniche
3. Schede tecniche dettagliate di ogni singola apparecchiatura/strumentazione/dispositivo, software, offerto che descrivano dettagliatamente le caratteristiche tecniche, incluso gli schemi di disposizione e di installazione delle apparecchiature con indicate tutte le informazioni tecniche (alimentazione, potenze, tipologia di connessione elettrica, pesi, ingombri, ecc.) necessarie ad una corretta installazione
4. Schede tecniche di sterilizzazione/disinfezione/sanificazione di eventuale strumentazione offerta, incluso eventuali componenti/accessori, che necessita di tali trattamento
5. Programma di addestramento e formazione e relativa tempistica comprendente il programma degli interventi di formazione per tutte le categorie di personale coinvolto nelle varie fasi delle attività.
6. Tutte le apparecchiature (inclusi eventuali software) devono assolutamente rispondere in ogni loro parte alle normative vigenti in termini di sicurezza e funzionalità per l'uso a cui destinate (es.: marcatura CE, rispondenza a specifiche norme tecniche, ecc.) - Allegare certificazioni.



ART. 3 - CONSEGNA, INSTALLAZIONE, PERIODO DI PROVA, COLLAUDO DI ACCETTAZIONE E FORMAZIONE ALL'USO

A seguito della consegna e prima della messa in funzione, la ditta fornitrice dovrà effettuare tutte le verifiche di sicurezza, i controlli funzionali e le "prove particolari" (eventualmente mediante l'utilizzo di strumentazione e/o analizzatori), così come previsto dal produttore delle apparecchiature, dalle normative vigenti e dalle associazioni di settore. La documentazione prodotta a seguito di tali attività, attestante il corretto e sicuro funzionamento dell'apparecchiatura, dovrà essere consegnata ad una commissione interna appositamente nominata che avrà il compito di espletare le attività di collaudo e di accettazione della fornitura.

Qualora fosse ritenuto opportuno, la stessa commissione, a proprio giudizio insindacabile, si riserverà di subordinare il rilascio del certificato di collaudo ad un periodo di prova, nel corso del quale verrà verificata la piena idoneità e conformità dell'apparecchiatura offerta.

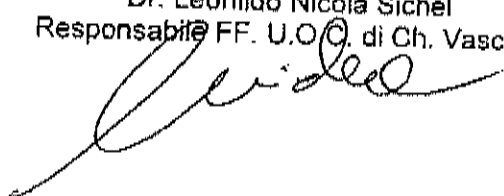
Sono a carico della ditta fornitrice tutte le attività e materiale necessario per realizzare ed installare le apparecchiature offerte

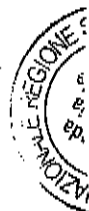
Si considera parte integrante delle operazioni di collaudo la necessaria formazione al personale utilizzatore, nonché la consegna del manuale utente in italiano, sia in formato cartaceo che elettronico.

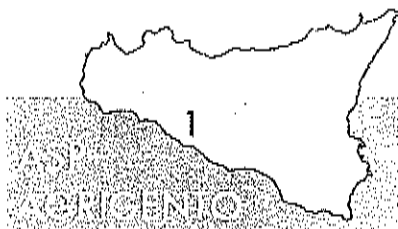
Al fine di procedere ad una corretta valutazione della strumentazione, questo P.O. si riserva la possibilità di visionare, con dimostrazione pratica, i prodotti offerti in gara.

Il richiedente:

Dr. Leonildo Nicola Sichel
Responsabile FF. U.O.C. di Ch. Vascolare







AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO
Viale della Vittoria, 321 - 92100 Agrigento
Istruttore Dr. Giuseppe Sanfilippo Collaboratore Amm.vo esperto
Telefono 0922 407268 - 407145
FAX 0922 407119

Oggetto: Procedura di affidamento diretto, tramite RDO/ME.PA., per la fornitura in somministrazione triennale di dispositivi medici di consumo dedicati per apparecchiatura NIRS (ossimetria cerebrale transcutanea) – 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 al Bando Beni e Capitolato tecnico relativo a "Forniture specifiche per la Sanità".

Questa Azienda indice, giusta Delibera a contrarre n. _____ del _____, esecutiva, ai sensi dell'art. 36, comma 2 lett. b) e comma 6, del D.Lgs. 50/2016, e linee guida ANAC n. 4 di attuazione del D.Lgs. 50/2016, procedura di affidamento diretto, tramite Richiesta di Offerta (RDO) sulla piattaforma ME.PA., della fornitura in somministrazione triennale, di dispositivi medici di consumo dedicati per apparecchiatura NIRS (ossimetria cerebrale transcutanea) nella misura necessaria all'esecuzione di circa 50 interventi/anno, con fornitura in uso gratuito della relativa apparecchiatura e di una seconda apparecchiatura di backup stabilmente presente in ospedale, per UOC di Chirurgia Vascolare del P.O. di Agrigento, per una spesa complessiva base di € 33.000,00= + IVA, con le caratteristiche tecniche indicate nell'allegato capitolato tecnico redatto dal Dirigente Responsabile della predetta UOC, come di seguito indicato:

Fornitura in somministrazione triennale di dispositivi medici di consumo dedicati per apparecchiatura NIRS (ossimetria cerebrale transcutanea) nella misura necessaria all'esecuzione di circa 50 interventi/anno, con fornitura in uso gratuito della relativa apparecchiatura e di una seconda apparecchiatura di backup stabilmente presente in ospedale, comprensiva di assistenza tecnica full-risk; **Importo triennale base di gara € 33.000,00= + IVA.**

Oggetto della presente fornitura è l'acquisto dei beni sanitari, sopra descritti, comprendente l'esecuzione delle seguenti prestazioni:

- Consegna presso la struttura sanitaria (magazzino farmaceutico) indicata nell'ordine;
- Fornitura in uso gratuito dell'apparecchiatura dedicata per NIRS (ossimetria cerebrale transcutanea) e di n. 1 apparecchiatura di backup stabilmente presente in ospedale;
- Assistenza tecnica full-risk – manutenzione ordinaria preventiva e manutenzione straordinaria full-risk su chiamata in numero illimitato; nelle attività di assistenza tecnica rientra ogni eventuale aggiornamento software previsto dal produttore;

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 ed in ogni caso non esistono rischi da interferenza da valutare per le prestazioni di assistenza tecnica, poiché per dette prestazioni da eseguire all'interno della struttura non è prevista una durata maggiore di due giorni e comunque in orari di chiusura senza la presenza di terzi. 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 93/42/CEE – D.Lgs. 46/97 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.

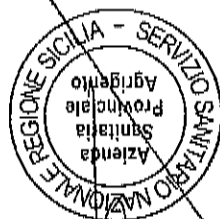
In relazione alle specifiche tecniche dei beni oggetto della presente procedura, trova applicazione quanto previsto dall'art. 68 del D.Lgs. 50/2016, avente portata generale, e, pertanto, si precisa che:

- l'offerente può discostarsi dalle specifiche tecniche, a condizione che la caratteristica proposta sia di livello equivalente o superiore a quella richiesta;

- qualora la descrizione dei prodotti richiesti dovesse casualmente individuare, anche con riferimento alle misure indicate, una fabbricazione o provenienza determinata, o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o un'origine o una produzione specifica, detta indicazione deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente";

- l'offerente può presentare un bene con caratteristiche tecniche non conformi alle specifiche richieste purché funzionalmente equivalente dal punto di vista clinico, con obbligo di segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica; nella propria offerta l'offerente è tenuto a dimostrare con qualunque mezzo appropriato, che le soluzioni proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche;

La ditta partecipante, che intende proporre un bene con caratteristiche equivalenti, deve produrre una dettagliata relazione tecnica, redatta sotto forma di dichiarazione di responsabilità, da inserire nella busta B "Documentazione tecnica". La presunta equivalenza dovrà essere accertata dall'incaricato ad esprimere il giudizio di conformità tecnica, con riguardo alle finalità degli standards funzionali e prestazionali da garantire con l'utilizzo



del dispositivo medico da acquisire, basandosi anche sull'eventuale esame della campionatura del dispositivo offerto.

CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE: La gara è aggiudicata ad un operatore economico, in possesso dei requisiti di carattere generale ex art. 80 D.Lgs. 50/2016, anche in presenza di una sola offerta valida, con il criterio del minor prezzo, previo giudizio positivo di conformità tecnica, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, con caratteristiche standardizzate e caratterizzate da elevata ripetitività ex art. 95, comma 4, lettere b) e c) del D.Lgs. 50/2016, e Linee Guida ANAC n. 2 adottata con delibera della medesima Autorità n. 1005 del 21.09.2016 e aggiornate al D.Lgs. 56/2017 con delibera n. 424 del 02.05.2018, e nella considerazione che le caratteristiche della prestazione da eseguire risultano definite negli atti di gara, con previsione di tutte le caratteristiche e condizioni di fornitura, restando in capo al concorrente solo l'offerta di un prezzo.

L'Azienda si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione 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. Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, sempre che sia ritenuta congrua e conveniente ai sensi dell'art. 94 del D.Lgs. 50/2016. Non saranno ammesse le offerte con prezzo più alto rispetto al prezzo base sopra indicato, nonché le offerte di articoli con caratteristiche tecniche non conformi alle caratteristiche tecniche di gara.

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.

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 siano trasmesse tramite piattaforma ME.PA. e tramite 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 del bene offerto corredata di depliant illustrativi (se previsti), redatti in lingua italiana o tradotti in lingua italiana; nella relazione dovranno essere descritte in modo chiaro ed inconfutabile le caratteristiche tecniche del bene offerto, e quant'altro necessario alla valutazione tecnica del bene offerto; dovrà essere presentata dichiarazione, resa ai sensi del DPR 445/2000 dalla ditta produttrice, attestante la piena compatibilità tecnica dei prodotti offerti con l'apparecchio iniettore di riferimento e sopra citato;
4. 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);
5. eventuale relazione tecnica, redatta sotto forma di dichiarazione di responsabilità, nell'ipotesi in cui la ditta partecipante intenda presentare un bene con caratteristiche equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche richieste nella presente procedura;
6. dettaglio offerta economica, con indicazione del prezzo unitario dei beni offerti.

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 aggiudicataria dovrà:

- a) entro 15 (quindici) giorni dalla comunicazione, costituire garanzia definitiva per un importo pari al 10% dell'importo contrattuale e, comunque, secondo le modalità previste dall'art. 103 D.Lgs. 50/16; la garanzia, che ha la finalità di coprire gli oneri per il mancato adempimento, dovrà avere validità per tutto il periodo di vigenza del contratto (12 mesi) e sarà svincolata, previa richiesta scritta da parte della ditta interessata, soltanto alla cessazione del rapporto, sempreché la fornitura sia stata effettuata regolarmente e che non siano state sollevate dall'Azienda contestazioni, nella quale ipotesi sarà eventualmente restituita ad avvenuta definizione delle controversie. Sono richiamate qui le disposizioni di cui all'art. 103 del D.Lgs. 50/2016
- b) al momento della stipula del contratto telematico, provvedere al pagamento dell'imposta di bollo ex art. 2, della Tariffa, parte prima, allegata al DPR n.642 del 1972, e risoluzione 96/E del 16 dicembre 2013 dell'Agenzia Entrate.

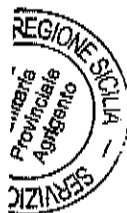
MODALITÀ DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA:

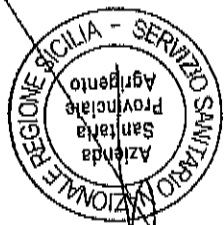
- 1) I beni da fornire devono essere nuovi di produzione e di ultima generazione, devono essere forniti nelle quantità, con le caratteristiche tecniche e nella configurazione offerta, valutata conforme dai soggetti appositamente incaricati dall'Amministrazione;
- 2) la fornitura è in regime di somministrazione 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 vigenza 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) Il prezzo complessivo del presente appalto è dato dal prezzo offerto dalla ditta aggiudicataria; il prezzo offerto comprende l'esecuzione di tutte le prestazioni previste dal presente capitolato e quindi comprensivo delle spese di consegna, e del servizio di assistenza tecnica full-risk; la merce dovrà essere consegnata presso la sede indicata nell'ordine entro il termine perentorio di 15 gg. consecutivi e naturali dalla ricezione dell'ordine informatico, che sarà trasmesso esclusivamente a mezzo fax; in caso di particolare urgenza la ditta dovrà consegnare entro 5 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 al Bando Beni e Capitolato tecnico relativo a "Forniture specifiche per la Sanità";
- 4) La durata della fornitura è fissata in 36 (trentasei) mesi, con decorrenza dalla data indicata nel contratto, e comunque dalla data di emissione del primo ordine di fornitura; il contratto cessa i propri effetti al raggiungimento dell'importo complessivo di aggiudicazione, fatta salvo quanto previsto dall'art. 106, comma 12, del D.Lgs. 50/2016 in materia di aumento delle prestazioni fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto;
- 5) Manutenzione e assistenza tecnica del tipo full-risk: La ditta aggiudicataria è tenuta ad eseguire le prestazioni di assistenza tecnica, descritte nel presente articolo, durante il periodo di vigenza contrattuale, con possibilità a fornire strumento di riserva qualora la riparazione dovesse superare un fermo macchina di 2 giorni solari al fine di evitare interruzioni nell'erogazione degli esami. La ditta fornitrice dovrà assicurare l'esecuzione delle attività di assistenza tecnica riguardante tutte le apparecchiature, da intendersi del tipo full-risk e niente escluso, comprendente manutenzione preventiva e su chiamata necessarie al mantenimento in piena efficienza delle attrezzature fornite; la manutenzione preventiva, che va effettuata indipendentemente dal verificarsi di guasti, dovrà essere eseguita con la cadenza prevista dal costruttore; la ditta aggiudicataria dovrà comunicare le date di intervento di manutenzione preventiva; la manutenzione correttiva o su chiamata, in numero illimitato, consiste nell'accertamento della presenza di un guasto o malfunzionamento, nell'individuazione delle cause e con l'eliminazione delle stesse tramite sostituzione delle eventuali parti difettose e con verifica finale della funzionalità dell'apparecchiatura, ivi comprese gli eventuali accessori. Ad ogni intervento manutentivo, preventivo e/o correttivo, la ditta fornitrice dovrà emettere apposito rapporto di lavoro, che dovrà essere consegnato all'ufficio competente recante la firma del personale dell'U.O. ed il timbro dell'Azienda; il rapporto di lavoro dovrà riportare l'esito dell'intervento tecnico cui si riferisce. Nelle ipotesi di manutenzione su chiamata, e quindi, in caso di guasti o di malfunzionamenti la ditta aggiudicataria sarà tenuta ad intervenire nel più breve tempo possibile e comunque non oltre le 8 ore lavorative dalla chiamata, per ripristinare il corretto funzionamento dell'apparecchio. Le prestazioni di assistenza tecnica dovranno essere eseguite da tecnici specializzati, su responsabilità esclusiva della ditta fornitrice. La ditta aggiudicataria dovrà fornire i materiali e parti di ricambio originali, e certificati tali dalla ditta produttrice sotto la propria responsabilità. Nessun altro onere, per manodopera o per parti di ricambio, potrà essere riconosciuto per attività manutentive condotte nel periodo di vigenza del contratto al di fuori del prezzo contrattuale. Nelle attività di assistenza tecnica è compreso ogni aggiornamento software predisposto dal costruttore.
- 6) 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 dell/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.





- 7) La copertura finanziaria della presente fornitura è assicurata con fondi del bilancio aziendale; la ditta aggiudicataria dovrà emettere fattura, immediatamente dopo la conclusione delle operazioni di verifica di conformità con esito positivo (collaudo); la fattura emessa in difformità da quanto previsto dal presente documento, sarà rigettata; la fattura 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;
- 8) 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.
- 9) 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);
- 10) 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.;
- 11) 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.
- 12) 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.ssa Loredana Di Salvo



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





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 **14 NOV. 2018**

Agrigento, li _____

IL FUNZIONARIO INCARICATO
UFFICIO DI POSIZIONE ORGANIZZATIVA
UFFICIO DI SEGRETARIA, PROPOSTE
DI ATTI E ANUMA
Dott.ssa Patrizia Tedesco

REVOCA/ANNULLAMENTO/MODIFICA

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

Agrigento, li _____

IL FUNZIONARIO INCARICATO
