



Regione Siciliana
Azienda Sanitaria Provinciale di
AGRIGENTO

DELIBERAZIONE DIRETTORE GENERALE N. 661 DEL 07 AGO 2019

OGGETTO: Procedura di gara telematica, a mezzo RDO/MEPA, per l'acquisto di n. 03 Sistemi di Valutazione Test Cardiopolmonare per le UU.OO. Cardiologia/ Utic/ Emodinamica dei PP.OO. di Canicattì, Agrigento e Sciacca. Deliberazione a contrarre.

STRUTTURA PROPONENTE: U.O.C. SERVIZIO PROVVEDITORATO

PROPOSTA N. 834 DEL 30/07/2019

IL COLLABORATORE AMMINISTRATIVO

(Dott. Giuseppe Palumbo)

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

(Dott. Giuseppe Sanfilippo)

IL RESPONSABILE DELLA STRUTTURA

(Dott.ssa Loriana Di Salvo)

VISTO CONTABILE

Si attesta la copertura finanziaria:

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

() Autorizzazione Per autorizzazione C.E., C.P. A 10 10 20 505

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

SIGRA CALOGERA BAIO

Collaboratore Amministrativo

IL DIRETTORE UOC SEF e P.

IL DIRETTORE
DIPARTIMENTO AMMINISTRATIVO
Dr. Beatrice Salvago

Da notificare a:

RICEVUTA DALL'UFFICIO ATTI DELIBERATIVI IN DATA 05 AGO 2019

L'anno duemiladiciannove il giorno SETTE del mese di
AGOSTO nella sede dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Agrigento

IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Giorgio Giulio Santonocito, nominato con Decreto del Presidente della Regione Siciliana n.186/Serv.1/S.G. del 04/04/2019, coadiuvato dal Direttore Amministrativo, dott. Alessandro Mazzara, nominato con delibera n. 414 del 17/06/2019 e dal Direttore Sanitario, dott. Gaetano Mancuso, nominato con delibera n. 415 del 17/06/2019, con l'assistenza del Segretario verbalizzante

Dott.ssa PATRIZIA TEDESCO adotta la presente delibera sulla base della proposta di seguito riportata.

PROPOSTA

Il Responsabile della U.O.C. SERVIZIO PROVVEDITORATO, dott.ssa Loredana Di Salvo

VISTO l'Atto Aziendale di questa ASP, adottato con 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 09/06/2017;

PREMESSO

- CHE con nota prot. 197036 del 30/11/2018 il Direttore ff U.O. Cardiologia e UTIC del P.O. di Canicattì avanzava "*Richiesta urgentissima di acquisto di nuova apparecchiatura per esecuzione di Test Cardiopolmonare*", motivando tale richiesta con i benefici clinici derivanti dall'utilizzo di tale apparecchiatura, per come esattamente specificato nell'allegata richiesta del summenzionato Dirigente Medico (All. A);
- CHE, ad adiuvandum, nella predetta nota il medesimo Dirigente Medico evidenziava l'obsolescenza dell'attrezzatura attualmente in dotazione alla prefata U.O. Cardiologia e UTIC, "*non più aggiornata ne tanto meno sostituita da più di 15 anni, tanto da non essere più riparabile come dichiarato dalla nostra ingegneria clinica....*";
- CHE, con nota prot. 197593 del 03/12/2018, lo scrivente servizio interpellava sia il Direttore Tecnico della Società Tecnologie Sanitarie s.p.a., al fine di acquisire idonea documentazione comprovante l'irreparabilità dell'attrezzatura in dotazione all'U.O. richiedente, sia il predetto Dirigente Medico, perché trasmettesse le specifiche tecniche dell'attrezzatura oggetto della presente richiesta;
- CHE in riscontro a quanto sopra, la Società Tecnologie Sanitarie s.p.a., con nota prot. 205811 del 13/12/2018, confermava il malfunzionamento dell'apparecchiatura in dotazione c/o presso l'U.O. Cardiologia e UTIC del P.O. di Canicattì ed avanzava proposta di dismissione di tale Sistema, dando atto sia dell'obsolescenza dell'apparecchiatura, sia della irreparabilità della stessa per indisponibilità delle parti di ricambio, attestata da comunicazione della ditta produttrice, per come esattamente specificato nella nota della medesima Società Tecnologie Informatiche s.p.a., allegata alla presente (All. B);
- CHE, che con messaggio pec del 15/12/2018, il Dirigente Medico richiedente ha trasmesso le specifiche tecniche dell'attrezzatura oggetto della presente richiesta;
- CHE con successive pec del 27/12/2018 e del 01/02/2019, il predetto Dirigente Medico ribadiva "*la necessità dell'immediato e urgente acquisto del Test Cardiopolmonare... dato che la mancanza di tale strumento aumenta il rischio clinico dei pazienti ricoverati e che è stato bloccato il servizio pubblico di erogazione della prestazione agli esterni...*";
- CHE con nota prot. n. 46334 del 12/03/2019, è stata avviata apposita indagine di mercato, pubblicata sulla pagina web del sito istituzionale di questa Asp per consentire ad altre ditte di partecipare, in aggiunta a quelle interpellate, e finalizzata all'esperimento di apposita procedura di scelta del contraente, in base alla vigente normativa, a mezzo RDO tramite piattaforma MEPA, per la fornitura dell'attrezzatura di che trattasi;
- CHE i preventivi, con annessa documentazione tecnica, pervenuti a seguito dell'indagine di mercato di cui sopra, sono stati sottoposti all'esame tecnico del Dirigente medico richiedente, con il supporto dell'ingegnere clinico della ditta Tecnologie Sanitarie nell'ambito del contratto di assistenza tecnica in essere con questa ASP;
- CHE, in relazione agli esiti della predetta indagine di mercato, il Dirigente Medico richiedente, con pec del 03/06/2019, ha ritenuto opportuno rendere chiarimenti relativamente a

specifiche tecniche dell'apparecchiatura in oggetto, ritenute, dal punto di vista clinico, importanti o quanto meno preferenziali;

- **CHE** con nota 102997 del 12/06/2019, lo scrivente Servizio ha richiesto al Direttore Sanitario del P.O. di Canicattì, nonché Direttore del Dipartimento di Medicina, il necessario nulla osta all'acquisto dell'attrezzatura richiesta, con particolare riferimento alle precisazioni rese dal Dirigente richiedente inerenti la configurazione del macchinario richiesto "Apparecchiatura per esecuzione di test cardiopolmonare", per una spesa presunta di € 45.000/50.000 circa rispetto alla configurazione del sistema da dismettere (Sistema per analisi da sforzo) e che, in riscontro alla predetta richiesta, il suindicato Direttore Sanitario, con nota n. 113099 del 28/06/2019, trasmetteva il richiesto nulla osta, demandando al Dirigente medico richiedente "l'indicazione delle caratteristiche dell'apparecchiatura stessa";
- **CHE**, in considerazione degli esiti dell'indagine di mercato, nonché delle precisazioni rese dal Dirigente Medico richiedente, lo scrivente Servizio ha invitato, con nota prot. 117844 del 05/07/2019, lo stesso Dirigente nonché l'ingegnere clinico a riformulare, di concerto, le specifiche tecniche aggiornate, al fine di avviare senza indugio le procedure di gara;
- **CHE**, acquisite in data 12/07/2019 le nuove caratteristiche tecniche, il Servizio proponente ha avviato nuova indagine di mercato prot. n. 122418 del 12/07/2019, pubblicata sul sito web aziendale, al fine di verificare il rispetto del principio di concorrenza;
- **CHE**, nelle more del termine indicato per la presentazione delle offerte, sono pervenute dal Direttore U.O.C. Cardiologia/Utic/Emodinamica del P.O. di Agrigento e dal Dirigente Resp. Cardiologia/Utic/Emodinamica del P.O. di Sciacca richieste di acquisto della medesima attrezzatura, per le motivazioni di cui alle predette richieste che qui si allegano (All. C), i quali entrambi hanno avallato le specifiche tecniche richieste dal Direttore ff U.O. Cardiologia e UTIC del P.O. di Canicattì;
- **CHE** in data 25/07/2019, presso i locali del Servizio Provveditorato, il Direttore ff U.O. Cardiologia e UTIC del P.O. di Canicattì e il Responsabile dell'Ingegneria Clinica hanno esaminato i preventivi con annessa documentazione tecnica, presentati da varie ditte che hanno risposto all'indagine di mercato predetta, provvedendo ad aggiornare ulteriormente le specifiche tecniche, *"al fine di poter garantire una più ampia partecipazione alla gara"* e rendendo pertanto allo scrivente servizio, capitolato tecnico definitivo per l'acquisto delle apparecchiature di che trattasi;

ATTESO

- **CHE** per procedere all'acquisto dell'attrezzatura richiesta dalle suddette strutture sanitarie, risulta possibile attivare una procedura di scelta del contraente conformemente alla normativa vigente, a mezzo RDO/MEPA aperta (Gara aperta a qualsiasi Fornitore del Mercato Elettronico, previa Abilitazione al Bando/Categoria della Richiesta di Offerta - Bando Beni Forniture specifiche per la sanità), per una spesa, stimata sulla base degli esiti della suddetta indagine di mercato, di € 120.000,00=+IVA, da aggiudicare con il criterio del minor prezzo ai sensi dell'art. 36, comma 9-bis D. Lgs. 50/2016, come introdotto dalla Legge 55/2019, trattandosi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria;
- **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 i beni richiesti 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 2 lett. b), per affidamenti di importo da 40.000 euro sino alla soglia comunitaria, ed il comma 6 per gli acquisti tramite mercato elettronico della pubblica amministrazione avvalendosi della piattaforma Consip/ME.PA.;
- 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, aggiornate al D.Lgs. 19 aprile 2017, n. 56 con delibera n. 206 del 01.03.2018;

RITENUTO:

- di autorizzare, ai sensi della normativa sopra citata, l'esperimento di apposita procedura negoziata per l'affidamento della fornitura di n. 03 Sistemi per l'esecuzione di Test Cardiopolmonare, per le motivazioni esplicitate nelle allegate richieste dei Dirigenti Medici richiedenti, per un importo complessivo base di € 120.000,00=+IVA 22%, a mezzo RDO/MEPA aperta (Gara aperta a qualsiasi Fornitore del Mercato Elettronico, previa Abilitazione al Bando/Categoria della Richiesta di Offerta - Bando Beni Forniture specifiche per la sanità), le cui specifiche tecniche, elaborate dal Direttore ff U.O. Cardiologia e UTIC del P.O. di Canicattì di concerto con l'ingegnere clinico della ditta Tecnologie Sanitarie s.p.a., nell'ambito del contratto di assistenza tecnica in essere con questa ASP, sono riportate nell'allegato documento Condizioni Particolari di Contratto (All. D), ed in base alle condizioni in tale ultimo documento indicate;
- che il criterio di aggiudicazione è quello del minor prezzo, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, ai sensi dell'art. 36 c. 9-bis D. Lgs. 50/2016, come introdotto dal D.L. n. 32 del 18.04.2019
- di approvare l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto" (All. D) che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA;
- di dover nominare, ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016, in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, il Responsabile Unico del Procedimento (RUP), individuato dal Direttore UOC Servizio Provveditorato tra il personale in servizio, nel dipendente di ruolo Dr. Giuseppe Sanfilippo – titolare posizione organizzativa della struttura competente UOC Provveditorato e punto istruttore MEPA – in possesso dei requisiti richiesti dal citato art. 31 D.Lgs. 50/2016 e dalle Linee guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016 n. 3 adottata con delibera della medesima Autorità n. 1096 del 26.10.2016, aggiornate al D.Lgs. 56/2017 con delibera n. 1007 dell'11.10.2017, e di nominare, ai sensi art. 101, c. 1 D.Lgs 50/2016, quale Direttore dell'Esecuzione del Contratto (DEC) il Dott. Luciano Sutera Sardo,

Direttore ss U.O. Cardiologia e UTIC del P.O. di Canicattì, dando atto che, con disposizione immediatamente successiva all'adozione del presente atto, si procederà alla costituzione del gruppo di lavoro e che con successivo provvedimento alla liquidazione degli incentivi ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e Regolamento Aziendale approvato con Deliberazione n. 1545/2018, in fase di revisione;

DATO ATTO

- che l'onere derivante dal provvedimento in oggetto, pari presuntivamente ad € 120.000,00= oltre IVA e competenze interne ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e Regolamento Aziendale approvato con Deliberazione n. 1545/2018, in fase di revisione, sia da iscrivere sul conto n. A101020501 del corrente bilancio, come da seguente quadro economico:

Fornitura di n. 03 Sistemi di Valutazione Test Cardiopolmonare	€ 120.000,00
IVA aliquota 22%	€ 26.400,00
Competenze interne 2% ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e regolamento aziendale delibera 1545/2018	€ 2.400,00
Contributo ANAC	€ 30,00
TOTALE	€ 148.830,00

deve essere imputato sul conto patrimoniale n. A101020501 del bilancio d'esercizio 2019, giusta nota SEFP prot. N. 5155 del 09.01.2019 ed è finanziato con risorse del bilancio aziendale, e costituisce rettifica dei contributi in c/esercizio pari al 100% dell'investimento secondo i principi introdotti dal D.Lgs. 118/2011, così come modificato dal comma 36 dell'art. 1 della Legge di Stabilità 2013 – n. 228 del 24.12.2012) in vigore dal 1° gennaio 2014 nella Regione Siciliana, ai sensi dell'art. 47 comma 12 della Legge di Stabilità regionale n. 5 del 28.01.2014, 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;

CHE si provvederà con successivo atto a disporre il pagamento del contributo da corrispondere all'Autorità Nazionale Anticorruzione (ex AVCP), ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23.12.2005, n. 266, nella misura di € 30,00, così come determinata con delibera ANAC n. 1174 del 19.12.2018;

PROPONE

Per le motivazioni espresse in premessa che si intendono qui riportate:

- AUTORIZZARE**, ai sensi della normativa citata in premessa, l'esperimento di apposita procedura negoziata, a mezzo RDO/MEPA aperta (Gara aperta a qualsiasi Fornitore del Mercato Elettronico, previa Abilitazione al Bando/Categoria della Richiesta di Offerta - Bando Beni Forniture specifiche per la sanità), per l'affidamento della fornitura di n. 03 Sistemi per l'esecuzione di Test Cardiopolmonare, per un importo complessivo base di € 120.000,00=+IVA 22%;
- APPROVARE** l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto" (All. D), che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA.;
- PRENDERE ATTO** che il Direttore UOC Servizio Provveditorato ha nominato, ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016, Responsabile Unico del Procedimento (RUP) in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, il Dr. Giuseppe Sanfilippo – titolare posizione organizzativa della struttura competente UOC Provveditorato e punto istruttore ME-

PA -- in possesso dei requisiti richiesti dal citato art. 31 D.Lgs. 50/2016 e dalle Linee guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016 n. 3 adottata con delibera della medesima Autorità n. 1096 del 26.10.2016, aggiornate al D.Lgs. 56/2017 con delibera n. 1007 dell'11.10.2017, e di nominare, ai sensi art. 101, c. 1 D.Lgs 50/2016, quale Direttore dell'Esecuzione del Contratto (DEC) il Dott. Luciano Sutera Sardo, Direttore ff U.O. Cardiologia e UTIC del P.O. di Canicattì, dando atto che, con disposizione immediatamente successiva all'adozione del presente atto, si procederà alla costituzione del gruppo di lavoro e che con successivo provvedimento alla liquidazione degli incentivi ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e Regolamento Aziendale approvato con Deliberazione n. 1545/2018, in fase di revisione;

4. **DARE ATTO** che l'onere derivante dal provvedimento in oggetto, pari presuntivamente ad € 120.000,00= oltre IVA e competenze interne ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e Regolamento Aziendale approvato con Deliberazione n. 1545/2018, in fase di revisione, sia da iscrivere sul conto n. A101020501 del corrente bilancio, come da seguente quadro economico:

Fornitura di n. 03 Sistemi di Valutazione Test Cardiopolmonare	€ 120.000,00
IVA aliquota 22%	€ 26.400,00
Competenze interne 2% ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e regolamento aziendale delibera 1545/2018	€ 2.400,00
Contributo ANAC	€ 30,00
TOTALE	€ 148.830,00

deve essere imputato sul conto patrimoniale n. A101020501 del bilancio d'esercizio 2019, giusta nota SEFP prot. N. 5155 del 09.01.2019 ed è finanziato con risorse del bilancio aziendale, e costituisce rettifica dei contributi in c/esercizio pari al 100% dell'investimento secondo i principi introdotti dal D.Lgs. 118/2011, così come modificato dal comma 36 dell'art. 1 della Legge di Stabilità 2013 – n. 228 del 24.12.2012) in vigore dal 1° gennaio 2014 nella Regione Siciliana, ai sensi dell'art. 47 comma 12 della Legge di Stabilità regionale n. 5 del 28.01.2014, 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;

5. **DARE ATTO** che si provverà con successivo atto a disporre il pagamento del contributo da corrispondere all'Autorità Nazionale Anticorruzione (ex AVCP), ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23.12.2005, n. 266, nella misura di € 30,00, così come determinata con delibera ANAC n. 1174 del 19.12.2018;
6. **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;
7. **CHE** l'esecuzione della deliberazione verrà curata dal Servizio Provveditorato;
8. **DARE ATTO** che i documenti citati nel presente provvedimento e non allegati allo stesso, sono custoditi agli atti del servizio proponente, visionabili e fruibili da chi vi abbia interesse;
9. **DI MUNIRE** la presente Deliberazione della clausola di immediata esecuzione, onde consentire l'avvio delle procedure di gara, stante l'urgenza della fornitura richiesta.

Attesta, altresì, che la presente proposta, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, è legittima e pienamente conforme alla normativa che disciplina la fattispecie trattata.

Il Direttore della UOC Servizio Provveditorato
Dott.ssa Loriana Di Salvo

SULLA SUPERIORE PROPOSTA VENGONO ESPRESSI

Parere
Data

favoloso
06/08/2019

Parere
Data

beno
06/08/2019

Il Direttore Amministrativo
Dott. Alessandro Mazzara

Il Direttore Sanitario
Dott. Gaetano Mancuso

IL DIRETTORE GENERALE

Vista la superiore proposta di deliberazione, formulata dalla Dott.ssa Loredana Di Salvo, Direttore della UOC Servizio Provveditorato, che, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, ne ha attestato la legittimità e la piena conformità alla normativa che disciplina la fatti specifici trattata;

Ritenuto di condividere il contenuto della medesima proposta;

Tenuto conto dei pareri espressi dal Direttore Amministrativo e dal Direttore Sanitario;

DELIBERA

di approvare la superiore proposta, che qui si intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata e sottoscritta dalla Dr.ssa Loredana Di Salvo, Direttore della UOC Servizio Provveditorato, *CON RISERVA DI RIDETERMINARE CON SUCCESSIVA DELIBERAZIONE LA TUTELA DELLE CARATTERISTICHE PER INCENTIVI EX ART. 113 D.LGS. 50/06, A SEGUITO DELLE PRESCRIZIONI CHE SARANNO CONTENUTE NELL'ACCORDAMENTO, IN ATTO AL VULGO DEGLI UFFICI COMPETENTI.*

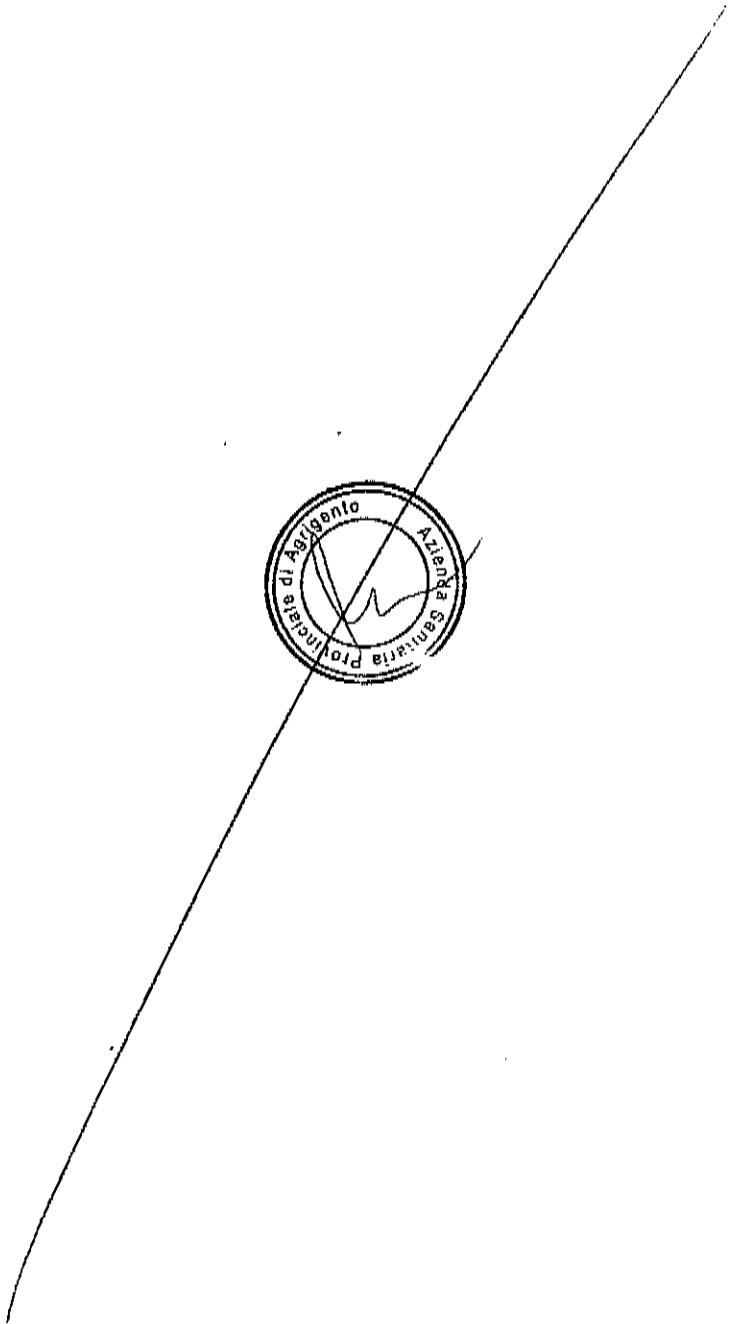
Il Direttore Amministrativo
Dott. Alessandro Mazzara

Il Direttore Sanitario
Dott. Gaetano Mancuso

IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Giorgio Giulio Santonocito

Il Segretario verbalizzante

IL TITOLARE DI POSIZIONE ORGANIZZATIVA
UFFICIO DI SEGRETERIA, PROPOSTE
DI ATTUAZIONE ANUMA
Dott.ssa Patrizia Tedesco





**SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
REGIONE SICILIANA**



Präsidio Ospedaliero di Canicattì
Contrada Giarre 92024 Canicattì
Cardiologia/UTIC
Direttore ff: Dr. L. Sutera Sardo
Tel. 0922 733111 * Fax 0922 733362
Ex A.U.S.L. n. 1 di AGRIGENTO

Add. A

A.S.P. REG. FAB. CANTONATI
DECRETO PROTOCOLLO
N. 197-26

N. -197036-
DEL 30 NOV 2018

~~ENREGISTRA
L'ADDITIF~~

~~D. Double pp~~
20/11/18

Al Provveditorato
ASP AG

Al dir. Amministrativo
Sede
Epc: Al direttore Sanitario
Sede

OGGETTO: richiesta urgentissima di acquisto di nuove apparecchiatura per esecuzione di test cardiopolmonare

Il test cardiopolmonare è un metodo valutativo non invasivo che permette di indagare i meccanismi coinvolti nella comparsa della dispnea da sforzo, di quantificare il grado di intolleranza all'esercizio, la progressione della malattia che la determina, la prognosi e l'efficacia di trattamenti terapeutici.

L'applicazione del test cardiopolmonare nell'ambito della valutazione funzionale e prognostica dello scompenso cardiaco cronico (SCC) è aumentata negli ultimi anni anche per l'efficienza e la flessibilità della tecnologia in uso.

La nostra tecnologia in dotazione è obsoleta (non viene aggiornata né tanto meno sostituita da più di 15 anni) tanto da non essere più riparabile come dichiarato dalla nostra ingegneria clinica pertanto si richiede con la massima urgenza l'acquisto di nuova strumentazione per l'esecuzione del test cardiopolmonare; in maniera tale da continuare

a assicurare il normale svolgimento delle attività di reparto e l'esecuzione dei test ergometrici (unico ambulatorio rivolto all'esterno nel distretto).

Il 21/11/2018

Il direttore ff.

Dr. Luciano Sutera Sardo
A.S.P. 1 - P.O. DI CANICATTI'
U.O.C. di Cardiologia /UTIC
Dr. Luciano Sutera Sardo
Dottorato Medico
C.E. 3002635140
I.O.M. 3779



and b

Prof. F.U. 42/18

**Al Responsabile Unico del Procedimento
Geom. Scozzari**

Azienda Sanitaria Provinciale A G R I E N T O UFFICIO PROTOCOLLO
11 DIC. 2018
RICEVUTA COPIA Prot. N. 205811

p.c. Al Responsabile Amministrativo Distretto AG1
Dott. S. Iacolino

p.c. Al Direttore Sanitario Presidio di Canicattì
Dott. Augello

p.c. Al Responsabile dell'UOC Cardiologia del P.O. di Ciancatti
Dott. Sutera Sardo

Agrigento, 07/12/18

Oggetto: Proposta di dismissione Sistema per Analisi da Sforzo marca Marquette Medical Systems modello Cardiosys s/n101040810 SIC0006928 in uso presso l'UOC Cardiologia del P.O. di Catania

Facendo seguito alla richiesta di intervento tecnico, il Ns Personale Tecnico, dopo aver riscontrato il malfunzionamento del Sistema operativo dell'apparecchiatura descritta in oggetto, ha richiesto informazioni alla Casa Madre, la Ge Healthcare.

Pertanto, preso atto che:

1. È impossibile procedere al ripristino del corretto funzionamento del Sistema per Analisi da sforzo in quanto, a causa dell'obsolescenza dello stesso, non sono più disponibili le parti di ricambio necessarie (-all. 1-);

siamo a dichiararne l'irreparabilità e a proporne la dismissione (-att.2-)

Vi chiediamo di attivare urgentemente, per quanto di Vs. competenza, le procedure opportune per il fuori uso e il successivo smaltimento del Sistema che risulta ubicato presso il reparto in rapporto.

Rimaniamo a disposizione per ogni chiarimento nel merito e per quanto riguarda i dettati costituzionali.

Il Responsabile di Commissario
(Ing. Angelo Russi)
Angelo Russi





GE Healthcare

Via Galeno 36
20126 Milano
Italia

T +39 02 26001111
F +39 02 26001199

Spett.Le
AZIENDA USL 1
VIA A. MANZONI 140
92100 AGRIGENTO AG

OSPEDALE BARONE LOMBARDO
92024 CANICATTI (AG)

Att.ne Ing Clinica

Tecnologie Sanitarie S.p.A.

Milano, 22 novembre 2018
Ns. Rif. Prot. N. 18/1180/SVC/pg

Oggetto: Dichiarazione di obsolescenza

Egregio Cliente,

Progettare e sviluppare prodotti tecnologicamente all'avanguardia ed aggiornabili nel tempo è consuetudine ed orgoglio di GE Medical Systems, soprattutto con l'obiettivo di garantire all'utilizzatore il più duraturo ritorno dell'investimento finanziario effettuato.

Nonostante ciò, a seguito del sempre più rapido progresso tecnologico e della anzianità della Vostra apparecchiatura, GE, non è più in grado di fornire e sostituire le parti di ricambio richieste e necessarie al buon funzionamento dei sistemi installati presso il Vostro Centro ed identificati come segue:

Prodotto	Descrizione	Matricola
MARQUE/CARDIOSYS	PHYSIOLOGIC MONITORING SYSTEMS	101040810

Con l'avanzare dell'età dell'apparecchiatura e della tecnologia, i fornitori esterni cessano di produrre molte delle parti e componenti utilizzate nei sistemi più datati. Attualmente, anche GE Medical Systems stenta a reperire parti sostitutive per questo tipo di sistemi.

Sarà nostra cura concordare con Voi le eventuali azioni da intraprendere per garantirVi la massima soddisfazione e assicurare la continuità nell'esercizio della Vostra attività.

Nel ringraziarVi ulteriormente per la scelta dei prodotti GE Medical Systems, Vi porgiamo i nostri più cordiali saluti.

GE Medical Systems Italia S.p.A.

Firma per ricevuta

Stefania Lovisatti
Legale Rappresentante



Servizio di Ingegneria Clinica

TECNOLOGIE SANITARIE S.p.A.

Apparecchiature Elettromedicali

PROPOSTA DI DISMISSIONE

Identificazione Apparecchiatura

Nr. Inventario 0006298
Tipologia SISTEMA PER ANALISI DA SFORZO
Cod. Costruttore CARDIOSYS Costruttore MARQUETTE MEDICAL SYSTEMS
Modello CARDIOSYS
S/N 101040810
Codice ASL
Cod. Presidio Presidio P.O. BARONE LOMBARDO DI CANICATTI'
Reparto CARDIOLOGIA
Locale
CDC

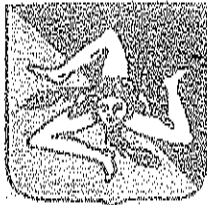
Data proposta di dismissione: 07/12/2018

Note: A seguito di richiesta intervento tecnico

Causali della Dismissione: Irreparabilità
Indisponibilità parti di ricambio

Data: 07/12/2018

Firma Responsabile Commissario



Azienda Sanitaria Provinciale di Agrigento

Presidio Ospedaliero "Giovanni Paolo II"

Sciacca (Ag)

U.O.C. di Cardiologia-UTIC-Emodinamica

Responsabile Dr. Ennio Ciotta

Agg. C

Al Responsabile Ufficio Provveditorato

ASL 11/AG

Oggetto: richiesta acquisto sistema per test cardiopolmonare

Considerate quanto segue:

La U.O.C. di Cardiologia del PO di Sciacca è dotata di sistema ergometro obsoletto e non più adatto a un uso continuo;
Questo sistema apparecchiatura è in dotazione da più di 15 anni;
In quanto sopradetto, nonostante i vari interventi di manutenzione, va incontro a "improvvisi di funzionamento", anche durante l'esecuzione del test (cosa molto pericolosa per l'incolumità del paziente) rendendo tra l'altro inattendibile il risultato dello stesso.

Chiediamo alla U.O.C. di Cardiologia del PO di Sciacca al fine di ridurre le liste d'attesa di essere consentito l'esecuzione di tali test richiesti dall'esterno (tramite C.U.P.).
È stato programmato da settembre per l'ulteriore incremento delle prestazioni lo studio della

nuova attrezzatura.

Tutto ciò considerato si richiede alla SV in indirizzo l'acquisto di un sistema completo per test cardiopolmonare che possa così rispondere alle attuali richieste da parte dell'utenza.

N.B: per ciò che riguarda alle caratteristiche tecniche si concorda con quanto presentato dal Responsabile della U.O.C. di Cardiologia del Po di Canicattì e validato dal Responsabile dell'Ingegneria Clinica.

Sciacca 17/07/1979

Il Resp UO.C.

Dr. Ennio Ciotta

AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
DI AGRIGENTO
P.O. "G. PAOLO II" - SCIACCA
U.O.C. CARDIOLOGIA - UTIC - EMODINAMICA
CIRRISANTE RESP: DOTT. ENNIO CIOTTA
AG 3735



OSPEDALE SAN GIOVANNI DI DIO
U.O.C. CARDIOLOGIA/UTIC/EMODINAMICA
Direttore Dott. G. Caramanno

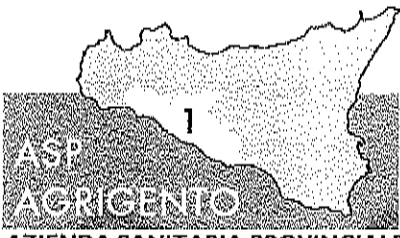
Direttore Servizio Provveditorato
Dott.ssa Loredana Di Salvo

Oggetto :richiesta test cardiopolmonare

In considerazione del bando di gara per l'acquisto di un sistema per l'esecuzione del test cardiopolmonare per l'u.o. di Cardiologia di Canicattì (prot. n. 122418 del 12/07/2019), si richiede l'acquisto di tale apparecchiatura anche per questa u.o. in previsione della riapertura delle riabilitazione cardilogia a breve scadenza.
Cordiali saluti

Agrigento 17/07/2019

Dott. Giuseppe Caramanno



ALL. D

AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE

UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO

Viale della Vittoria, 321 - 92100 Agrigento

Istruttore: Dr. Giuseppe Palumbo, Collaboratore Amm.vo.

Telefono: 0922407279

FAX 0922 407119

Oggetto: Procedura negoziata – tramite RDO/ME.PA. – per l'affidamento della fornitura di n. 03 Sistemi di Valutazione Test Cardiopolmonare per le UU.OO. Cardiologia/ Utic/ Emodinamica dei PP.OO. di Canicattì, Agrigento e Sciacca. (Codice gara: _____, Codice 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, giusta Delibera a contrarre n. ___ del ___/___/2019, esecutiva, indice ai sensi dell'art. 36, comma 2 lett. b) e comma 6, del D.Lgs. 50/2016, e linee guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016 n. 4, procedura negoziata per l'affidamento, tramite Richiesta di Offerta (RDO) sulla piattaforma ME.PA., della fornitura di n. 03 Sistemi di Valutazione Test Cardiopolmonare per le UU.OO. Cardiologia/ Utic/ Emodinamica dei PP.OO. di Canicattì, Agrigento e Sciacca, aventi le specifiche tecniche alla presente indicate, per un importo a base d'asta di 120.000,00=+IVA, con le specifiche tecniche di cui all'allegata richiesta.

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

1. Consegnna, installazione e collaudo:
 - 1.1 Un Sistema di Valutazione Test Cardiopolmonare c/o presso l'U.O. Cardiologia/ Utic/ Emodinamica del P.O. di Canicattì;
 - 1.2 Un Sistema di Valutazione Test Cardiopolmonare c/o presso l'U.O. Cardiologia/ Utic/ Emodinamica del P.O. di Agrigento
 - 1.3 Un Sistema di Valutazione Test Cardiopolmonare c/o presso l'U.O. Cardiologia/ Utic/ Emodinamica del P.O. di Sciacca;
2. Durante il periodo di garanzia – non inferiore a 24 mesi da collaudo positivo – manutenzione ordinaria preventiva e manutenzione straordinaria full-risk su chiamata in numero illimitato; nelle attività di assistenza tecnica rientra ogni aggiornamento software previsto dal produttore, e la sostituzione di materiale di usura;
3. Corso di formazione in house per personale utilizzatore dell'apparecchiatura;

Nella considerazione che il presente appalto comprende l'esecuzione di più prestazioni, il pagamento avverrà secondo quanto previsto dal punto 6) delle modalità di esecuzione del presente documento.

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 mère forniture ed in ogni caso non esistono rischi da interferenza da valutare per le prestazioni oggetto della presente procedura, poiché per dette prestazioni, da eseguire all'interno delle strutture, 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 fornitura 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, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, ai sensi dell'art. 36 c. 9-bis D. Lgs. 50/2016, previo giudizio positivo di conformità tecnica alle caratteristiche tecniche di gara.

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 dell'apparecchiatura offerta corredata di dépliants 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 dell'apparecchiatura offerta, e quant'altro necessario alla valutazione tecnica del bene offerto; dovrà contenere un prospetto riepilogativo delle specifiche tecniche richieste 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 dell'attrezzatura offerta;
4. Dichiarazione resa dal produttore ai sensi del DPR 445/2000, attestante che l'attrezzatura proposta è costruita a regola d'arte ed è conforme alle prescrizioni previste dalla normativa italiana in materia con obbligo di indicazione della normativa stessa;
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);
6. 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;

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 (24 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) 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 fornitura ed installazione dell'apparecchiatura (messa in opera completa e a regola d'arte, collaudata e in regolare stato di funzionamento), la realizzazione delle eventuali opere necessarie all'installazione a regola d'arte, la formazione degli operatori, il servizio di assistenza tecnica durante il periodo di garanzia, l'assistenza all'avviamento e quant'altro necessario per il rispetto delle condizioni, obblighi ed oneri di cui al presente Capitolato, in base a calcoli di propria convenienza a tutto suo rischio; pertanto detto prezzo s'intende fisso ed invariabile e ciò anche quando si evidenzino errori od omissioni nell'offerta prezzi o si manifestino nel corso dei lavori situazioni richiedenti maggiori oneri esecutivi o comunque non previsti in offerta, ovvero per eventuali innovazioni obbligatorie derivanti dall'emanazione di nuove disposizioni normative; la ditta aggiudicataria dovrà, altresì, provvedere a propria cura e spese al ritiro ed al trasporto presso i luoghi autorizzati dei materiali di imballaggio e confezionamento dei prodotti forniti, pena l'applicazione di quanto previsto dal presente documento in materia di penali;
- 3) La merce dovrà essere consegnata presso la sede indicata nell'ordine entro il termine perentorio di 45 (quarantacinque) giorni di calendario dalla data dell'ordine, che sarà trasmesso tramite piattaforma o tramite fax; 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) 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 garanzia, fissato in almeno 24 mesi. Il periodo di garanzia decorre dalla data del collaudo con esito positivo. La ditta fornitrice dovrà assicurare l'esecuzione delle attività di assistenza tecnica riguardante tutte le apparecchiature fornite, 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 ricompreso ogni aggiornamento software predisposto dal costruttore.
- 5) La fornitura, in conformità all'art. 102 del D.Lgs. 50/2016, sarà sottoposta a verifica di conformità, per accettare 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 ditta aggiudicataria dovrà emettere fattura nella misura del 90% dell'importo offerto e aggiudicato, immediatamente dopo la conclusione delle operazioni di verifica di conformità con esito positivo (collaudo); la fattura nella misura del restante 10% dell'importo aggiudicato, dovrà essere emessa dopo la conclusione del periodo di garanzia full-risk (minimo 24 mesi da 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;
- 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).

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

Il Direttore Servizio Provveditorato
Dr.ssa Loredana Di Salvo

SISTEMA INTEGRATO PER VAUTAZIONI CARDIOPOLMONARI composizione sistema:

Unità Informatica

composti di minima da:

PC con RAM di almeno 8 GB di ultima generazione HD da almeno 500 Gb con sistema di back up esterno rimovibile Masterizzatore DVD DL

Scheda video (con gestione del doppio monitor per la prova da sforzo)

Almeno 4 porte USB e due seriali

Monitor di almeno 22" di ultima generazione (doppio monitor per la prova da sforzo) Stampante laser a colori.

Sistema operativo di ultima generazione 64 bit)

Unità Valutazioni Polmonari - Campionamento dei gas con metodo respiro per respiro, con pneumotacografo, insensibile alla presenza di saliva, leggero e compatto per essere utilizzato direttamente con boccaglio o maschera senza l'uso di elmetti pesanti ed ingombranti. Spazio morto inferiore a 20 ml e risoluzione < 1 ml da 0 a 300 l/min. Deve essere del tipo riutilizzabile e le sue prestazioni non devono deteriorarsi a seguito delle operazioni di sterilizzazione per immersione totale. Privo di parti elettriche o mobili.

Calibrazione automatica dei gas su due punti ed azzeramento dei sensori senza dover staccare il soggetto dallo strumento.

Analizzatore di ossigeno da 1 a 100%.

Analizzatori ultrarapidi con tempi di risposta alla CO₂ non superiori a 100 ms, intervallo di misura almeno 0-10% CO₂

Deve consentire la gestione diretta di periferiche quali cicloergometro, treadmill, SaO₂, NIBP, temperatura, ECG, elettrodi a suzione, Portata cardiaca.

Adeguato software con database SQL e possibilità di collegamento in rete tramite interfaccia HL7 e GDT, che consenta:

Spirometria lenta e forzata, Curva F/V, MVV misurata e stimata, sia a riposo che sotto sforzo, Trend e studio della Flow limitation.

Determinazione di vari parametri fra cui VO₂, VCO₂, Ve, VT, fc, fR, RER, Lavoro, Polso O₂, Equiv. vent. di O₂ e CO₂, Slope WVO₂, VD/VT, AT, RCP.

Correzione automatica BTPS in funzione della FC e del VT.

Generatore PDF integrato.

Personalizzazione dei referti, possibilità di pianificazione del training, editore integrato dei dati e degli standard di riferimento, scelta dei teorici.

Inserimento dati antropometrici con personalizzazione e creazione di campi paziente a piacere.

Gestione completa attraverso Windows con possibilità di trasferimento dati ad applicazioni compatibili Microsoft e Adobe.

La strumentazione deve rispondere alla vigente normativa in termini di sicurezza e deve comprendere:

I gas necessari all'uso immediato delle unità, dotati di relative certificazioni delle concentrazioni.

Siringa di calibrazione da tre litri

Supporto adeguato (carrello/tavolo) completi di trasformatore di isolamento a normativa medica.

Gruppo di continuità che consente di portare a termine il test cardiopolmonare in caso di interruzione della corrente di linea.

Maschere in silicone di diverse misure (piccola, media, grande)

Sensore di ricambio per le prove da sforzo.

Unità cardiologica in configurazione wireless in grado di acquisire e visualizzare il tracciato ECG a 12 derivazioni simultanee in telemetria, con banda passante diagnostica, Conforme alle raccomandazioni AHA, ACC, HRS 2007/2009 per la standardizzazione dell'ecg e linee guida ANMCO/AIIC/SIT durante tutto il test da sforzo, 12 QRS medi comparati fra basale e in linea con esclusione degli artefatti dalla media, Trends di ST, FC, Mets, Doppio prodotto ed Eventi aritmici.

Il sistema deve essere dotato di Trasmettitore wireless alimentato con una batteria AA per l'acquisizione delle 12 derivazioni, con cavo paziente a leads singolarmente sostituibili.

La risoluzione del monitor deve permettere di visualizzare a video, a seconda delle impostazioni, almeno 10 secondi di tracciato ECG a 12 derivazioni. Deve essere possibile eseguire tutte le stampe del Test da Sforzo (Tracce ECG, Report Finale, QRS medi, Trends di Slivellamento ST e di Slope ST e Grafici) utilizzando stampante di rete in formato A4.

Il sistema deve includere filtro software altamente performante per la riduzione del tremore muscolare e la correzione dell'isoelettrica. Deve poter eseguire l'analisi completa del tratto ST sulle 12 derivazioni con relativa comparazione sia numerica che grafica visualizzando il segnale in linea e di riferimento, massima precisione delle misure automatiche di ST fino a 7 centesimi di millimetro.

Presenza dei trend ST su 12 derivazioni, grafico per il profilo ST, trend NIBP, HR e METS. Predisposizione ad aggiornamento futuro per gestione Work list in Dicom.

Zoom per la derivazione che slivella in maniera più significativa con comparazione alla condizione pregressa.

Massima precisione nel riconoscimento del battito, almeno 99 %.

Massima precisione nel posizionamento automatico dei punti di repère per le misure del tratto ST per la valutazione di ischemia.

Iistogrammi automatici e/o trend di comparazione ST fra l'ECG in tempo reale rispetto al pregresso.

Deve catturare e memorizzare automaticamente le aritmie (con possibilità di visualizzazione in formato 6x2) ed esegue report finali multiformato.

Memorizzazione su Hard Disk di almeno 100000 test completi e possibilità di archiviazione full disclosure dei test completi stessi su DVD-RW, CD-RW o network. Possibilità di revisione completa del test ergometrico dopo l'esecuzione, anche in modalità velocizzata, STJ, ST rianalisi completa e stampa degli eventi selezionati.

Deve essere in grado di comandare sia tappeti rotanti (e in particolare deve essere compatibile con il tappeto GE Series 2000 Treadmill già in dotazione alla nostra Cardiologia) che cicloergometri, gestiti in modalità completamente automatica / manuale, mediante la creazione e personalizzazione di numerosi protocolli.

Il sistema deve essere dotato di scheda interfaccia TTL OUTPUT è in grado di collegarsi ad apparecchiature esterne: consumo di ossigeno (ergospirometro) e/o misuratore di pressione automatica.

Predisposizione per Esportazione dei report finali nei formati PDF, XML, TIFF, Dicom

Predisposizione possibilità di collegamento alla rete LAN, con importazione anagrafica pazienti in formato XML o Dicom per gestione liste di lavoro provenienti da Servizio Informatico Ospedaliero (S.I.O./CUP).

Deve essere possibile dotare il sistema di Software ed hardware per la realizzazione di Remote Workstation, (in rete) per revisione remota di prove da sforzo archiviate, con funzioni di replay, editing e stampa. L'unità modulo cardiologico wireless deve poter funzionare anche indipendentemente dal sistema di valutazioni polmonari.

Il sistema deve essere dotato delle seguenti periferiche:

Unità Cicloergometro: deve essere gestito in modo totalmente automatico tramite l'interfaccia seriale RS 232, il carico deve essere indipendente rispetto al numero di giri sviluppato, il range di carico deve poter essere regolato fra 10 ed almeno 1000 Watt, con incrementi di 1 watt, deve essere dotato di centralina computerizzata doppio display LCD per la visualizzazione di: Carico di lavoro, Giri al minuto, etc. Deve poter funzionare anche in modalità manuale. Deve essere dotato di uscita analogica supplementare per collegamento ad altri sistemi. Deve essere di costruzione ponderata a garantire a persone di ogni statura una sempre corretta posizione di lavoro.

Manuali ed istruzioni d'uso in italiano

Consegna, installazione e collaudo dei sistemi

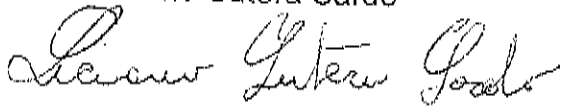
Garanzia di legge

Formazione del personale operativo e tecnico con rilascio certificato.

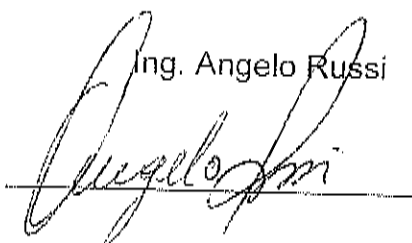
Preso atto delle risposte pervenute a seguito di indagine di mercato, le specifiche tecniche inoltrate sono state ulteriormente aggiornate al fine di poter garantire un a più ampia partecipazione alla gara.

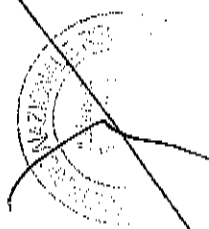
Agrigento 25/07/2019

Dr. Luciano Sutera Sardo



Ing. Angelo Russi





PUBBLICAZIONE

Si dichiara che la presente deliberazione, a cura dell'incaricato, è stata pubblicata in forma digitale 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

- Essecutiva 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 07 AGO. 2019
Agrigento, li 07 AGO. 2019

Il Titolare di Posizione Organizzativa
Ufficio di Segreteria, 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 Titolare di Posizione Organizzativa
Ufficio di Segreteria, Proposte di atti e Anuma
Dott.ssa Patrizia Tedesco