

Regione Siciliana

Azienda Sanitaria Provinciale di

AGRIGENTO

DELIBERAZIONE COMMISSARIO STRAORDINARIO N. 242 DEL 08 OTT. 2020

OGGETTO: Procedura negoziata, a mezzo RDO/ME.PA., per l'affidamento di un contratto ponte per la fornitura urgente, in conto deposito, in 5 lotti, di pacemaker monocamerale e bicamerale per le UU.OO. di Cardiologia dell'ASP di Agrigento. Autorizzazione a contrarre.

STRUTTURA PROPONENTE: PROVVEDITORATO

PROPOSTA N. 314 DEL 30-09-2020

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO
(Dr. Giuseppe Sanfilippo)

IL DIRETTORE UOS
IL RESPONSABILE DELLA STRUTTURA
(Dr.ssa Angela Chiarelli)
DIPARTIMENTO Sanitari

VISTO CONTABILE

Si attesta la copertura finanziaria:

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

P.N. 144848/20 Incentivi

() Autorizzazione con ordine informatico C.E. / C.P. C501010506

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO
(Indicazione del Nome, Cognome e Firma)

IL DIRETTORE UOS SEF e P.
(Indicazione del Nome, Cognome e Firma)
Dr. Beatrice Scudato

RICEVUTA DALL'UFFICIO ATTI DELIBERATIVI IN DATA 05-10-2020

L'anno duemilaventi il giorno OTTO del mese di OTTOBRE nella sede dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Agrigento

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Dott. Mario Zappia, nominato con Decreto Assessoriale n. 696/2020 del 31/07/2020, 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 TERESA CUNQUE adotta la presente delibera sulla base della proposta di seguito riportata.

PROPOSTA

Il Direttore della UOC Servizio Provveditorato, dott.ssa Loredana Di Salvo, ~~SOSTITUITO DALLA DOTT.SSA ANGELA CHIARELLI, RESPONSABILE UQS ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI NON SANITARI~~

VISTO l'Atto Aziendale di questa ASP, adottato con Delibera n. 265 del 23/12/2019 ed approvato con D.A. n. 478 del 04/06/2020, di cui si è preso atto con Delibera n. 880 del 10/06/2020;

PREMESSO che con nota del 24.08.2020 il Direttore UOC Cardiologia P.O. Agrigento ha inoltrato richiesta di acquisto di pacemaker monocamerale con relativi elettrocateretri;

CHE con nota prot. 126680 del 26.08.2020 il Servizio proponente, nel riscontrare la richiesta di cui sopra, ha rappresentato al Direttore UOC Cardiologia P.O. Agrigento quanto di seguito riportato:

- che l'approvvigionamento dei pacemaker monocamerale rientra tra le categorie merceologiche di beni e servizi individuati dal DPCM del 24.12.2015, di esclusiva pertinenza del soggetto aggregatore CUC Sicilia o Consip;
- che la Consip ha aggiudicato l'accordo quadro in 11 lotti per la fornitura di "Dispositivi impiantabili attivi per funzionalità cardiaca e relativi elettrocateretri" comprendenti 2 lotti aventi ad oggetto pacemaker monocamerale, con presunta attivazione del medesimo accordo quadro entro il 30.09.2020 come riportato nel portale www.acquistinretepa.it;

CHE con la medesima nota 126680/2020 il Servizio proponente ha invitato il Direttore UOC Cardiologia P.O. Agrigento a comunicare il quantitativo e le caratteristiche tecniche minime per l'espletamento di una procedura aziendale (contratto ponte) al fine di assicurare la fornitura dei dispositivi richiesti;

CHE con nota prot. n. 142294 del 24.09.2020 il Servizio proponente, inoltrata anche ai Responsabili delle UU.OO. di Cardiologia dei PP.OO. di Canicattì e Sciacca, ha reiterato l'invito al Direttore UOC Cardiologia P.O. Agrigento a comunicare il quantitativo e le caratteristiche tecniche minime per consentire l'espletamento di procedura aziendale per la stipula di un contratto ponte per la fornitura di pacemaker monocamerale, significando che, caso di mancato invio delle specifiche tecniche, si procederà ad indire una procedura di gara (RDO/MEPA) utilizzando le specifiche tecniche minime dei 2 lotti dell'Accordo quadro Consip per fornitura di pacemaker monocamerale (Lotto 1 Pacemaker monocamerale standard; Lotto 2 Pacemaker monocamerale funzioni avanzate), cui questa ASP aveva aderito con delibera n. 823/2017, con validità al 13.02.2020, previa comunicazione del fabbisogno di codesta UOC da apporre sull'allegato capitolato Consip da far pervenire sempre entro il medesimo termine del 25.09.2020;

CHE il Responsabile U.O.C. Cardiologia P.O. Sciacca ha trasmesso, con mail del 24.09.2020, il fabbisogno distinto per le tipologie di pacemaker previste nel capitolato tecnico dell'iniziativa Consip di cui sopra, articolato in 5 lotti;

CHE il Direttore UOC Cardiologia P.O. Agrigento ha trasmesso, con mail del 25.09.2020, il fabbisogno per pacemaker monocamerale standard e pacemaker monocamerale funzioni avanzate, integrato con successiva mail del 29.09.2020 per i pacemaker bicamerale con funzioni avanzate e per i pacemaker bicamerale con funzioni avanzate ed algoritmi dedicati;

CHE il Responsabile U.O.C. Cardiologia P.O. Canicattì ha trasmesso con mail del 30.09.2020 il fabbisogno per pacemaker monocamerale standard e pacemaker monocamerale funzioni avanzate;

ATTESO:

- CHE in conformità a quanto previsto dall'art. 1, commi da 548 a 550, della Legge n. 208/2015 (Legge di stabilità 2016), la categoria merceologica del materiale sanitario richiesto rientra tra quelle 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** consultato il sito della Centrale unica regionale di committenza (CUC Sicilia), non risulta indetta la nuova gara regionale per la fornitura di dispositivi medici impiantabili attivi per elettrostimolazione cardiaca, cui questa ASP ha espresso il proprio fabbisogno con nota prot. n. 80998 del 29.05.2020;
- **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.acquistinretepa.it per gli acquisti tramite Consip, e non risultano al momento iniziative attive per la fornitura di che trattasi, stante che la data presunta di attivazione dell'iniziativa Accordo quadro "Dispositivi impiantabili attivi per funzionalità cardiaca e relativi elettrocateri" è prevista entro il 30.10.2020, dando atto che i beni sanitari richiesti rientrano tra i codici CPV che possono essere oggetto di procedure di acquisto sul mercato elettronico del suddetto portale;
- **CHE** occorre, pertanto, attivare una procedura negoziata per l'affidamento di un contratto ponte per la fornitura urgente, in conto deposito, in 5 lotti, di pacemaker monocamerale e bicamerale per le UU.OO. di Cardiologia dell'ASP di Agrigento, con le specifiche di cui al capitolato tecnico dell'iniziativa Consip Accordo quadro per la fornitura di pacemaker e dei servizi connessi per le pubbliche amministrazioni, per una durata presunta di un bimestre, nelle more dell'attivazione della sopra citata iniziativa Consip Accordo quadro "Dispositivi impiantabili attivi per funzionalità cardiaca e relativi elettrocateri", e che in base al fabbisogno di un bimestre la spesa complessiva non supera la soglia prevista dal sopra citato DPCM in materia di obbligo ad approvvigionarsi per il tramite della centrale regionale di committenza (soggetto aggregatore di riferimento), ovvero della Consip;

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 gli affidamenti di importo da 40.000 euro sino alla soglia comunitaria (€ 214.000,00), 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 al D.Lgs. 56/2017 con delibera n. 206 del 01.03.2018;
- l'art. 1 del D.L. 76/2020, convertito con legge 120/2020, che disciplina le procedure per l'incentivazione degli investimenti pubblici durante il periodo emergenziale in relazione all'aggiudicazione dei contratti pubblici sotto soglia;

RITENUTO:

- di autorizzare, ai sensi della normativa sopra citata, l'esperimento di apposita procedura negoziata a mezzo RDO/MEPA per l'affidamento di un contratto ponte per la fornitura

urgente, in conto deposito, in 5 lotti, di pacemaker monocamerale e bicamerale per le UU.OO. di Cardiologia dell'ASP di Agrigento, per una durata di un bimestre, per un importo complessivo presunto di € 150.841,00= + IVA, invitando tutte le ditte accreditate sul predetto ME.PA. per la fornitura di dispositivi medici, come di seguito riportato:

Lotti	Prodotti	Quantità UOC Cardiologia P.O. Agrigento	Quantità UOC Cardiologia P.O. Sciacca	Quantità UOC Cardiologia P.O. Canicatti	Importo bimestrale complessivo
1	Pacemaker monocamerale standard completi di elettrocatetere bipolare	16	2	1	€ 14.364,00
2	Pacemaker monocamerale con funzioni avanzate completi di elettrocatetere bipolare	17	21	2	€ 47.720,00
3	Pacemaker bicamerale standard completi di elettrocateteri bipolari	—	2	—	€ 2.620,00
4	Pacemaker bicamerale con funzioni avanzate completi di elettrocateteri bipolari	17	5	—	€ 43.824,00
5	Pacemaker bicamerale con funzioni avanzate ed algoritmi dedicati completi di elettrocateteri bipolari	16	1	—	€ 42.313,00

- di approvare l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto", che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA. (All. A), dando atto che il criterio di aggiudicazione previsto è quello del minor prezzo, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, e che sono previste le seguenti clausole di opzione: a) *"L'ASP si riserva di procedere alla risoluzione anticipata del contratto, qualora si dovesse attivare prima della scadenza contrattuale la procedura di gara di competenza della Centrale Unica Regionale di Committenza (CUC Sicilia) o l'iniziativa Consip "Dispositivi impiantabili attivi per funzionalità cardiaca e relativi elettrocateteri";* b) *"L'ASP si riserva l'opzione di estendere la durata del contratto alle medesime condizioni economiche, sempre che non sia intervenuta l'attivazione della gara CUC Sicilia o dell'iniziativa Consip "Dispositivi impiantabili attivi per funzionalità cardiaca e relativi elettrocateteri", ed entro il limite della concorrenza massima dell'importo complessivo (per tutti i lotti) inferiore alla soglia comunitaria prevista dall'art. 35, comma 1, lett. c), del D.Lgs. 50/2016 (inferiore ad € 214.000,00= IVA esclusa), senza che la ditta aggiudicataria di ciascun lotto possa accampare alcuna pretesa in tal senso";*
- 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 Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) il Dr. Giuseppe Caramanno Direttore UOC Cardiologia P.O. Agrigento, coadiuvati dal gruppo di lavoro individuato con disposizione prot. n. 144807 del 29.09.2020, dando atto che con successivo provvedimento si procederà alla liquidazione degli incentivi ex art. 113 D.Lgs. 50/16 sulla base del regolamento aziendale, adottato con deliberazione n. 1283 del 03.08.2020;

DATO ATTO che l'onere derivante dal presente atto deliberativo, ammontante presuntivamente ad € 150.841,00= + IVA, oltre alle competenze interne ex art. 113 D.Lgs. 50/16, come da seguente quadro economico, grava sul conto economico C504020101 in base al principio di competenza, riservandosi di provvedere alla quantificazione della spesa effettiva, derivante dall'esperimento della procedura, con il provvedimento di aggiudicazione della fornitura in oggetto sulla base dell'effettiva risultanza di gara:

Fornitura pacemaker monocamerale e bicamerale	€ 150.841,00
IVA aliquota 4%	€ 6.033,64
Competenze interne 1% ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e regolamento aziendale delibera 1283/2020	€ 1.508,41
TOTALE	€ 158.383,05

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 per l'affidamento della di un contratto ponte per la fornitura urgente, in conto deposito, in 5 lotti, di pacemaker monocamerale e bicamerale per le UU.OO. di Cardiologia dell'ASP di Agrigento, per una durata di un bimestre, per un importo complessivo presunto di € 150.841,00= + IVA, invitando tutte le ditte accreditate sul predetto ME.PA. per la fornitura di dispositivi medici, come di seguito riportato:

Lotti	Prodotti	Quantità UOC Cardiologia P.O. Agrigento	Quantità UOC Cardiologia P.O. Sciacca	Quantità UOC Cardiologia P.O. Canicatti	Importo bimestrale complessivo
1	Pacemaker monocamerale standard completi di elettrocatteteri bipolare	16	2	1	€ 14.364,00
2	Pacemaker monocamerale con funzioni avanzate completi di elettrocatteteri bipolare	17	21	2	€ 47.720,00
3	Pacemaker bicamerale standard completi di elettrocatteteri bipolari	---	2	---	€ 2.620,00
4	Pacemaker bicamerale con funzioni avanzate completi di elettrocatteteri bipolari	17	5	---	€ 43.824,00

5	Pacemaker bicamerale con funzioni avanzate ed algoritmi dedicati completi di elettrocateri bipolari	16	1	---	€ 42.313,00
---	---	----	---	-----	-------------

2. **APPROVARE** l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto", che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA. (All. A), dando atto che il criterio di aggiudicazione previsto è quello del minor prezzo, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, e che sono previste le seguenti clausole di opzione: a) *"L'ASP si riserva di procedere alla risoluzione anticipata del contratto, qualora si dovesse attivare prima della scadenza contrattuale la procedura di gara di competenza della Centrale Unica Regionale di Committenza (CUC Sicilia) o l'iniziativa Consip "Dispositivi impiantabili attivi per funzionalità cardiaca e relativi elettrocateri";* b) *"L'ASP si riserva l'opzione di estendere la durata del contratto alle medesime condizioni economiche, sempre che non sia intervenuta l'attivazione della gara CUC Sicilia o dell'iniziativa Consip "Dispositivi impiantabili attivi per funzionalità cardiaca e relativi elettrocateri", ed entro il limite della concorrenza massima dell'importo complessivo (per tutti i lotti) inferiore alla soglia comunitaria prevista dall'art. 35, comma 1, lett. c), del D.Lgs. 50/2016 (inferiore ad € 214.000,00= IVA esclusa), senza che la ditta aggiudicataria di ciascun lotto possa accampare alcuna pretesa in tal senso";*
3. **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 MEPA – e di nominare Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) il Dr. Giuseppe Caramanno Direttore UOC Cardiologia P.O. Agrigento, coadiuvati dal gruppo di lavoro individuato con disposizione prot. n. 144807 del 29.09.2020, dando atto che con successivo provvedimento si procederà alla liquidazione degli incentivi ex art. 113 D.Lgs. 50/16 sulla base del regolamento aziendale, adottato con deliberazione n. 1283 del 03.08.2020;
4. **DISPORRE** la pubblicazione del presente atto sul sito web aziendale www.aspag.it amministrazione trasparente sezione bandi di gara e contratti, in conformità all'art. 37 del D.Lgs. 33/2013 e all'art. 29 del D.Lgs. 50/2016;
5. **DARE ATTO** che l'onere derivante dal presente atto deliberativo, ammontante presuntivamente ad € 150.841,00= + IVA, oltre alle competenze interne ex art. 113 D.Lgs. 50/16, come da seguente quadro economico, grava sul conto economico C501010506 in base al principio di competenza, riservandosi di provvedere alla quantificazione della spesa effettiva, derivante dall'esperimento della procedura, con il provvedimento di aggiudicazione della fornitura in oggetto sulla base dell'effettiva risultanza di gara:

Fornitura pacemaker monocamerale e bicamerale	€ 150.841,00
IVA aliquota 4%	€ 6.033,64
Competenze interne 1% ex art. 113 D.Lgs. 50/16 e regolamento aziendale delibera 1283/2020	€ 1.508,41
TOTALE	€ 158.383,05
6. **DARE ATTO** che l'esecuzione della deliberazione verrà curata dal Servizio Provveditorato;
7. **DARE ATTO** che i documenti citati nel presente provvedimento e non allegati allo stesso, sono custoditi agli atti del Servizio proponente, visionabili e fruibili di chi vi abbia interesse.

8. Di munire la deliberazione della clausola di immediata esecuzione, per le motivazioni di seguito specificate: per consentire l'avvio della procedura stante l'urgenza della fornitura del materiale sanitario di che trattasi.

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
Il Direttore UOC
Dott.ssa Loredana Di Salvo
Acquisizione Beni e
Servizi non Sanitari
Dott.ssa Angela Chiarelli

SULLA SUPERIORE PROPOSTA VENGONO ESPRESSI

Parere

Data

[Signature]
06/10/2020

Il Direttore Amministrativo
Dott. Alessandro Mazzara

Parere

Data

[Signature]
06/10/2020

Il Direttore Sanitario
Dott. Gaetano Mancuso

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

DOTT.SSA ANGELA CHIARELLI, IN SOSTITUZIONE DELLA

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

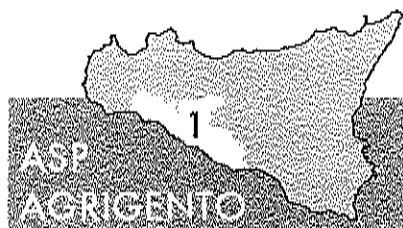
di approvare la superiore proposta, che qui si intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata e sottoscritta dalla **DOTT.SSA ANGELA CHIARELLI, IN SOSTITUZIONE DELLA** dott.ssa Loredana Di Salvo Direttore della UOC Servizio Provveditorato.

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Dott. Mario Zappia

Il Segretario verbalizzante
IL COLLABORATORE AMM.VO TPO
"Ufficio Stat. e Controllo di Gestione"
Dott.ssa Teresa Cinque





AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO
 Viale della Vittoria, 321 - 92100 Agrigento
 Istruttore Dr. Giuseppe Sanfilippo Collaboratore Amm.vo esperto
 Telefono 0922 407268 - 407145 - 335 1383170
 FAX 0922 407119

Oggetto: Procedura negoziata, a mezzo RDO/ME.PA., per l'affidamento di un contratto ponte per la fornitura urgente, in conto deposito, in 5 lotti, di pacemaker monocamerale e bicamerale per le UU.OO. di Cardiologia dell'ASP di Agrigento (Codice gara _____).

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

Questa Azienda indice, giusta Delibera a contrarre n. _____ del _____, esecutiva, ai sensi dell'art. 36, comma 2 lett. b) e comma 6, del D.Lgs. 50/2016, procedura negoziata, tramite Richiesta di Offerta (RDO) aperta sulla piattaforma ME.PA., per la fornitura urgente, in conto deposito, in 5 lotti unici ed indivisibili, di pacemaker monocamerale e bicamerale per le UU.OO. di Cardiologia per una durata di un bimestre, per un importo complessivo presunto di € 150.841,00= + IVA, come di seguito riportato, con le specifiche tecniche sotto indicate, come specificato nelle seguenti tabelle che riportano, per ciascun lotto, codice CIG, le quantità presunte per un fabbisogno bimestrale, e gli importi massimi bimestrali:

Lotti	Prodotti	Quantità UOC Cardiologia P.O. Agrigento	Quantità UOC Cardiologia P.O. Sciacca	Quantità UOC Cardiologia P.O. Canicatti	Importo semestrale complessivo	Codice CIG
1	Pacemaker monocamerale standard completi di elettrocatetere bipolare	16	2	1	€ 14.364,00	
2	Pacemaker monocamerale con funzioni avanzate completi di elettrocatetere bipolare	17	21	2	€ 47.720,00	
3	Pacemaker bicamerale standard completi di elettrocateteri bipolari	_____	2	_____	€ 2.620,00	
4	Pacemaker bicamerale con funzioni avanzate completi di elettrocateteri bipolari	17	5	_____	€ 43.824,00	
5	Pacemaker bicamerale con funzioni avanzate ed algoritmi dedicati completi di elettrocateteri bipolari	16	1	_____	€ 42.313,00	

Specifiche tecniche minime:

Lotto 1 Pacemaker monocamerale standard completi di elettrocatteter bipolare:

Modalità di stimolazione: SSIR, SSI, , SOO;

Frequenza di stimolazione programmabile da 40 a 120 bpm

Output: ≥ 5 V di uscita in ampiezza e ≥ 1 ms di durata

Sistema di connessione IS-1 o 3,2 mm

Disponibilità di connessione 5/6 mm UNI per sostituzioni ottenuta anche con adattatore

Peso inferiore ai 28 grammi

Funzione di isteresi programmabile

Programmazione del valore di sensing fino ad un valore minimo di 0,5 mV

Longevità di almeno 5 anni con output 2.5V/0.5 ms a 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza

Elettrocatteter bipolare con disponibilità di:

- Sistema di fissazione sia attiva che passiva
- Diametro massimo 8 Fr

Il confezionamento e l'etichettatura dei prodotti offerti devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla Direttiva 93/42 CEE e s.m.i.; dette diciture devono figurare sia sul confezionamento primario che sull'imballaggio esterno.

Lotto 2 Pacemaker monocamerale con funzioni avanzate completi di elettrocatteter bipolare:

Modalità di stimolazione: SSIR, SSI, SOO

Frequenza di stimolazione programmabile da 40 a 120 bpm

Output: ≥ 5 V di uscita in ampiezza e ≥ 1 ms di durata

Sistema di connessione IS-1 o 3,2 mm

Peso inferiore ai 25 grammi

Funzione di isteresi programmabile

Programmazione del valore di sensing fino ad un valore minimo di 0,5 mV

Longevità di almeno 5 anni con output 2.5V/0.5 ms a 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza

Algoritmo automatico per la gestione della soglia ventricolare (auto soglia)

Sensore di tipo accelerometrico

Misurazione automatica dell'impedenza dell'elettrocatteter

Gestione automatica del sensing (autosensing)

Compatibilità con utilizzo di risonanza magnetica nucleare a 1.5 Tesla con soddisfazione dei criteri "MR-conditional"

Elettrocatteter bipolare con disponibilità di:

- Curvatura retta e/o preformata a J
- Sistema di fissazione attiva e/o passiva
- Sistema di rilascio di steroide
- Diametro massimo 7 Fr
- Labeling di compatibilità per utilizzo di risonanza magnetica nucleare a 1.5 Tesla

Il confezionamento e l'etichettatura dei prodotti offerti devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla Direttiva 93/42 CEE e s.m.i.; dette diciture devono figurare sia sul confezionamento primario che sull'imballaggio esterno.

Lotto 3 Pacemaker bicamerali standard completi di elettrocateri bipolari:

Modo di stimolazione: DDD, DDI, VDD, VVI, DOO, VOO, DDDR, DDIR, VDDR, VVIR

Peso non superiore ai 28 grammi

Programmabilità disgiunta di sensing e pacing atriale e ventricolare

Output: ≥ 5 V di uscita in ampiezza e ≥ 1 ms di durata

Sistema di connessione IS-1 o 3,2 mm

Disponibilità di connessione 5/6 mm UNI per sostituzioni ottenuta anche con adattatore

Ritardo AV variabile programmabile almeno fino a 250 ms provvisto di isteresi con funzione di ricerca del ritmo intrinseco, continuativa nel tempo

Memorizzazione EGM

Cambio modo in caso di aritmia atriale con commutazione in modalità di non trascinamento

Misura in telemetria del valore dell'impedenza degli elettrocateri, dello stato della batteria, e indicazione della vita teorica residua

Longevità di almeno 5 anni con output 2.5V/0.5 ms a 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza

Elettrocateri bipolari con disponibilità di:

- Sistema di fissazione sia attiva che passiva

- Diametro massimo 8 Fr

Il confezionamento e l'etichettatura dei prodotti offerti devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla Direttiva 93/42 CEE e smi; dette diciture devono figurare sia sul confezionamento primario che sull'imballaggio esterno.

Lotto 4 Pacemaker bicamerali con funzioni avanzate completi di elettrocateri bipolari:

Modo di stimolazione: DDD, DDI, VDD, VVI, DOO, VOO, DDDR, DDIR, VDDR, VVIR

Peso non superiore ai 28 grammi

Sensore di tipo accelerometrico

Programmabilità disgiunta di sensing e pacing atriale e ventricolare

Output: ≥ 5 V di uscita in ampiezza e ≥ 1 ms di durata

Sistema di connessione IS-1 o 3,2 mm

Disponibilità di connessione 5/6 mm UNI per sostituzioni ottenuta anche con adattatore

Ritardo AV variabile programmabile almeno fino a 250 ms provvisto di isteresi con funzione di ricerca del ritmo intrinseco, continuativa nel tempo

Cambio modo in caso di aritmia atriale con commutazione in modalità di non trascinamento

Misura in telemetria del valore dell'impedenza dell'elettrocaterc, dello stato della batteria e indicazione della vita teorica residua

Memorizzazione EGM

Compatibilità con utilizzo di risonanza magnetica nucleare a 1,5 Tesla con soddisfazione dei criteri "MR – conditional"

Longevità di almeno 5 anni con output 2.5V/0.5 ms a 100 di pacing, 500 Ohm di impedenza

Algoritmo automatico per la gestione delle soglie atriali e ventricolari (autosoglia)

Gestione automatica del sensing (autosensing)

Misurazione automatica dell'impedenza dell'elettrocaterc

Elettrocateri bipolari con disponibilità di:

- Curvatura retta e/o preformata a J

- Sistema di fissazione attiva e/o passiva
- Sistema di rilascio di steroide
- Diametro massimo 7 Fr

- Labeling di compatibilità per l'utilizzo di risonanza magnetica nucleare a 1.5 Tesla

Il confezionamento e l'etichettatura dei prodotti offerti devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla Direttiva 93/42 CEE e smi; dette diciture devono figurare sia sul confezionamento primario che sull'imballaggio esterno.

Lotto 5 Pacemaker bicamerale con funzioni avanzate ed algoritmi dedicati completi di elettrocateri bipolari:

Modo di stimolazione: DOO, VOO, DDDR, DDIR, VDDR, VVIR

Peso non superiore ai 28 grammi

Sensore di tipo accelerometrico

Programmabilità disgiunta di sensing e pacing atriale e ventricolare

Output: ≥ 5 V di uscita in ampiezza e ≥ 1 ms di durata

Sistema di connessione IS-1 o 3,2 mm

Ritardo AV variabile programmabile almeno fino a 250 ms provvisto di isteresi con funzione di ricerca del ritmo intrinseco, continuativa nel tempo

Cambio modo in caso di aritmia atriale con commutazione in modalità di non trascinamento

Misura in telemetria del valore dell'impedenza degli elettrocateri, dello stato della batteria e indicazione della vita teorica residua.

Registrazione automatica degli episodi di aritmia atriale e ventricolare con memorizzazione automatica del segnale EGM

Algoritmo automatico per la gestione delle soglie atriali e ventricolari (auto soglia)

Gestione automatica del sensing (autosensing)

Misurazione automatica dell'impedenza dell'elettrocateri

Commutazione automatica delle polarità di pacing e sensing in caso di impedenza rilevata al di fuori dei range programmati

Algoritmi di prevenzione della fibrillazione atriale

Sensibilità atriale almeno $< 0,25$ mV

Sistema di controllo remoto (compresa fornitura di trasmettitore e servizio)

Possibilità di eseguire SEF da programmatore

Compatibilità con utilizzo di risonanza magnetica nucleare a 1.5 Tesla con soddisfazione dei criteri "MR-Conditional"

Longevità di almeno 5 anni con output 2.5V/0.5 ms a 100% di pacing, 500 Ohm di impedenza

Elettrocateri bipolari con disponibilità di:

- Curvatura retta e/o preformata a J
- Sistema di fissazione attiva e/o passiva
- Sistema di rilascio di steroide
- Diametro massimo 7 Fr
- Labeling di compatibilità per l'utilizzo di risonanza magnetica nucleare a 1.5 Tesla

Il confezionamento e l'etichettatura dei prodotti offerti devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla Direttiva 93/42 CEE e smi; dette diciture devono figurare sia sul confezionamento primario che sull'imballaggio esterno.

Oggetto della presente procedura è la fornitura con la formula del conto deposito dei pacemaker, completi di elettrocateri, sopra descritti, si conviene, ai sensi dell'art. 1556 del codice civile, quanto segue:

- 1) la ditta aggiudicataria consegna i dispositivi medici impiantabili in un numero congruo indicato dal Direttore dell'U.O. di Cardiologia presso il magazzino farmaceutico del PO di riferimento, e l'ASP si impegna a pagare il prezzo offerto a seguito dell'impianto del dispositivo, ovvero a restituire i dispositivi alla cessazione del rapporto contrattuale; pertanto, i quantitativi indicati nel presente invito/capitolato d'oneri hanno solo valore di stima per un fabbisogno annuo; la consegna in conto deposito dovrà avvenire entro il termine di 10 giorni dalla richiesta presso il magazzino di Farmacia, che provvederà immediatamente dopo le necessarie verifiche a trasferire il materiale presso la sala di Cardiologia; ai fini della consegna, la ditta aggiudicataria dovrà emettere un documento di trasporto con causale "merce in conto deposito" indicante le quantità consegnate per ogni prodotto, il numero di lotto di riferimento, l'eventuale numero di matricola di ciascuna protesi; tale documento, firmato dal Direttore di Farmacia, dovrà essere trasmesso in copia all'U.O. di Cardiologia e al Provveditorato; i dispositivi, una volta consegnati all'U.O., dovranno essere registrati presso il registro di conto deposito, fornito dalla ditta aggiudicataria; ad impianto avvenuto, il dispositivo dovrà essere scaricato dal predetto registro a cura del Responsabile dell'U.O. di Cardiologia, inviando specifica comunicazione di impianto avvenuto, con tutti i dati necessari (numero di codice e di lotto), ivi compreso il numero della cartella clinica, al Direttore di Farmacia, che emetterà entro 24 ore l'ordine informatico; la ditta aggiudicataria, una volta ricevuto l'ordine dovrà provvedere all'immediato reintegro del dispositivo impiantato, entro il tempo massimo di 3 giorni dall'ordine, che sarà trasmesso a mezzo fax o mail; in casi di particolare urgenza l'ordine informatico potrà essere preceduto da ordine anche telefonico ed in tale ipotesi la ditta dovrà consegnare il dispositivo entro 24 ore dall'ordine; ricevuto l'ordine e reintegrato il dispositivo impiantato, la ditta aggiudicataria potrà emettere la fattura; è fatto divieto alla ditta aggiudicataria di emettere fattura o procedere al reintegro in assenza dell'ordine. Con periodicità trimestrale ed in regime di contraddittorio, la ditta aggiudicataria, il Responsabile della Cardiologia (o suo delegato) ed il Responsabile della Farmacia (o suo delegato) provvederanno ad effettuare l'inventario del materiale giacente con verifica dei beni utilizzati rispetto alle scorte iniziali; detto inventario dovrà essere redatto in triplice copia; in caso di mancata corrispondenza, spetta sempre in contraddittorio ai soggetti sopra indicati individuare le cause della non corrispondenza dei dati e risolvere la questione entro 5 giorni. L'ASP attraverso il Responsabile della Cardiologia si impegna a custodire i dispositivi lasciati in conto deposito, nonché al corretto utilizzo dei dispositivi in base alla loro scadenza, applicando il metodo FEFO, per cui si

utilizzano prima i prodotti in base alla data di scadenza più vicina; il Responsabile della Cardiologia ha l'obbligo di segnalare alla ditta aggiudicataria i dispositivi in scadenza almeno 150 giorni di calendario prima della data di scadenza stessa, e la ditta aggiudicataria ha l'obbligo di sostituire detti prodotti, senza alcun onere aggiuntivo a carico dell'ASP. Spetta all'U.O. di Cardiologia segnalare ogni criticità che si dovesse verificare durante la vigenza del contratto; la ditta fornitrice non potrà disporre dei beni consegnati in conto deposito, se non in presenza di apposita autorizzazione dell'ASP.

- 2) La ditta aggiudicataria è tenuta durante il periodo di vigenza del contratto a comunicare all'ASP l'immissione in commercio di dispositivi con migliori caratteristiche per rendimento e funzionalità, che costituiscono un aggiornamento tecnico migliorativo rispetto ai modelli proposti in gara, proponendo all'ASP la sostituzione di quelli aggiudicati, ferme restando le condizioni economiche pattuite. L'ASP si riserva la facoltà di accettare o meno quanto proposto. Al riguardo, all'atto della proposta, deve essere prodotta la scheda tecnica, il corrispondente codice CND e l'attestazione del marchio CE del nuovo prodotto.
- 3) La ditta aggiudicataria dovrà assicurare, su richiesta del Direttore dell'U.O. di Cardiologia, la presenza di personale tecnico, in grado di fornire adeguata consulenza ai medici utilizzatori, e la massima disponibilità di accessori utili in fase d'impianto e per il follow-up dei pazienti.
- 4) La ditta aggiudicataria assume ogni responsabilità sia per danni derivanti dall'uso dei prodotti forniti, sia per infortuni e danni a persone o cose, arrecati all'ASP di Agrigento o a terzi per fatto della ditta aggiudicataria stessa o dei suoi dipendenti o collaboratori nell'esecuzione degli adempimenti derivanti dal presente contratto, sollevando pertanto l'ASP da qualsiasi responsabilità al riguardo; la ditta aggiudicataria solleva, altresì, l'ASP di Agrigento da qualsiasi responsabilità anche per danni che dovessero derivare per difetti di fabbricazione e/o per aver usato prodotti non corrispondenti alle norme in vigore o per violazione delle direttive CE a riguardo di prodotti usati in sede di fabbricazione; l'aggiudicatario si impegna a mantenere indenne l'Ente, anche mediante idonea copertura assicurativa, dagli eventuali danni derivanti ai pazienti, al personale sanitario, all'Ente contraente, da imperfezioni nei materiali utilizzati e a coprire, per intero, le spese relative al rintraccio, al richiamo, ai controlli e ad ogni altro intervento diagnostico e/o terapeutico che si dovesse rendere necessario in futuro nel caso di difetti dei materiali.
- 5) L'ASP si riserva di procedere alla risoluzione anticipata del contratto, qualora si dovesse attivare prima della scadenza contrattuale la procedura di gara di competenza della Centrale Unica Regionale di Committenza (CUC Sicilia) o l'iniziativa Consip "Dispositivi impiantabili attivi per funzionalità cardiaca e relativi elettrocateri";
- 6) L'ASP si riserva l'opzione di estendere la durata del contratto alle medesime condizioni economiche, sempre che non sia intervenuta l'attivazione della gara CUC Sicilia o dell'iniziativa Consip "Dispositivi impiantabili attivi per funzionalità

cardiaca e relativi elettrocateri”, ed entro il limite della concorrenza massima dell’importo complessivo (per tutti i lotti) inferiore alla soglia comunitaria prevista dall’art. 35, comma 1, lett. c), del D.Lgs. 50/2016 (inferiore ad € 214.000,00= IVA esclusa), senza che la ditta aggiudicataria di ciascun lotto possa accampare alcuna pretesa in tal senso.

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; nella propria offerta l’offerente è tenuto a dimostrare con qualunque mezzo appropriato, che le soluzioni proposte ottemperino in maniera equivalente ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche;

Si suggerisce alla ditta offerente, che intende proporre un bene con caratteristiche equivalenti, di produrre una dettagliata relazione tecnica, redatta sotto forma di dichiarazione di responsabilità, da inserire nella busta B “Documentazione tecnica”.

La presunta equivalenza sarà accertata dalla Commissione tecnica incaricata della valutazione di conformità dell’offerta tecnica ai fini di verificare ed esprimere il giudizio di conformità tecnica alle specifiche di gara, con riguardo alle finalità degli standards da garantire con l’utilizzo del dispositivo medico da acquisire, basandosi anche sull’eventuale esame della campionatura del dispositivo offerto.

In merito alla presenza dei rischi da interferenze ex art. 26, comma 3 bis, D.Lgs. 81/08 e s.m.i., si precisa che non è stato predisposto il D.U.V.R.I. in quanto trattasi di mere forniture da eseguire presso magazzino farmaceutico, 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 del termine previsto dal citato art. 26, comma 3 bis, D.Lgs. 81/08 e s.m.i. e, comunque, in orari di chiusura senza la presenza di terzi. Gli oneri per la sicurezza sono, pertanto, pari a zero. In considerazione della straordinaria situazione di emergenza legata alla diffusione del virus Covid 19, la ditta aggiudicataria è tenuta a rispettare le disposizioni normative emanate in materia virus Covid-19, e a fare riferimento ai documenti ASP “Valutazione Rischio Biologico correlato all’emergenza legata alla diffusione del Virus SARS-CoV-2 (cosiddetto “coronavirus”)” scaricabili dal sito www.aspag.it.

I beni da fornire in possesso delle specifiche tecniche richieste, devono essere conformi alle normative di sicurezza CEE e dotati di marchio CE (Direttiva 90/385/CEE – D.Lgs. 507/92 e successive modifiche, ove necessario in relazione all’immissione in commercio, o conformità ad altra normativa vigente). I beni devono essere forniti completi di ogni accessorio tali da renderlo pienamente funzionante ed idoneo all’uso a cui è destinato.

CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE: La gara è aggiudicata ad un operatore economico, in possesso dei requisiti di carattere generale ex art. 80 D.Lgs. 50/2016, anche in presenza di una sola offerta valida, con il criterio del minor prezzo, previo giudizio positivo di conformità tecnica, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, ai sensi dell'art. 36, comma 9 bis, del D.Lgs. 50/2016, introdotto dall'art. 1, comma 17, della legge n. 55 del 2019.

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 cinque ex art. 1, comma 3, D.L. 76/2020 convertito con legge 120/2020.

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 cui alla presente procedura.

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 per impossibilità ad emettere giudizio di conformità tecnica. 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, la ditta invitata dovrà presentare la seguente documentazione:

1. dichiarazione, resa ai sensi del DPR 445/2000, attestante:
 - a. l'assunzione di impegno, in caso di aggiudicazione, ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi di cui alla legge 136/2010 e s.m.i.;
 - b. di accettare che le comunicazioni ex art. 76 D.Lgs. 50/2016 attinenti la presente procedura siano trasmesse tramite piattaforma ME.PA. e tramite pec indicando il relativo indirizzo;
 - c. di non trovarsi nei confronti della presente stazione appaltante nelle condizioni di cui all'art. 53, comma 16 ter, del D.Lgs. 165/2001 (ovvero di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque di non aver attribuito incarichi ad ex dipendenti che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per

conto delle pubbliche amministrazioni nei loro confronti per il triennio successivo alla cessazione del rapporto);

2. Copia della presente debitamente firmata per accettazione;
3. breve relazione tecnica del bene offerto corredata di depliant illustrativi (se previsti), redatti in lingua italiana o tradotti in lingua italiana; nella relazione dovranno essere descritte in modo chiaro ed inconfutabile le caratteristiche tecniche del bene offerto, e quant'altro necessario alla valutazione tecnica del bene offerto; dovrà 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. certificato CE (Direttiva 90/385/CEE – D.Lgs. 507/92 e successive modifiche, concernente i dispositivi medici impiantabili – possesso marcatura CE - o altra certificazione di conformità alla normativa vigente, in relazione all'oggetto di fornitura);
5. eventuale relazione tecnica, redatta sotto forma di dichiarazione di responsabilità, nell'ipotesi in cui la ditta partecipante intenda presentare un bene con caratteristiche equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche richieste nella presente procedura;
6. Dettaglio offerta con indicazione dei singoli prodotti offerti e relativi prezzi unitari di ogni singolo dispositivo (IVA esclusa) – pacemaker e elettrocateretere, per eventuali acquisti del solo pacemaker in caso di impianto in sostituzione;

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;
- 3) la merce dovrà essere consegnata presso la sede indicata nell'ordine entro il termine indicato nel paragrafo "Oggetto della presente procedura", che sarà trasmesso a mezzo piattaforma, pec o tramite NSO; in caso di ritardo nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, l'ASP, a suo insindacabile giudizio, e con riserva di addebito di eventuali ulteriori danni, potrà applicare a carico del fornitore una penale nella misura come determinata nelle "Condizioni Generali di Contratto relative al Bando Beni e Capitolato tecnico relativo a "Forniture specifiche per la Sanità";
- 4) La durata della fornitura è fissata in 2 mesi, con decorrenza dalla data di stipula del contratto; fatto salvo l'esercizio di opzioni previste dal paragrafo "Oggetto della presente procedura";
- 5) La copertura finanziaria della presente fornitura è assicurata con fondi del bilancio aziendale; 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;
- 6) 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.
- 7) 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);
- 8) 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.;
- 9) 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.

10) Per tutte le controversie, che dovessero eventualmente sorgere, sarà competente esclusivamente il Foro di Agrigento.

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

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

**Il Direttore Servizio Provveditorato
Dr.ssa Loredana Di Salvo**

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



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 Collaboratore Amm.vo Prof.le
Sig.ra Sabrina Terrasi

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 _____

X Immediatamente esecutiva dal **08 OTT. 2020**

Agrigento, li **08 OTT. 2020**

Il Referente Ufficio Atti deliberativi
Il Collaboratore Amm.vo Prof.le
Sig.ra Sabrina Terrasi

S. Terrasi

REVOCA/ANNULLAMENTO/MODIFICA

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

Agrigento, li _____

Il Referente Ufficio Atti deliberativi
Il Collaboratore Amm.vo Prof.le
Sig.ra Sabrina Terrasi