

Regione Siciliana
Azienda Sanitaria Provinciale di
AGRIGENTO

ORIGINALE

DELIBERAZIONE COMMISSARIO N. 399 DEL 07-03-2018

OGGETTO: Procedura negoziata - tramite RDO/ME.PA. - per l'affidamento della fornitura di n. 5 Apparecchi di anestesia per varie UU.OO. dell'ASP di Agrigento. Autorizzazione a contrarre.

STRUTTURA PROPONENTE: PROVVEDITORATO	
PROPOSTA N. <u>429</u> DEL <u>27-02-2018</u>	
IL FUNZIONARIO ISTRUTTORE <u>Dr. GIUSEPPE SANFILIPPO</u>	IL RESPONSABILE DELLA STRUTTURA IL DIRETTORE U.O.C. Servizio Provveditorato <u>Dr. Loredana Di Salvo</u>

VISTO CONTABILE	
Si attesta la copertura finanziaria: () come da prospetto allegato (ALL. N. _____) che è parte integrante della presente delibera.	
() Autorizzazione <u>di spesa con ordine informatico</u>	<input type="checkbox"/> C.E. / <input checked="" type="checkbox"/> C.P. <u>A 101020501</u>
IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO L'ADDETTO RESPONSABILE Coll. Amm. <u>GLORIA PICONE</u>	IL DIRETTORE UOC SEF e P. IL DIRETTORE S.E.F. E PATRIMONIO <u>(Dr. Antonio Fiorentino)</u> Il Fidejuss. P. O. Coll. Amm. <u>Stefano Calogera Bala</u>

Ai sensi della L. n.241/90 e della L.R. n.10/91, il sottoscritto attesta la regolarità della procedura seguita e la legittimità del presente atto.

Il Responsabile della Struttura Proponente
IL DIRETTORE U.O.C.
Servizio Provveditorato
Dr. Loredana Di Salvo

Da notificare a: Provveditorato

RICEVUTA DALL'UFFICIO ATTI DELIBERATIVI IN DATA 02-03-2018

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

IL COMMISSARIO

Ing. Gervasio Venuti, nominato con decreto del Presidente della Regione Siciliana n.391/serv.1/S.G. del 01/08/2017, coadiuvato dal Direttore Sanitario, dott. Silvio Lo Bosco, nominato con delibera n.37 del 31/08/2017 dal Direttore Amministrativo, dott. Francesco Paolo Tronca, nominato con delibera n. 63 del 13/09/2017 con l'assistenza del Segretario verbalizzante IL TITOLARE DI POSIZIONE ORGANIZIVA
UFFICIO DI SEGRETERIA, PROPOSTE
DI ATTI E ANUMA
Dott.ssa Patrizia Tedesco

VISTO il D.Lgs 502/92 e s.m.i. ;

VISTA la L. R. n. 5/2009;

VISTO l'Atto Aziendale di questa ASP, adottato con la Delibera n. 667 del 03/05/2017 ed approvato con D.A. n. 1082 del 30/05/2017, di cui si è preso atto con delibera n. 816 del 09/06/17;

PREMESSO che il Direttore ff dell'UOC di Anestesia e Rianimazione del Distretto Ospedaliero AG1 ha formulato richiesta di acquisto di n. 5 Respiratori di anestesia per le seguenti strutture:

- N. 3 per P.O. Licata (1 per nuova sala operatoria Ostetricia e Ginecologia + 1 per Pronto Soccorso area di emergenza + 1 per sala TAC);
- N. 1 per P.O. Canicatti (sala TAC);
- N. 1 per P.O. di Agrigento (sala operatoria Chirurgia Vascolare);

CHE il Servizio proponente ha avviato apposita indagine di mercato prot. n. 201043 del 09.11.2017 per la fornitura di cui alla suddetta richiesta, inviata a più ditte del settore merceologico ed in più pubblicata sul sito web aziendale per consentire ad altre ditte, in aggiunta a quelle interpellate, di poter presentare, se interessate, il preventivo per la fornitura richiesta con le specifiche tecniche elaborate dal Responsabile della suddetta U.O.;

CHE con successiva nota del 15.11.2017 il Direttore ff dell'UOC di Anestesia e Rianimazione del Distretto Ospedaliero AG1 ha inoltrato richiesta di acquisto di ulteriori n. 2 Respiratori di anestesia per le 2 sale di emergenza del Pronto Soccorso del P.O. di Agrigento, essenziali per gestire i codici rossi e garantire i L.E.A., rinviando alla precedente richiesta per le caratteristiche tecniche;

CHE, a seguito dell'ulteriore richiesta sopra citata, oltre che in relazione a quanto rappresentato dal Direttore ff dell'UOC di Anestesia e Rianimazione del Distretto Ospedaliero AG2 e Responsabile del Complesso operatorio P.O. Sciacca, sul fabbisogno di n. 2 apparecchi di anestesia motivata dalla proposta di dismissione di due analoghe attrezzature in dotazione alla predetta U.O. del P.O. di Sciacca, formulata da Tecnologie Sanitarie esecutore dell'appalto triennale "Servizi integrati per la gestione e manutenzione delle apparecchiature sanitarie di proprietà", il Servizio proponente ha ritenuto necessario indire una riunione operativa sui fabbisogni di apparecchi di anestesia, oltre che di altre apparecchiature per i Complessi Operatori dei PP.OO. di Agrigento e Sciacca;

CHE in data 01.12.2017 si è tenuta la riunione di cui sopra, nel corso della quale, i dottori Marotta e Petrusa nella loro qualità di Responsabili di Anestesia e Rianimazione e dei Complessi Operatori dei PP.OO. di Agrigento e Sciacca, relativamente agli apparecchi di anestesia, hanno formulato le seguenti priorità, come risulta da afferente verbale:

- N. 2 per P.O. Agrigento (Pronto Soccorso area di emergenza);
- N. 2 per P.O. Licata (1 per nuova sala operatoria Ostetricia e Ginecologia + 1 per Pronto Soccorso area di emergenza);
- N. 2 per P.O. Sciacca (complesso operatorio);

CHE con nota prot. n. 217910 del 11.12.2017 è stata disposta la riapertura dei termini dell'indagine di mercato per fornitura di Respiratori di anestesia nelle quantità e per le destinazioni di cui al verbale sopra citato, inviata alle medesime ditte già interpellate, oltre ad altre di medesimo settore merceologico ed in più pubblicata sul sito web aziendale per consentire ad altre ditte, in aggiunta a quelle interpellate, di poter presentare, se interessate, il preventivo per la fornitura richiesta con le specifiche tecniche elaborate dal Responsabile della suddetta U.O.;

CHE con l'allegata nota del 09.02.2018 il Direttore ff dell'UOC di Anestesia e Rianimazione del Distretto Ospedaliero AG1, esaminati con il supporto dell'ing. Angelo Russi della Tecnologie Sanitarie, i preventivi, ed annessa documentazione tecnica, delle ditte che hanno risposto all'indagine di mercato prot. n. 217910 dell'11.12.2017, ha confermato le specifiche tecniche oggetto dell'indagine medesima con alcune modifiche finalizzate a garantire la massima concorrenza, riportate nella medesima nota;

CHE con la medesima nota del 09.02.2018 il predetto dirigente responsabile, in relazione al criterio di aggiudicazione, ha comunicato che "...la fornitura,; viene a qualificarsi come fornitura con caratteristiche standardizzate, e atteso il costo presunto della fornitura (circa € 50.000,00 oltre IVA per ciascuna apparecchiatura), risulterebbe particolarmente oneroso, in termini di costi e di tempo, un confronto concorrenziale basato sul miglior rapporto qualità e prezzo, tenuto conto che i benefici derivanti da tale confronto sono da ritenersi particolarmente ridotti, e che le caratteristiche descritte assicurano lo standard di qualità necessario ai fini di una corretta erogazione delle prestazioni assistenziali e che le caratteristiche tecniche indicate fanno riferimento a apparecchiature di ultima generazione di fascia medio - alta;

CHE a seguito di apposita riunione del 22.02.2018, i Responsabili delle UU.OO.CC. di Anestesia e Rianimazione hanno determinato il seguente fabbisogno prioritario di apparecchi di anestesia:

- N. 2 Pronto Soccorso P.O. Agrigento;
- N. 1 Sala operatoria del nuovo Blocco parto P.O. Licata;
- N. 2 Complesso operatorio P.O. Sciacca;

CHE sulla base dell'indagine di mercato di cui sopra, e visto quanto relazionato dal Direttore ff dell'UOC di Anestesia e Rianimazione del Distretto Ospedaliero AG1, risulta possibile attivare una procedura per l'acquisto urgente di n. 5 Apparecchi di anestesia, con le specifiche tecniche elaborate dal predetto dirigente di cui alla citata nota del 09.02.2018, per una spesa stimata di € 220.000,00= + IVA, da aggiudicare con il criterio del minor prezzo ex art. 95, comma 4, lett. b), D.Lgs.50/2016;

ATTESO CHE, in conformità a quanto previsto dall'art. 1, commi da 548 a 550, della Legge n. 208/2015 (Legge di stabilità 2016), il bene richiesto non rientra tra le categorie merceologiche previste dal DPCM del 24.12.2015 (entrato in vigore il 09.02.2016) emanato ai sensi del Decreto Legge 66/2014, convertito con Legge 89/2014, in relazione all'individuazione delle categorie di beni e servizi, nonché delle soglie al superamento delle quali, gli enti del Servizio sanitario nazionale sono tenuti, in via esclusiva, ad approvvigionarsi per il tramite della centrale regionale di committenza (soggetto aggregatore di riferimento), ovvero della Consip;

CHE, in conformità a quanto previsto dall'art. 7, comma 2, del Decreto Legge 52/2012, convertito con Legge 94/2012, e dall'art. 15, comma 13, lett. d), del D.L. 95/2012, convertito in legge n. 135/2012, è stato consultato il portale



www.acquistinretepa.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;

VISTI

- l'art. 36 del D.Lgs. 50/2016 che disciplina l'acquisizione delle forniture di beni e servizi di importo inferiore alla soglia comunitaria, ed in particolare il comma 6 per gli acquisti tramite mercato elettronico della pubblica amministrazione avvalendosi della piattaforma Consip/ME.PA.;
- le Linee Guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016 - n. 4 "Procedure per l'affidamento dei contratti pubblici di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria, indagini di mercato e formazione e gestione degli elenchi di operatori economici", adottata con delibera della medesima Autorità n. 1097 del 26.10.2016, e n. 2 "Offerta economicamente più vantaggiosa" adottata con Delibera n. 1005 del 21.09.2016;

RITENUTO di autorizzare, ai sensi della normativa sopra citata, l'esperimento di apposita procedura negoziata, a mezzo RDO/MEPA, per l'affidamento della fornitura di n. 5 Apparecchi di anestesia per le strutture sopra indicate, per un importo complessivo di € 220.000,00= + IVA, interpellando tutte le ditte accreditate sul predetto ME.PA. Bando Beni Forniture specifiche per la sanità – attrezzature elettromedicali, dando atto che il criterio di aggiudicazione previsto è quello del minor prezzo, previo giudizio di conformità tecnica alle specifiche di gara, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, con caratteristiche standardizzate ex art. 95, comma 4, lettere b) del D.Lgs. 50/2016, e Linee Guida ANAC n. 2, in base alle motivazioni rese dal dirigente responsabile dell'UOC di Anestesia e Rianimazione AG1 di cui all'allegata nota del 09.02.2018, che si intendono qui riportate, e nella considerazione che le caratteristiche della prestazione da eseguire risultano definite negli atti di gara, con previsione di tutte le caratteristiche e condizioni di fornitura, restando in capo al concorrente solo l'offerta di un prezzo;

RITENUTO, altresì, di approvare l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto" che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA.;

RILEVATO che occorre dare atto, ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016, che in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, il Responsabile Unico del Procedimento (RUP) è il Dirigente responsabile *pro tempore* della struttura competente UOC Provveditorato;

DATO ATTO

CHE l'intervento di acquisto in argomento risulta previsto nel piano investimenti per il triennio 2018-2020 e nel redigendo piano acquisti 2018/2019, e che l'onere derivante dal presente provvedimento da iscriverne sul conto n. A101020501 del corrente bilancio, ammontante presuntivamente ad € 220.000,00= + IVA è finanziato con risorse del bilancio aziendale, e costituisce rettifica dei contributi in c/esercizio pari al 100% dell'investimento secondo i principi introdotti dal D.Lgs. 118/2011, così come modificato dal comma 36 dell'art. 1 della Legge di Stabilità 2013 – n. 228 del 24.12.2012) in vigore dal 1° gennaio 2014 nella Regione Siciliana, ai sensi dell'art. 47 comma 12 della Legge di Stabilità regionale n. 5 del 28.01.2014, riservandosi di provvedere alla quantificazione della spesa effettiva, derivante dall'esperimento della procedura, con il provvedimento di aggiudicazione della fornitura in oggetto sulla base dell'effettiva risultanza di gara;

- CHE si provvederà con successivo atto a disporre il pagamento del contributo da corrispondere all'Autorità Nazionale Anticorruzione (ex AVCP), ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23.12.2005, n. 266, nella misura di € 225,00, così come determinata con delibera ANAC n. 1300 del 20.12.2017;

Dato atto che il presente provvedimento viene adottato su proposta del Dirigente Responsabile della Struttura Provveditorato che si assume la responsabilità sulla legittimità e regolarità delle procedure poste in essere per l'adozione dello stesso, in quanto conformi alla normativa vigente attinente alla fattispecie di che trattasi;

Con il parere FAVOREVOLE del Direttore Sanitario

Con il parere FAVOREVOLE del Direttore Amministrativo

DELIBERA

Per le motivazioni espresse in premessa e che si intendono qui integralmente trascritte:

1. AUTORIZZARE, ai sensi della normativa citata in premessa, l'esperimento di procedura negoziata, a mezzo RDO/MEPA, per l'affidamento della fornitura di n. 5 Respiratori di anestesia per le sotto elencate strutture sanitarie dell'ASP di Agrigento, per un importo complessivo base di € 220.000,00= + IVA, interpellando tutte le ditte accreditate sul predetto ME.PA. Bando Beni Forniture specifiche per la sanità – attrezzature elettromedicali, dando atto che il criterio di aggiudicazione previsto è quello del minor prezzo, previo giudizio di conformità tecnica alle specifiche di gara, per le motivazioni indicate in premessa:
 - N. 2 Pronto Soccorso P.O. Agrigento;
 - N. 1 Sala operatoria del nuovo Blocco parto P.O. Licata;
 - N. 2 Complesso operatorio P.O. Sciacca;
2. APPROVARE l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto", che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA.;
3. DARE ATTO, ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016, che in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, il Responsabile Unico del Procedimento (RUP) è il Dirigente responsabile *pro tempore* della struttura competente UOC Provveditorato;





4. DISPORRE la pubblicazione del presente atto e di relativo avviso sul sito web aziendale www.aspaq.it amministrazione trasparente sezione bandi di gara e contratti, in conformità all'art. 37 del D.Lgs. 33/2013 e all'art. 29 del D.Lgs. 50/2016;
5. DARE ATTO che l'intervento di acquisto in argomento risulta previsto nel piano investimenti per il triennio 2018-2020 e nel redigendo piano acquisti 2018/2019, e che l'onere derivante dal presente provvedimento da iscriverne sul conto n. A101020501 del corrente bilancio, ammontante presuntivamente ad € 220.000,00= + IVA è finanziato con risorse del bilancio aziendale, e costituisce rettifica dei contributi in c/esercizio pari al 100% dell'investimento secondo i principi introdotti dal D.Lgs. 118/2011, così come modificato dal comma 36 dell'art. 1 della Legge di Stabilità 2013 – n. 228 del 24.12.2012) in vigore dal 1° gennaio 2014 nella Regione Siciliana, ai sensi dell'art. 47 comma 12 della Legge di Stabilità regionale n. 5 del 28.01.2014, riservandosi di provvedere alla quantificazione della spesa effettiva, derivante dall'esperimento della procedura, con il provvedimento di aggiudicazione della fornitura in oggetto sulla base dell'effettiva risultanza di gara;
6. DARE ATTO 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 € 225,00, così come determinata con delibera ANAC n. 1300 del 20.12.2017;
7. DARE mandato al Servizio proponente per l'esecuzione di ogni adempimento consequenziale all'adozione del presente atto, che si dichiara immediatamente esecutivo in considerazione dell'urgenza che la fornitura riveste.

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Dott. Francesco Paolo Tronca

IL DIRETTORE SANITARIO

Dott. Silvio Lo Bosco

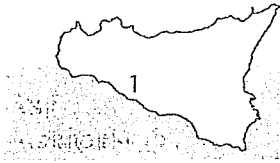
IL COMMISSARIO
Ing. Gervasio Venuti

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE

IL TITOLARE DI POSIZIONE ORGANIZATIVA
UFFICIO DI SEGRETERIA, PROPOSTE
DI ATTI E ANUMA
Dott.ssa Patrizia Tedesco







Servizio Sanitario Nazionale
Regione Siciliana
Azienda Sanitaria Provinciale di Agrigento
Distretto Ospedaliero AG1
Unità Operativa di Anestesia e Rianimazione e Terapia Antalgica
Direttore F.F. Dott. Antonio Marotta

Oggetto: Richiesta acquisto n. 4 Respiratori di Anestesia per PO di Agrigento e Licata.

Con riferimento alla richiesta di acquisto di Respiratori di anestesia per i PP.OO. di Agrigento (n. 2 Pronto Soccorso area di emergenza) e di Licata (1 per nuova sala operatoria Ostetricia e Ginecologia + 1 per Pronto Soccorso area di emergenza), esaminati con il supporto dell'ing. Angelo Russi della Tecnologie Sanitarie, i preventivi, ed annessa documentazione tecnica, delle ditte che hanno risposto all'indagine di mercato prot. n. 217910 del 11.12.2017, si confermano le specifiche tecniche oggetto dell'indagine medesima con alcune modifiche finalizzate a garantire la massima concorrenza, di seguito riportate.

In relazione al criterio di aggiudicazione, si comunica che la fornitura, così come risulta dalla presente, viene a qualificarsi come fornitura con caratteristiche standardizzate, e atteso il costo presunto della fornitura (circa € 50.000,00 oltre IVA per ciascuna apparecchiatura), risulterebbe particolarmente oneroso, in termini di costi e di tempo, un confronto concorrenziale basato sul miglior rapporto qualità e prezzo, tenuto conto che i benefici derivanti da tale confronto sono da ritenersi particolarmente ridotti, e che le caratteristiche descritte assicurano lo standard di qualità necessario ai fini di una corretta erogazione delle prestazioni assistenziali e che le caratteristiche tecniche indicate fanno riferimento a apparecchiature di ultima generazione di fascia medio – alta.

Caratteristiche tecniche minime per n. 4 Apparecchi per Anestesia

Sistema per anestesia compatto su carrello, a controllo volumetrico, idoneo per pazienti adulti e pediatrici, avente le seguenti caratteristiche:

1. L'apparecchio deve potere gestire più gas (O₂ – Aria) e deve permettere il monitoraggio integrato di O₂;
2. Rilevamento della CO₂ e degli agenti alogenati con riconoscimento automatico del gas utilizzato;
3. La gestione dei parametri di ventilazione deve avvenire su display con interfaccia utente intuitive e semplice da utilizzare;
4. Sistema di ventilazione:
 - a. VCV, PCV, manuale e spontanea con il passaggio da automatico a manuale con un unico comando, pressione controllata con garanzia del volume;
 - b. Pressione assistita con back-up di apnea;
 - c. SIMV, sia volumetrica sia pressometrica, con possibilità di supporto pressorio durante la fase di ventilazione spontanea;
 - d. Dotato di uscita per il collegamento del circuito "va e vieni";
 - e. Possibilità di ventilazione a circuito aperto e chiuso;
 - f. Possibilità di rapido scambio automatico/manuale tramite un unico comando;



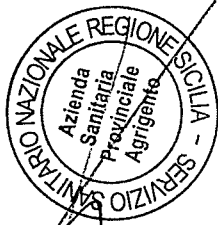
- g. Volume corrente minimo a partire da 20ml;
h. Picco del flusso di gas non inferiore a 120 L/min;
5. Il monitoraggio dei parametri ventilatori (volumi respiratori, pressioni respiratorie, curve di flusso ecc...) deve essere dotato di allarmi visive ed acustici e sul display si devono poter visualizzare almeno 3 curve in real time e almeno un loop ventilatorio;
 6. Display touchscreen non inferior a 15";
 7. Il display deve consentire una movimentazione verticale ed orizzontale in modo tale da permettere la visualizzazione e l'impostazione dei parametri ventilatori anche dalla parte posteriore e laterale del ventilatore, senza lo spostamento dello stesso;
 8. Volume del circuito del ventilatore, sia in ventilazione automatica che in ventilazione manuale, inferiore a 3000 ml;
 9. Sistema idoneo e programmabile per procedure automatiche per il reclutamento alveolare;
 10. Dotato di Sistema di evacuazione dei gas espirati;
 11. Dotato di fonte di alimentazione interna (batteria) di almeno 30 min.;
 12. Circuito di respirazione facilmente smontabile senza l'ausilio di particolare strumentazione;
 13. Fornito di Kit di avvio con accessori pediatrici/adulti;
 14. Possibilità di integrazione futura con PC che permetta mediante la raccolta dei dati forniti dalle pompe d'infusione, dal monitor paziente e dal sistema per anestesia, la visualizzazione dei modelli farmacocinetici e farmacodinamici dei farmaci anestetici somministrati (allegare documentazione tecnica completa).



Monitor multi-parametrico

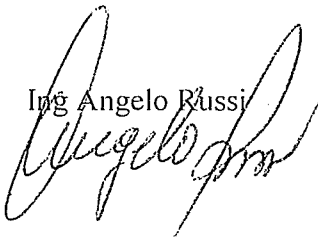
Il Sistema d'anestesia deve essere dotato di Sistema di monitoraggio di tipo compatto e modulare integrato, tramite apposito braccio di supporto dedicato, nel Sistema per anestesia, con stessa interfaccia utente del monitor per I parametric ventilatori:

1. Display a colori touchscreen ad alta risoluzione da 15";
2. Segnale elettrocardiografico rilevato almeno su 5 derivazioni;
3. Frequenza respiratoria;
4. SpO₂;
5. Pressione sanguigna non invasiva;
6. Doppio canale di pressione invasiva;
7. Monitoraggio emodinamico mini invasivo;
8. Possibilità di implementazione future di monitoraggio integrato della profondità di sedazione del paziente;
9. Monitoraggio integrato dello stato di curarizzazione del paziente;
10. Presenza di allarmi per tutti i parametri rilevati con possibilità di settare valori di minima e di massima;
11. Segnalazione di tipo visiva e Sonora su tre livelli di priorità e possibilità di tacitazione/soapensione;
12. Capacità di memorizzazione dei parametric rilevati e relative eventi "anomali" identificati per almeno 24 h;
13. Presenza di allarmi tecnici e autodiagnostici (stato batteria, sensori staccato, ecc.);

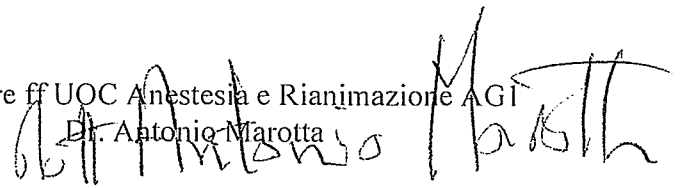


14. Configurazione dei parametri visualizzabili sul display personalizzabile dall'operatore con possibilità di visualizzazione simultanea di almeno 6 tracce contemporaneamente;
15. Interfaccia utente in lingua italiana, ad elevata ergonomia, gestione dei controlli e dei comandi di facile ed intuitivo utilizzo;
16. Alimentazione a rete e a batterie ricaricabili di durata non inferiore a 2 ore con commutazione automatica alla sorgente di alimentazione interna;
17. L'apparecchiatura offerta dovrà essere completa di ogni accessorio necessario per il normale e corretto utilizzo (cavo ECG a 3 e 5 poli, sensore SpO2 completo a ditto riutilizzabile, prolunga e bracciale NIBP riutilizzabile per adulti, ecc..).

Agrigento, 09.02.2018

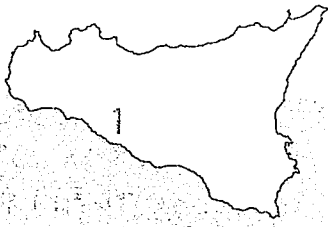
Ing Angelo Rissi


Il Direttore ff UOC Anestesia e Rianimazione AGI
Dr. Antonio Marotta









AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE

UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO

Viale della Vittoria, 321 - 92100 Agrigento

Istruttore Dr. Giuseppe Sanfilippo Collaboratore Amm.vo esperto

Telefono 0922 407268 – 407145

FAX 0922 407119

Oggetto: Procedura negoziata tramite RDO/ME.PA. per l'affidamento della fornitura di n. 5 Apparecchi di anestesia per la sala operatoria del nuovo Blocco parto del P.O. di Licata e per il Pronto Soccorso dei PP.OO. di Agrigento e Licata (Codice CUP _____ Codice gara _____ Codice CIG _____).

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

Questa Azienda indice, giusta Delibera a contrarre n. _____ del _____, esecutiva, ai sensi dell'art. 36, comma 2 lett. b) e comma 6, del D.Lgs. 50/2016, e delle Linee Guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016 n. 2 e n. 4 - procedura negoziata, tramite Richiesta di Offerta (RDO) sulla piattaforma ME.PA., per l'affidamento della fornitura di n. 5 Apparecchi di anestesia per le sotto indicate strutture sanitarie dell'ASP di Agrigento, per un importo complessivo base di gara di € 220.000,00= + IVA, aventi le specifiche tecniche, configurazione e accessori descritti di seguito, elaborati, in base alla competenza, dal Dirigente medico Responsabile dell'U.O. di Anestesia e Rianimazione, con il supporto dell'ingegnere clinico.

Le attrezzature sono destinate alle seguenti strutture sanitarie:

- N. 2 Pronto Soccorso P.O. Agrigento;
- N. 1 Sala operatoria del nuovo Blocco parto P.O. Licata;
- N. 2 Complesso operatorio P.O. Sciacca;

Caratteristiche tecniche minime per n. 5 Apparecchi per Anestesia

Sistema per anestesia compatto su carrello, a controllo volumetrico, idoneo per pazienti adulti e pediatrici, avente le seguenti caratteristiche:

1. L'apparecchio deve potere gestire più gas (O₂ – Aria) e deve permettere il monitoraggio integrato di O₂;
2. Rilevamento della CO₂ e degli agenti alogenati con riconoscimento automatico del gas utilizzato;
3. La gestione dei parametri di ventilazione deve avvenire su display con interfaccia utente intuitive e semplice da utilizzare;
4. Sistema di ventilazione:
 - a. VCV, PCV, manuale e spontanea con il passaggio da automatico a manuale con un unico comando, pressione controllata con garanzia del volume;
 - b. Pressione assistita con back-up di apnea;
 - c. SIMV, sia volumetrica sia pressometrica, con possibilità di supporto pressorio durante la fase di ventilazione spontanea;
 - d. Dotato di uscita per il collegamento del circuito "va e vieni";
 - e. Possibilità di ventilazione a circuito aperto e chiuso;
 - f. Possibilità di rapido scambio automatico/manuale tramite un unico comando;
 - g. Volume corrente minimo a partire da 20ml;
 - h. Picco del flusso di gas non inferiore a 120 L/min;
5. Il monitoraggio dei parametri ventilatori (volumi respiratori, pressioni respiratorie, curve di flusso ecc...) deve essere dotato di allarmi visive ed acustici e sul display si devono poter visualizzare almeno 3 curve in real time e almeno un loop ventilatorio;
6. Display touchscreen non inferior a 15";
7. Il display deve consentire una movimentazione verticale ed orizzontale in modo tale da permettere la visualizzazione e l'impostazione dei parametri ventilatori anche dalla parte posteriore e laterale del ventilatore, senza lo spostamento dello stesso;
8. Volume del circuito del ventilatore, sia in ventilazione automatica che in ventilazione manuale, inferiore a 3000 ml;
9. Sistema idoneo e programmabile per procedure automatiche per il reclutamento alveolare;
10. Dotato di Sistema di evacuazione dei gas espirati;
11. Dotato di fonte di alimentazione interna (batteria) di almeno 30 min.;
12. Circuito di respirazione facilmente smontabile senza l'ausilio di particolare strumentazione;
13. Fornito di Kit di avvio con accessori pediatrici/adulti;
14. Possibilità di integrazione futura con PC che permetta mediante la raccolta dei dati forniti dalle pompe d'infusione, dal monitor paziente e dal sistema per anestesia, la visualizzazione dei modelli farmacocinetici e farmacodinamici dei farmaci anestetici somministrati (allegare documentazione tecnica completa).

Monitor multi-parametrico



Il Sistema d'anestesia deve essere dotato di Sistema di monitoraggio di tipo compatto e modulare integrato, tramite apposito braccio di supporto dedicato, nel Sistema per anestesia, con stessa interfaccia utente del monitor per i parametric ventilatori:

1. Display a colori touchscreen ad alta risoluzione da 15";
2. Segnale elettrocardiografico rilevato almeno su 5 derivazioni;
3. Frequenza respiratoria;
4. SpO2;
5. Pressione sanguigna non invasiva;
6. Doppio canale di pressione invasiva;
7. Monitoraggio emodinamico mini invasivo;
8. Possibilità di implementazione future di monitoraggio integrato della profondità di sedazione del paziente;
9. Monitoraggio integrato dello stato di curarizzazione del paziente;
10. Presenza di allarmi per tutti i parametri rilevati con possibilità di settare valori di minima e di massima;
11. Segnalazione di tipo visiva e Sonora su tre livelli di priorità e possibilità di tacitazione/soapensione;
12. Capacità di memorizzazione dei parametric rilevati e relative eventi "anomali" identificati per almeno 24 h;
13. Presenza di allarmi tecnici e autodiagnostici (stato batteria, sensori staccato, ecc.);
14. Configurazione dei parametri visualizzabili sul display personalizzabile dall'operatore con possibilità di visualizzazione simultanea di almeno 6 tracce contemporaneamente;
15. Interfaccia utente in lingua italiana, ad elevata ergonomia, gestione dei controlli e dei comandi di facile ed intuitivo utilizzo;
16. Alimentazione a rete e a batterie ricaricabili di durata non inferiore a 2 ore con commutazione automatica alla sorgente di alimentazione interna;
17. L'apparecchiatura offerta dovrà essere completa di ogni accessorio necessario per il normale e corretto utilizzo (cavo ECG a 3 e 5 poli, sensore SpO2 completo a dito riutilizzabile, prolunga e bracciale NIBP riutilizzabile per adulti, ecc.).

Importo complessivo base di gara € 220.000,00= + IVA

Questa ASP si riserva l'opzione di acquistare, da esercitarsi entro 24 mesi dalla stipula del contratto, di ulteriori quantità di beni oggetto del presente appalto, presso la ditta aggiudicataria, che assume l'obbligo di fornire allo stesso prezzo unitario di acquisto aggiudicato ed alle medesime condizioni di fornitura previste nel presente appalto, entro il limite della concorrenza massima dell'importo complessivo inferiore alla soglia comunitaria prevista dall'art. 35, comma 1, lett. c), del D.Lgs. 50/2016 (inferiore ad € 221.000,00= IVA esclusa), senza che la ditta possa accampare alcuna pretesa in tal senso.

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

- Consegna, installazione e collaudo presso la struttura sanitaria di destinazione sopra indicata;
- durante il periodo di garanzia – non inferiore a 24 mesi da collaudo positivo – manutenzione ordinaria preventiva e manutenzione straordinaria full-risk su chiamata in numero illimitato; nelle attività di assistenza tecnica rientra ogni aggiornamento software previsto dal produttore;
- corso di formazione in house per personale utilizzatore dell'apparecchiatura;

Nella considerazione che il presente appalto comprende l'esecuzione di più prestazioni, il pagamento avverrà secondo quanto previsto dal punto 7) delle modalità di esecuzione del presente documento.

In merito alla presenza dei rischi da interferenze ex art. 26, comma 3 bis, D.Lgs. 81/08 e s.m.i, si precisa che non è stato predisposto il D.U.V.R.I. in quanto trattasi di mere forniture ed in ogni caso non esistono rischi da interferenza da valutare per le prestazioni oggetto della presente procedura, poiché per dette prestazioni da eseguire all'interno della struttura non è prevista una durata maggiore di due giorni e comunque in orari di chiusura senza la presenza di terzi. Gli oneri per la sicurezza sono, pertanto, pari a zero.

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

CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE: La gara è aggiudicata ad un operatore economico, in possesso dei requisiti di carattere generale ex art. 80 D.Lgs. 50/2016, anche in presenza di una sola offerta valida, con il criterio del minor prezzo, ex art. 95, comma 4 lett. b), D.Lgs.50/2016, previo giudizio positivo di conformità tecnica alle caratteristiche tecniche di cui alla presente gara, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore alla soglia comunitaria, con caratteristiche standardizzate in base alle seguenti motivazioni rese dal dirigente responsabile dell'UOC di Anestesia e Rianimazione AG1:

- a) la fornitura, così come risulta dalla presente, viene a qualificarsi come fornitura con caratteristiche standardizzate, e atteso il costo della fornitura, risulterebbe particolarmente oneroso, in termini di costi e di tempo, un confronto concorrenziale basato sul miglior rapporto qualità e prezzo, tenuto conto che i benefici derivanti da tale confronto sono da ritenersi particolarmente ridotti, e che le caratteristiche descritte assicurano lo standard di qualità necessario ai fini di una corretta erogazione delle prestazioni assistenziali e che le caratteristiche tecniche indicate fanno riferimento a apparecchiature di ultima generazione di fascia medio – alta;
- b) e nella considerazione che le caratteristiche della prestazione da eseguire risultano definite negli atti di gara, con previsione di tutte le caratteristiche e condizioni di fornitura, restando in capo al concorrente solo l'offerta di un prezzo.

L'Azienda si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione se nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, in applicazione dell'art. 95, comma 12, del D.Lgs. 50/2016. Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, sempre che sia ritenuta congrua e conveniente ai sensi



dell'art. 94 del D.Lgs. 50/2016. Non saranno ammesse le offerte con prezzo più alto rispetto al prezzo base sopra indicato, nonché le offerte di articoli con caratteristiche tecniche non conformi alle caratteristiche tecniche di cui alla presente procedura.

L'Amministrazione si riserva la possibilità di richiedere chiarimenti sull'offerta presentata, assegnando un termine perentorio di presentazione alla Ditta offerente. Qualora ritenuto necessario visionare ed esaminare il bene offerto, al fine dell'emissione del giudizio di conformità tecnica, l'Amministrazione potrà richiedere alle ditte offerenti la presentazione della campionatura entro un termine perentorio indicato nella richiesta non inferiore a 10 giorni; la mancata presentazione della campionatura entro il termine comporterà l'esclusione dalla gara. La campionatura dovrà essere accompagnata da dichiarazione di corrispondenza ai beni offerti. La mancata corrispondenza comporterà l'esclusione dalla procedura. Le spese di consegna e ritiro della campionatura sono a carico della ditta partecipante.

Unitamente all'offerta economica, ogni ditta invitata dovrà presentare la seguente documentazione:

1. dichiarazione, resa ai sensi del DPR 445/2000, attestante:
 - a. l'assunzione di impegno, in caso di aggiudicazione, ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi di cui alla legge 136/2010 e s.m.i.;
 - b. di accettare che le comunicazioni ex art. 76 D.Lgs. 50/2016 attinenti la presente procedura siano trasmesse tramite piattaforma ME.PA. e tramite pec indicando il relativo indirizzo;
 - c. di non trovarsi nei confronti della presente stazione appaltante nelle condizioni di cui all'art. 53, comma 16 ter, del D.Lgs. 165/2001 (ovvero di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque di non aver attribuito incarichi ad ex dipendenti che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni nei loro confronti per il triennio successivo alla cessazione del rapporto);
2. Copia della presente debitamente firmata per accettazione;
3. la ditta partecipante deve allegare, pena l'esclusione dalla gara, la ricevuta del versamento del contributo previsto dall'art. 1, comma 67, della legge 23.12.2005, n. 266 e dalla Deliberazione ANAC n. 1300 del 20.12.2017, dell'importo di € 20,00; per l'effettuazione del versamento consultare il sito internet www.anticorruzione.it (contributi in sede di gara); la ricevuta del versamento va presentata nella modalità richiesta tramite piattaforma MEPA;
4. breve relazione tecnica dell'apparecchiatura offerta 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 dell'apparecchiatura offerta, e quant'altro necessario alla valutazione tecnica del bene offerto; dovrà contenere un prospetto riepilogativo delle specifiche tecniche richieste con indicazione a fianco della presenza della caratteristica richiesta, con eventuale annessa descrizione di soluzione definita dall'offerente quale equivalente o migliorativa; dovrà essere indicato codice CND e numero repertorio dispositivi medici dell'attrezzatura offerta;
5. Dichiarazione resa dal produttore ai sensi del DPR 445/2000, attestante che l'attrezzatura proposta è costruita a regola d'arte ed è conforme alle prescrizioni previste dalla normativa italiana in materia con obbligo di indicazione della normativa stessa;
6. 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);
7. eventuale relazione tecnica, redatta sotto forma di dichiarazione di responsabilità, nell'ipotesi in cui la ditta partecipante intenda presentare un bene con caratteristiche equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche richieste nella presente procedura.

In caso di omessa o incompleta presentazione degli elementi e delle dichiarazioni si applicheranno le disposizioni di cui all'art. 83, comma 9, del D.Lgs. 50/2016. È in ogni caso preclusa ogni possibilità di integrazione postuma dell'offerta tecnica ed economica. Costituiscono irregolarità essenziali non sanabili le carenze della documentazione che non consentono l'individuazione del contenuto o del soggetto responsabile della stessa.

Obblighi dell'aggiudicatario: la ditta aggiudicataria, entro 15 (quindici) giorni dalla comunicazione, dovrà:

- a) regolarizzare, come stabilito dalla risoluzione 96/E del 16 dicembre 2013 dell'Agenzia Entrate, la propria offerta presentata sul MEPA con l'imposta di bollo, ai sensi del dell'articolo 2, della Tariffa, parte prima, allegata al DPR n.642 del 1972;
- b) costituire garanzia definitiva per un importo pari al 10% dell'importo contrattuale e, comunque, secondo le modalità previste dall'art. 103 D.Lgs. 50/16; la garanzia, che ha la finalità di coprire gli oneri per il mancato adempimento, dovrà avere validità per tutto il periodo di vigenza del contratto (almeno 24 mesi) e sarà svincolata, previa richiesta scritta da parte della ditta interessata, soltanto alla cessazione del rapporto, sempreché la fornitura sia stata effettuata regolarmente e che non siano state sollevate dall'Azienda contestazioni, nella quale ipotesi sarà eventualmente restituita ad avvenuta definizione delle controversie. Sono richiamate qui le disposizioni di cui all'art. 103 del D.Lgs. 50/2016.

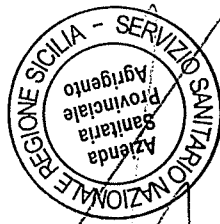
MODALITÀ DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA:

- 1) I beni da fornire devono essere nuovi di produzione e di ultima generazione, devono essere forniti nelle quantità, con le caratteristiche tecniche e nella configurazione offerta, valutata conforme dai soggetti appositamente incaricati dall'Amministrazione;
- 2) Il prezzo complessivo del presente appalto è dato dal prezzo offerto dalla ditta aggiudicataria; il prezzo offerto comprende l'esecuzione di tutte le prestazioni previste dal presente capitolato e quindi fornitura ed installazione dell'apparecchiatura (messa in opera completa e a regola d'arte, collaudata e in regolare stato di funzionamento), la realizzazione delle eventuali opere necessarie all'installazione a regola d'arte, la formazione degli operatori, il servizio di assistenza tecnica durante il periodo di garanzia, l'assistenza all'avviamento e quant'altro necessario per il rispetto delle condizioni, obblighi ed oneri di cui al presente Capitolato, in base a calcoli di propria convenienza a tutto suo rischio; pertanto detto prezzo s'intende fisso ed invariabile e ciò



anche quando si evidenzino errori od omissioni nell'offerta prezzi o si manifestino nel corso dei lavori situazioni richiedenti maggiori oneri esecutivi o comunque non previsti in offerta, ovvero per eventuali innovazioni obbligatorie derivanti dall'emanazione di nuove disposizioni normative; la ditta aggiudicataria dovrà, altresì, provvedere a propria cura e spese al ritiro ed al trasporto presso i luoghi autorizzati dei materiali di imballaggio e confezionamento dei prodotti forniti, pena l'applicazione di quanto previsto dal presente documento in materia di penali;

- 3) Entro 24 mesi dalla stipula del contratto l'ASP si riserva l'opzione di acquistare ulteriori quantità di beni oggetto del presente appalto, presso la ditta aggiudicataria, che ha l'obbligo di fornire allo stesso prezzo unitario di acquisto aggiudicato, nella stessa identica configurazione tecnica offerta in gara, ed alle medesime condizioni di fornitura previste nel presente appalto; entro il limite della concorrenza massima dell'importo complessivo inferiore alla soglia comunitaria prevista dall'art. 35, comma 1, lett. c), del D.Lgs. 50/2016 (inferiore ad € 221.000,00= IVA esclusa), senza che la ditta possa accampare alcuna pretesa in tal senso;
- 4) La merce dovrà essere consegnata presso la sede indicata nell'ordine entro il termine perentorio di 30 (trenta) giorni di calendario dalla data dell'ordine, che sarà trasmesso tramite piattaforma o tramite fax; in caso di ritardo nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, l'ASP, a suo insindacabile giudizio, e con riserva di addebito di eventuali ulteriori danni, potrà applicare a carico del fornitore una penale nella misura come determinata nelle "Condizioni Generali di Contratto relative a Beni Specifici per la Sanità";
- 5) Manutenzione e assistenza tecnica del tipo full-risk: La ditta aggiudicataria è tenuta ad eseguire le prestazioni di assistenza tecnica, descritte nel presente articolo, durante il periodo di garanzia, fissato in almeno 24 mesi. Il periodo di garanzia decorre dalla data del collaudo con esito positivo. La ditta fornitrice dovrà assicurare l'esecuzione delle attività di assistenza tecnica riguardante tutte le apparecchiature fornite, da intendersi del tipo full-risk e niente escluso, comprendente manutenzione preventiva e su chiamata necessarie al mantenimento in piena efficienza delle attrezzature fornite; la manutenzione preventiva, che va effettuata indipendentemente dal verificarsi di guasti, dovrà essere eseguita con la cadenza prevista dal costruttore; la ditta aggiudicataria dovrà comunicare le date di intervento di manutenzione preventiva; la manutenzione correttiva o su chiamata, in numero illimitato, consiste nell'accertamento della presenza di un guasto o malfunzionamento, nell'individuazione delle cause e con l'eliminazione delle stesse tramite sostituzione delle eventuali parti difettose e con verifica finale della funzionalità dell'apparecchiatura, ivi comprese gli eventuali accessori. Ad ogni intervento manutentivo, preventivo e/o correttivo, la ditta fornitrice dovrà emettere apposito rapporto di lavoro, che dovrà essere consegnato all'ufficio competente recante la firma del personale dell'U.O. ed il timbro dell'Azienda; il rapporto di lavoro dovrà riportare l'esito dell'intervento tecnico cui si riferisce. Nelle ipotesi di manutenzione su chiamata, e quindi, in caso di guasti o di malfunzionamenti la ditta aggiudicataria sarà tenuta ad intervenire nel più breve tempo possibile e comunque non oltre le 8 ore lavorative dalla chiamata, per ripristinare il corretto funzionamento dell'apparecchio. Le prestazioni di assistenza tecnica dovranno essere eseguite da tecnici specializzati, su responsabilità esclusiva della ditta fornitrice. La ditta aggiudicataria dovrà fornire i materiali e parti di ricambio originali, e certificati tali dalla ditta produttrice sotto la propria responsabilità. Nessun altro onere, per manodopera o per parti di ricambio, potrà essere riconosciuto per attività manutentive condotte nel periodo di vigenza del contratto al di fuori del prezzo contrattuale. Nelle attività di assistenza tecnica è ricompreso ogni aggiornamento software predisposto dal costruttore.
- 6) La fornitura, in conformità all'art. 102 del D.Lgs. 50/2016, sarà sottoposta a verifica di conformità, per accertare la regolare esecuzione della fornitura rispetto alle prescrizioni contrattuali, fatte salve le eventuali leggi di settore. Le operazioni di verifica avranno inizio successivamente all'emissione da parte del DEC del certificato di ultimazione delle prestazioni, la quale emissione potrà avvenire su specifica comunicazione della ditta fornitrice. La verifica di conformità avverrà alla presenza del/i soggetto/i incaricato/i dall'ASP di detta verifica, dei tecnici della ditta fornitrice e del DEC (se la verifica è effettuata da soggetto diverso dal DEC). Al fine della verifica di conformità costituirà elemento di riferimento ogni dichiarazione effettuata in sede di offerta. L'esito positivo della verifica di conformità e l'emissione del relativo certificato controfirmato da entrambe le parti, saranno imprescindibili ai fini del successivo pagamento. All'esito positivo della verifica di conformità, la ditta procederà all'emissione della fattura. Le operazioni necessarie alla verifica di conformità sono svolte a spese della ditta fornitrice; Nell'eventualità di discordanze qualitative, questa Azienda respingerà la merce che dovrà essere sostituita immediatamente con altra pienamente rispondente alle caratteristiche di cui al capitolato tecnico ed alle caratteristiche dichiarate dalla ditta aggiudicataria in sede di gara; la sostituzione dovrà avvenire entro breve termine fissato ad insindacabile giudizio dell'Azienda, riservandosi di applicare, inoltre, la penale sopra prevista e di procedere alla risoluzione del contratto con incameramento della cauzione definitiva, fatta salva la possibilità di acquistare presso la ditta seconda classificata, o in mancanza sul libero mercato, addebitando le maggiori spese al fornitore inadempiente; Il collaudo, oltre ad 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.
- 7) La copertura finanziaria della presente fornitura è assicurata con fondi del bilancio aziendale; la ditta aggiudicataria dovrà emettere fattura nella misura del 90% dell'importo offerto e aggiudicato, immediatamente dopo la conclusione delle operazioni di verifica di conformità con esito positivo (collaudo); la fattura nella misura del restante 10% dell'importo aggiudicato, dovrà essere emessa dopo la conclusione del periodo di



garanzia full-risk (minimo 24 mesi da collaudo); la fattura emessa in difformità da quanto previsto dal presente documento, sarà rigettata; la fattura sarà liquidata entro il termine di 60 giorni dal ricevimento della fattura, in conformità al D.Lgs. 231/2002, come modificato dal D.Lgs. 192/2012; la fattura dovrà fare esplicito riferimento al provvedimento di affidamento, al corrispondente ordine informatico emesso da questa Azienda ed al corrispondente documento di trasporto. Il verbale di verifica di conformità della fornitura con esito positivo equivale all'attestazione della regolarità di fornitura; in caso di difformità tra prezzo contrattuale indicato nell'ordine e prezzo in fattura, l'ASP richiederà nota di credito alla ditta fornitrice con interruzione dei termini di pagamento. In caso di contestazioni il pagamento della fattura in corso di liquidazione sarà sospeso fino alla definizione delle stesse; nell'ipotesi in cui non venisse rispettato il termine di pagamento sopra indicato, sarà applicato quanto previsto dall'art. 5 del D.Lgs. 231/2002, come modificato dal D.Lgs. 192/2012;

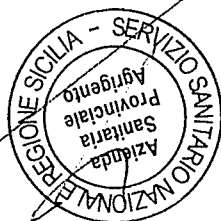
- 8) In caso di cessione del credito, trova applicazione quanto previsto dall'art. 106, comma 13, del D.Lgs. 50/2016; l'Azienda non può essere chiamata a rispondere di pagamenti effettuati prima della notifica della cessione di credito; resta inteso che l'ASP ceduta può opporre al cessionario tutte le eccezioni opponibili al cedente in base al contratto d'appalto; una volta notificato l'atto di cessione, il creditore non può opporre in compensazione il credito ceduto.
- 9) 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);
- 10) 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.;
- 11) 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.
- 12) Per tutte le controversie, che dovessero eventualmente sorgere, sarà competente esclusivamente il Foro di Agrigento.

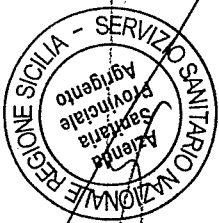
La presente non vincola quest'Azienda, in quanto il vincolo sorgerà solo dopo l'esecutività del provvedimento di affidamento della fornitura, e la sottoscrizione del relativo contratto per mezzo di scambio di corrispondenza tramite piattaforma. Successivamente alla stipula sarà emesso ordine con procedura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

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

Il Direttore Servizio Provveditorato
Dr.ssa Loredana Di Salvo

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





SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE

SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
REGIONE SICILIA -
Azienda
Sanitaria
Provinciale
Agrigento

PUBBLICAZIONE

Si dichiara che la presente deliberazione, su conforme relazione dell'addetto, è stata pubblicata all'albo pretorio on line dell'ASP di Agrigento, ai sensi e per gli effetti dell'art. 53, comma 2, della L.R. n.30 del 03/11/93 e dell'art. 32 della Legge n. 69 del 18/06/09 e s.m.i., dal _____ al _____

L'Incaricato

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

Notificata al Collegio Sindacale il _____ con nota prot. n. _____

DELIBERA SOGGETTA AL CONTROLLO

Dell'Assessorato Regionale della Salute ex L.R. n. 5/09 trasmessa in data _____ prot. n. _____

SI ATTESTA

Che l'Assessorato Regionale della Salute:

- Ha pronunciato l'**approvazione** con provvedimento n. _____ del _____
 - Ha pronunciato l'**annullamento** con provvedimento n. _____ del _____
- come da allegato.

Delibera divenuta esecutiva per decorrenza del termine previsto dall'art. 16 della L.R. n. 5/09 dal _____

DELIBERA NON SOGGETTA AL CONTROLLO

- Esecutiva ai sensi dell'art. 65 della L. R. n. 25/93, così come modificato dall'art. 53 della L.R. n. 30/93 s.m.i., per decorrenza del termine di 10 gg. di pubblicazione all'Albo, dal _____

Immediatamente esecutiva dal 07-03-2018

Agrigento, lì

IL FUNZIONARIO INCARICATO
TITOLARE DI POSIZIONE ORGANIZZATIVA
UFFICIO DI SEGRETARIA, PROPOSTE
DI ATTI E ANUMA
Dott.ssa Patrizia Tedesco

REVOCA/ANNULLAMENTO/MODIFICA

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

Agrigento, lì

IL FUNZIONARIO INCARICATO
