

Regione Siciliana  
Azienda Sanitaria Provinciale di  
AGRIGENTO

DELIBERAZIONE DIRETTORE GENERALE N. 988 DEL 25 OTT. 2019

OGGETTO: Procedura di gara telematica, a mezzo RDO/MEPA, per l'acquisto, in un lotto unico ed indivisibile, di n. 01 Elettroencefalografo per accertamento di morte cerebrale e registrazioni poligrafiche, con accessori e materiale di consumo, per l'U.O. di Neurologia del P.O. di Agrigento. Deliberazione a contrarre.

STRUTTURA PROPONENTE: U.O.C. SERVIZIO PROVVEDITORATO  
PROPOSTA N. 1299 DEL 25-10-2019

IL COLLABORATORE AMMINISTRATIVO

(Dott. Giuseppe Palumbo)

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO  
(Dott. Giuseppe Sanfilippo)

IL RESPONSABILE DELLA STRUTTURA  
(Dott.ssa Lorendana Di Salvo)

VISTO CONTABILE

Si attesta la copertura finanziaria:

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

( ) Autorizzazione *Ricevuto infeudos* / C.E. / C.P. A 10020502  
IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

A 10020502  
C5 25-10-2019  
IL DIRETTORE U.O. SEF e P.  
Il Direttore U.O. Patrimonio  
Dr. Antonino Valle

Da notificare a

RICEVUTA DALL'UFFICIO ATTI DELIBERATIVI IN DATA

25 OTT. 2019

L'anno duemiladiciannove il giorno VENTI Nove del mese di OCTOBRE  
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 Direttore della UOC Servizio Provveditorato, dott.ssa Loredana Di Salvo

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 U.O. Neurologia del P.O. di Agrigento, con nota prot. 157466 del 18/09/2019 ha richiesto l'acquisto di n. 1 apparecchiatura elettroencefalografica finalizzata all'accertamento di morte cerebrale, corredata di accessori e di materiale di consumo, evidenziando come l'unica apparecchiatura attualmente in dotazione "è di vecchia generazione e di dimensioni tali da costituire un ostacolo nella gestione dei tempi di registrazione";
- CHE, nella predetta nota, il Dirigente medico richiedente ha indicato le caratteristiche tecniche dell'attrezzatura nonché la tipologia e i quantitativi degli accessori e del materiale di consumo oggetto della suddetta richiesta;
- CHE, con mail del 19/09/2019, il Direttore Sanitario di questa Asp, con nota a margine posta sulla predetta richiesta, invitava lo scrivente servizio a provvedere con urgenza al soddisfacimento della stessa;
- CHE con nota prot. n. 162931 del 26/09/2019, 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 considerazione degli esiti dell'indagine di mercato, il Direttore U.O. Neurologia del P.O. di Agrigento, al fine di avere maggiori possibilità di scelta ed offerte, ha trasmesso, con nota prot. 171441 del 10/10/2019, la scheda tecnica per l'acquisto di un elettroencefalografo per accertamento di morte cerebrale e registrazioni poligrafiche, con accessori e materiale di consumo, aggiornate con il supporto dell'ingegnere clinico, e che tali specifiche tecniche aggiornate sono state acquisite dal Servizio proponente in data 15/10/2019;
- CHE, al fine di soddisfare la suddetta richiesta, 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 € 21.000,00=+IVA;

### 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](http://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 rientra tra i codici CPV che possono essere oggetto di procedure di acquisto sul mercato elettronico del suddetto portale;

#### VISTI

- l'art. 36 del D.Lgs. 50/2016 che disciplina l'acquisizione delle forniture di beni e servizi di importo inferiore alla soglia comunitaria, ed in particolare il comma 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.;
- 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 con delibera del Consiglio n. 636 del 10 luglio 2019 al decreto legge 18 aprile 2019, n. 32, convertito con legge 14 giugno n. 55;

#### RITENUTO:

- di autorizzare, ai sensi della normativa sopra citata, l'esperimento di apposita procedura negoziata per la fornitura, in un lotto unico ed indivisibile, di n. 1 apparecchiatura elettroencefalografica finalizzata all'accertamento di morte cerebrale, corredata di accessori e di materiale di consumo, per un importo complessivo base di € 21.000,00=+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), 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;
- di approvare l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto" (All. A), che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA., con allegate le specifiche tecniche elaborate dal Dirigente medico richiedente;
- 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) la Dott.ssa Rosa Maria Gaglio, Direttore U.O. Neurologia del P.O. di Agrigento;

## DATO ATTO

- che l'onere derivante dal provvedimento in oggetto, pari presuntivamente ad € 21.000,00=+IVA, come da seguente quadro economico:

Fornitura di 1 Elettroencefalografo per accertamento di morte cerebrale e registrazioni poligrafiche con accessori e materiale di consumo	€ 21.000,00
IVA aliquota 22%	€ 4.620,00
<b>TOTALE</b>	€ 25.620,00

deve essere imputato, per € 13.500,00=+IVA 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, e per € 7.500,00=+IVA sul Conto Economico C501010502 del bilancio d'esercizio 2019, 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;

## PROPONE

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

1. **AUTORIZZARE**, ai sensi della normativa citata in premessa, l'esperimento di apposita procedura di affidamento diretto, a mezzo RDO/MEPA aperta (Gara aperta a qualsiasi Fornitore del Mercato Elettronico, previa Abilitazione al Bando/Categoria della Richiesta di Offerta), per la fornitura di n. 01 Elettroencefalografo per accertamento di morte cerebrale e registrazioni poligrafiche con accessori e materiale di consumo per l'U.O. di Neurologia del P.O. di Agrigento, per una spesa base di € 21.000,00=+IVA 22%.
2. **APPROVARE** l'allegato documento denominato “Condizioni particolari di contratto” (All. A), che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquirenti MEPA., dandosi atto che il criterio di aggiudicazione previsto è quello del minor prezzo, ai sensi dell'art. 36, comma 9-bis D. Lgs. 50/2016, come introdotto dal D. L. 32/2019, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, previo giudizio di conformità tecnica alle specifiche di gara;
3. **PRENDERE ATTO** della nomina, ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016, in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, quale Responsabile Unico del Procedimento (RUP), del dipendente di ruolo Dr. Giuseppe Sansilippo – 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, nonché della nomina, quale Direttore dell'Esecuzione del Contratto (DEC) la Dott.ssa Rosa Maria Gaglio, Direttore U.O. Neurologia del P.O. di Agrigento;



- **DARE ATTO** che l'onere derivante dal provvedimento in oggetto, pari presuntivamente ad € 21.000,00=+IVA, come da seguente quadro economico:

Fornitura di 1 Elettroencefalografo per accertamento di morte cerebrale e registrazioni poligrafiche con accessori e materiale di consumo	€ 21.000,00
IVA aliquota 22%	€ 4.620,00
<b>TOTALE</b>	€ 25.620,00

deve essere imputato, per € 13.500,00=+IVA 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, e per € 7.500,00=+IVA sul Conto Economico C501010502 del bilancio d'esercizio 2019, 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;

4. **DISPORRE** la pubblicazione del presente atto e di relativo avviso sul sito web aziendale [www.aspag.it](http://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. **CHE** l'esecuzione della deliberazione verrà curata dall'U.O.C. Servizio Provveditorato;
6. **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;
7. **DI MUNIRE** la presente deliberazione della clausola di immediata esecuzione, per consentire il pronto esperimento della procedura di scelta del contraente.

**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 Loredana Di Salvo

Parere  
Data 25/10/2019

Il Direttore Amministrativo  
Dott. Alessandro Mazzara

Parere  
Data 25/10/2019

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 fattispecie trattata;

Ritenuto di condividere il contenuto della medesima proposta;

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

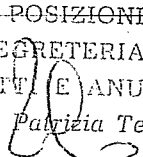
### DELIBERA

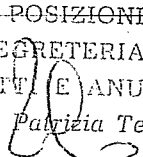
di approvare la superiore proposta, che qui si intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata e sottoscritta dalla Dr.ssa Loredana Di Salvo, Direttore della UOC Servizio Provveditorato.

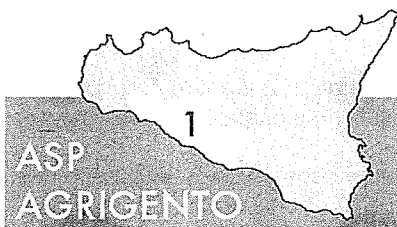
  
**Il Direttore Amministrativo**  
Dott. Alessandro Mazzara

  
**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 ATTI E ANUMA  
Dott.ssa Patrizia Tedesco



AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE

UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO

Viale della Vittoria, 321 - 92100 Agrigento

Istruttore Dr. Giuseppe Palumbo (Collab. Amm.vo)

Telefono 0922 407279

FAX 0922 407119

Email: [giuseppe.palumbo@aspag.it](mailto:giuseppe.palumbo@aspag.it)

[forniture@aspag.it](mailto:forniture@aspag.it)

Pec: [forniture@pec.aspag.it](mailto:forniture@pec.aspag.it)

Oggetto: Procedura di affidamento diretto – tramite RDO/ME.PA. aperta – per l'affidamento della fornitura di n. 01 Elettroencefalografo per accertamento di morte cerebrale e registrazioni poligrafiche, con accessori e materiale di consumo, per l'U.O. di Neurologia del P.O. di Agrigento. (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 \_\_\_\_\_, esecutiva, ai sensi dell'art. 36, comma 2 lett. a) e comma 6, del D.Lgs. 50/2016, e linee guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016 n. 4, indice procedura di affidamento diretto, tramite Richiesta di Offerta (RDO) sulla piattaforma ME.PA., per la fornitura di n. 01 Elettroencefalografo per accertamento di morte cerebrale e registrazioni poligrafiche, con accessori e materiale di consumo, per l'U.O. di Neurologia del P.O. di Agrigento, aventi le specifiche tecniche indicate dal Responsabile della UO richiedente ed allegate alla presente, per un importo base di € 21.000,00=+IVA 22%.

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

- Consegna, installazione e collaudo presso la struttura sanitaria di destinazione sopra indicata;
- 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;
- corso di formazione in house per personale utilizzatore dell'apparecchiatura;

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 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 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 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, ex art. 36, comma 9-bis D. Lgs. 50/2016, come introdotto dal D. L. 32/2019 (forniture di importo fino a 40.000 euro), previo giudizio positivo di conformità tecnica alle caratteristiche tecniche di gara.

Trattandosi di fornitura di importo inferiore alla soglia comunitaria, che non presenta carattere transfrontaliero, atteso l'importo della fornitura medesima, in conformità all'art. 97, comma 8, del D.Lgs. 50/2016, come modificato dall'art. 1, comma 20, lettera u), della legge n. 55 del 2019, si procederà al calcolo per l'offerta anormalmente bassa di cui al sopra citato art. 97, comma 2, 2 bis, ove il numero delle offerte ammesse sia pari o superiore a cinque, con esclusione automatica dalla gara delle offerte che presentano una percentuale di ribasso pari o superiore alla soglia di anomalia individuata ai sensi del comma 2 e dei commi 2-bis. Comunque l'esclusione automatica non opera se il numero delle offerte ammesse è inferiore a dieci.

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. art. 95, comma 12, D.Lgs. n. 50 del 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 depliants 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;
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 30 (trenta) 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 accertare la regolare esecuzione della fornitura rispetto alle prescrizioni contrattuali, fatte salve le eventuali leggi di settore. Le operazioni di verifica avranno inizio successivamente all'emissione da parte del DEC del certificato di ultimazione delle prestazioni, la quale emissione potrà avvenire su specifica comunicazione della ditta fornitrice. La verifica di conformità avverrà alla presenza del/i soggetto/i incaricato/i dall'ASP di detta verifica, dei tecnici della ditta fornitrice e del DEC (se la verifica è effettuata da soggetto diverso dal DEC). Al fine della verifica di conformità costituirà elemento di riferimento ogni dichiarazione effettuata in sede di offerta. L'esito positivo della verifica di conformità e l'emissione del relativo certificato controfirmato da entrambe le parti, saranno imprescindibili ai fini del successivo pagamento. All'esito positivo della verifica di conformità, la ditta procederà all'emissione della fattura. Le

operazioni necessarie alla verifica di conformità sono svolte a spese della ditta fornitrice; Nell'eventualità di discordanze qualitative, questa Azienda respingerà la merce che dovrà essere sostituita immediatamente con altra pienamente rispondente alle caratteristiche di cui al capitolato tecnico ed alle caratteristiche dichiarate dalla ditta aggiudicataria in sede di gara; la sostituzione dovrà avvenire entro breve termine fissato ad insindacabile giudizio dell'Azienda, riservandosi di applicare, inoltre, la penale sopra prevista e di procedere alla risoluzione del contratto con incameramento della cauzione definitiva, fatta salva la possibilità di acquistare presso la ditta seconda classificata, o in mancanza sul libero mercato, addebitando le maggiori spese al fornitore inadempiente; Il collaudo, oltre ad accettare 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, 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;
- 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).

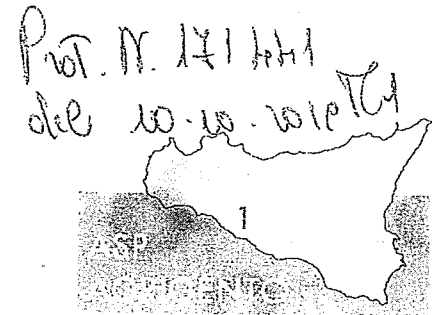
PER ESPRESSA ACCETTAZIONE  
EX ARTT. 1341 E 1342 CODICE CIVILE  
LA DITTA  
(timbro e firma del legale rappresentante)

Il Direttore Servizio Provveditorato  
Dr.ssa Loredana Di Salvo

SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE - REGIONE SICILIANA  
 AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE - AGRIGENTO  
 DISTRETTO 4G 1  
 OSPEDALE S. GIOVANNI DI DIO-  
 C.da Consolida - 92100 AGRIGENTO

U.O NEUROLOGIA - DIRETTORE: DR. R.M.GAGLIO  
 CF e P.IVA 02570930848

10 OTT. 2018



AL RESPONSABILE DELL'UFFICIO PROVVEDITORATO ASP-AGRIGENTO

OGGETTO: MODIFICA CARATTERISTICHE TECNICHE EEG PER UOC NEUROLOGIA

A seguito di indagine di mercato effettuata dall'ufficio provveditorato di codesta ASP ai fini di potere avere maggiore possibilità di scelta ed offerte per l'acquisto dello elettroencefalografo sopra citato si modificano le caratteristiche tecniche come sotto riportate.

**Caratteristiche tecniche dell'apparecchiatura ELETTOENCEFALOGRAFO per l'UOC di Neurologia**

L'apparecchio (sistema di tipo computerizzato di ultima generazione) di cui si fa richiesta deve essere completo per l'esecuzione di tutte le metodologie di registrazione elettrofisiologiche attualmente in uso e conforme alle normative vigenti per "l'accertamento di morte cerebrale".

Le caratteristiche tecniche di cui deve essere dotato sono le seguenti:

- 1) Apparecchiatura portatile di ultima generazione;
- 2) Sistema rispondente alle normative vigenti in termini di privacy e protezione dei dati.
- 3) PC monitor a colori Laptop di almeno 17" oppure Notebook almeno 15" e Sistema Operativo Window 10 Professional;
- 4) Carrello per facile spostamento, dotato di trasformatore di isolamento e gruppo di continuità adeguato;
- 5) Amplificatore di ultima generazione e di recente immissione sul mercato;
- 6) Minimo 22 canali di acquisizione più 4 canali poligrafici con possibilità illimitata di montaggi uni e bipolar;
- 7) Frequenza di campionamento almeno 16 KHz per ogni canale;
- 8) Campionamento a 24 bit;
- 9) Collegamento dell'amplificatore al PC con unico cavo USB (interfacciamento ed alimentazione);
- 10) Sistema marca eventi integrato
- 11) Check di impedenza testina (visualizzazione impedenze);
- 12) Le registrazioni effettuate con modalità digitale devono essere archiviate su supporto inalterabile magnetico od ottico in duplice copia;

- 13) L'elettroencefalografo deve avere la possibilità di convertire i files delle registrazioni in un formato tale da consentire la loro visualizzazione su ogni sistema elettroencefalografico e su personal computer
  - 14) Il sistema deve poter funzionare a batteria;
  - 15) Stimolatore flash con braccio di supporto;
  - 16) Il sistema deve permettere la stampa su supporto cartaceo anche a singoli fogli;
  - 17) Anamnesi e refertazione informatizzata;
  - 18) Stampante Laser a colori e B/N ad alta risoluzione formato A4 per trascrizione grafica delle tracce acquisite;
  - 19) Software per la creazione di CD/DVD con tracciati leggibili su qualsiasi PC, senza necessità di software dedicato, compatibile con la normativa per l'accertamento di morte cerebrale (DM 22/08/1994 N. 582 e suo successivo aggiornamento con D.M. Salute 11/04/2008 sulla morte cerebrale);
  - 20) Capacità di archiviazione permanente dei pazienti ed esami;

Ogni altra caratteristica anche se non specificata che faccia sì che l'apparecchio risponda in tutto alle normative vigenti per l'accertamento di morte cerebrale

Si richiede inoltre che l'apparecchiatura deve essere corredata di tutti gli accessori in doppio.

L'apparecchio deve essere, inoltre, dotato del seguente materiale di consumo:

- N 5 cuffie di cui 3 per adulti e 2 per bambini a bande intrecciate sia perpendicolarmente che orizzontalmente
  - N 60 elettrodi a ponte, n. 100 cavetti di collegamento, n 600 elettrodi ad ago con cavo di collegamento di lunghezza cavo=150 cm.
  - N 10 confezioni di pasta conduttriva per EEG
  - N 10 confezioni di pasta adesiva per EEG
  - N10 confezioni di pasta abrasiva per EEG
  - Cuffia premontata EEG a 21 elettrodi cilindrici Ag/AgCl adulto
  - N. 20 aghi smussi L=25mm con attacco

Il sistema deve essere conforme alle normative di sicurezza CEE e dotato di marchio CE

L'apparecchiatura deve essere coperta da garanzia della durata di almeno 2 anni

Data

Firma

*Frank W. Chapman*  
Frank W. Chapman  
1875-1945

Rinnovo richiesta di acquisto di elettroencefalografo.

Direttore Sanitario

gio 19/09/2019 17:20

A: forniture <forniture@ASPAG.IT>

1 allegati (679 KB)

Nota prot. n. 157466 del 19.09.2019..pdf;

Bo U. Sanitario

20.09.19

Si trasmette la nota allegata per gli adempimenti di competenza.  
La Direzione Sanitaria Aziendale



*AL USE PROVVEDITORATO  
provv. per care mancanze*  
19/09/2019

SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE -REGIONE SICILIANA  
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE - AGRIGENTO-DISTRETTO AG 1  
P.O. S. GIOVANNI DI DIO- C.da Consolida - 92100 AGRIGENTO  
CF.e P.IVA 02570930848  
U.O.NEUROLOGIA  
DIRETTORE : Dott.ssa ROSA MARIA GAGLIO

*Il Direttore Sanitario Aziendale  
(Dott. Gaetano Mancuso)*

Prot. M. 157466  
del 18.09.2019

Agrigento, 16/09/2019

→ AL DIRETTORE SANITARIO AZIENDALE

ASP-1 AG

AL DIRETTORE SANITARIO P.O.

SEDE

AL RESPONSABILE AMMINISTRATIVO DISTRETTO OSPEDALIERO AGRIGENTO-1

SEDE

AL RESPONSABILE DEL SERVIZIO PROVVEDITORATO

ASP-1 AG

Oggetto : Rinnovo richiesta di acquisto di elettroencefalografo con caratteristiche tecniche avanzate per l'accertamento di morte cerebrale e registrazioni poligrafiche.

Si segnala che le apparecchiature per eseguire EEG in dotazione all'U.O. di Neurologia sono tutte desuete (l'ultima acquistata nel 2004) e che l'unica apparecchiatura a norma per eseguire l'accertamento di morte cerebrale è di vecchia generazione e di dimensioni tali da costituire un ostacolo nella gestione dei tempi di registrazione. A ciò si aggiunge che un suo guasto potrebbe non essere riparabile per mancanza dei pezzi di ricambio.

Considerando l'importanza di avere a disposizione una apparecchiatura moderna e agevole per la registrazione EEG della morte cerebrale anche ai fini di prelievo di organi, si ritiene URGENTE l'acquisto di una nuova apparecchiatura elettroencefalografica con le caratteristiche tecniche indicate.

Tale apparecchiatura sarà molto utile sia per registrazioni in rianimazione ma anche giornalmente in emergenza.

Sicura di positiva attenzione si pongono distinti saluti

Distinti saluti

*Direttore U.O.C. Neurologia  
P.O. S. Giovanni di Dio - Agrigento  
Rosa Maria Gaglio  
Dott.ssa Rosa Maria Gaglio - AG 1704  
DIRETTORE U.O.C. NEUROLOGIA  
Cod. ENPAK 300004764*

16 SET. 2019

ENTRATA

## ALLEGATO

**Caratteristiche tecniche dell'apparecchiatura ELETROENCEFALOGRAFO  
Per l'U.O. di Neurologia**

L'apparecchio (sistema di tipo computerizzato di ultima generazione) di cui si fa richiesta deve essere completo per l'esecuzione di tutte le metodologie di registrazione elettrofisiologiche attualmente in uso e conforme alle normative vigenti per "l'accertamento di morte cerebrale".

Le caratteristiche tecniche di cui deve essere dotato sono le seguenti:

1. Apparecchiatura portatile di ultima generazione
2. Sistema completamente rispondente alle normative vigenti in termini di privacy e protezione dei dati (GDPR/679).
3. PC Monitor Laptop a colori e SO Windows 10 professional
4. Carello per facile spostamento e dotato di trasformatore di isolamento
5. Amplificatore di ultima generazione e recente immissione sul mercato
6. Minimo 22 canali di acquisizione + 4 canali poligrafici con possibilità illimitata di montaggi uni e bipolarì
7. Possibilità di impostare tutti i canali in AC e in DC
8. Frequenza di campionamento fino a 32 KHz per ogni canale
9. Campionamento a 24 bit
10. Display LCD a colori integrato in testina per la visualizzazione di segnali, impedenze e livello di carica della batteria.
11. Collegamento dell'amplificatore al PC con unico cavo USB (interfacciamento e alimentazione).
12. Bottone marca eventi integrato
13. Check di impedenza in testina (visualizzazione impedenze e tramite illuminazione)
14. Le registrazioni effettuate con modalità digitale devono essere archiviate su supporto inalterabile magnetico od ottico in duplice copia.
15. L'elettroencefalografo deve avere la possibilità di convertire i files delle registrazioni in un formato tale da consentire la loro visualizzazione su ogni sistema elettroencefalografico o su personal computer.
16. Il sistema deve potere funzionare a batteria
17. Stimolatore Flash con braccio di supporto

18. E-Egrafo deve permettere la stampa su supporto cartaceo, anche a singoli fogli,
19. Anamnesi e refertazione informatizzata
20. Stampante laser a colori B/N ad alta risoluzione formato A4 per trascrizione grafica delle tracce acquisite
21. Software per la creazione di CD/DVD con tracciati leggibili su qualsiasi PC, senza necessità di software dedicato, compatibile con la normativa per l'accertamento della morte cerebrale (DM 22/08/1994 N° 582 e suo successivo aggiornamento con D.M. Salute 11/04/2008 sulla morte cerebrale).

22. Capacità di archiviazione permanente dei pazienti ed esami

Ogni altra caratteristica anche se non specificata che faccia sì che l'apparecchio risponda in tutto alle normative vigenti per l'accertamento di morte cerebrale.

**Doppio check di impedenza in testina (visualizzazione impedenze su display integrato e tramite illuminazione degli ingressi attivi).**

**Software semplice ed intuitivo caratterizzato da:**

1. Possibilità di gestione di tagli e selezione tracciati veloce.
2. Possibilità di definire differenti schermate di lavoro.
3. Possibilità di definire parametri di acquisizione e preset di lavoro
4. Possibilità di inserire codici e note per ricerca statistica.
5. Possibilità di consultare contemporaneamente momenti differenti dello stesso tracciato.

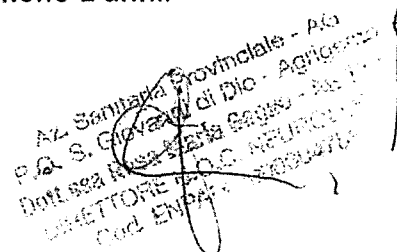
Si richiede inoltre che l'apparecchiatura deve essere corredata tutti gli accessori in doppio.

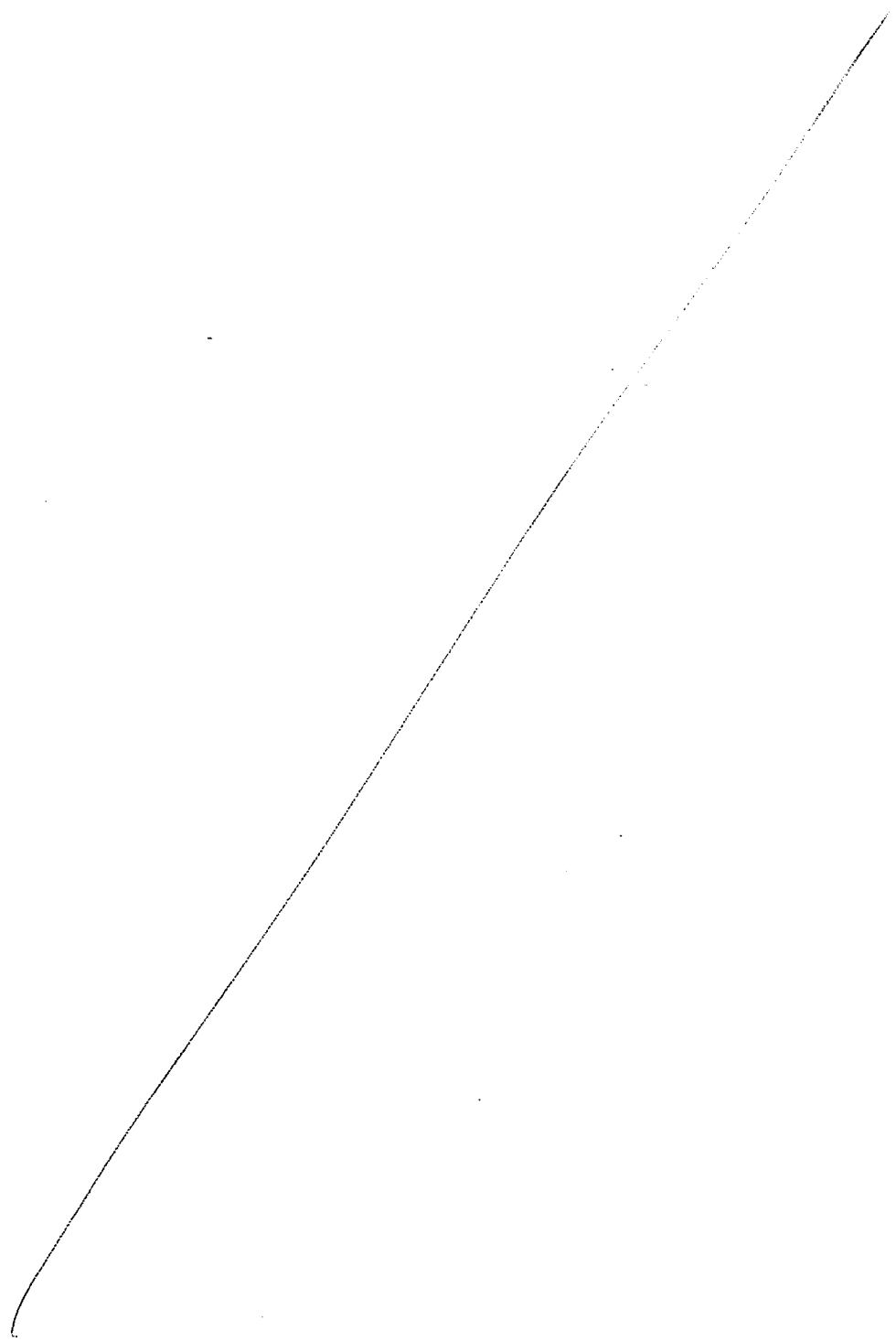
L'apparecchio deve essere dotato del seguente materiale di consumo

- N 5 cuffie di cui 3 per adulti e 2 per bambini a bande intrecciate sia perpendicolarmente che orizzontalmente
- N 60 elettrodi a ponte, n.100 cavetti di collegamento, n.600 elettrodi ad ago con cavo di collegamento L=13mm D=0,40mm. Lunghezza cavo=150cm,
- N10 confezioni di pasta conduttriva per EEG
- ogni altro accessorio almeno in doppio per l'esecuzione di EEG in ambito rianimatorio.
- Cuffia premontata EEG a 21 elettrodi cilindrici in Ag/AgCl adulto (circonferenza 46-50cm)
- N. 20 Aghi smussi L=25mm con attacco

Il sistema deve essere conforme alle normative di sicurezza CEE e dotato di marchio CE.

L'apparecchiatura deve essere coperta da garanzia della durata di almeno 2 anni.





## 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

- 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 25 OTT. 2019  
Agrigento, li 25 OTT. 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