

Regione Siciliana

Azienda Sanitaria Provinciale di

AGRIGENTO

ORIGINALE

DELIBERAZIONE COMMISSARIO STRAORDINARIO N. 1575 DEL 01 SET. 2023

OGGETTO: Affidamento Diretto, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lettera b) D.Lgs. n. 36/2023 per la fornitura urgente di n. 01 "Defibrillatore Automatico Bicamerale Intica Neo 7 DR-T" commercializzato dalla Società Biotronik Italia spa per l'UOC Cardiologia/Emodinamica del P.O. di Agrigento (CIG Z7C3C2EF80). Autorizzazione a contrarre ed affidamento fornitura.

STRUTTURA PROPONENTE: U.O.C. SERVIZIO PROVVEDITORATO

PROPOSTA N. 1832 DEL 29-8-2023

Il Collab. Amministr. e Rup

(Dr. Giuseppe Balumbo)

Il Dirig. Amm.vo UOC Servizio Provveditorato

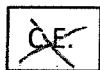
(Dr.ssa Rosalia Calà)

VISTO CONTABILE

Si attesta la copertura finanziaria:

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

() Autorizzazione n. _____ del _____



C.P.

e 50.10.10601

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Stg.ra Siracusa Maria
ASSISTENTE AMMINISTRATIVO

IL DIRETTORE U.O.C. SEF e P.
SERVIZIO ECONOMICO
FINANZIARIO E PATRIMONIALE

Dr. Patrice Salvato

RICEVUTA DALL'UFFICIO ATTI DELIBERATIVI IN DATA

29 AGO. 2023

L'anno duemilaventitre il giorno UNO del mese di SETTEMBRE
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, come modificato con D.A. 3/2023/GAB del 10/01/2023 e ulteriormente integrato con D.A. 28/2023 del 29/06/2023, acquisito il parere del Direttore Amministrativo, dott. Alessandro Mazzara, nominato con delibera n. 414 del 17/06/2019 e s.m.i. del Direttore Sanitario, dott. Emanuele Cassara, nominato con delibera n. 376 del 22/02/2023 e s.m.i., con l'assistenza del Segretario verbalizzante MARIO PROZIO PRESCENTE adotta la presente delibera sulla base della proposta di seguito riportata.

PROPOSTA

Il Dirigente Amministrativo della UOC Servizio Provveditorato, Dr.ssa Rosalia Calà

VISTO l'Atto Aziendale di questa ASP, adottato con la 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 10/06/20;

PREMESSO

- CHE con mail del 02.08 u.s., perveniva, dal Direttore Amministrativo del P.O. di Agrigento, richiesta di acquisto urgente di n. 01 "Defibrillatore automatico bicamerale (All. A), avanzata dal Direttore U.O.C. Cardiologia e Utic del medesimo P.O.;
- CHE tale richiesta veniva corredata della prescritta documentazione prevista dall'art. 7 del "Regolamento Aziendale per l'acquisizione di beni in regime di infungibilità ed esclusività", approvato con Deliberazione del Commissario Straordinario n. 469 del 23.02.2022 e tuttavia carente del prescritto parere del Direttore U.O.C. Farmacia del P.O. di riferimento, stante, per come dallo stesso affermato, che " *...trattasi di dispositivi specialistici riguardo ai quali solo il clinico può esprimersi.* ";
- CHE tale dispositivo, rientrante 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, era presente al lotto n. 09 dell'Accordo Quadro Consip per la "Fornitura di dispositivi impiantabili attivi per funzionalità cardiaca per le pubbliche amministrazioni (ID 2113)", attivato in data 20.10.2020, cui quest'Asp ha aderito giusto Deliberazioni del C. S. n. 817 del 22.12.2020 e 503 del 24.03.2021;
- CHE consultato il portale www.acquistiinretepa.it per gli acquisti tramite Consip, 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, il suddetto Accordo Quadro risulta scaduto;
- CHE, dal portale www.acquistiinretepa.it risulta aggiudicato in data 28.07.2023, nuovo Accordo Quadro per la fornitura di dispositivi impiantabili attivi per funzionalità cardiaca (pacemaker impiantabili, defibrillatori impiantabili e loop recorder) comprensivi dei relativi elettrocateri, la cui data di attivazione, per come riportato nel suddetto Portale, è prevista per il 28.09 p.v.;
- CHE, data l'urgenza manifestata per le vie brevi dal Direttore richiedente, con mail del 09.08 u.s. (All. B), questo Servizio richiedeva alla Società Biotronik Italia spa, aggiudicataria del suddetto lotto n. 09 del citato Accordo Quadro, informazioni circa la possibilità di acquisto immediato di n. 01 dispositivo, per le motivazioni in detta mail riportate, richiesta prontamente riscontrata in pari data (All. C), con la quale venivano confermate le condizioni economiche e di fornitura di cui all'A.Q. Consip ID 2113, oggi scaduto;
- CHE in data 11.08 u.s., questo Servizio avviava, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lettera b) del D. Lgs. n. 36/2023, Trattativa Diretta su MePa n. col predetto Operatore Biotronik Italia spa, per la fornitura urgente di n. 01 "Defibrillatore Automatico Bicamerale Intica Neo 7 DR-T" per un importo a base d'asta di € 9.150,00 oltre iva di legge, determinato sulla base dell'offerta ricevuta, previo giudizio positivo di conformità tecnica alle specifiche di gara;

- **CHE**, esaminata e ritenuta conforme la documentazione amministrativa richiesta alla Società invitata e da questa prodotta, con mail del 21.08 u.s. questo Servizio trasmetteva l'offerta tecnica al Direttore U.O.C. Cardiologia e Utic del medesimo P.O., perché potesse esprimere necessario parere di conformità tecnica, da questi reso positivamente con mail del 22.08 u.s. (All. D);
- **CHE**, preso atto del summenzionato giudizio positivo di conformità tecnica, si è proceduto all'apertura della busta economica, rilevando il prezzo offerto dall'Operatore Economico concorrente, per come risulta dall'allegato "Documento di offerta economica" (All. E) generati dalla piattaforma MePa/CONSIP, e ammontante ad € 9.150,00 oltre iva di legge;

VISTI

- l'art. 50 del D. Lgs. n. 36/2023, che disciplina l'acquisizione delle forniture di beni e servizi di importo inferiore alla soglia comunitaria, ed in particolare il comma 1, lettera b) che consente l'affidamento diretto per importi inferiori € 140.000,00 anche senza consultazione di più operatori economici, purché in possesso di documentate esperienze pregresse idonee all'esecuzione delle prestazioni contrattuali;
- che tale ultima condizione risulta ampiamente attestata dall'aggiudicazione del su indicato Accordo Quadro;

DATO ATTO

- **CHE** in data 29.08 u.s. si è verificata la regolarità contributiva (All. F) della suindicata Società ed in pari data si è consultato il casellario ANAC (All. G), ove non si sono rilevate annotazioni;
- **CHE** l'invio delle comunicazioni prescritte dall'art. 90 D. Lgs. 36/2023, oltre che nelle modalità proprie delle gare telematiche tramite piattaforma ME.PA., è garantito anche mediante nota pec;
- **CHE** risulta possibile approvare la Trattativa Diretta n. per l'affidamento della fornitura urgente di n. 01 "*Defibrillatore Automatico Bicamerale Intica Neo 7 DR-T*" all' Operatore Economico Biotronik Italia spa, avente sede legale in Cologno Monzese (MI), Via Alessandro Volta n. 16, (cap 20093), C.F. e P.I. 09699320017 per l'importo di € 9.150,00 oltre iva di legge;
- **CHE** l'onere derivante dal presente atto, ammontante a € 9.516,00 compreso iva va imputato sul Conto Economico n. C501010601 (Dispositivi impiantabili attivi) del corrente Bilancio d'Esercizio;

PROPONE

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

- **DARE ATTO** che con Deliberazioni del C. S. n. 817 del 22.12.2020 e 503 del 24.03.2021, quest'Asp ha aderito all'A. Q. Consip avente ad oggetto la fornitura di Dispositivi impiantabili attivi per funzionalità cardiaca per le PP.AA.;
- **DARE ATTO** che il suddetto A. Q. risulta scaduto e che il nuovo A. Q. per la fornitura di dispositivi impiantabili attivi, benché aggiudicato in data 28.07 u.s., non sarà attivo prima del 28.09 p.v.;
- **DARE ATTO** che è stata esperita, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lettera b) del D. Lgs. n. 36/2023, Trattativa Diretta su MePa n. per l'affidamento della fornitura urgente di n. 01 "*Defibrillatore Automatico Bicamerale Intica Neo 7 DR-T*" per un importo a base d'asta di €

9.150,00 oltre iva di legge, determinato sulla base dell'offerta ricevuta, previo giudizio positivo di conformità tecnica alle specifiche di gara;

- **APPROVARE** l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto" (All. H), che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip;
- **APPROVARE** le operazioni di gara telematica, di cui alla Trattativa Diretta su MEPA n. 3699723 (Cig ZE93C16456), per la fornitura urgente qui in oggetto, per come in premessa riportate e che qui si intendono integralmente richiamate e trascritte;
- **AGGIUDICARE** la fornitura urgente qui in argomento all'Operatore Economico Biotronik Italia spa, avente sede legale in Cologno Monzese (MI), Via Alessandro Volta n. 16, (cap 20093), C.F. e P.I. 09699320017 alle condizioni indicate nel documento denominato "Condizioni particolari di contratto", e nell'offerta prodotta dal suddetto Operatore Economico, ammontante ad € 9.150,00 oltre iva di legge;
- **PROCEDERE** all'esecuzione della fornitura in urgenza, ai sensi dell'art. 17 c. 9 d. Lgs. 36/2023;
- **NOMINARE**, ai sensi dell'art. 15, c. 2 del D. Lgs. 36/2023, in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, quale Responsabile Unico di Progetto (RUP) il dipendente di ruolo Dr. Giuseppe Palumbo, Collab. Amministrativo in servizio presso questa UOC Servizio Provveditorato;
- **AUTORIZZARE** il Servizio proponente alla sottoscrizione del contratto relativo alla fornitura *de quo* con la suddetta Ditta, nelle modalità proprie delle gare telematiche tramite piattaforma ME.PA. e nel rispetto di quanto disposto dall'art. 17 del D. Lgs. 36/2023;
- **DARE ATTO** che l'onere derivante dal presente atto, ammontante a € 9.516,00 compreso iva va imputato sul Conto Economico n. C501010601 (Dispositivi impiantabili attivi) del corrente Bilancio d'Esercizio;
- **CHE** l'esecuzione della Presente Deliberazione verrà curata dall'UOC Farmacia del PO di Agrigento;
- **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;
- **MUNIRE** la presente deliberazione della clausola di immediata esecuzione, stante l'urgenza manifestata dal Direttore richiedente.

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 Dirigente Amministrativo UOC Servizio Provveditorato
Dr.ssa Rosalia Calà

SULLA SUPERIORE PROPOSTA VENGONO ESPRESSI

Parere *favore*
Data 01.01.2023

Il Direttore Amministrativo
Dott. Alessandro Mazzara

Parere ASSENTE
Data _____

Il Direttore Sanitario
Dott. Emanuele Cassarà

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Vista la superiore proposta di deliberazione, formulata dalla Dr.ssa Rosalia Calà, Dirigente Amministrativo 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 del parere espresso dal Direttore Amministrativo ~~e dal Direttore Sanitario~~ ^{DELEGA}

DELIBERA

di approvare la superiore proposta, che qui si intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata e sottoscritta dalla Dr.ssa Rosalia Calà, Dirigente Amministrativo UOC Servizio Provveditorato.


IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

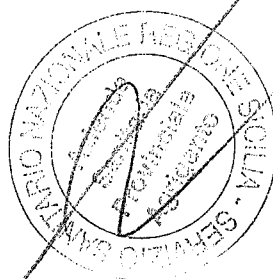
Dott. Mario Zappia



Il Segretario verbalizzante

IL COLLABORATORE AMM.VO TPO
"Uff. Segreteria Dir. Generale e Collegio Sindacale"
Maria Grazia Crescente





ALL. A

Allegato C

RICHIESTA D'ACQUISTO DI DISPOSITIVI MEDICI, PRESIDI MEDICI CHIRURGICI, DISPOSITIVI DIAGNOSTICI IN VITRO, DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE O ALTRI MATERIALI SANITARI DA UN PRODUTTORE/FORNITORE PREDETERMINATO (INFUNGIBILI e/o ESCLUSIVI)

Unità operativa richiedente: CARDIOLOGIA

Prodotto e caratteristiche tecniche: INTICA No 7 DR-T PROMET DF1 Mod 429558

Codice Repertorio Nazionale: 2442137/R

Esigenze che stabiliscono l'acquisto presso operatore determinato:

☐ NEL REPERTORIO AZIENDALE NON SONO DISPONIBILI PRODOTTI CON CARATTERISTICHE CHE GARANTISCANO SOLUZIONI EQUIVALENTI IN TERMINI DI PRESTAZIONI O REQUISITI FUNZIONALI, FATTE SALVE LE VARIABILITÀ INDIVIDUALI;

☐ I PRODOTTI PRESENTI IN REPERTORIO EQUIVALENTI HANNO REQUISITI FUNZIONALI CHE COMPORTANO INCOMPATIBILITÀ O DIFFICOLTÀ TECNICHE SPROPORZIONATE PER IL LORO IMPIEGO;

DETTAGLIARE LA MOTIVAZIONE: COSTI MOLTI

TENUTE

(PATIENTE PORTATORE DI LCO BIOBRONK)

Produttore: BIOTRONIK

Società Distributrice: BIOTRONIK

Costo preventivato per l'acquisto: 9150,00

Stima di consumi annuali: _____

DICHIARAZIONE D'INFUNGIBILITÀ

I sottoscritti consapevoli delle conseguenti responsabilità di natura disciplinare e deontologica, amministrativo-contabile per danno erariale e penale, dichiarano che per le indicazioni sopra specificate nel repertorio nazionale, non sono disponibili prodotti con caratteristiche che garantiscano soluzioni equivalenti in termini di prestazioni o requisiti funzionali.

data 28/7/2023

Il Direttore dell'Unità Operativa richiedente
Cod. ENPAM 300027324M

PARERE del Direttore del P.O. di riferimento:

☒ Favorevole con restrizione d'impiego

☐ Favorevole subordinato alla definizione di schede di monitoraggio e/o raccomandazioni per il corretto utilizzo delle apparecchiature e delle strumentazioni proposte

☐ Sospensione del parere con richiesta di approfondimenti e/o ulteriore documentazione

☐ CONTRARIO (motivare):

Data _____ Firma _____

PARERE direttore U.O.C. Farmacia Ospedaliera:

☐ FAVOREVOLE

☐ CONTRARIO

Data _____ Firma _____

Si prende atto delle presente richieste,
redatte dal Direttore UOC Cardiologia
in data 28/04/2023 ed in merito
lo scrivente non può esprimere alcun
parere in considerazione che trattasi
di dispositivi specialistici riguardo ai
quali solo il clinico può esprimersi.

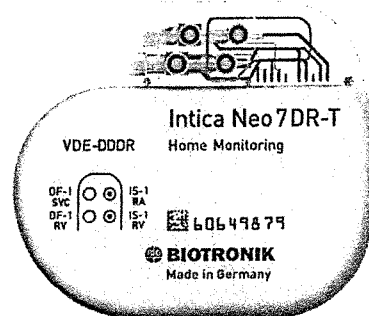
31/07/2023

A.S.P. AGRIGENTO
PO. San Giovanni di Dio
C.da Consolida 92100 AGRIGENTO
SERVIZIO FARMACIA

SCHEDA TECNICA

INTICA NEO 7 DR-T ProMRI Modello 429558

Defibrillatore automatico bicamerale



Distributore: BIOTRONIK Italia S.p.A.

Produttore: BIOTRONIK SE & Co. KG, Berlino Germania.

Marcatura CE secondo il Regolamento (EU) 2017/745 Dispositivi

Medici Registrazione repertorio Ministero della Salute: 2442197/R

Codice CND: J01050201

Descrizione del dispositivo

Intica Neo 7 DR-T appartiene a una famiglia di defibrillatori impiantabili (ICD).

L'obiettivo principale della terapia da questi erogata è la prevenzione della morte cardiaca improvvisa.

Sono inoltre disponibili terapie per il trattamento delle bradiaritmie.

L'impianto di un ICD è una terapia con i seguenti obiettivi:

- Conclusione della fibrillazione ventricolare (VF) spontanea con l'erogazione di shock.
- Conclusione di tachicardie ventricolari spontanee (VT) con stimolazione antitachicardica (ATP); in caso di ATP inefficace o di tachicardie ventricolari non tollerate dal punto di vista emodinamico con erogazione di shock.
- Compensazione delle bradicardie mediante stimolazione sequenziale AV.

Il dispositivo impiantabile monitora il ritmo cardiaco per rilevare e trattare automaticamente un arresto cardiovascolare provocato da tachiaritmie ventricolari.

Sono integrati tutti gli approcci terapeutici fondamentali della cardiologia e dell'elettrofisiologia. BIOTRONIK Home Monitoring® inoltre permette al medico una gestione della terapia in qualunque momento.

Telemetria RF SafeSync

Il dispositivo presenta la funzione SafeSync RF Telemetry che consente una trasmissione affidabile dei dati wireless, ossia senza l'utilizzo della testa telemetrica, tra il programmatore ed il dispositivo impiantato, sia all'impianto che ai follow-up, permettendo un notevole risparmio di tempo.

Sensing

Automatic Sensitivity Control

Il dispositivo analizza continuamente il ritmo cardiaco in modo da erogare la corretta terapia se necessario. Per fare ciò gli elettrocateri posizionati in atrio e ventricolo sentono le onde P ed R. La frequenza di scansione è pari a 1 KHz.

La funzione "Automatic Sensitivity Control" si basa sul controllo di sensibilità automatica fondato sull'utilizzo di due soglie adattative.

Nella programmazione standard la soglia superiore è calcolata come il 50% dell'ampiezza dell'onda R rilevata e la soglia inferiore come il 25% dell'ampiezza dell'onda R rilevata. Dopo un evento rilevato la soglia superiore, pari al 50% dell'ampiezza della precedente onda R sentita, si attiva per 350 ms a seguito di un evento sentito e per 400 ms a seguito di un evento stimolato in modo tale che l'onda T non

venga sentita nel ventricolo. Trascorsi questi intervalli di tempo, il sensing viene portato alla soglia inferiore pari al 25% della precedente onda R misurata in modo tale che un'eventuale fibrillazione a bassa ampiezza possa essere rilevata senza problemi. Attraverso un aggiustamento continuo battito-battito, ciascuna ampiezza rilevata viene misurata e la soglia superiore e inferiore vengono calcolate di conseguenza.

Una soglia minima può essere stabilita per evitare il sensing di rumore di fondo, se la sensibilità è troppo alta. Questo parametro limita la decrescita della soglia in caso di basse ampiezze rilevate e previene il riconoscimento di rumore.

La funzione "Automatic Sensitivity Control" garantisce un riconoscimento molto accurato delle aritmie, adattando le caratteristiche di sensing alle esigenze individuali del paziente.

Con lo scopo di assicurare un sensing appropriato nelle diverse situazioni, "Automatic Sensitivity Control" offre tre configurazioni predefinite per l'algoritmo di controllo automatico della sensibilità (ASC):

- Standard: configurazione tipica, consigliata per la maggior parte dei pazienti quando l'onda R misurata in condizioni standard supera i 3 mV;

- Marcata soppressione Onda-T: configurazione consigliata in presenza di oversensing dell'onda T;

- Elevata sensibilità VF: configurazione consigliata in presenza di under-sensing dell'onda R, situazione che si può presentare nei casi di fibrillazione ventricolare con ampiezze di segnale fluttuanti.

"Automatic Sensitivity Control" consente inoltre una configurazione personalizzabile che permette di programmare individualmente tutti i parametri per affrontare le situazioni di sensing più complesse.

Risposta al rumore

La funzione "**Risposta al rumore**" è progettata per soddisfare sia l'esigenza di rilevamento delle interferenze, per evitare shock inappropriati, sia di mantenere la capacità del dispositivo di riconoscere ritmi patologici ed erogare la terapia di shock, quando effettivamente necessario in presenza di eventi aritmici.

Infatti, per valutare se e quando erogare una terapia, il defibrillatore esamina il segnale in ingresso. Il primo criterio che allerta il dispositivo sulla presenza di una possibile aritmia da trattare è quello della frequenza: un aumento della frequenza ventricolare rilevata può infatti corrispondere ad un evento maligno.

È allora importante essere certi che nessun segnale esterno (attività elettriche anomale dovute a malfunzionamento dell'elettrocattetero o interferenze esterne) possa interferire con il segnale ventricolare ed essere interpretato come un aumento di frequenza maligno.

La funzione "**Risposta al rumore**" si basa sulla proprietà tipica delle interferenze esterne di avere una frequenza molto più elevata di quella che potrebbe avere un segnale fisiologico, seppure di aritmia. Infatti, ad ogni segnale ventricolare, il dispositivo apre un intervallo, chiamato "intervallo di rumore iniziale", che dura 110 ms. Se all'interno di questo intervallo viene rilevato un nuovo segnale, un "intervallo di rumore normale" della durata di 12 ms viene avviato. Se viene sentito un altro evento all'interno di questo intervallo di rumore normale allora questo stesso intervallo di rumore si riattiva e si riattiverà ogni volta che viene sentito un segnale al suo interno. Quindi la funzione "**Risposta al rumore**" interviene riprogrammando automaticamente e iterativamente la finestra "intervallo di rumore normale" per evitare di interpretare il rumore come reale segnale cardiaco ed evitare quindi l'erogazione di shock inappropriati.

Quindi il dispositivo sente i segnali all'interno degli intervalli di rumore ma non vengono considerati dal dispositivo stesso per il rilevamento di un'aritmia ventricolare.


Rich. Urgente di info su Defibr. Automatico bicamerale

A 00. B

Giuseppe Palumbo

mer 09/08/2023 15:34

A:tender-it@biotronik.com <tender-it@biotronik.com>

 Richiesta acquisto Defibrillatore bicamerale cardiologia 1.pdf

Facendo seguito agli appena intercorsi colloqui con la Vs. cortese Sig.ra Katia, allego richiesta urgente di acquisto del dispositivo di cui all'oggetto.

Si richiedono con cortese urgenza informazioni circa la possibilità di acquisto immediato di n. 01 dispositivo, stante l'indisponibilità del collega che ha curato l'originaria procedura.

In attesa di cortese riscontro, si porgono distinti saluti.

Dr. Giuseppe Palumbo

UOC Servizio Provveditorato

Asp Agrigento

Alle. C

Spettabile
ASP AGRIGENTO
Via della Vittoria n. 321
92100 AGRIGENTO

UOC Servizio Provveditorato
Dr. Giuseppe Palumbo
giuseppe.palumbo@aspag.it

Oggetto: Richiesta di acquisto Defibrillatore Bicamerale INTICA NEO 7 DR-T DF-1 Mod. 429558

Facendo seguito alla Vs. richiesta ricevuta in data odierna, con la presente la scrivente BIOTRONIK Italia S.p.A. con sede legale ed operativa in Cologno Monzese (MI), Via A. Volta n. 16, (cap 20093) - Tel. 02/274394200- Fax 800183450 - C.F. e P.I. 09699320017 - Socio Unico BIOTRONIK International Vertriebs GmbH con sede a Berlino in via Woermannkehe 1, - in persona dell'Amministratore Delegato/Legale Rappresentante, Luca Torchi, nato a Genova il 13-07-1961 domiciliato per la carica in Cologno Monzese (MI), Via A. Volta n. 16 - cod. fisc. TRCLCU61L13D969V - conferma, per il dispositivo in oggetto, le condizioni economiche e di fornitura di cui AQ CONSIP ID2113 LOTTO N. 9, di seguito meglio riepilogate:

PRODOTTO	PREZZO UNITARIO
Intica Neo 7 DR-T ProMRI - DF-1 (Rep 1788941/R CND J01050201) Mod. 429558	€ 9.150,00 + IVA 4%

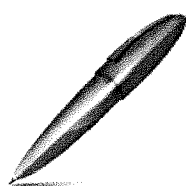
Precisiamo, di seguito, le nostre condizioni di fornitura:

- Validità dell'offerta sino al 30.09.2023
- pagamento: 60 gg. data fattura ai sensi della Legge n. 192/2012
- I.V.A.: a Vs. carico ai sensi di legge.

Certa di aver fatto cosa gradita ed a Vs. completa disposizione per qualsiasi eventuale chiarimento e/o informazione a riguardo, con l'occasione la scrivente Società porge cordiali saluti.

BIOTRONIK ITALIA S.p.A
Luca Torchi
Amministratore Delegato
Firmato Digitalmente

Referente: Sara Zaninello - Ufficio Gare
☎ 02-274394237 / 📠 02-274394304
e-mail: tender-it@biotronic.com



Firmato digitalmente da:
TORCHI LUCA
Firmato il 09/08/2023 17:50
Seriale Certificato: 812971
Valido dal 11/10/2021 al 11/10/2024
InfoCamere Qualified Electronic Signature CA

SCHEDA TECNICA

INTICA NEO 7 DR-T ProMRI Modello 429558

Defibrillatore automatico bicamerale

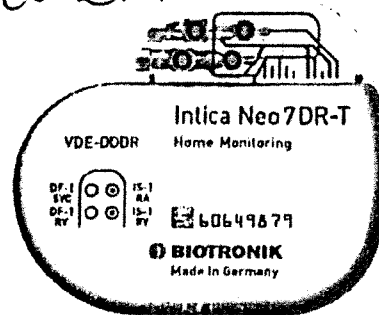
Distributore: BIOTRONIK Italia S.p.A.

Produttore: BIOTRONIK SE & Co. KG, Berlino Germania.

Marcatura CE secondo il Regolamento (EU) 2017/745 Dispositivi

Medici Registrazione repertorio Ministero della Salute: 2442197/R

Codice CND: J01050201



Descrizione del dispositivo

Intica Neo 7 DR-T appartiene a una famiglia di defibrillatori impiantabili (ICD).

L'obiettivo principale della terapia da questi erogata è la prevenzione della morte cardiaca improvvisa.

Sono inoltre disponibili terapie per il trattamento delle bradiaritmie.

L'impianto di un ICD è una terapia con i seguenti obiettivi:

- Conclusione della fibrillazione ventricolare (VF) spontanea con l'erogazione di shock.
- Conclusione di tachicardie ventricolari spontanee (VT) con stimolazione antitachicardica (ATP); in caso di ATP inefficace o di tachicardie ventricolari non tollerate dal punto di vista emodinamico con erogazione di shock.
- Compensazione delle bradicardie mediante stimolazione sequenziale AV.

Il dispositivo impiantabile monitora il ritmo cardiaco per rilevare e trattare automaticamente un arresto cardiovascolare provocato da tachiaritmie ventricolari.

Sono integrati tutti gli approcci terapeutici fondamentali della cardiologia e dell'elettrofisiologia. BIOTRONIK Home Monitoring® inoltre permette al medico una gestione della terapia in qualunque momento.

Telemetria RF SafeSync

Il dispositivo presenta la funzione SafeSync RF Telemetry che consente una trasmissione affidabile dei dati wireless, ossia senza l'utilizzo della testa telemetrica, tra il programmatore ed il dispositivo impiantato, sia all'impianto che ai follow-up, permettendo un notevole risparmio di tempo.

Sensing

Automatic Sensitivity Control

Il dispositivo analizza continuamente il ritmo cardiaco in modo da erogare la corretta terapia se necessario. Per fare ciò gli elettrocateri posizionati in atrio e ventricolo sentono le onde P ed R. La frequenza di scansione è pari a 1 KHz.

La funzione "Automatic Sensitivity Control" si basa sul controllo di sensibilità automatica fondato sull'utilizzo di due soglie adattative.

Nella programmazione standard la soglia superiore è calcolata come il 50% dell'ampiezza dell'onda R rilevata e la soglia inferiore come il 25% dell'ampiezza dell'onda R rilevata. Dopo un evento rilevato la soglia superiore, pari al 50% dell'ampiezza della precedente onda R sentita, si attiva per 350 ms a seguito di un evento sentito e per 400 ms a seguito di un evento stimolato in modo tale che l'onda T non

Al. Sanitaria Provinciale Agrigento
Pres. Osp. San Giovanni di Dio - Agrigento
Direttore U.O. di Cardiologia ed U.O.
Dr. Giuseppe Caramanna
C.F. - CRMGP65C28A000E
Cod. ENPAM 806627324M

Al. Sanitaria Provinciale Agrigento
Pres. Osp. San Giovanni di Dio - Agrigento
Direttore U.O. di Cardiologia ed U.O.
Dr. Giuseppe Caramanna
C.F. - CRMGP65C28A000E
Cod. ENPAM 300027324M

Scheda tecnica Intica Neo 7 DR-T ProMRI CD26092022 Vers.2.0


Le specifiche possono essere modificate, revisionate e migliorate senza preavviso.

Conformità tecnica INTICA NEO 7 DR BIOTRONIK

po agrigento cardiologia utic

mar 22/08/2023 15:43

A:Giuseppe Palumbo <giuseppe.palumbo@aspag.it>

 1 allegati (978 KB)

conformità tecnica.pdf;

Cordiali saluti

Offerta Economica relativa a

Descrizione Defibrillatore Impiant. Bicamerale

RdO nr. 3699723

Numero lotto 0

000. E

Amministrazione titolare del procedimento

Ente acquirente	AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI AGRIGENTO		
Ufficio	SERVIZIO PROVVEDITORATO		
Codice fiscale	02570930848	Codice univoco ufficio	Non presente
Indirizzo sede	Viale della vittoria, 321		
Città	Agrigento		
Recapito telefonico	3357318040		
Email	GIUSEPPE.PALUMBO@ASPAG.IT		
Punto ordinante	ORESTE FALCO		

Concorrente

Forma di partecipazione

Singolo operatore economico

Ragione sociale/Denominazione

BIOTRONIK ITALIA SPA

Partita IVA

09699320017

Tipologia societaria

Società per azioni (SPA)

Oggetto dell'Offerta

Formulazione dell'Offerta Economica = Valore economico (Euro)

Nome	Valore
Valore offerto	9150,00

Il Concorrente, nell'accettare tutte le condizioni specificate nella documentazione del procedimento, altresì dichiara:

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al termine di conclusione del procedimento, così come previsto nella lex specialis;
- che la presente offerta non vincolerà in alcun modo la Stazione Appaltante/Ente Committente;
- di aver preso visione ed incondizionata accettazione delle clausole e condizioni riportate nel Capitolato Tecnico e nella documentazione di Gara, nonché di quanto contenuto nel Capitolato d'oneri/Disciplinare di gara e, comunque, di aver preso cognizione di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del Contratto e che di tali circostanze ha tenuto conto nella determinazione dei prezzi richiesti e offerti, ritenuti remunerativi;
- di non eccepire, durante l'esecuzione del Contratto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi non valutati o non considerati, salvo che tali elementi si configurino come cause di forza maggiore contemplate dal codice civile e non escluse da altre norme di legge e/o dalla documentazione di gara;
- che i prezzi/sconti offerti sono onnicomprensivi di quanto previsto negli atti di gara;
- che i termini stabiliti nel Contratto e/o nel Capitolato Tecnico relativi ai tempi di esecuzione delle prestazioni sono da considerarsi a tutti gli effetti termini essenziali ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1457 cod. civ.;
- che il Capitolato Tecnico, così come gli altri atti di gara, ivi compreso quanto stabilito relativamente alle modalità di esecuzione contrattuali, costituiranno parte integrante e sostanziale del contratto che verrà stipulato con la stazione appaltante/ente committente.

ATTENZIONE: QUESTO DOCUMENTO NON HA VALORE SE PRIVO DELLA SOTTOSCRIZIONE A MEZZO FIRMA DIGITALE

SISTEMI DI E-PROCUREMENT

acc. F

Durc On Line

Numero Protocollo	INPS_36262265	Data richiesta	03/06/2023	Scadenza validità	01/10/2023
-------------------	---------------	----------------	------------	-------------------	------------

Denominazione/ragione sociale	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.
Codice fiscale	09699320017
Sede legale	VIA ALESSANDRO VOLTA 16 COLOGNO MONZESE MI 20093

Con il presente Documento si dichiara che il soggetto sopra identificato **RISULTA REGOLARE** nei confronti di

I.N.P.S.
I.N.A.I.L.

Il Documento ha validità di 120 giorni dalla data della richiesta e si riferisce alla risultanza, alla stessa data, dell'interrogazione degli archivi dell'INPS, dell'INAIL e della CNCE per le imprese che svolgono attività dell'edilizia.

acc. 6

ACCESSO RISERVATO ALLE ANNOTAZIONI SUGLI OPERATORI ECONOMICI

DATI DELLA RICERCA

Ricerca eseguita da Falco Oreste

per conto di **AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI AGRIGENTO**

Codici fiscali oggetto della ricerca **09699320017**

Data ricerca **29/8/2023**

Non sono state individuate annotazioni per i codici fiscali specificati

[Indietro](#)

[Menu Principale](#)



AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE

UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO

Viale della Vittoria, 321 - 92100 Agrigento

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

Telefono: 0922407279

FAX 0922 407119

Email: giuseppe.palumbo@aspag.it

forniture@aspag.it

Pec: forniture@pec.aspag.it

ADD. H

Oggetto: Affidamento Diretto, a mezzo Trattativa diretta su ME.PA. per la fornitura urgente di n. 01 "Defibrillatore Automatico Bicamerale Intica Neo 7 DR-T" commercializzato dalla Società Biotronik Italia spa per l'UOC Cardiologia/Emodinamica del P.O. di Agrigento (CIG Z7C3C2EF80).

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, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lettera b) del D.Lgs. n. 36/2023 e previa verifica della copertura finanziaria, Trattativa Diretta su Mepa per l'affidamento della fornitura urgente di n. 01 "Defibrillatore Automatico Bicamerale Intica Neo 7 DR-T" commercializzato dalla Società Biotronik Italia spa per l'UOC Cardiologia/Emodinamica del P.O. di Agrigento (CIG Z7C3C2EF80), per un importo complessivo presunto di € 9.150,00 oltre iva di legge.

Oggetto della presente fornitura è l'acquisto dei dispositivi sopra menzionato, comprendente l'esecuzione delle seguenti prestazioni:

- ✓ Consegna presso il P.O. emittente l'ordine.

Resta inteso che il perfezionamento del presente Affidamento Diretto è subordinato ad apposito Atto autorizzativo della Direzione Generale di questa Asp, all'esito positivo delle verifiche previste dall'art. 52 c. 1 D.Lgs. n. 36/2023 nonché alla produzione della documentazione prodromica alla stipula del contratto e che verrà richiesta con successiva nota.

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 delle strutture, non è prevista una durata maggiore di due giorni e comunque in orari di chiusura senza la presenza di terzi. Gli oneri per la sicurezza sono, pertanto, pari a zero.

I beni da fornire dovranno essere nuovi di fabbrica e di ultima generazione (specificare la data di immissione sul mercato), conformi alle normative di sicurezza CEE e dotati di marchio CE (Direttiva 93/42/CEE – D.Lgs. 46/97 ove necessario in relazione all'immissione in commercio, o conformità ad altra normativa vigente). I beni devono essere forniti completi di ogni accessorio tali da renderlo pienamente funzionante ed idoneo all'uso a cui è destinato. Inoltre, qualora i beni da fornire prevedessero una scadenza, questa non deve essere inferiore ai diciotto mesi decorrenti dalla data di consegna.

CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE: La fornitura è aggiudicata ad un operatore economico, in possesso dei requisiti di carattere generale ex art. 94 e 95 del D. Lgs 36/2023 con il criterio del minor prezzo, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, ai sensi dell'art. 50 c. 4 D. Lgs. 36/2023, previo giudizio positivo di conformità tecnica alle caratteristiche tecniche di gara.

L'Azienda si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione se nessuna offerta risulti congrua e conveniente ai sensi dell'art. 108 c. 10 del D.Lgs. 36/2016. 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 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:

- ☒ Dichiarazione, firmata digitalmente e resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 dal legale rappresentante e per tutti i soggetti di cui al comma 3 dell'art. 94 D. Lgs. 36/2023, di insussistenza delle cause di esclusione previsti all'art. 94 commi 1 e 2 del citato D. Lgs. 36/2023, con indicazione delle generalità complete dei soggetti di cui al comma 3 dell'art. 94 D. Lgs. 36/2023;
- ☒ Dichiarazione, firmata digitalmente e resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 dal legale rappresentante, di non trovarsi in alcuna delle situazioni di cui all'art. 94 comma 5 lettere a) b) d) e) f) e comma 6 del D Lgs 36/2023;
- ☒ Dichiarazione, firmata digitalmente e resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 dal legale rappresentante, di non trovarsi in alcuna delle situazioni di cui all'art. 95 comma 1 lettere a) b) c) d) e) e comma 2 D Lgs 36/2023;
- ☒ 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. 90 D.Lgs. 36/2023 attinenti la presente procedura siano trasmesse tramite piattaforma ME.PA. e tramite pec indicando il relativo indirizzo;
- ☒ Copia delle Condizioni Particolari di contratto debitamente firmata per accettazione;
- ☒ Breve relazione tecnica del dispositivo 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;
- ☒ 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);
- ☒ 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;
- ☒ Schema Offerta Tecnica, rigorosamente senza prezzi, in cui dovrà essere indicato codice CND e numero RDM, nonché il Codice Aziendale, così da rendere inequivocabile l'individuazione del dispositivo offerto;

In caso di omessa o incompleta presentazione degli elementi e delle dichiarazioni si applicheranno le disposizioni di cui all'art. 101 del D.Lgs. 36/2023

OBBLIGHI DELL'AGGIUDICATARIO: la ditta aggiudicataria dovrà:

- a) entro 15 (quindici) giorni dalla comunicazione, costituire garanzia definitiva per un importo pari al 5% dell'importo contrattuale, da costituire secondo le modalità previste dall'art. 106 D.Lgs. 36/2023; 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 e sarà automaticamente svincolata secondo quanto previsto dall'art. 117 c. 8 D. Lgs. 36/2023, 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;
- b) al momento della stipula del contratto telematico, provvedere al pagamento dell'imposta di bollo di cui all'allegato I.4 del citato decreto n. 36/2023, nelle modalità di cui alla Risoluzione Agenzia delle entrate 28/6/2023.

MODALITÀ DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA:

- 1) I beni da fornire devono essere nuovi di produzione e di ultima generazione, devono essere forniti nelle quantità, con le caratteristiche tecniche e nella configurazione offerta, valutata conforme dai soggetti appositamente incaricati dall'Amministrazione;
- 2) La durata della fornitura è fissata in 12 mesi, decorrenti dalla data indicata nel contratto;
- 3) Il prezzo complessivo del presente appalto è dato dal prezzo offerto dalla ditta aggiudicataria; il prezzo offerto comprende l'esecuzione di tutte le prestazioni previste dal presente capitolato e quindi trasporto e consegna presso i magazzini farmaceutici dei PP.OO. dell'Asp di Agrigento emittenti l'ordine 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,

altresi, 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;

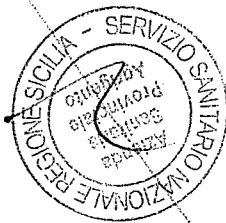
- 4) Data la eccezionale urgenza, la merce dovrà essere consegnata presso la sede indicata nell'ordine entro il termine perentorio di 3 (tre) giorni di calendario dalla data dell'ordine, che sarà trasmesso tramite piattaforma o tramite NSO; in caso di ritardo nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, 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";
- 5) La fornitura, in conformità all'art. 116 del D. Lgs. 36/2023, sarà sottoposta a verifica di conformità, per accertare la regolare esecuzione della fornitura rispetto alle prescrizioni contrattuali, fatte salve le eventuali leggi di settore. Le operazioni di verifica avranno inizio successivamente all'emissione da parte del DEC del certificato di ultimazione delle prestazioni, la quale emissione potrà avvenire su specifica comunicazione della ditta fornitrice. La verifica di conformità avverrà alla presenza del/i soggetto/i incaricato/i dall'ASP di detta verifica, dei tecnici della ditta fornitrice e del DEC (se la verifica è effettuata da soggetto diverso dal DEC). Al fine della verifica di conformità costituirà elemento di riferimento ogni dichiarazione effettuata in sede di offerta. L'esito positivo della verifica di conformità e l'emissione del relativo certificato controfirmato da entrambe le parti, saranno imprescindibili ai fini del successivo pagamento. All'esito positivo della verifica di conformità, la ditta procederà all'emissione della fattura. Le operazioni necessarie alla verifica di conformità sono svolte a spese della ditta fornitrice; nell'eventualità di discordanze qualitative, questa Azienda respingerà la merce che dovrà essere sostituita immediatamente con altra pienamente rispondente alle caratteristiche di cui al capitolato tecnico ed alle caratteristiche dichiarate dalla ditta aggiudicataria in sede di gara; la sostituzione dovrà avvenire entro breve termine fissato ad insindacabile giudizio dell'Azienda, riservandosi di applicare, inoltre, la penale sopra prevista e di procedere alla risoluzione del contratto con incameramento della cauzione definitiva, fatta salva la possibilità di acquistare presso la ditta seconda classificata, o in mancanza sul libero mercato, addebitando le maggiori spese al fornitore inadempiente; Il collaudo, oltre ad accertare che l'apparecchiatura e le attrezzature connesse sono state regolarmente installate e sono regolarmente funzionanti, dovrà attestare che le stesse sono rispondenti alle normative di sicurezza in vigore (specificando quali) anche ai fini e per gli effetti del D.Lgs. 81/08 e s.m.i.; Le contestazioni formalizzate impediranno, fino a completa definizione, il diritto al pagamento della fattura. La merce non accettata resta a disposizione del fornitore ed a suo rischio e pericolo, egli dovrà ritirarla senza indugio; è a carico del fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce nonché ogni spesa sostenuta sia per la consegna sia per il ritiro della stessa merce. Nel verbale di verifica di conformità si farà esplicito riferimento all'avvenuta formazione del personale designato dall'Azienda, con attestazione a cura del Responsabile medico dell'U.O. di destinazione del bene. Pertanto, le operazioni di verifica di conformità saranno concluse solo dopo l'avvenuta formazione.
- 6) La copertura finanziaria della presente fornitura è assicurata con fondi del bilancio aziendale; la fattura sarà liquidata entro il termine di 60 giorni dal suo ricevimento, 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. 6 dell'Allegato II.13 D. Lgs 36/2023; 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 Dirig. Amm. vo UOC Servizio Provveditorato
Dr.ssa Maria Tiro' 



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 01 SET 2023

Agrigento, li 01 SET 2023

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