

ORIGINALE

Regione Siciliana
Azienda Sanitaria Provinciale di
AGRIGENTO

DELIBERAZIONE COMMISSARIO STRAORDINARIO. N. 888 DEL 14 MAG 2024

OGGETTO: D.G.R. n. 162 del 22 giugno 2015: "Programmazione 2014/2020 - Strategia Nazionale Aree Interne (SNAI)" - P.O. FESR 2014/2020, Azione 9.3.8. Strategia Nazionale Aree Interne (SNAI) - Progetto Aisic_15 - Telemedicina per la continuità assistenziale nell'Area Interna Sicani. Autorizzazione all'acquisto ed affidamento fornitura materiale di consumo per devices acquistati per la realizzazione del progetto.

STRUTTURA PROPONENTE: U.O.C. PROVVEDITORATO

PROPOSTA N. 906 DEL 30-04-2024

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

Il Dirig. Amm.vo
(Dr.ssa Maria Tirrò)

Il Direttore UOC Serv. Provveditorato
(Dr.ssa Cinzia Schinetti)

IL DIRETTORE
DIPARTIMENTO AMMINISTRATIVO
En. Beatrice Salvaggio

VISTO CONTABILE

Si attesta la copertura finanziaria:

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

() Autorizzazione n. _____ del _____

C.E.

C.P.

Conti diversi

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

IL DIRETTORE UOC SEF e P.

RICEVUTA DALL'UFFICIO ATTI DELIBERATIVI IN DATA

09 MAG 2024

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

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Dott. Giuseppe Capodiceci, nominato con Decreto Assessoriale n. 1/2024/Gab del 31/01/2024, acquisito il parere del Direttore Sanitario, dott. Emanuele Cassarà, nominato con delibera n. 376 del 22/02/2023 e s.m.i., con l'assistenza del Segretario verbalizzante DOTT.SSA TERESA CINQUÈ adotta la presente delibera sulla base della proposta di seguito riportata.

PROPOSTA

Il Direttore della UOC Servizio Provveditorato, Dr.ssa Cinzia Schinelli

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 deliberazione del C. S. n. 2007 del 13.11.2023 è stata approvata la Trattativa Diretta su MePa n. 3814647, per l'affidamento urgente della fornitura ed installazione di defibrillatori manuali e semiautomatici (DAE), finalizzati alla realizzazione del progetto "Strategia Area Interna Sicani Telemedicina per la Continuità assistenziale nell'area Interna Sicani" azione C1.1.1 - linea d'intervento AISIC_15, ad oggi in avanzata fase di avvio;
- per il funzionamento di tali devices, stante la vigenza della garanzia contrattuale biennale, è necessario procedere all'acquisto di materiale di consumo dedicato;
- con prot. 54867 del 03.04 u.s. (All. A), questo Servizio richiedeva all'Operatore Sifem Medical srl, affidatario della succitata fornitura, elenco della tipologia di materiale di consumo (carta per stampa, elettrodi, piastre, etc.), necessario al funzionamento dei suddetti apparati, nonché prezzi unitari e tempi di consegna dei singoli beni, per l'affidamento di una eventuale fornitura;
- con prot. 33/co/24 del 04.04 u.s. (All. B), detto Operatore trasmetteva quanto richiesto, unitamente a documentazione circa l'esclusività del suddetto materiale di consumo, nonché le dichiarazioni del produttore in merito alla decadenza della garanzia a seguito di utilizzo di materiale di consumo non originale (All. C, D);
- con prot. 56375 del 04.04 u.s. (All. E), questo Servizio richiedeva ai Direttori dei DD.SS.BB. di Ribera e Bivona, beneficiari del Progetto Aisic_15, la trasmissione dei fabbisogni stimati annui del materiale di consumo per ciascuno dei dispositivi acquistati per la Telemedicina, richiesta definita in data 12.04 u.s. (All. F, G);

ATTESO CHE

- in conformità a quanto previsto dall'art. 7, comma 2, del Decreto Legge 52/2012, convertito con Legge 94/2012, e dall'art. 15, comma 13, lett. d), del D.L. 95/2012, convertito in legge n. 135/2012, è stato consultato il portale www.acquistiinretepa.it per gli acquisti tramite Consip, e non risultano al momento convenzioni attive per la fornitura di che trattasi, e che i beni richiesti rientrano tra i codici CPV che possono essere oggetto di procedure di acquisto sul mercato elettronico del suddetto portale;
- in conformità a quanto previsto dall'art. 1, commi da 548 a 550, della Legge n. 208/2015 (Legge di stabilità 2016), i beni richiesti non rientrano tra le categorie merceologiche previste dal DPCM del 11.07.2018 (entrato in vigore il 16.08.2018), emanato ai sensi del Decreto Legge 66/2014, convertito con Legge 89/2014, in relazione all'individuazione delle categorie di beni e servizi, nonché delle soglie al superamento delle quali, gli enti del Servizio sanitario nazionale sono tenuti, in via esclusiva, ad approvvigionarsi per il tramite della centrale regionale di committenza (soggetto aggregatore di riferimento), ovvero della Consip;
- sulla base dei fabbisogni trasmessi e dell'offerta pervenuta, in data 18.04 u.s. è stata avviata, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lettera b) del D. Lgs. n. 36/2023, Trattativa Diretta su MePa n. 4276878 (Cig: B14F892A70), per l'affidamento della fornitura, in somministrazione e per 18 mesi, di "*Materiale di consumo per devices (Elettrocadiografo digitale Cardiolife TouchECG, defibrillatore Nihon Koden Cardiolife TEC5600, defibrillatore Nihon Koden Cardiolife AED3100) acquistati per la realizzazione del progetto AISIC_15*" per i comuni dei DD.SS.BB. di Bivona e Ribera coinvolti nel Progetto, per un importo a base d'asta di € 31.770,00 oltre opzioni ed iva di legge, da aggiudicare con il crite-

rio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 50, c. 4 D. Lgs. 36/2023, trattandosi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, previo giudizio positivo di conformità tecnica alle specifiche di gara;

- in data 24.04 u.s., esaminata e giudicata conforme la documentazione amministrativa richiesta alla Società invitata e da questa prodotta, si è provveduto all'esame della documentazione tecnica, consistente nella verifica dei dispositivi offerti con quelli indicati nei cataloghi delle Aziende produttrici;
- si è quindi proceduto all'apertura dell'offerta economica, rilevando il prezzo offerto dall'Operatore Economico concorrente, per come risulta dall'allegato "Documento di offerta economica" (All. H) generato dalla piattaforma MePa/CONSIP, e ammontante ad € 31.770,00 oltre iva di legge;

ATTESO CHE

- 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 c. 1, lett. b) che consente l'affidamento diretto per importi inferiori € 140.000,00 anche senza consultazione di più operatori economici;

DATO ATTO CHE

- in data 26.04 u.s. si è conclusa con esito positivo la verifica dei requisiti ex artt. da 94 a 98 del D. Lgs. 36/2023 attuata tramite FVOE 2.0, istituito ai sensi dell'articolo 24 del D. Lgs. 36/2023, con delibera n. 262 del 30.06.2023 dall'Anac d'intesa con il Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti e con AGID e che pertanto, ai sensi dell'art. 50, c. 6 D. Lgs. 36/2023, è possibile procedere all'esecuzione anticipata del contratto;
- risulta possibile approvare la Trattativa Diretta su MePa n. 4276878 (Cig: B14F892A70) per l'affidamento della fornitura, in somministrazione e per 18 mesi, di "*Materiale di consumo per devices (Elettrocadiografo digitale Cardioline TouchECG, defibrillatore Nihon Kodan Cardiolife TEC5600, defibrillatore Nihon Kodan Cardiolife AED3100) acquistati per la realizzazione del progetto AISIC_15*" per i comuni dei DD.SS.BB. di Bivona e Ribera coinvolti nel Progetto, per l'importo di € 31.770,00 oltre opzioni ed iva di legge, con l'Operatore Economico Sifem Medical srl, avente sede legale in Via Spagna 16, 90146 - Palermo (PA), Cod. Fisc e P. IVA 05055000821;
- l'onere derivante dal presente atto, pari ad € 59.466,08 IVA compresa come da seguente quadro economico:

itura di " <i>Materiale di consumo per devices (Elettrocadiografo digitale Cardioline TouchECG, defibrillatore Nihon Kodan Cardiolife TEC5600, defibrillatore Nihon Kodan Cardiolife AED3100)</i> " per i comuni dei DD.SS.BB. di Bivona e Ribera coinvolti nel Progetto Aisic_15	€ 31.770,00
ioni ex art. 120 D. Lgs. 36/2023	€ 16.944,00
22%	€ 10.717,08
trib. Anac	€ 35,00
ALE	€ 59.466,08

va imputato secondo la seguente ripartizione:

- Per € 17.226,40 sul Conto Economico n. C501010504 del corrente Bilancio d'Esercizio;
 - Per € 42.204,68 sul Conto Economico n. C501010504 del Bilancio d'Esercizio 2025
 - Per € 35,00 sul conto n. 502020199 del corrente Bilancio d'Esercizio;
- che si provvederà con successivo atto a disporre il pagamento del contributo da corrispondere all'Autorità Nazionale Anticorruzione (ex AVCP), ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23.12.2005, n. 266, nella misura di € 35,00, così come determinata con Delibera Anac n. 610 del 19 dicembre 2023;

PROPONE

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

- **DARE ATTO CHE**, al solo fine di mettere a regime il progetto "Strategia Area Interna Sicani Telemedicina per la Continuità assistenziale nell'area Interna Sicani" azione C1.1.1 - linea d'intervento AISIC_15, è stata esperita ai sensi dell'art. 50, comma 1, lettera b) del D. Lgs. n. 36/2023, Trattativa

Diretta su MePa n. 4276878 (Cig: B14F892A70), per l'affidamento della fornitura, in somministrazione e per 18 mesi, di "*Materiale di consumo per devices (Elettrocadiografo digitale Cardioline TouchECG, defibrillatore Nihon Kodan Cardiolife TEC5600, defibrillatore Nihon Kodan Cardiolife AED3100) acquistati per la realizzazione del progetto AISIC_15*" per i comuni dei DD.SS.BB. di Bivona e Ribera coinvolti nel Progetto, per un importo a base d'asta di € 31.770,00 oltre opzioni ed iva di legge, da aggiudicare con il criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 50, c. 4 D. Lgs. 36/2023, trattandosi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, previo giudizio positivo di conformità tecnica alle specifiche di gara;

- **APPROVARE** l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto" (All. I), ove vengono specificati i quantitativi e le tipologie dei beni occorrenti e disciplinante 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. 4276878 (Cig: B14F892A70), per l'affidamento della fornitura qui in oggetto, per come in premessa riportate e che qui si intendono integralmente richiamate e trascritte;
- **AGGIUDICARE** la fornitura *de quo* alla Società Sifem Medical srl, avente sede legale in Via Spagna 16, 90146 - Palermo (PA), Cod. Fisc e P. IVA 05055000821 per l'importo complessivo di € 31.770,00 oltre opzioni ed iva di legge, alle condizioni indicate nel documento denominato "Condizioni particolari di contratto" e nell'offerta prodotta dal suddetto Operatore Economico, quale risulta dall'allegato "Documento di offerta economica" (All. H) generato dalla piattaforma MePa/Consip;
- **NOMINARE**, ai sensi dell'art. 15, c. 2 del D. Lgs. 36/2023, quale Responsabile Unico del Progetto (RUP), in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, il dipendente di ruolo della proponente UOC Servizio Provveditorato, Dr. Giuseppe Palumbo;
- **DARE ATTO** che è stata completata la verifica dei requisiti ex artt. da 94 a 98 del D. Lgs. 36/2023 e pertanto, ai sensi dell'art. 50, c. 6 D. Lgs. 36/2023, è possibile procedere all'esecuzione anticipata del contratto;
- **AUTORIZZARE** il Servizio proponente alla sottoscrizione del contratto relativo alla fornitura *de quo* con la suddetta Società, nelle modalità proprie delle gare telematiche tramite piattaforma ME.PA. e nel rispetto di quanto disposto dall'art. 17 del D. Lgs. 36/2023;
- **NOTIFICARE** il presente provvedimento ai Direttori DD.SS.BB. di Ribera e Bivona, onerati di emettere gli ordinativi secondo le esigenze dei servizi interessati;
- **DARE ATTO** che l'onere derivante dal presente atto, pari ad € 59.466,08 IVA compresa come da seguente quadro economico:

Fornitura di " <i>Materiale di consumo per devices (Elettrocadiografo digitale Cardioline TouchECG, defibrillatore Nihon Kodan Cardiolife TEC5600, defibrillatore Nihon Kodan Cardiolife AED3100)</i> " per i comuni dei DD.SS.BB. di Bivona e Ribera coinvolti nel Progetto Aisic_15	€ 31.770,00
Opzioni ex art. 120 D. Lgs. 36/2023	€ 16.944,00
IVA 22%	€ 10.717,08
Contrib. Anac	€ 35,00
TOTALE	€ 59.466,08

va imputato secondo la seguente ripartizione:

- Per € 17.226,40 sul Conto Economico n. C501010504 del corrente Bilancio d'Esercizio;
- Per € 42.204,68 sul Conto Economico n. C501010504 del Bilancio d'Esercizio 2025
- Per € 35,00 sul conto n. 502020199 del corrente Bilancio d'Esercizio;
- **PROVVEDERE** con successivo atto al pagamento del contributo da corrispondere all'Autorità Nazionale Anticorruzione (ex AVCP), ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23.12.2005, n. 266, nella misura di € 35,00, così come determinata con Delibera Anac n. 610 del 19 dicembre 2023;

- **CHE** l'esecuzione della Presente Deliberazione verrà curata dal Servizio proponente nonché dai competenti DD.SS.BB. di Ribera e Bivona, ciascuno per la parte di propria competenza;
- **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 di mettere a regime il Progetto Aisic_15.

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 UOC Servizio Provveditorato
Dr.ssa Cinzia Schinelli

SULLA SUPERIORE PROPOSTA VIENE ESPRESSO

Parere

Data

[Signature]
 14/05/24

Il Direttore Sanitario
Dott. Emanuele Cassarà

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Vista la superiore proposta di deliberazione, formulata dalla Dr.ssa Cinzia Schinelli, Direttore 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 Sanitario;

DELIBERA

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

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Dott. Giuseppe Capodice

[Signature]

Il Segretario verbalizzante

II. COLLABORATORE AMM.VO TPO
 "Ufficio Staff e Controllo di Gestione"
 Dott.ssa Teresa Cingola

ORDINARIO



ASP
AGRIGENTO
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO
Viale della Vittoria, 321 - 92100 Agrigento
Istruttore: Dr. Giuseppe Palumbo (Collab. Amm.vo)
Telefono : 0922 407279
FAX 0922 407119
Email: giuseppe.palumbo@aspaq.it
forniture@aspaq.it
Pec: forniture@pec.aspaq.it

PROT: n. 58864 del 3-4-2024

00. A

Spett.le Sifem Medical srl
sifemmedical@pec.it

Oggetto: PO FESR 2014/2020 - Strategia Nazionale Aree Interne (SNAI) – APQ Sicani - AISIC 15 - "Telemedicina per la continuità assistenziale nell'area interna sicani" – Fornitura di devices per la realizzazione del progetto.
Richiesta info materiale di consumo.

Con riferimento alla fornitura di cui all'oggetto, consistente in n. 11 elettrocardiografi digitali Cardioline TouchEcg con tablet Android 10", n. 11 defibrillatori Nihon Kodan Cardiolife Tec 5600, n. 11 defibrillatori semiautomatici Nihon Kodan Cardiolife AED 3100, voglia codesta Società trasmettere, con cortese urgenza, elenco della tipologia di materiale di consumo (carta per stampa, elettrodi, piastre, etc.), necessario al funzionamento dei suddetti apparati, specificando se trattasi di materiale dedicato o reperibile sul libero mercato.

Voglia altresì trasmettere prezzi unitari e tempi di consegna dei singoli beni, per l'affidamento di una eventuale fornitura.

In attesa di cortese riscontro, si porgono distinti saluti.

Il Collab. Amm.vo e RUP
Dr. Giuseppe Palumbo

Il Direttore UOC Servizio Provveditorato
Dr.ssa Cinzia Schinelli

Il Dirigente Amministrativo
Dott.ssa Maria Tirrò

Spett.le
ASP AGRIGENTO
Viale della Vittoria 321
92019 - AGRIGENTO

Oggetto : Risposta a "PO FESR 2014/2020 - Strategia Nazionale Aree Interne (SNAI) APQ Sicani - AISIC 15 - Telemedicina per la continuità assistenziale nell' area interna sicani - Fornitura di devices per la realizzazione del progetto - Richiesta info materiale di consumo" - Vostro prot. n. 54867 del 03/04/2024

Nostro prot. 033/co/24 del 04/04/2024

In riferimento all' oggetto, ai sensi del DPR 445/2000, si DICHIARA che i prodotti da Noi forniti impiegano i seguenti materiali di consumo:

- Per Elettrocardiografo digitale Cardioline TouchECG con tablet Android10":
 - Elettrodi - Elettrodo monouso ECG, plug, Ag/AgCl, Conf. 60 pz. - Importo pari ad Euro 11,50 oltre IVA a Confezione;
 - Batterie Acquisitore - Batteria alcalina AAA 1.5 volt, Conf. 2 pz. - Di normale reperimento su mercato
- Per defibrillatore Nihon Kohden Cardiolife TEC-5600:
 - Elettrodi - Elettrodi per adulti L-150, Diametro 35 mm. Conf. 150 pz. - Importo pari ad Euro 26,00 oltre IVA a Confezione;
 - Carta - Carta termica a rotolo RQS50-3 originale Nihon Kohden, 50 mm x 30 m. Conf. 10 pz. - Importo pari ad Euro 90,00 oltre IVA a Confezione;
 - Piastre - Coppia elettrodi multifunzione monouso per defibrillazione adulto/pediatrica. Utilizzabili per pazienti > un anno - Importo pari ad Euro 64,00 oltre IVA a Coppia;
 - Batteria Defibrillatore - Batteria TEC-5500/5600 - Importo pari ad Euro 380,00 oltre IVA Cadauno;
- Per defibrillatore Nihon Kohden Cardiolife AED-3100:
 - Piastre - Elettrodi monouso adulto / pediatrici - Importo pari ad Euro 130,00 oltre IVA a Coppia;
 - Batteria Defibrillatore - Batteria, quattro anni autonomia in standby - Importo pari ad Euro 450,00 oltre IVA Cadauno;
 - Batterie Teca - Batteria alcalina AA 1.5 volt, Conf. 2 pz - Di normale reperimento su mercato

Per ogni ordine/punto di destinazione dovranno essere conteggiate le spese di spedizione pari ad Euro 15,00 oltre IVA.

Tutto il materiale elencato, ad esclusione delle batterie alcaline indicate di normale reperimento sul mercato, è materiale esclusivo e dedicato.

Relativamente all' utilizzo di prodotti non originali si allegano le dichiarazioni/estratti del manuale utente dei rispettivi produttori Cardioline e Nihon Kohden, che manlevano qualunque responsabilità con conseguente decadenza della garanzia in caso di utilizzo di prodotti non originali e/o certificati e testati dal produttore stesso.

Distinti Saluti.

CARDIOLINE

App. e

HD+

Manuale utente

10. GARANZIA

Cardioline SpA garantisce che questo apparecchio è privo di difetti nei materiali e nella lavorazione per un periodo di 24 mesi dalla data di vendita degli apparecchi e di tre mesi per le parti di ricambio ed accessori. La data di vendita dovrà essere comprovata da un documento, rilasciato all'atto della consegna, che dovrà essere presentato in occasione di qualsiasi richiesta di intervento in garanzia.

La garanzia sarà prestata sostituendo o riparando gratuitamente le parti componenti dell'apparecchio soggette a difetti dovuti alla fabbricazione o ai materiali impiegati. L'eventuale sostituzione dell'apparecchio è sottoposta all'insindacabile giudizio del fabbricante. Il prolungamento della garanzia a seguito della riparazione è escluso.

Non sono coperti da garanzia gli interventi derivanti da:

- manomissioni, negligenza da parte di terzi, ivi inclusi interventi di assistenza o manutenzione da parte di personale non autorizzato;
- mancata osservanza delle istruzioni d'uso, utilizzo improprio o diverso da quello per il quale l'apparecchio è stato costruito;
- imperfetto funzionamento delle alimentazioni elettriche;
- danni causati da incendio, esplosioni, calamità naturali;
- **utilizzo di materiali di consumo non originali;**
- trasporto effettuato senza le dovute cautele;
- utilizzo di programmi software non inerenti la funzione primaria della macchina;
- altre circostanze non riconducibili a difetti di fabbricazione.

Sono esclusi dalla garanzia, se non diversamente specificato, i particolari asportabili, gli accessori, ed i pezzi che per lo stesso uso subiscono un naturale deterioramento; a titolo esclusivamente esemplificativo: cavi paziente, batterie, cavi di connessione, elettrodi, parti in vetro, supporti informatici, cartucce inchiostro, ecc. Cardioline Spa declina ogni responsabilità per eventuali danni che possono derivare, direttamente o indirettamente, a persone o cose in conseguenza della mancata osservanza di tutte le prescrizioni indicate nel manuale d'uso specialmente in tema di installazione, sicurezza, uso e manutenzione dell'apparecchio, nonché del mancato funzionamento dell'apparecchiatura.

In caso di riparazione e/o sostituzione degli apparecchi o parti di ricambio portare l'apparecchio al più vicino centro di assistenza autorizzato da Cardioline Spa o spedirlo a Cardioline S.p.A. Materiale e manodopera sono gratuiti mentre i rischi ed il costo di trasporto sono a carico dell'utente.

Trascorsi 24 mesi dalla data di acquisto degli apparecchi e tre mesi dalla data di acquisto di accessori e ricambi, la garanzia decade e l'assistenza verrà effettuata addebitando le parti sostituite e le spese di mano d'opera secondo le tariffe vigenti.

Eventuali deroghe alle presenti condizioni di garanzia sono valide solo se espressamente approvate da Cardioline SpA

NIHON KOHDEN ITALIA Srl - Via Fratelli Bronzetti 28 - 24124 Bergamo
Sistema di gestione per la qualità ISO 9001:2015; EN ISO 13485:2016

Spett.le Ente

La scrivente Società: **Nihon Kohden Italia Srl**
Via Fratelli Bronzetti, 28
24124 Bergamo

distributore in esclusiva dei prodotti NIHON KOHDEN CORP. linea monitoraggio e cardiologia, informa che tutta l'accessoristica originale di produzione Nihon Kohden è caratterizzata da elevata qualità, robustezza, semplicità sia durante l'utilizzo che nelle procedure di sanificazione, a vantaggio della qualità di acquisizione e della durabilità nel tempo.

Come espressamente dichiarato nei manuali d'uso del Produttore, è essenziale utilizzare solo prodotti originali Nihon Kohden poiché l'utilizzo di prodotti non originali può influenzare negativamente le prestazioni dei dispositivi causando incremento di falsi allarmi, artefatti o interruzioni del monitoraggio oltre che rappresentare possibile causa di guasto del dispositivo. La bontà della rilevazione, l'efficacia degli algoritmi di analisi e soprattutto la sicurezza per il paziente, potrebbero essere compromessi in caso di utilizzo di accessori compatibili non verificati dal produttore Nihon Kohden Corp. pertanto **è fortemente sconsigliato l'utilizzo di consumabili compatibili** (cavi e cavetti ECG, cavi e sensori SpO2, tubi NIBP, batterie etc.) non originali reperibili sul mercato.

L'utilizzo di accessori non originali può comportare la non applicabilità delle condizioni di garanzia.

Parametri rilevati in maniera ottimale da monitor multiparametrici Nihon Kohden esclusivamente tramite accessori originali:

- **ECG multiderivazione, Analisi aritmie avanzate, Analisi ST, 12 derivazioni ECG diagnostiche e software interpretativo ECAPS 12** tramite cavi originali Nihon Kohden.
- **NIBP con Trigger PWTT e algoritmo iNIBP** tramite Bracciali di Nuova Generazione YAWARA CUFF 2 originali Nihon Kohden, disponibili per qualsiasi tipologia di paziente e facilmente sanificabili (completamente sfoderabili e sistema di chiusura del tubo per l'immersione)
- **SpO2 con algoritmo PQI, parametro Indice di Perfezione (PI) e indicatore a video della qualità del segnale (SQI)** tramite sensori BluPRO originali Nihon Kohden, disponibili di diverse tipologie: riutilizzabili (waterproof a garanzia di un'accurata sanificazione) e monouso, a dito, piede ed orecchio, dal prematuro all'adulto, ad alta tolleranza specifici per ICU e rilevazioni notturne, ecc.
- **esCCO - calcolo della gittata cardiaca in modo continuo e completamente non invasivo.** La rilevazione di esCCO avviene grazie ai parametri ECG, SpO2 e pressione arteriosa (NIBP o IBP) rilevati tramite i rispettivi accessori originali, senza necessità di ulteriori accessori e/o consumabili.

Bergamo, 14 settembre 2022

NIHON KOHDEN ITALIA S.r.l.**ALLEGATO: Qualità e caratteristiche esclusive NK**NIHON KOHDEN ITALIA Srl
Via F.lli Bronzetti 28
24124 Bergamo
Telefono: 035 219543
Fax: 035 232546
e-mail: info@nkitaly.com
www.nihonkohden.comCod. Fiscale: 02848620163
Partita IVA: 02848620163
Iscr. Registro Imprese
di Bergamo: 02848620163
Iscr. REA: 328406
www.cardiolifeaed.comRiferimenti bancari
Crédit Agricole Italia - Sede di Bergamo
Conto corrente: 463260-11
IBAN: IT7110623011110000046326011
Codice destinatario: QD4YHQ
Peppol ID: 0211:IT02848620163
NSO: 7JZ0TLIXSocio unico
NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstraße 10. D-61191 Rosbach
Tel.: +49 6003 8270 Fax: +49 6003827599
Partita IVA: DE 114 193 230
Reg. Impr. AG Friedber HRB 5808
Riferimenti bancari: The Bank of
Tokyo-Mitsubishi UFJ Ltd - Düsseldorf

Accessori Originali NIHON KOHDEN

Per ottenere un sistema di monitoraggio e allarmi realmente efficaci nell'uso clinico, è sempre necessario applicare da parte degli operatori procedure di monitoraggio e manutenzione adeguate, utilizzando strumentazione ed accessori di qualità ed attenendosi alle indicazioni riportate sui manuali operativi. Talvolta infatti le performance degli algoritmi peggiorano a causa della mancanza di prassi di monitoraggio standard valide da parte degli operatori. È dunque necessario un approccio generale, e devono essere ricercati miglioramenti continui mirati a perfezionare pratiche cliniche non completamente efficaci.

Nihon Kohden sconsiglia fortemente l'utilizzo di consumabili (cavi e cavetti ECG, cavi e sensori SpO2, tubi NIBP, batterie etc.) non originali, che sono reperibili sul mercato (compatibili). Utilizzare opzioni e i materiali di consumo specificati, quali elettrodi, sensori, sonde e trasduttori specificati da Nihon Kohden, consente di garantire prestazioni ottimali dei dispositivi di rilevazione parametri vitali.

Gli accessori originali Nihon Kohden, se non utilizzati in modo improprio e se vengono impiegate le corrette modalità di igienizzazione, consentono continuità di utilizzo per un periodo di tempo indeterminato in quanto non è prevista la sostituzione periodica preventiva. Sono caratterizzati da elevata qualità, robustezza, semplicità sia durante l'utilizzo che nelle procedure di sanificazione, a vantaggio della qualità di acquisizione e della durabilità nel tempo. Esempi: tutti i connettori sono dotati di un codice colore e forma ad innesto immediato per consentire l'attivazione automatica (plug&play) della rilevazione del parametro di interesse; tutti i parametri sono dotati di cavi separabili tra monitor e paziente, e facilmente sanificabili; tutti i dispositivi Nihon Kohden utilizzano gli stessi cavi/moduli/sensori, senza quindi necessità di sconnessione dei cavi lato paziente in caso di sostituzione del dispositivo di monitoraggio per la sanificazione oppure per la rapida sostituzione dei sensori da igienizzare.

L'utilizzo di componenti accessorie di qualità, riutilizzabili o monouso, necessarie alla rilevazione dei parametri vitali quali cavi, terminali ed elettrodi, è di fondamentale importanza. Utilizzare esclusivamente accessori specificati da Nihon Kohden. Se vengono utilizzati altri tipi di cavi, terminali o elettrodi, si possono verificare: incremento dei falsi allarmi, artefatti o interruzioni del monitoraggio.

Si riportano nelle pagine successive alcune delle caratteristiche di rilevazione dei parametri ECG, SpO2, NIBP oltre ad alcune funzionalità e parametri derivati da quest'ultimi (es. PWTT, PI, iNIPT, esCCO).

La bontà della rilevazione, l'efficacia degli algoritmi di analisi e soprattutto la sicurezza per il paziente, potrebbero essere compromessi in caso di utilizzo di accessori compatibili non verificati dal produttore Nihon Kohden Corp.



AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO
Viale della Vittoria, 321 - 92100 Agrigento
Istruttore: Dr. Giuseppe Palumbo (Collab. Amm.vo)
Telefono : 0922 407279
FAX 0922 407119
Email: giuseppe.palumbo@aspag.it
forniture@aspag.it
Pec: forniture@pec.aspag.it

PROT: n. 56275 del 4-4-2025

Adm. E

Al Direttore DSB Ribera
Dr. V. Asti
Al Direttore DSB Bivona
Dr. G. Lo Scalzo

Oggetto: PO FESR 2014/2020 - Strategia Nazionale Aree Interne (SNAI) - APQ Sicani - AISIC 15 - "Telemedicina per la continuità assistenziale nell'area interna sicani".

Richiesta fabbisogni materiale di consumo dispositivi per la Telemedicina.

Con riferimento al progetto in epigrafe indicato, si richiede, con cortese urgenza e per ciascuna delle Guardie Mediche interessate, la trasmissione dei fabbisogni stimati annui del materiale di consumo per ciascuno dei dispositivi acquistati per la Telemedicina.

A tal fine si invitano i Responsabili delle succitate GG.MM. a compilare l'allegata tabella Excel, da far pervenire agli indirizzi in intestazione entro il 08.04 p.v.

Si confida in un solerte riscontro.

Distinti saluti.

Il Collab. Amm.vo
Dr. Giuseppe Palumbo

Il Direttore UOC Servizio Provveditorato
Dr.ssa Cinzia Sehinelli

ALL. F

Fabbisogni materiale di consumo Dispositivi per la telemedicina

		GUARDIE MEDICHE											
		Alessandria della Rocca	Bivona	Cianciana	San Biagio Platani	Santo Stefano Quisquina	Burgio	Cattolica Eraclea	Lucca Sicula	Montallegro	Ribera	Villafranca Sicula	Fabbis. Totali
Dispositivo		Fabbisogni annui presunti											
Elettrocardiografo digitale Cardiolife TouchECG		12 conf.	12 conf	12 conf	12 conf.	12 conf.							0
Defibrillatore Nihon Kohden Cardiolife TEC-5600	Elettrodi - Elettrodi per adulti L-150, Diametro 35 mm. Conf. 150 pz.	2 conf. da 150	2 conf. da 150	2 conf. da 150	2 conf. da 150	2 conf. da 150							0
	Carta - Carta termica a rotolo RQS50-3 originale Nihon Kohden, 50mm. x 30m. Conf. 10 pz.	10 conf.	10 conf.	10 conf.	10 conf.	10 conf.							0
	Piastre - Coppia elettrodi multifunzione monouso per defibrillazione adulto/ pediatrica.	10 coppie da 10 pz.	10 coppie da 10 pz.	10 coppie da 10 pz.	10 coppie da 10 pz.	10 coppie da 10 pz.							0
Defibrillatore Nihon Kohden Cardiolife AED-3100	Piastre - Elettrodi monouso adulto / pediatrici	20 pz. da 20 pz.	20 pz. da 20 pz.	20 pz. da 20 pz.	20 pz. da 20 pz.	20 pz. da 20 pz.							0

Azienda Sanitaria Provinciale Agrigento
 Distretto Sanitario di Bivona
 POLICLINICO
 Servizio Medicina di Base
 Il Responsabile Medico
 Dott.ssa Benedetta Vaccaro
 Benedetta Vaccaro



*Servizio Sanitario Nazionale
Regione Siciliana*

Azienda Sanitaria Provinciale di Agrigento

Sede Legale Viale della Vittoria, 321
P.Iva e C.F. 02570930848
DISTRETTO SANITARIO DI BASE DI RIBERA

Tel 0925 562111* Fax 0925-63007---

Nr. Protocollo: 00-61174

Data Protocollo: 12/04/2024

Al Direttore U.O.C. Servizio Provveditorato
Azienda Sanitaria Provinciale di
Agrigento

Oggetto: Richiesta fabbisogni materiale di consumo dispositivi per la Telemedicina.

Con riferimento alla nota prot. n. 56375 del 04/04/2024, si invia, in allegato alla presente, la tabella Excel compilata con i fabbisogni stimati annui del materiale di consumo per ciascuno dei dispositivi acquistati per la Telemedicina.

Il funzionario Ass. San. Di Base

Filippo Daino



D'ordine

Il Direttore f.f. D.S.B. di Ribera
Dr. Vincenzo Asti

IL FUNZIONARIO TITOLARE
POSIZIONE ORGANIZZATIVA
Dott.ssa Cinzia Daniela

[illegible][illegible]

Offerta Economica relativa a

Descrizione Consumabili per Devices Progetto AISIC_15

RdO nr. 4276878

Numero lotto 0

AEE-H

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

+390922407407

Email

cinzia.schinelli@aspag.it

Punto ordinante

CINZIA SCHINELLI

Concorrente

Forma di partecipazione

Singolo operatore economico

Ragione sociale/Denominazione

SIFEM MEDICAL S.R.L.

Partita IVA

05055000821

Tipologia societaria

Società a responsabilità limitata (SRL)

Oggetto dell'Offerta

Formulazione dell'Offerta Economica = Valore economico (Euro)

Nome	Valore
Valore offerto	31770

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



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

Aut. E

CONDIZIONI PARTICOLARI DI CONTRATTO

Oggetto: Trattativa Diretta, ai sensi dell'art. 50, c. 1, lettera b) del D. Lgs. n. 36/2023, su Mepa n. 4276878, per l'affidamento della fornitura, in somministrazione e per 18 mesi, di *"Materiale di consumo per devices (Elettrocardiografo digitale Cardiolife TouchECG, defibrillatore Nihon Kodan Cardiolife TEC5600, defibrillatore Nihon Kodan Cardiolife AED3100) acquistati per la realizzazione del progetto AISIC_15"* per i comuni dei DD.SS.BB. di Bivona e Ribera coinvolti nel Progetto (CIG B14F892A70).

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, in somministrazione e per 18 mesi, di *"Materiale di consumo per devices (Elettrocardiografo digitale Cardiolife TouchECG, defibrillatore Nihon Kodan Cardiolife TEC5600, defibrillatore Nihon Kodan Cardiolife AED3100) acquistati per la realizzazione del progetto AISIC_15"* per i comuni dei DD.SS.BB. di Bivona e Ribera coinvolti nel Progetto (CIG B14F892A70), le cui caratteristiche tecniche nonché i relativi fabbisogni sono allegati alla presente, per un importo complessivo presunto, nell'arco dei 18 (diciotto) mesi, di € 31.770,00 oltre opzioni ed iva di legge.

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

- ✓ Consegna presso i magazzini farmaceutici della Farmacia Territoriale di quest'Asp.

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.

Resta inteso che la conclusione del presente Affidamento Diretto è subordinato ad apposito Atto autorizzativo della Direzione Generale di questa Asp, all'esito positivo delle verifiche ex 94 e 95 D. Lgs 36/2023 nonché alla produzione della documentazione prodromica alla stipula del contratto e che verrà richiesta con successiva nota.

La fornitura è da intendersi in regime di somministrazione e, quindi, le quantità sopra indicate sono riferite al fabbisogno stimato per circa 18 (diciotto) mesi e sono da ritenersi indicative e non impegnative per questa ASP; si conviene, pertanto, che, ai sensi dell'art. 1560 del codice civile, l'entità della somministrazione non è determinata, ma si intende pattuita quella corrispondente al reale fabbisogno di questa Azienda nel periodo di vigenza contrattuale; l'ASP si riserva, pertanto, di procedere agli ordini esclusivamente sulla base delle necessità che saranno rappresentate dal personale utilizzatore relativamente alle patologie che necessiteranno del materiale sanitario di che trattasi. Le quantità, pertanto, potranno subire variazioni in diminuzione, senza alcun limite, in relazione al fabbisogno reale ed effettivo delle Strutture interessate, correlato all'andamento delle relative patologie, non esattamente prevedibile o predeterminabile, per cui l'Appaltatore dovrà somministrare solo quei

prodotti che l'Azienda Sanitaria richiederà, senza sollevare eccezioni al riguardo o pretendere compensi o indennità di sorta;

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 artt. da 94 a 98 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.

Si precisa che la verifica dei requisiti ex artt. 94 e 95 del D. Lgs. 36/2023, verrà attuata tramite FVOE 2.0, in conformità alla Delibera ANAC n. 262 del 20.06.2023, che ha reso operativo presso la Banca Dati ANAC, il Fascicolo Virtuale dell'Operatore Economico 2.0, obbligatorio per la partecipazione alle gare d'appalto e sostitutivo del sistema AVCpass. L'Operatore Economico che intenda partecipare ad uno o più lotti di gara dovrà, pertanto registrarsi al servizio FVOE (seguendo le istruzioni reperibili al seguente link: <https://www.anticorruzione.it/-/fascicolo-virtuale-dell-operatore-economico-fvoe>) indicando a sistema il CIG dei lotti della procedura cui intende partecipare.

Revisione Dei Prezzi: per tutto il primo anno di durata contrattuale, i prezzi praticati/offerti dall'aggiudicatario resteranno fissi ed invariati, non potranno essere oggetto di modificazione e saranno comprensivi di tutte le spese connesse all'esecuzione del servizio in oggetto. A decorrere dal secondo anno di vigenza contrattuale, ai sensi dell'art. 60, c. 2, D. Lgs. 36/2023, qualora si verificino particolari condizioni di natura oggettiva, che determinino una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo dei beni superiore al cinque per cento dell'importo complessivo, su esplicita richiesta di parte i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'ottanta per cento della variazione, in relazione alle prestazioni da eseguire. Ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizzano gli indici dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi, pubblicati, unitamente alla relativa metodologia di calcolo, sul portale istituzionale dell'ISTAT in conformità alle pertinenti disposizioni normative europee e nazionali in materia di comunicazione e diffusione dell'informazione statistica ufficiale.

Opzione ex art. 120 c. 9 D. Lgs. n. 36/2023: questa Stazione Appaltante si riserva l'insindacabile facoltà di usufruire, in corso di esecuzione del contratto, dell'opzione di cui all'art. 120 c. 9 D. Lgs. n. 36/2023 nella misura massima del 20% della base d'asta, ovvero complessivamente € 6.354,00 per il periodo di vigenza contrattuale, ciò per poter soddisfare le eventuali ulteriori richieste da parte delle proprie strutture aziendali. Nel qual caso il Contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto, agli stessi - o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni. Si precisa che l'aggiudicatario nulla potrà pretendere in ordine al mancato esercizio totale o parziale della presente opzione da parte della S.A.

Opzione ex art. 120 c. 10 D. Lgs. n. 36/2023: questa Stazione Appaltante si riserva l'insindacabile facoltà, in corso di esecuzione del contratto, di prorogare l'esecuzione, per un periodo comunque non superiore a mesi 06 (sei) e per un importo presunto di € 10.590,00. Nel qual caso il Contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto, agli stessi - o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni. Si precisa che l'aggiudicatario nulla potrà pretendere in ordine al mancato esercizio totale o parziale della presente opzione da parte della S.A.

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:

1. e-DGUE in formato .xml. Si invita a seguire le istruzioni sull'argomento presenti nella Sezione Wiki al seguente link: https://wiki.acquistinretepa.it/index.php/Pagina_principale;

2. Dichiarazione, resa ai sensi del DPR 445/2000 dal legale rappresentante e firmata digitalmente, indicante:
 - a. (ex legge 136/2010) il conto corrente dedicato e le generalità e codice fiscale delle persone delegate ad operare sul medesimo conto;
 - b. accettazione 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;
3. Copia delle Condizioni Particolari di contratto e del Capitolato Tecnico debitamente firmata per accettazione;
4. 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;
5. Certificato CE (Direttiva 93/42/CEE, concernente i dispositivi medici – possesso marcatura CE - o altra certificazione di conformità alla normativa vigente, in relazione all'oggetto di fornitura);
6. 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;
7. Dettaglio Prezzi Offerti, completa di tutti i dati ivi richiesti;

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 (18 mesi) 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, qualora dovuta, 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 18 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 della struttura sanitaria richiedente e quant'altro necessario per il rispetto delle condizioni, obblighi ed oneri di cui al presente Capitolato, in base a calcoli di propria convenienza a tutto suo rischio; pertanto detto prezzo s'intende fisso ed invariabile e ciò anche quando si evidenzino errori od omissioni nell'offerta prezzi o si manifestino nel corso dei lavori situazioni richiedenti maggiori oneri esecutivi o comunque non previsti in offerta, ovvero per eventuali innovazioni obbligatorie derivanti dall'emanazione di nuove disposizioni normative; la ditta aggiudicataria dovrà, altresì, provvedere a propria cura e spese al ritiro ed al trasporto presso i luoghi autorizzati dei materiali di imballaggio e confezionamento dei prodotti forniti, pena l'applicazione di quanto previsto dal presente documento in materia di penali;
- 4) La merce dovrà essere consegnata presso la sede indicata nell'ordine entro il termine perentorio di 15 (quindici) 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 Direttore UOC Servizio Provveditorato
Dr.ssa Cinzia Schinelli**

	Capit. e Fabbis. Mat.di consumo Dispositivi per la telemedicina				
			Fabbis. STIMATI 18 Mesi Totali	Prezzi Unit.	Tot. 18 mesi
	Dispositivo	Mat. Di consumo			
	Elettrocardiografo digitale Cardioline TouchECG	Elettrodo monouso ECG, plug, Ag/ AgCl, Conf. 60 pz.	108	€ 11,50	€ 1.242,00
	Defibrillatore Nihon Kohden Cardiolife TEC-5600	Elettrodi - Elettrodi per adulti L-150, Diametro 35 mm. Conf. 150 pz.	24	€ 26,00	€ 624,00
		Carta - Carta termica a rotolo RQS50-3 originale Nihon Kohden, 50mm. x 30m. Conf. 10 pz.	93	€ 90,00	€ 8.370,00
		Piastre - Coppia elettrodi multifunzione monouso per defibrillazione adulto/ pediatrica.	111	€ 64,00	€ 7.104,00
	Defibrillatore Nihon Kohden Cardiolife AED-3100	Coppia Piastre - Elettrodi monouso adulto / pediatrici	111	€ 130,00	€ 14.430,00
					€ 31.770,00

Durc On Line

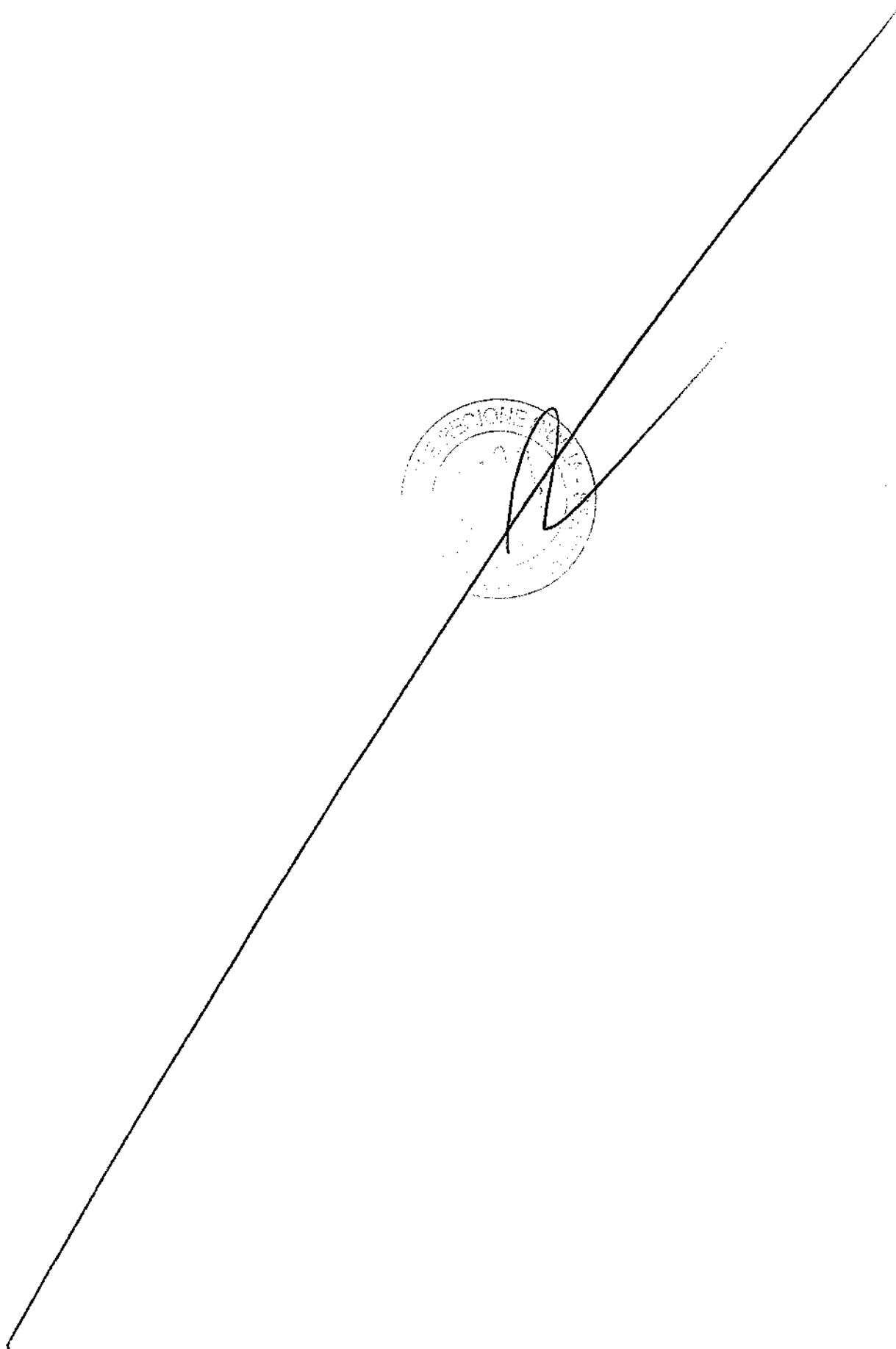
Numero Protocollo	INAIL_42744205	Data richiesta	01/03/2024	Scadenza validità	29/06/2024
-------------------	----------------	----------------	------------	-------------------	------------

Denominazione/ragione sociale	SIFEM MEDICAL SRL
Codice fiscale	05055000821
Sede legale	VIA SPAGNA, 16 90146 PALERMO (PA)

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.



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 _____

✕ Immediatamente esecutiva dal 14 MAG 2024
Agrigento, li 14 MAG 2024

Il Referente Ufficio atti deliberativi
Il collaboratore amm.vo
Sig.ra Sabrina 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
Sig.ra Sabrina Terrasi