**ID.16REA013**

**DISCIPLINARE DI GARA**

GARA A PROCEDURA APERTA AI SENSI DELL’ART 60 DEL D. LGS. N. 50/2016 PER LA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN SERVICE DI STRUMENTI E MATERIALI PER LA RACCOLTA, LAVORAZIONE, TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI SANGUE ED EMOCOMPONENTI OCCORRENTI AL DIPARTIMENTO TRASFUSIONALE UDINESE E A QUELLO GIULIANO ISONTINO; PER LA RACCOLTA E PREPARAZIONE DEI SIERO COLLIRI E GEL PIASTRINICI, PER LA TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI TUTTI E TRE I DIPARTIMENTI TRASFUSIONALI, COMPRESO QUELLO PORDENONESE

art. 1 Modalità di gara

art. 2 Procedure di trasmissione dell’offerta

art. 3 Documenti di partecipazione

art. 4 Soccorso istruttorio

art. 5 Caratteristiche dell’offerta economica

art. 6 Procedura di individuazione della migliore offerta

art. 7 Requisiti tecnici

art. 8 Criteri e parametri per la valutazione delle offerte

art. 9 Richiesta informazioni

art. 10 Rinvio allo Schema di Convenzione

art. 11 Informativa sul trattamento dei dati

art. 12 Accesso agli atti

Art. 1

(Modalità di gara)

L’Ente per la gestione accentrata dei servizi condivisi, di seguito denominato EGAS, ha indetto gara a procedura aperta, (art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016), per la stipula di una **Convenzione** per l’affidamento della “FORNITURA IN SERVICE DI STRUMENTI E MATERIALI PER LA RACCOLTA, LAVORAZIONE, TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI SANGUE ED EMOCOMPONENTI OCCORRENTI AL DIPARTIMENTO TRASFUSIONALE UDINESE E A QUELLO GIULIANO ISONTINO; PER LA RACCOLTA E PREPARAZIONE DEI SIERO COLLIRI E GEL PIASTRINICI, PER LA TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI TUTTI E TRE I DIPARTIMENTI TRASFUSIONALI, COMPRESO QUELLO PORDENONESE - ID.16REA013”, con l’osservanza delle presenti norme, nonché delle disposizioni contenute nel Bando Integrale di Gara, nello Schema di Convenzione e nel Capitolato Speciale. Tutti gli Enti del S.S.R. interessati potranno aderire alla Convenzione.

L’EGAS è titolare e legittimato in relazione allo svolgimento delle fasi di gara fino all’individuazione del miglior offerente e alla stipula della Convenzione. I singoli contratti di fornitura vengono conclusi a tutti gli effetti tra i singoli Enti del SSR interessati ed il Fornitore attraverso la stipula di “Contratti derivati”.

L’EGAS si riserva:

* di non procedere ad aggiudicazione se nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all’oggetto del contratto ai sensi dell’art.95, comma 12 del d.lgs. 50/2016;
* di non procedere ad aggiudicazione ovvero di revocare l’aggiudicazione definitiva - con la conseguente mancata stipula del contratto/convenzione – qualora, anteriormente alla stipula del medesimo/a, Consip S.p.A. renda disponibili convenzioni di servizi/forniture equivalenti a quelli dell’offerta del concorrente primo in graduatoria, a condizioni migliorative in termini di parametri quali-quantitativi ovvero in tutte le ipotesi di cui al Decreto n. 95/2012 (Spending Review) e lo stesso concorrente non acconsenta ad una modifica delle condizioni economiche tali da rispettare il limite di cui all’art. 26 c.3 della legge 488/99;
* di non procedere all’aggiudicazione qualora nel corso dello svolgimento della gara dovesse intervenire il parere negativo da parte del competente Nucleo di Valutazione degli Investimenti Sanitari e Sociali (NVISS).

Si precisa che la suddetta previsione è stata inserita sulla base di quanto disposto dall’art. 15 co 13 lett.b) del D.L. n. 95/2012 come convertito nella L. n. 135/2012, posto che, per gli Enti del SSN, va esclusa una diretta applicazione dell’art. 1 della norma sopra citata. Pertanto, la relativa clausola di recesso potrà essere esercitata dall’Amministrazione in ricorrenza delle condizioni specificatamente riportate da tale normativa.

Art. 2

(Procedure di trasmissione dell’offerta)

Il plico contenente l’offerta e la documentazione, a pena di esclusione, dovrà essere sigillato e recare sul frontespizio:

* il nominativo e recapiti del mittente;
* l’oggetto della gara: “GARA A PROCEDURA APERTA AI SENSI DELL’ART 60 DEL D. LGS. N. 50/2016 PER LA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER L’AFFIDAMENTO DELLA “FORNITURA IN SERVICE DI STRUMENTI E MATERIALI PER LA RACCOLTA, LAVORAZIONE, TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI SANGUE ED EMOCOMPONENTI OCCORRENTI AL DIPARTIMENTO TRASFUSIONALE UDINESE E A QUELLO GIULIANO ISONTINO; PER LA RACCOLTA E PREPARAZIONE DEI SIERO COLLIRI E GEL PIASTRINICI, PER LA TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI TUTTI E TRE I DIPARTIMENTI TRASFUSIONALI, COMPRESO QUELLO PORDENONESE - ID.16REA013”.

Il plico dovrà contenere all’interno n. 3 buste separate, di cui la n. 3 dovrà essere regolarmente sigillata e controfirmata sui lembi di chiusura, mentre per la n. 1 e la n. 2 sarà sufficiente una chiusura normale.

* Busta n. 1 recante l’indicazione “DOCUMENTI DI PARTECIPAZIONE” (vedere art. 3 del presente Disciplinare di gara);
* Busta n. 2 recante l’indicazione “DOCUMENTAZIONE TECNICO-QUALITATIVA” (vedere elenco documenti richiesti nel Capitolato Speciale);
* Busta n. 3 recante l’indicazione “OFFERTA ECONOMICA” - (vedere art. 5 del presente disciplinare di gara).

Ogni busta dovrà contenere l’elenco numerato dei documenti presenti al proprio interno; tali documenti dovranno essere a loro volta numerati in ogni pagina, con indicazione sulla prima pagina del numero di pagine complessivo di ogni documento (ad esclusione dei documenti meramente illustrativi quali ad esempio i depliant).

Si precisa che per “sigillatura” deve intendersi una chiusura ermetica recante un qualsiasi segno o impronta, apposto su materiale plastico come striscia incollata o ceralacca o piombo, tale da rendere chiusi il plico e le buste, attestare l’autenticità della chiusura originaria proveniente dal mittente, nonché garantire l’integrità e la non manomissione del plico e delle buste.

Il plico andrà indirizzato all’Ente per la Gestione Accentrata dei Servizi Condivisi – Via Pozzuolo 330 (Palazzina B UFFICIO PROTOCOLLO) - 33100 UDINE e dovrà pervenire, a mezzo raccomandata A.R. tramite Servizio postale di Stato o mediante agenzie di recapito, ovvero con consegna a mano, all’Ufficio Protocollo dell’EGAS entro e non oltre il termine indicato nel bando di gara, pena l’esclusione dalla gara.

Gli orari di apertura dell’Ufficio Protocollo dell’EGAS sono i seguenti:

* dal lunedì al giovedì: 08.30 -16.00
* venerdì: 8.30 – 13.00

L’EGAS declina ogni e qualsivoglia responsabilità per eventuali ritardi o errori di recapito del plico. In caso di consegna a mano farà fede ai fini dell’osservanza del termine utile sopra fissato, la data e l’ora apposte sul plico dall’addetto alla ricezione.

Art. 3

(Documenti di partecipazione)

La ditta partecipante deve inserire all’interno della busta n. 1 la seguente documentazione:

1. Dichiarazione sostitutiva di certificazione e di atto di notorietà, a firma del legale rappresentante, redatta come da fac-simile (vedere Allegato “A” al disciplinare), corredato da fotocopia del documento di riconoscimento del sottoscrittore.
2. Garanzia dell’importo indicato nella tabella di cui al Capitolato Speciale, costituita nelleforme previste dall’art. 93 del D.Lgs. 50/2016, con espressa rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, rinuncia all’eccezione di cui all’art. 1957 comma 2 del Codice Civile, e con indicazione dell’operatività della garanzia medesima entro 15 giorni, a semplice richiesta scritta della stazione appaltante. La garanzia fideiussoria a scelta dell’offerente, può essere bancaria o assicurativa o rilasciata dagli intermediari finanziari iscritti nell’albo di cui all’art. 106 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993 n. 385 e s.i.m., che svolgono in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie e che sono sottoposti a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta all’albo previsto dall’art.161 del Decreto legislativo 24 febbraio 1998.

La garanzia, intestata all’Ente per la gestione accentrata dei servizi condivisi (EGAS) Via Pozzuolo n. 330, deve avere validità **per almeno 240 giorni** dalla data di presentazione dell’offerta.

L’importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo potrà essere ridotto:

* del 50 % per gli operatori economici ai quali venga rilasciata, da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000, la certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000;
* del 30 %, anche cumulabile con la riduzione di cui al primo periodo ed al periodo successivo, per gli operatori economici in possesso di registrazione al sistema comunitario di ecogestione e audit (EMAS), ai sensi del regolamento (CE) n. 1221/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009;
* del 20 % per gli operatori in possesso di certificazione ambientale ai sensi della norma UNI EN ISO 14001;
* del 20 %, anche cumulabile con la riduzione di cui ai periodi primo, secondo e terzo, per gli operatori economici in possesso, in relazione ai beni o servizi che costituiscano almeno il 5% del valore dei beni e servizi oggetto del contratto stesso, del marchio di qualità ecologica dell'Unione europea 118 (Ecolabel UE) ai sensi del regolamento (CE) n. 66/2010 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009;
* del 15% per gli operatori economici che sviluppano un inventario di gas ad effetto serra ai sensi della norma UNI EN ISO 14064-1 o un'impronta climatica (carbon footprint) di prodotto ai sensi della norma UNI ISO/TS 14067.

Per fruire dei benefici di cui al presente comma, l'operatore economico segnala, in sede di offerta, il possesso dei relativi requisiti, e lo documenta nei modi prescritti dalle norme vigenti.

L’importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è ridotto del 30 % non cumulabile con le riduzioni di cui ai periodi precedenti, per gli operatori economici in possesso del rating di legalità o attestazione del modello organizzativo, ai sensi del decreto legislativo n. 231/2001 o di certificazione social accountability 8000,o di certificazione del sistema di gestione a tutela della sicurezza e della salute dei lavoratori, o di certificazione OHSAS 18001, o di certificazione UNI CEI EN ISO 50001 riguardante il sistema di gestione dell’energia o UNI CEI 11352 riguardante la certificazione di operatività in qualità di ESC (Energy Service Company) per l’offerta qualitativa dei servizi energetici.

In caso di partecipazione a più lotti, la ditta concorrente potrà presentare una garanzia unica, specificando i lotti ai quali intende partecipare.

La garanzia copre la mancata sottoscrizione del contratto dopo l’aggiudicazione, per fatto dell'affidatario riconducibile ad una condotta connotata da dolo o colpa grave, ai sensi dell’art. 93, comma 6 del D.Lgs. 50/2016; la garanzia provvisoria verrà svincolata all’aggiudicatario automaticamente al momento della stipula del contratto, mentre agli altri concorrenti, ai sensi dell’art. 93, comma 9, del Codice, verrà svincolata entro trenta giorni dalla comunicazione dell’avvenuta aggiudicazione ai non aggiudicatari.

**Si precisa che l’amministrazione provvederà allo svincolo a mezzo lettera PEC o fax e che il documento originale non verrà restituito alla ditta.**

1. Documento di impegno di un fideiussore, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto, di cui all’articolo 103 del D. Lgs. 50/2016, qualora l'offerente risultasse affidatario. Il documento di impegno può essere eventualmente anche integrato nel documento Garanzia di cui al precedente punto 2. Nel caso in cui l’offerente abbia costituito la cauzione tramite deposito in contanti o in titoli del debito pubblico l’operatore economico dovrà, separatamente, produrre un ulteriore documento contenente l’impegno di cui all’art. 93 c. 8 del D. Lgs. 50/2016.
2. Il versamento relativo alla contribuzione dovuta all’Autorità Nazionale Anti Corruzione, ai sensi dell’art. 1, comma 67 della Legge 23 dicembre 2005 n. 266, per gli importi indicati nella tabella di cui al Capitolato Speciale.

Sia nel caso di R.T.I. costituito, che nel caso di R.T.I. non ancora costituito, il versamento è unico e deve essere effettuato dalla capogruppo.

1. Patto Integrità debitamente sottoscritto dal legale rappresentante corredato da fotocopia del documento di riconoscimento del sottoscrittore (vedere Allegato “B” al disciplinare).
2. PASSOE ai fini della comprova del possesso dei requisiti di cui all’art. 80 e all’art. 83, c.1 lett.b) e lett. c) del D. Lgs. 50/2016;
3. Scheda fornitore debitamente compilata, con l’indicazione del domicilio ai fini delle comunicazioni e il relativo numero di fax e/o PEC (vedere Allegato “D” al disciplinare).
4. Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice della Privacy, debitamente controfirmata (vedere Allegato “C” al disciplinare).
5. Elenco sintetico dei lotti ai quali la ditta partecipa, con indicazione - per ogni lotto - dell’importo del CIG versato (se dovuto) e dell’importo della cauzione versata;
6. Copia dell’offerta economica priva dell’indicazione dei prezzi e degli sconti, riportante la seguente dicitura: “Copia dell’offerta economica senza indicazione dei prezzi e degli sconti”, specificando i lotti di gara e i codici-prodotto ai quali l’offerta si riferisce.
7. **Attestato di sopralluogo, debitamento compilato e sottoscritto per i soli LOTTI N. 1-4-5.**

**I documenti di cui ai punti 1-2-3-4-5-11 sono da considerarsi documentazione essenziale ai fini della partecipazione alla gara. In particolare, la mancata presentazione del documento n. 11 è pena esclusione (non sanabile).**

In caso di raggruppamento temporaneo di impresa, la documentazione di cui ai punti precedenti relativi ai “Documenti di partecipazione”, dovrà essere presentata da tutte le imprese che costituiscono il raggruppamento, ad eccezione dell’attestazione del versamento della contribuzione dovuta all’Autorità di vigilanza sui contratti pubblici (a cura della sola capogruppo). Si precisa che con riferimento ai documenti di cui ai punti 2 e 3, gli stessi dovranno essere, in caso di raggruppamento temporaneo di impresa, cointestati a tutti i soggetti componenti il raggruppamento.

I concorrenti di altri Paesi Comunitari sono autorizzati a presentare la documentazione equipollente a quella richiesta.

L’EGAS si riserva di procedere ai relativi controlli, ai sensi di quanto previsto dalla D.P.R. 445/2000, nei confronti dei partecipanti alla gara.

Art. 4

(Soccorso istruttorio)

Ai sensi di quanto previsto dall’art. 83 comma 9 del D. Lgs. n. 50/2016 le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio. In particolare la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e delle dichiarazioni sostitutive previste ai fini della partecipazione alla gara (v. precedente art.3) e di cui agli artt. 80, 81 e 83 del medesimo decreto, con esclusione di quelle afferenti all’offerta tecnica ed economica, obbliga il concorrente che vi ha dato causa al pagamento, in favore della stazione appaltante, della sanzione pecuniaria stabilita in misura dell'uno per mille del valore del lotto di gara e comunque non superiore a 5.000 euro. In tal caso, la stazione appaltante assegnerà al concorrente un termine, non superiore a dieci giorni, perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicandone il contenuto e i soggetti che le devono rendere, da presentare contestualmente al documento comprovante l’avvenuto pagamento della sanzione, a pena di esclusione.

La sanzione è dovuta esclusivamente in caso di regolarizzazione.

Nei casi di irregolarità formali, ovvero di mancanza o incompletezza di dichiarazioni non essenziali, la stazione appaltante ne richiederà comunque la regolarizzazione con la procedura di cui al periodo precedente, ma non applica alcuna sanzione. In caso di inutile decorso del termine di regolarizzazione, il concorrente è escluso dalla gara. Ogni variazione che intervenga, anche in conseguenza di una pronuncia giurisdizionale, successivamente alla fase di ammissione, regolarizzazione o esclusione delle offerte non rileva ai fini del calcolo di medie nella procedura, né per l'individuazione della soglia di anomalia delle offerte.

Costituiscono irregolarità essenziali e non sanabili le carenze della documentazione che non consentono l’individuazione del o dei soggetti responsabili della stessa.

Il pagamento della sanzione dovrà essere effettuato tramite BONIFICO sul c/c di Tesoreria n. IT 77 E 02008 12310 000103533637 intestato all’ EGAS.

Art. 5

(Caratteristiche offerta economica)

L’offerta economica (Busta n. 3) dovrà essere redatta in lingua italiana e dovrà riportare tutte le informazioni di cui all’Allegato “E” al disciplinare. Per il medesimo lotto, non sono ammesse offerte “in alternativa”; nel caso venissero erroneamente formulate offerte “in alternativa” sarà presa in considerazione soltanto la prima offerta formulata e non anche l’offerta denominata “in alternativa”.

La ditta dovrà indicare, per ogni lotto, un prezzo unico netto, nel senso che eventuali sconti dovranno essere già conteggiati nel prezzo offerto, con esclusione di annotazioni di sconti percentuali ulteriori in calce alle offerte o comunque annotati a parte.

L’offerta dovrà essere redatta in termini di prezzo fisso ed invariabile per tutta la durata della fornitura.

Si richiede altresì che nella Busta n. 3 la ditta concorrente inserisca un CD contenente la medesima offerta economica di cui sopra in formato excel (o word), in base allo schema previsto nel sopra citato Allegato “E” alle Norme. In caso di difformità tra i due formati (cartaceo ed elettronico), farà fede il formato cartaceo. Se disponibile, si chiede, inoltre, di inserire nel CD copia del listino vigente. Il listino rimarrà fisso ed invariabile per tutta la durata contrattuale.

La ditta dovrà inserire, nello schema di dettaglio dell’offerta economica, gli oneri della sicurezza da rischio specifico (art. 95, comma 10 D. lgs. n. 50/2016) la cui quantificazione spetta al Concorrente in rapporto all’offerta medesima. Per mero chiarimento si segnala che tali costi sono propri del Concorrente e sono diversi dagli oneri della sicurezza per le interferenze, che sono invece determinati dalla stazione appaltante. Nel caso specifico il valore degli oneri della sicurezza da rischi interferenziali è pari a: 446,46 euro per il lotto n. 1; 276,00 euro per il lotto n. 4; 276,00 euro per il lotto n. 5; “non previsto” per i lotti n. 2 e n. 3.

L’offerta dovrà avere validità non inferiore **a 240 giorni** dall’ultimo termine di presentazione e per tale periodo è irrevocabile e dovrà essere presentata secondo le modalità previste dall’art. 2.

Non saranno accettate le offerte che non rispettino le indicazioni e le modalità di presentazione previste nel presente documento, ovvero risultino equivoche, difformi dalla richiesta o condizionate da altre clausole.

In caso di raggruppamento di imprese, l’offerta congiunta dovrà:

1. essere sottoscritta dai Rappresentanti legali di tutte le imprese raggruppate;
2. specificare le parti del servizio che saranno eseguite dalle singole imprese;
3. contenere l’impegno che, in caso di aggiudicazione della gara, le stesse si conformeranno alla disciplina prevista dall’art. 48 del D. Lgs. 50/2016.

E’ fatto divieto ai concorrenti di partecipare alla gara in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti, ovvero di partecipare alla gara anche in forma individuale qualora abbia partecipato alla gara medesima in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti. I consorzi di cui all’art. 45, comma 2, lett. b) e c), sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi è fatto divieto di partecipare, in qualsiasi altra forma, alla medesima gara; in caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato.

L’offerta congiunta comporta la responsabilità solidale nei confronti dell’Ente di tutte le imprese raggruppate. Nel caso in cui il R.T.I. sia individuato come migliore offerente, le singole imprese raggruppate devono conferire, in unico atto, mandato speciale con rappresentanza, irrevocabile, ad una di esse designata come capogruppo. Tale mandato deve risultare da scrittura privata autenticata. La procura è conferita al rappresentante legale dell’impresa capogruppo. Per quanto non espressamente qui indicato si applica l’art. 48 del D. Lgs. 50/2016.

Tutte le offerte che presenteranno un carattere anormalmente basso rispetto alla prestazione richiesta verranno assoggettate a verifica, secondo quanto disposto dall’art. 97 del D.Lgs. 50/2016; l’Amministrazione valuterà l’anomalia delle offerte secondo i criteri ivi descritti.

Art. 6

(Procedura di individuazione della migliore offerta)

L’EGAS, verificata la regolarità della documentazione richiesta a corredo dell'offerta, procederà all'individuazione del miglior offerente, per i lotti n. 1 e n. 5, secondo il criterio di cui all’art. 95 c.2 del D.Lgs. 50/2016, ovvero all’**offerta economicamente più vantaggiosa**. I soli lotti n. 2-3-4 verranno aggiudicati secondo il criterio di cui all’art. 95 c.4 del D.Lgs. 50/2016, **ovvero al prezzo più basso**.

I plichi verranno aperti presso la sede dell’EGAS in via Pozzuolo 330, 33100 Udine, nel giorno e ora stabiliti nel Bando di gara.

La procedura di gara si svolgerà con le seguenti modalità:

**I° FASE: IN SEDUTA PUBBLICA**

Alla prima fase, che avrà luogo il **giorno e all’ora indicati nel bando di gara***,* potrà intervenire per qualsiasi effetto un rappresentante legale dell’Impresa concorrente o un’altra persona dallo stesso delegata, munita di apposita procura\*.

Il Presidente di gara, assistito dal segretario verbalizzante, procederà all’apertura dei plichi pervenuti, dopo aver accertato la regolarità delle modalità di presentazione; verranno inizialmente esaminati i documenti di partecipazione, ammettendo o escludendo i concorrenti sulla base della documentazione di partecipazione. In seguito il Presidente di gara trasmetterà l’elenco delle Ditte ammesse e la documentazione tecnica alla Commissione Giudicatrice che effettuerà la valutazione tecnico-qualitativa della fornitura.

**II° FASE: IN SEDUTA NON PUBBLICA**

La Commissione Giudicatrice, all’uopo nominata, procederà alla valutazione tecnico-qualitativa della fornitura, alla verifica della rispondenza alle modalità richieste e all’attribuzione dei punteggi, in base agli elementi di cui all’art. 7 del presente documento.

**III° FASE: IN SEDUTA PUBBLICA**

Alla terza fase potrà intervenire per qualsiasi effetto un rappresentante legale dell’Impresa concorrente o un’altra persona dallo stesso delegata. In tal caso dovrà esibire all’autorità che presiede la gara idonea procura\*.

Nella seconda seduta pubblica, il cui luogo ed orario saranno comunicati via fax almeno cinque giorni prima della seduta stessa, il Presidente, assistito dal segretario verbalizzante, procederà a dare lettura del verbale dei lavori della Commissione Giudicatrice, e all’apertura, per le sole ditte ammesse, della busta n. 3 “Offerta economica”; una volta data lettura delle offerte economiche verrà assegnato il punteggio previsto per l’elemento prezzo e a questo sommati gli altri punteggi determinati dalla Commissione Giudicatrice summenzionata.

La fornitura verrà affidata alla ditta che avrà ottenuto il punteggio complessivo più elevato.

Nel caso in cui nell’ambito del medesimo lotto si venisse a determinare una parità tra due o più offerte, si procederà seduta stante come segue:

1. se presenti, i procuratori delle ditte che hanno presentato offerte uguali saranno invitati a procedere immediatamente alla gara di miglioria; in caso di ulteriore parità si provvederà all’individuazione mediante sorteggio;
2. se nessuno dei procuratori delle ditte dovesse risultare presente, si procederà subito mediante sorteggio.

L’EGAS si riserva la facoltà di procedere all’individuazione anche in presenza di un’unica offerta valida, fatto salvo quanto previsto dall’art. 95 comma 12 del D.Lgs. 50/2016.

L’individuazione da parte dell’EGAS della ditta risultata migliore offerente diverrà immediatamente vincolante per la stessa. Il verbale di gara redatto dal segretario verbalizzante ha valore di aggiudicazione provvisoria.

Ove necessario si procederà alla valutazione dell’anomalia delle offerte secondo i criteri di cui all’art. 97 del D.Lgs. 50/2016 e quindi all’aggiudicazione definitiva tramite approvazione degli atti da parte del Dirigente dell’EGAS e relativa comunicazione alle parti interessate.

L’aggiudicazione definitiva diverrà efficace dopo la verifica del possesso dei requisiti prescritti (art 32 comma 7 del D.lgs 50/2016).

Detta verifica verrà effettuata, nelle more dell’istituzione della Banca dati nazionale degli operatori economici di cui all’art. 81 del D. Lgs.vo n.50/2016, mediante AVCpass, giusta Deliberazione. 111 del 20 dicembre 2012, adottata dall’Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture in attuazione dell’art.6 bis del d.lgs. 12 aprile 2006, n. 163.

**Si precisa che qualsiasi anomalia del sistema AVCPASS riscontrata da parte della ditta migliore offerente durante la fase di comprova dei requisiti di carattere generale, tecnico-professionale ed economico e finanziario dichiarati in sede di gara, dovrà essere adeguatamente documentata e comunicata alla Stazione Appaltante entro e non oltre i termini fissati dalla richiesta inoltrata da Egas, pena la definitiva esclusione dalla gara per mancata comprova dei prescritti requisiti.**

Divenuta efficace l’aggiudicazione definitiva, e fatti salvi i poteri di autotutela, la stipula del contratto avrà luogo entro il termine di 90 giorni, ovvero fatto salvo diverso termine espressamente concordato con l’aggiudicatario (art 32 comma 8 del D.lgs 50/2016).

\**Il rappresentante legale dell’impresa concorrente o la persona delegata ad assistere alle sedute pubbliche di cui sopra dovrà presentarsi munita di copia del documento di riconoscimento e copia della procura da consegnare al personale dell*’EGAS*.*

Art. 7

(Requisiti tecnici)

I prodotti offerti dalle ditte concorrenti dovranno avere le caratteristiche prescritte nel Capitolato Speciale. Saranno effettuate le verifiche dell’ammissibilità/non ammissibilità dei prodotti/servizi offerti in relazione alla corrispondenza o meno a quanto prescritto nel Capitolato.

Nel caso in cui la descrizione delle specifiche tecniche indicate si riferisse casualmente, in tutto o in parte, a caratteristiche possedute da prodotti distribuiti da una sola ditta, si deve intendere inserita la clausola “o equivalenti”. L’eventuale equivalenza tecnica deve essere dimostrata dal concorrente e verrà valutata dalla Commissione ai sensi di quanto previsto dall’art. 68 del D.Lgs. 50/2016.

Art. 8

(Criteri e parametri per la valutazione delle offerte)

La procedura di aggiudicazione terrà conto dell’aspetto economico e qualitativo dei prodotti offerti, individuando l’offerta più vantaggiosa in base all’esame dei parametri di valutazione indicati nel Capitolato Speciale, a ciascuno dei quali verrà assegnato il punteggio massimo riportato al medesimo articolo sopra indicato.

La Commissione Giudicatrice appositamente nominata dall’EGAS, laddove lo riterrà necessario, potrà in sede di valutazione richiedere alle ditte partecipanti tutte le ulteriori informazioni e/o elaborati ritenuti necessari per formulare una più precisa valutazione della fornitura offerta.

Si precisa, infine, che tutti i calcoli relativi all’attribuzione dei punteggi e all’eventuale riparametrazione del punteggio qualitativo, verranno eseguiti computando fino alla seconda cifra decimale.

Art. 9

(Richiesta informazioni)

Le informazioni complementari relative alla presente gara possono essere richieste per iscritto a mezzo PEC: egas.protgen@certsanita.fvg.it o a mezzo fax: 0432/306241.

Ulteriori delucidazioni possono essere richieste all’indirizzo e-mail [segreteria@egas.sanita.fvg.it](mailto:segreteria@egas.sanita.fvg.it) indicando nell’oggetto della e-mail “ID.16REA013, richiesta chiarimenti, c.a. dr. Alberto Nonino”.

Le richieste di delucidazioni e di informazioni complementari di cui sopra dovranno pervenire, con i mezzi sopra indicati, entro 10 gg dalla data fissata come termine per la presentazione delle offerte e la stazione appaltante provvederà ad evadere tali richieste entro 6 gg dal termine di presentazione delle offerte. Le richieste non pervenute nei termini sopra riportati, non potranno essere evase.

Le risposte ai quesiti scritti saranno pubblicate sul sito dell’EGAS, pertanto le ditte interessate, consultandolo periodicamente, potranno acquisire le informazioni del caso.

Art. 10

(Rinvio allo Schema di Convenzione)

L’oggetto, le modalità e la gestione del servizio/fornitura sono disciplinati dal relativo Schema di Convenzione che verrà stipulato tra EGAS e la ditta aggiudicataria.

art. 11

(Informativa sul trattamento dei dati)

Ai sensi del D. Lgs. 196/2003, si precisa che i dati richiesti verranno trattati, nel rispetto della normativa vigente, unicamente ai fini della procedura di individuazione del miglior offerente e della successiva stipula della Convenzione.

Si evidenzia altresì che i dati di cui trattasi non saranno diffusi, fatto salvo il diritto di accesso dei "soggetti interessati" ex L. 241/90, che potrebbe comportare l’eventuale doverosa comunicazione dei dati suddetti ad altri concorrenti alla gara, così come pure l’esigenza dell’Amministrazione di accertamento dei dati dichiarati in sede di gara o comunque previsti ex lege.

art. 12

(Accesso agli atti)

L’accesso agli atti, il diniego e il differimento dello stesso è disciplinato dalla legge n. 241 del 1990 e dall’articolo 53 del D.Lgs. n. 50 del 2016.

Nel caso in cui il concorrente ritenga che la propria offerta tecnica e/o le giustificazioni dell’offerta economica contengano informazioni che costituiscono segreto tecnico o commerciale tutelato dalla normativa sopra richiamata, lo stesso dovrà produrre dichiarazione ai sensi del D.P.R. n. 445 del 2000 (articoli 46 e 47), inserita nella busta n.2 “documentazione tecnico-qualitativa”.

Tale dichiarazione dovrà tassativamente riportare:

1. le singole pagine e i paragrafi della documentazione prodotta che contengono segreti tecnici o commerciali, onde consentire all’Amministrazione la chiara e precisa individuazione delle parti secretate;
2. congrua motivazione circa l’effettiva sussistenza del segreto tecnico o commerciale, con indicazione dell’istituto giuridico posto a tutela della documentazione secretata (marchio, brevetto, privativa industriale, diritto d’autore o altro diritto di proprietà intellettuale);
3. documentazione a comprova dell’effettiva sussistenza del segreto tecnico o commerciale dichiarato.

Si sottolinea che in assenza di dette indicazioni o in presenza di indicazioni prive delle specifiche sopra menzionate, o riguardanti genericamente tutta la documentazione tecnica e i giustificativi dell’offerta economica, l’Amministrazione autorizzerà gli eventuali accessi agli atti richiesti dai concorrenti senza nulla comunicare ulteriormente al contro interessato.

In caso di richiesta di accesso agli atti di gara da parte di partecipanti alla procedura, l’Amministrazione provvederà ad informare il contro interessato, indicando quale documentazione è stata richiesta e per quali finalità.

Si precisa che qualora il concorrente richieda copia integrale di tutta la documentazione dei partecipanti, ai fini della difesa in giudizio dei propri interessi, l’Amministrazione provvederà a fornire copia integrale della stessa, salvo il caso di comprovata sussistenza di marchi registrati o brevetti.

Il concorrente che effettua l’accesso agli atti si obbliga a non divulgare a terzi le informazioni acquisite a seguito dell’accesso.

Si precisa che il diritto di accesso di cui all’art.53 del d. lgs. n.50/2016 relativamente agli atti della presente procedura di gara dovrà essere esercitato nei confronti dell’EGAS.

**Allegati alle Norme di partecipazione:**

* + Fac simile “Allegato A”: Dichiarazione sostitutiva di certificazione e di atto di notorietà
  + Fac simile “Allegato B”: Dichiarazione “Patto d’integrità
  + Fac simile “Allegato C”: Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice della Privacy
  + Fac simile “Allegato D”: Scheda Fornitore
  + Fac simile “Allegato E”: Offerta Economica e struttura economica della stessa

**Fac-simile “Allegato A”**

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI…………………..**

**……………………………………….**

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE E DI ATTO DI NOTORIETA’ EX D.P.R. 445/2000**

Il/La sottoscritto/a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

e residente a\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

in via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_n.\_\_\_ in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Titolare, rappresentante legale, procuratore, ecc.)

**della Ditta/Società \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

sotto la sua personale responsabilità ed a piena conoscenza della responsabilità penale prevista per le dichiarazioni false dall’art. 76 del D.P.R. 445/2000 e dall’art. n. 496 c.p.

**DICHIARA**

in nome e per conto dell’suddetto operatore economico quanto segue:

* 1. di rivestire la qualità di operatore economico ai sensi per gli effetti di cui al Dlgs 50/2016, art. 3 comma 1 lett. p) e più in particolare di partecipare alla gara, come previsto dal Dlgs 50/2016, art. 45, come

*(barrare la voce che interessa)*

* + - impresa individuale (anche artigiana), ovvero società (anche cooperativa)
    - consorzio tra società cooperative di produzione e lavoro (L. 422/09 e D. Lgs. 1577/47), ovvero consorzio tra imprese artigiane (L. 443/1985)
    - consorzio stabile, tra imprenditori individuali, anche artigiani, società commerciali, società cooperative di produzione e lavoro costituito anche in forma di soc. consortile (art. 2615-ter del cod. civ.) e ai sensi del Dlgs 50/2016, art 45, comma 2, lett. c)
    - mandatario del Raggruppamento Temporaneo di Imprese costituito, ai sensi del Dlgs 50/2016 art. 45, comma 2, lett.d), (indicare tutti i nominativi delle Imprese raggruppate):

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

* + - mandante del Raggruppamento Temporaneo di Imprese costituito, ai sensi del Dlgs 50/2016 art. 45, comma 2, lett.d), da (indicare tutti i nominativi delle Imprese raggruppate, specificando il mandatario):

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

* + - consorzio ordinario di concorrenti di cui all'art. 2602 cod. civ. costituito tra i soggetti di cui al Dgls 50/2016, art. 45, comma 1 lett. a), b) e c), anche in forma di società ai sensi dell'art. 2615-ter del cod. civ.
    - impresa facente parte di un’aggregazione tra imprese aderenti al un contratto di rete ai sensi dell’art. 3 comma 4 ter del Dl 5/2009, convertito dalla l 33/2009
    - soggetto che ha stipulato un contratto di gruppo europeo di interesse economico (GEIE) ai sensi del D.Lgs 240/91.
    - operatore economico, ai sensi Dgls 50/2016, art. 45, comma 1 lett. a), b) e c), stabilito in altri Stati membri, costituito conformemente alla legislazione vigente nel proprio Paese.
  1. In caso di RTI/consorzi ordinari:
     + **non ancora formalmente costituiti** l’impegno che, in caso di aggiudicazione della gara, tutti (e soli) i soggetti economici sottoscrittori dell’offerta conferiranno mandato collettivo speciale con rappresentanza all’operatore designato in sede d’offerta come mandatario (capogruppo) ai sensi dell’art. 48 D. Lgs. 50/2016
     + **formalmente già costituiti (**allegare originale o copia autentica del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria o dell’atto costitutivo del consorzi)
  2. (in caso di raggruppamento costituendo o costituito) ad eseguire le parti del servizio o della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati o aderenti all’aggregazione di rete di imprese come di seguito indicato:

In caso di raggruppamento temporaneo di impresa, consorzio ordinario, GEIE, rete di impresa **orizzontale** (si precisa che la mandataria deve eseguire la prestazione in quota maggioritaria ovvero almeno della quota specificata nel disciplinare di gara):

Impresa (mandataria); \_\_\_\_\_\_\_\_, \_\_\_\_%;

Impresa (mandante); \_\_\_\_\_\_\_\_\_, \_\_\_\_%

In caso di raggruppamento temporaneo di impresa, consorzio ordinario, GEIE, rete di impresa **vertica**le (si precisa che la mandataria deve eseguire la prestazione principale):

impresa (mandataria): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

impresa mandante: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

In caso di raggruppamento temporaneo di impresa, consorzio ordinario, GEIE, rete di impresa **misti** (si precisa che la mandataria deve eseguire la prestazione principale in quota maggioritaria ovvero almeno nella quota specificata nel disciplinare di gara):

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Impresa** | **Categoria principale** | **Categoria secondaria 1** | **Categoria secondaria 2** |
| Mandataria | % | % | % |
| Mandante | % | % | % |
| Altre mandanti | % | % | % |

* 1. *(se del caso)* ai fini della riduzione dell’entità del deposito cauzionale provvisorio ex comma 7 dell’art. 93 del D. Lgs. 50/2016, di essere in possesso del/i seguente/i requisito/i:
     + certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000 (RIDUZIONE 50%, cumulabile con le due seguenti);
     + registrazione al sistema comunitario di ecogestione e audit (EMAS) ai sensi del regolamento (CE) n.1221/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio (RIDUZIONE 30%, cumulabile con la precedente e la seguente)
     + certificazione ambientale ai sensi della norma UNI EN ISO 14001 (RIDUZIONE 20%)
     + marchio di qualità ecologica dell’Unione europea (Ecolabel UE) ai sensi del Regolamento CE n.66/2010 del Parlamento europeo e del Consiglio, in relazione ai beni o servizi che costituiscano almeno il 50 per cento del valore dei beni e servizi oggetto del contratto d’appalto (RIDUZIONE 20%, cumulabile con le precedenti)
     + sviluppo di un inventario di gas ad effetto serra ai sensi della norma UNI EN ISO 14064-1 ovvero un’impronta climatica (carbon footprint ) di prodotto ai sensi della norma UNI ISO/TS 14067(RIDUZIONE 15%);
     + possesso del rating di legalità o attestazione del modello organizzativo, ai sensi del D.Lgs. n.231/2001 o della certificazione social accountability 8000, o della certificazione del sistema di gestione a tutela della sicurezza e della salute dei lavoratori, o della certificazione OHSAS 18001, o della certificazione UNI CEI EN ISO 50001 riguardante il sistema di gestione dell'energia o UNI CEI 11352 riguardante la certificazione di operatività in qualità di ESC (Energy Service Company) per l'offerta qualitativa dei servizi energetici e per gli operatori economici in possesso della certificazione ISO 27001 riguardante il sistema di gestione della sicurezza delle informazioni (RIDUZIONE del 30%, non cumulabile con le riduzioni di cui ai periodi precedenti) e più precisamente,

(indicare certificazione posseduta): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

* 1. che il soggetto abilitato a sottoscrivere l’offerta oggetto della presente gara in nome e per conto della ditta istante è il signor \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ nato a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ nella sua qualità di:
     + \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;
     + procuratore (come da procura allegata);
  2. che la ditta è iscritta alla C.C.I.A.A. di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Registro delle Imprese dal \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_al n. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_per l’esercizio dell’attività oggetto della presente gara;
  3. *(da compilare se ricorre il caso)* che la ditta è iscritta nel registro delle Cooperative tenuto dalla competente C.C.I.A.A. (limitatamente a tali categorie di imprese):\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ *(citare i relativi riferimenti)*;
  4. *(da compilare se ricorre il caso)* che la ditta è iscritta all’Albo Regionale delle Cooperative sociali, sezione “A” , sezione “B” o sezione “C” se trattasi di consorzio (limitatamente a tali categorie di imprese):\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ *(citare i relativi riferimenti)*;
  5. *(nel caso di impresa con sede all’estero)* che la ditta è iscritta nel seguente albo o lista ufficiale dello Stato di appartenenza:

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(citare i relativi riferimenti)*

* 1. che nulla osta, nei confronti della ditta candidata, ai fini dell’articolo 10 della legge 31 maggio 1965 n. 575 e s.m. e i. (normativa antimafia) o dei tentativi di “infiltrazione mafiosa” di cui all’art.4 del D.lgs. n.490/1994;
  2. di riservarsi di richiedere il subappalto (ai sensi dell’art. 105 del D.lgs 50/2016) per le seguenti prestazioni nelle seguenti quote ad imprese idonee e qualificate ai sensi di legge:

quota: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_%;

parti della prestazione che intende subappaltare: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

* 1. con riferimento all’art. 105 comma 6 D.lgs 50/2016, la terna degli eventuali subappaltatori è:

(fornire i dati per ciascuna impresa: Denominazione o ragione sociale, CF/P.IVA, sede legale: comune, prov.,CAP, Stato,indirizzo);

1.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

3.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

* 1. che
     + nei confronti dell’operatore economico e dei subappaltatori eventualmente sopra indicati non ricorre alcuna delle cause di esclusione previste all’art. 80 del D.lgs. n. 50/2016 né altre situazioni che, ai sensi della vigente normativa, costituiscono cause ostative per la partecipazione alla gara e/o per la stipulazione del contratto in caso di aggiudicazione;
  2. in considerazione dell’art 80 comma 1 d.lgs 50/2016, la dichiarazione di cui al punto m) è riferita anche a tutti i soggetti di cui all’art. 80 comma 3 del D.lgs 50/2016 e che di seguito si elencano:

*(devono essere indicati: il titolare o il direttore tecnico, se si tratta di impresa individuale; i soci o il direttore tecnico, se si tratta di società in nome collettivo; i soci accomandatari o il direttore tecnico, se si tratta di società in accomandita semplice; dei membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, di direzione o di vigilanza o dei soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, il direttore tecnico o il socio unico persona fisica, ovvero il socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società o consorzio, nonché i soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara; devono inoltre essere indicate le medesime figure in relazione agli eventuali subappaltatori, anche i procuratori muniti di poteri di rappresentanza.)*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Cognome | Nome | Luogo e data di  nascita | Codice Fiscale | Residenza | Incarico Societario |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

***ovvero***

* + - che è in corso nei confronti di (indicare nome e cognome del soggetto) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
* condanna, con sentenza passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell’art. 444 C.P.P., e precisamente:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

e che l’impresa ha dimostrato una completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata, come risulta dalla documentazione allegata;

**Vanno indicate tutte le condanne penali, ivi comprese quelle per le quali il soggetto abbia beneficiato della non menzione. Non è necessario indicare le condanne quando il reato è stato depenalizzato ovvero per le quali è intervenuta la riabilitazione ovvero quando il reato è stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima**

* + - di essere a piena e diretta conoscenza dell’ insussistenza, ai sensi dell’art. 80, comma 2, D. Lgs. 50/2016, delle cause di decadenza, di sospensione o di divieto previste dall’articolo 67 del D.Lgs. 6 settembre 2011, n. 159 o di un tentativo di infiltrazione mafiosa di cui all’articolo 84, comma 4, del medesimo decreto per i soggetti sopraindicati;
    - di non aver commesso, ai sensi dell’art. 80, comma 4, D.Lgs. 50/2016, violazioni gravi, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse o i contributi previdenziali, secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui sono stabiliti;
    - di non incorrere in nessuna delle cause di esclusione dalle procedure di affidamento di appalti pubblici di cui all’art. 80, comma 5, D.Lgs. 50/2016, e in particolare:
    - di non aver commesso gravi infrazioni debitamente accertate alle norme in materia di salute e sicurezza sul lavoro nonché agli obblighi di cui all’articolo 30, comma 3 del D.Lgs. 50/2016;
    - di non trovarsi in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, salvo il caso di concordato con continuità aziendale, né di trovarsi in un procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni, fermo restando quanto previsto dall’articolo 110 del D.Lgs. 50/2016;
    - di non aver commesso gravi illeciti professionali, tali da rendere dubbia la sua integrità o affidabilità. Tra questi rientrano: le significative carenze nell’esecuzione di un precedente contratto di appalto o di concessione che ne hanno causato la risoluzione anticipata, non contestata in giudizio, ovvero hanno dato luogo ad una condanna al risarcimento del danno o ad altre sanzioni; il tentativo di influenzare indebitamente il processo decisionale della stazione appaltante o di ottenere informazioni riservate ai fini di proprio vantaggio; il fornire, anche per negligenza, informazioni false o fuorvianti suscettibili di influenzare le decisioni sull’esclusione, la selezione o l’aggiudicazione ovvero l’omettere le informazioni dovute ai fini del corretto svolgimento della procedura di selezione;
    - che la partecipazione alla presente procedura non comporta situazioni di conflitto di interesse ai sensi dell’articolo 42, comma 2, D.Lgs. 50/2016, non diversamente risolvibile;
    - che non sussiste una distorsione della concorrenza ai sensi dell’art. 80, comma 5, lettera e), del D.Lgs. 50/2016;
    - di non essere stato soggetto alla sanzione interdittiva di cui all’articolo 9, comma 2, lettera c) del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231 o ad altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 14 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81;
    - di non essere iscritto nel casellario informatico tenuto dall’Osservatorio dell’ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione ai fini del rilascio dell’attestazione di qualificazione;
  1. *(barrare l’ipotesi che interessa)*
     + l’operatore economico non ha sede, ovvero residenza o domicilio in uno dei paesi inseriti nelle c.d. “*black list*”, di cui al decreto del Ministro delle finanze del 4 maggio 1999 e al decreto del Ministro dell’economia e delle finanze del 21 novembre 2001

ovvero

* + - l’operatore economico ha sede ovvero residenza o domicilio in uno dei paesi inseriti nelle c.d. “*black list*”, di cui al decreto del Ministro delle finanze del 4 maggio 1999 e al decreto del Ministro dell’economia e delle finanze del 21 novembre 2001 ed è in possesso dell’autorizzazione rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell’economia e delle finanze (art. 37 del d.l. 31 maggio 2010, n. 78).
  1. che, ai sensi delle disposizioni di cui alla legge 12 marzo 1999 n. 68 che disciplina il **diritto al lavoro dei disabili** : (*barrare l’ipotesi che interessa)*
     + questa Impresa ha un numero di dipendenti inferiore a 15 unità e pertanto non essendo soggetta agli obblighi di assunzione obbligatoria, è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili

oppure:

* + - questa Impresa ha un numero di dipendenti pari o superiore a 15 unità e, avendo ottemperato alle disposizioni della legge n. 68/99, è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili.

**DICHIARA altresì:**

* + - di non trovarsi in alcuna situazione di controllo di cui all’articolo 2359 del Codice Civile con alcun soggetto e di aver formulato l’offerta autonomamente

ovvero

* + - di non essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente dichiarante, in una delle situazioni di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile e di aver formulato l'offerta autonomamente;

ovvero

* + - di essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente dichiarante, in situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del Codice Civile e di aver formulato l'offerta autonomamente;
  1. di aver valutato tutte le circostanze che hanno portato alla determinazione del prezzo e tutte le condizioni contrattuali che possono influire sull’esecuzione della fornitura/servizio e di aver considerato il prezzo offerto, nel suo complesso, congruo e remunerativo e tale quindi da consentire la propria offerta;
  2. che la fornitura/servizio offerto risponde ai requisiti richiesti in capitolato;
  3. che l’offerta è valida per almeno 240 **giorni**;
  4. di aver preso visione di tutti gli oneri di qualsiasi natura e specie che il concorrente dovrà sostenere per assicurare il pieno espletamento della fornitura/servizio alle condizioni e con le modalità indicate nel bando, nelle norme di partecipazione, schema di contratto e nel capitolato e nel DUVRI;

1. **di accettare tutte le condizioni** prescritte dal bando di gara o dalla lettera d'invito, dal disciplinare di gara, dallo schema di convenzione e dal capitolato speciale;
2. che in caso di aggiudicazione verranno valutati congiuntamente ai referenti delle aziende sanitaria interessate in materia di sicurezza, i possibili rischi di interferenza provvedendo all’eventuale stesura del DUVRI ai sensi del Testo Unico sulla Sicurezza – art 26 Decreto Legislativo 81/08.
3. di essere in possesso dei seguenti requisiti di **capacità economico-finanziaria (art 83 c.1, lett. b) D.lgs 50/2016) *(ove previsto da bando):***

- **fatturato globale** d’impresa realizzato maturato negli ultimi 3 esercizi finanziari (Iva esclusa):

Anno 2013 euro \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Anno 2014 euro \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Anno 2015 euro \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. di essere in possesso dei seguenti requisiti di **capacità tecnico-professionale (art 83, c.1, lett.c) D.lgs 50/2016) *(ove previsto da bando)***:

- **elenco delle principali servizi/forniture analoghe prestate nel triennio antecedente alla data di pubblicazione del bando** con indicazione degli importi, delle date e dei destinatari, pubblici o privati.

(Si prega di compilare la tabella sottostante)

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| OGGETTO SERVIZIO | ANNO | IMPORTO  FATTURATO IVA ESCLUSA | ENTE  (PUBBLICO O PRIVATO) | RIFERIMENTO FAX INDIRIZZO PEC, TELEFONO ENTE | INDIRIZZO  ENTE |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| Totale fatturato | |  |  |  |  |

1. di essere in possesso dei seguenti requisiti **requisiti di idoneità professionale** **(art 83, c.1, lett.a) D.lgs 50/2016)** ove previsto da bando. *Nel caso in cui le informazioni richieste fossero già presenti in altri punti della dichiarazione di cui all’Allegato A è sufficiente indicare i punti in cui tali informazioni sono già fornite.*

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. *(da compilare se del caso)* di specificare, con riferimento all’art 89 D.lgs 50/2016 che soddisfa il possesso dei seguenti requisiti di **ordine speciale** di cui all'[articolo 83 D.lgs 50/2016, comma 1, lettere b) e c)](https://www.iusexplorer.it/Dejure/ShowCurrentDocument?IdDocMaster=4977851&IdUnitaDoc=29881170&NVigUnitaDoc=1&IdDatabanks=7&Pagina=0),

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

avvalendosi delle capacità dei seguenti soggetti

(indicare Denominazione operatore economico,C.F./P.Iva, sede legale:Comune, Prov.CAP, STATO, Indirizzo, nominativo legale rappresentante)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

*(allegare una dichiarazione sottoscritta dall’impresa ausiliaria attestante il possesso da parte di quest'ultima dei requisiti generali di cui all'*[*articolo 80*](https://www.iusexplorer.it/Dejure/ShowCurrentDocument?IdDocMaster=4977851&IdUnitaDoc=29881167&NVigUnitaDoc=1&IdDatabanks=7&Pagina=0) *D.lgs 50/2016, nonché una dichiarazione sottoscritta dall'impresa ausiliaria stessa con cui quest'ultima si obbliga verso il concorrente e verso la stazione appaltante a mettere a disposizione per tutta la durata dell'appalto le risorse necessarie di cui e' carente il concorrente)*

1. La ditta applica ai suoi lavoratori il seguente CCNL \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;
2. La ditta corrisponde il versamento delle imposte e delle tasse previste dalla legislazione italiana presso: l’Ufficio delle Imposte Dirette di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;
3. La ditta corrisponde il pagamento dei contributi previdenziali e assistenziali presso:

l’Ufficio INPS di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Numero di matricola (iscrizione) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

l’Ufficio INAIL di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Numero di matricola (iscrizione) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

1. Il Foro competente in materia di fallimento, di liquidazione, di amministrazione controllata, di concordato preventivo o qualsiasi altra situazione equivalente è: Tribunale Civile di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Sezione fallimenti via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;
2. Direzione Provinciale del Lavoro competente ai sensi della Legge 68/99 di: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;
3. La ditta assume gli **obblighi di tracciabilità** dei flussi finanziari di cui alla Legge 136/2010 sul divieto di contanti negli appalti e nei subappalti.

|  |
| --- |
| L’operatore economico si dichiara disponibile a produrre, a richiesta di EGAS, la documentazione complementare relativa alle dichiarazioni di cui sopra  (art 86 D.lgs 50/2016) |

Data\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

FATTO, LETTO E SOTTOSCRITTO

Firma\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Titolare, rappresentante legale, procuratore, ecc.)

**N.B. Inoltre fornire apposita dichiarazione in calce all’autocertificazione, riportante le seguenti diciture:**

|  |
| --- |
| Il sottoscritto \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (Titolare, rappresentante legale, procuratore, ecc.)  della Ditta/Società **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **D I C H I A R A  I N O L T R E**   1. di aver preso visione delle condizioni riportate nel “Disciplinare di gara”, “Schema di Convenzione” e “Capitolato Speciale” per la fornitura in oggetto e di approvarne il loro contenuto, senza riserva alcuna; 2. di approvare specificatamente ai sensi dell’art. 1341, secondo comma del Codice Civile, le clausole di cui ai seguenti articoli dello Schema di Convenzione disciplinante la fornitura in oggetto:   art. 3 (variazioni nell’esecuzione contrattuale), art. 5 (durata della fornitura), art. 8 (clausola risolutiva espressa), art. 9 (clausola penale), art. 13 (fallimento, liquidazione, procedure concorsuali, risoluzione), art. 17 (controversie);  Data\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  FATTO, LETTO E SOTTOSCRITTO                                                                                    Firma\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                                                             (Titolare, rappresentante legale, procuratore, ecc.) |

**INDIRIZZO E-MAIL (PEC)**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Si allega copia fotostatica del documento di riconoscimento**

Esente da autentica di firma ai sensi dell’art. 3, comma 10, Legge 15.05.1997 n. 127.

Esente da imposta di bollo ai sensi dell’art. 14 tab.B) D.P.R. 642/197.

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**FAC-SIMILE DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE E DI ATTO DI NOTORIETA’ EX D.P.R. 445/2000**

(per la dichiarazione condanne)

Il sottoscritto \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

e residente a\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

in via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_n.\_\_\_ in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Titolare, rappresentante legale, procuratore, ecc.)

della Ditta/Società \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

sotto la sua personale responsabilità ed a piena conoscenza della responsabilità penale prevista per le dichiarazioni false dall’art. 76 del D.P.R. 445/2000 e dall’art. n. 496 c.p.

**DICHIARA**

che nei confronti delle persone fisiche indicate al punto n è stata emessa sentenza passata in giudicato o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell’art. 444 del codice di procedura penale per i seguenti reati:

…

…

*(indicazione dei soggetti condannati, delle sentenze o dei decreti di condanna, dei reati, delle pene applicate; indicare tutte le condanne penali riportate, ivi comprese quelle per le quali abbia beneficiato della non menzione.*

Data\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

FATTO, LETTO E SOTTOSCRITTO

Firma\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Si allega copia fotostatica del documento di riconoscimento**

Esente da autentica di firma ai sensi dell’art. 3, comma 10, Legge 15.05.1997 n. 127.

Esente da imposta di bollo ai sensi dell’art. 14 tab.B) D.P.R. 642/197.

**Fac-simile “Allegato B” - Patto d’integrità**

**PATTO DI INTEGRITÀ IN MATERIA DI CONTRATTI PUBBLICI**

Il/La sottoscritto/a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (Prov. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) il \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

e residente a\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ in via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_n.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(Legale rappresentante, procuratore, ecc.)*

della Ditta/Società \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CON RIFERIMENTO ALLA PROCEDURA DI GARA ID\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ PER LA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER L’AFFIDAMENTO DI\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

DICHIARA

DI ACCETTARE IL SEGUENTE PATTO D’INTEGRITA’ APPROVATO DALL’ENTE PER LA GESTIONE ACCENTRATA DEI SERVIZI CONDIVISI CON DECRETO N. 71 DEL 09.12.2015.

“**PATTO D’INTEGRITA’ IN MATERIA DI CONTRATTI PUBBLICI”**

**ART. 1 – FINALITÀ**

1. Il presente Patto d’integrità stabilisce la reciproca e formale obbligazione tra l’Ente per la Gestione Accentrata dei Servizi condivisi (di seguito EGAS per brevità) e l’operatore economico (O.E. per brevità) a conformare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza, nonché l’espresso impegno anticorruzione di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio e comunque a non compiere alcun atto volto ad influenzare indebitamente o a distorcere il corretto svolgersi della procedura in oggetto.

**ART. 2 – AMBITO DI APPLICAZIONE**

1. Il presente Patto d’Integrità regola i comportamenti degli O.E. e dei dipendenti dell’EGAS nell’ambito

delle procedure di affidamento e gestione degli appalti di servizi e forniture di cui al D. Lgs. n. 50/2016.

2. Il Patto d’integrità è da considerarsi allegato alla documentazione di ogni procedura di affidamento messa in atto dall’EGAS e ne costituisce parte integrante; costituisce altresì parte integrante di ogni contratto/convenzione stipulato dall’EGAS.

3. L’espressa accettazione dello stesso costituisce condizione di ammissione alle procedure di affidamento; tale condizione deve essere esplicitamente prevista nei bandi di gara e nelle lettere invito.

4. Una copia del Patto d’integrità, sottoscritta per accettazione dal legale rappresentante dell’O.E. concorrente, deve essere consegnata unitamente alla documentazione amministrativa richiesta ai fini della procedura di affidamento.

5. Per i consorzi ordinari o raggruppamenti temporanei l’obbligo riguarda tutti i consorziati o partecipanti al raggruppamento o consorzio.

**ART. 3 – OBBLIGHI DEGLI OPERATORI ECONOMICI NEI CONFRONTI DELLA STAZIONE APPALTANTE**

1. In sede di affidamento di contratti di servizi e forniture l’O.E.:

a) si obbliga a non ricorrere ad alcuna mediazione o altra opera di terzi finalizzata all’aggiudicazione e/o gestione del contratto;

b) dichiara di non avere influenzato il procedimento amministrativo diretto a stabilire il contenuto del bando o di altro atto equipollente, al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente da parte dell’Amministrazione aggiudicatrice e di non aver corrisposto né promesso di corrispondere ad alcuno - e s’impegna a non corrispondere né promettere di corrispondere ad alcuno - direttamente o tramite terzi, ivi compresi i soggetti collegati o controllati, somme di denaro o altra utilità finalizzate a facilitare l’aggiudicazione e/o gestione del contratto;

c) dichiara, con riferimento alla specifica procedura di affidamento, di non avere in corso né di avere praticato intese e/o pratiche restrittive della concorrenza del mercato vietate ai sensi della normativa vigente, ivi inclusi gli artt. 101 e segg. del Trattato sul Funzionamento dell’Unione Europea (TFUE) e gli artt. 2 e segg. della L. 287/1990, e che l’offerta è stata predisposta nel pieno rispetto della predetta normativa; dichiara altresì, che non si è accordato e non si accorderà con altri partecipanti alle procedure per limitare con mezzi illeciti la concorrenza;

d) di non essere nelle condizioni di cui all’art.42 del D.Lgs. n.50/2016;

e) si impegna a segnalare all’Amministrazione aggiudicatrice qualsiasi illecita richiesta o pretesa da parte dei dipendenti dell’EGAS o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura di affidamento o all’esecuzione del contratto;

f) si obbliga ad informare puntualmente tutto il personale, di cui si avvale, del presente Patto di integrità e degli obblighi in esso contenuti e a vigilare affinché gli impegni sopra indicati siano osservati da tutti i collaboratori e dipendenti nell’esercizio dei compiti loro assegnati;

g) assicura di collaborare con le forze di polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione o condizionamento di natura criminale.

2. Nelle fasi successive all’aggiudicazione, gli obblighi si intendono riferiti all’aggiudicatario il quale avrà l’onere di pretenderne il rispetto anche dai propri subcontraenti. A tal fine, la clausola che prevede il rispetto degli obblighi di cui al presente patto sarà inserita nei contratti stipulati dall’appaltatore con i propri subcontraenti.

**ART. 4 – OBBLIGHI DELL’AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE.**

1. L’Amministrazione aggiudicatrice si obbliga a rispettare i principi di lealtà, trasparenza e correttezza e ad attivare i procedimenti disciplinari nei confronti del personale a vario titolo intervenuto nel procedimento di affidamento e nell’esecuzione del contratto in caso di violazione di detti principi e, in particolare, qualora riscontri la violazione dei contenuti dell’art. 4 “Regali, compensi e altre utilità”, dell’art. 6 “Comunicazione degli interessi finanziari e conflitti d’interesse”, dell’art. 7 “Obbligo di astensione”, dell’art. 8 “Prevenzione della Corruzione”, dell’art. 13 “Disposizioni particolari per i dirigenti” e dell’art. 14 “Contratti e altri atti negoziali” del D.P.R. 16.04.2013, n. 62, Regolamento recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici.

2. In particolare l’Amministrazione aggiudicatrice assume l’espresso impegno anticorruzione di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, al fine dell'assegnazione del contratto e/o al fine di distorcerne la relativa corretta esecuzione.

3. L’Amministrazione aggiudicatrice pubblica sul proprio sito internet i dati riguardanti la procedura di affidamento, ai sensi della normativa in materia di trasparenza.

**ART. 5 – VIOLAZIONE DEL PATTO D’INTEGRITÀ**

1. La violazione è dichiarata in esito ad un procedimento di verifica in cui venga garantito adeguato contradditorio con l’O.E. interessato.

2. La violazione da parte dell’O.E., sia in veste di concorrente che di aggiudicatario, di uno degli impegni previsti dall’articolo 3 può comportare, secondo la gravità della violazione accertata e la fase in cui la violazione è accertata:

a) l’esclusione dalla procedura di affidamento

b) la risoluzione di diritto del contratto

3. L’Amministrazione aggiudicatrice può non avvalersi della risoluzione del contratto qualora la ritenga pregiudizievole agli interessi pubblici, quali indicati dall’art. 121, comma 2, d.lgs.104/2010. È fatto salvo in ogni caso l’eventuale diritto al risarcimento del danno.

4. L’Amministrazione aggiudicatrice segnala agli Enti del Servizio Sanitario Regionale di cui alla L.R. n.

17/2014 l’O.E. che abbia violato uno degli impegni previsti dall’articolo 3. L’Amministrazione aggiudicatrice tiene conto della violazione degli impegni anticorruzione assunti con l’accettazione del presente Patto di integrità anche ai fini delle future valutazioni relative all’esclusione degli operatori economici dalle procedure di affidamento previste dall’articolo 80, comma 5, lett. b), lett. c) e lett. d) D.Lgs.50/2016.

5. In ogni caso, alla dichiarazione di violazione consegue la segnalazione del fatto all’Autorità Nazionale Anticorruzione ed alle competenti autorità.

**ART. 7 – EFFICACIA DEL PATTO D’INTEGRITÀ**

1. Il presente Patto di integrità e le sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto assegnato a seguito della procedura di affidamento.

**ART. 8 – NORMA FINALE**

1. Ogni controversia relativa all’interpretazione, all’esecuzione e validità del presente Patto di integrità tra l’EGAS e gli operatori economici partecipanti alle procedure di affidamento dei contratti pubblici, sarà risolta dall’Autorità Giudiziaria competente.

Data, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*Firma del Legale rappresentante, procuratore, ecc.*

**Fac-simile “Allegato C”**

**Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice della Privacy:**

Ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 ad oggetto "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali", si comunicano le seguenti informazioni al fine del trattamento dei dati richiesti:

Finalità del trattamento

I dati che verranno richiesti risultano essenziali ai fini dell’ammissione alla gara (con particolare riferimento alla documentazione prescritta dalla legge per partecipare a gare d’appalto) e verranno trattati, nel rispetto della normativa vigente, unicamente ai fini della procedura di individuazione del miglior offerente, della successiva stipula del contratto d’appalto e sua gestione.

Modalità di trattamento

I dati verranno trattati con strumenti elettronici e informatici e memorizzati sia su supporti informatici che su supporti cartacei che su ogni altro tipo di supporto idoneo, nel rispetto delle misure minime di sicurezza ai sensi del Codice privacy.

Natura obbligatoria

Tutti i dati richiesti sono obbligatori.

Conseguenza del rifiuto dei dati

In caso di mancato inserimento di uno o più dati obbligatori l’interessato non potrà godere del servizio richiesto.

# Soggetti a cui potranno essere comunicati i dati personali

I dati personali relativi al trattamento in questione possono essere comunicati alle sole ditte partecipanti ai procedimenti di gara.

Diritti dell’interessato

In relazione al trattamento di dati personali l’interessato ha diritto, ai sensi dell’art. 7 (Diritto di accesso ai dati personali ed altri diritti) del Codice Privacy:

1. L’interessato ha diritto di ottenere la conferma dell’esistenza o meno dei dati personali che lo riguardano, anche se non ancora registrati, e la loro comunicazione in forma intellegibile.

2. L’interessato ha diritto di ottenere l’indicazione:

1. dell’origine dei dati personali;
2. delle finalità e modalità di trattamento;
3. della logica applicata n caso di trattamento effettuato con l’ausilio di strumenti elettronici;
4. degli estremi identificativi del titolare, dei responsabili e del rappresentante designato ai sensi dell’art. 5, comma 2;
5. dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di rappresentante designato nel territorio dello Stato, di responsabili o incaricati

3. L’interessato ha diritto di ottenere:

1. l’aggiornamento, la rettificazione ovvero, quando vi ha interesse, l’integrazione dei dati;
2. la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati;
3. l’attestazione che le operazioni di cui alle lettere a) e b) sono state portate a conoscenza, anche per quanto riguarda il loro contenuto, di coloro ai quali i dati sono stati comunicati o diffusi, eccettuato il caso in cui tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato.

4. L’interessato ha diritto di opporsi, in tutto o in parte:

1. per motivi legittimi al trattamento dei dati personali che lo riguardano, ancorchè pertinenti allo scopo della raccolta;
2. al trattamento di dati personali che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

Il titolare del trattamento dei dati è :

Ente per la gestione accentrata dei servizi condivisi (EGAS)

Via Pozzuolo n. 330

33100 Udine

Il Responsabile del trattamento dei dati è

Dott.ssa Anna Maria Maniago

Per esercitare i diritti previsti all’art. 7 del Codice della Privacy, sopra elencati, l’interessato dovrà rivolgere richiesta scritta indirizzata a:

Ente per la gestione accentrata dei servizi condivisi (EGAS)

Via Pozzuolo n. 330

33100 Udine

e-mail: [segreteria@egas.sanita.fvg.it](mailto:segreteria@egas.sanita.fvg.it)

**Fac-simile “Allegato D” SCHEDA FORNITORE - EGAS**

RAGIONE SOCIALE:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CODICE FISCALE: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ PARTITA IVA: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

SEDE LEGALE

INDIRIZZO:­­­­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CITTÁ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CAP:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N° TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_email:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

PEC: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N. ISCRIZIONE REGISTRO IMPRESE E SEDE: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CCNL APPLICATO: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

SEDE AMMINISTRATIVA (se diversa da sede legale)

INDIRIZZO:­­­­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CITTÁ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CAP:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N° TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_email:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

PEC: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

SEDE OPERATIVA (se diversa da sede amministrativa)

INDIRIZZO:­­­­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CITTÁ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CAP:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N° TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Pec:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

PER COMUNICAZIONI O INOLTRO ATTI DI GARA

**Indicare il domicilio eletto per le comunicazioni:**

**POSTA CERTIFICATA (PEC)** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**INDIRIZZO:**

TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

REFERENTE UFFICIO GARE: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N° TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

REFERENTE DI ZONA (EVENTUALE): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N° TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

PER COMUNICAZIONI O INOLTRO ORDINI

REFERENTE UFFICIO ORDINI: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

INDIRIZZO:­­­­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CITTÁ: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CAP:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N° TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_email:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

email per INOLTRO AVVISI DI PAGAMENTO: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

WHITE LIST PROVINCIALE

□ ISCRITTA □ NON ISCRITTA

SE ISCRITTA INDICARE SEDE DI COMPETENZA ( PROVINCIA): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| data | timbro e firma  di un legale rappresentante o procuratore |

**Fac-simile “Allegato E”**

**offerta economica**

**Oggetto: offerta economica relativa alla gara a procedura \_\_\_\_\_\_ (ID\_\_\_\_\_\_) per l’affidamento della fornitura di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Il sottoscritto \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ e residente a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

in via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ n.\_\_\_\_ in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\* della Ditta/Società \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ avente sede in \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

cap.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ tel. n.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

C.F. e P.IVA \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

DICHIARA

In nome e per conto della suddetta Ditta/Società quanto segue:

La Ditta/Società\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ concorre alla gara a procedura \_\_\_\_\_\_\_\_ con la seguente offerta giudicata remunerativa e, quindi, vincolante a tutti gli effetti di legge: *(proporre offerta)*

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| lotto | VOCE | CIG | CND\*\*\*\* | RDM\*\*\*\* | A) Importo annuo reagenti, materiali di consumo, altro\* | B) Importo annuo noleggio apparecchiature\* | C) Importo annuo assistenza tecnica full risk apparecchiature\* | D) oneri della sicurezza in relazione ai rischi interferenziali, non soggetti a ribasso | **E) Importo complessivo del lotto per 48 mesi** | IVA | % di sconto\*\*\* |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  | 446,46 euro |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

\*gli importi annui di cui alle lettere A) B) C) devono essere espressi in cifre ed in lettere, al netto dell’IVA (la cui aliquota deve essere comunque indicata); nel caso in cui il prezzo indicato in cifre sia difforme da quello espresso in lettere sarà considerato valido il prezzo espresso in lettere;

**\*\*l’importo complessivo per 48 mesi** del lotto offerto E=[(“A”+”B”+”C)\*4]+“D” espresso in cifre e in lettere, dovrà essere, pena l’esclusione dalla gara, **uguale o migliore rispetto a quello base palese del lotto**, di cui al Capitolato Speciale; nel caso in cui il prezzo indicato in cifre sia difforme da quello espresso in lettere sarà considerato valido il prezzo espresso in lettere;

***Si chiede inoltre di voler indicare all’interno dell’offerta quanto segue, ove pertinente:*** *denominazione dell’apparecchiatura offerta (codice e nome commerciale); codici, descrizione, confezionamenti per i singoli prodotti (reagenti e materiali di consumo), prezzo unitario e prezzo a confezione per ciascun prodotto offerto; costo a test omnicomprensivo.*

\*\*\*percentuale di sconto praticata per la determinazione dei prezzi offerti sul prezzo del listino vigente, che dovrà essere depositato dalla ditta aggiudicataria a seguito dell’aggiudicazione ed inviato all’EGAS e alle Aziende del SSR su eventuale richiesta delle stesse; tale percentuale di sconto farà da riferimento solo per l’eventuale acquisto di altri prodotti similari (reattivi) non ricompresi nel contratto;

**\*\*\*\***indicazione del codice categoria CND dei dispositivi (tale codice può essere reperito sul sito del Ministro della Salute alla voce “Dispositivi Medici) e, se del caso, per ogni dispositivo medico offerto, il numero di iscrizione nella Banca Dati / Repertorio dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute, come previsto dal Decreto Ministeriale del 20 febbraio 2007 “Nuove modalità per gli adempimenti previsti dall’articolo 13 del decreto legislativo 24 febbraio 1997, n. 46 e successive modificazioni e per la registrazione dei dispositivi impiantabili attivi nonché per l’iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici”.

*NB: La ditta deve inserire, nello schema di dettaglio dell’offerta economica, gli oneri della sicurezza da rischio specifico, la cui quantificazione spetta al Concorrente in rapporto alla stessa offerta. Per mero chiarimento si segnala che tali costi sono propri del Concorrente e sono diversi dagli oneri della sicurezza per le interferenze, che sono determinati da questa stazione appaltante nella misura sopra indicata per ogni lotto.*

*Oneri di sicurezza propri della Ditta lotto n. \_\_\_\_\_ (valore in € o % diverso da zero: ………………………………………………………………)*

In caso di aggiudicazione la sottoscritta Ditta/Società\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_si impegna ad eseguire il deposito cauzionale definitivo nella seguente forma: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Luogo\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ data\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_firma\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(titolare, rappresentante legale, procuratore, ecc.)

**Struttura economica dell’offerta**, con particolare riferimento alle voci di prezzo indicate nell’art. 97 del D.Lgs. 50/2016.

Si chiede di compilare, ove pertinente, il seguente fac-simile di schema di dettaglio:

|  |  |
| --- | --- |
| Voci di prezzo: | Costo o percentuale: |
| costi industriali |  |
| costi generali |  |
| costi della manodopera |  |
| **costi per le spese per la salute e sicurezza dei lavoratori per il rischio specifico, valutati dal datore di lavoro (ditta partecipante), diversi da zero** |  |
| costi per la formazione del personale |  |
| … (eventuali altri costi) |  |
| utili di impresa |  |
| oneri della sicurezza in relazione ai rischi interferenziali, valutati dalla Stazione Appaltante non soggetti a ribasso (ove previsti dall’EGAS) | LOTTO 1: 446,46 euro; LOTTI 4 e 5: 276,00 euro |

Luogo\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ data\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_firma\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(titolare,rappresentante legale,procuratore,ecc.)

**ID.16REA013**

**SCHEMA DI CONVENZIONE** PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN SERVICE DI STRUMENTI E MATERIALI PER LA RACCOLTA, LAVORAZIONE, TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI SANGUE ED EMOCOMPONENTI OCCORRENTI AL DIPARTIMENTO TRASFUSIONALE UDINESE E A QUELLO GIULIANO ISONTINO; PER LA RACCOLTA E PREPARAZIONE DEI SIERO COLLIRI E GEL PIASTRINICI, PER LA TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI TUTTI E TRE I DIPARTIMENTI TRASFUSIONALI, COMPRESO QUELLO PORDENONESE

art. 1 Oggetto

art. 2 Titolare della procedura e soggetti contraenti

art. 3 Variazioni nell’esecuzione contrattuale

art. 4 Cauzione definitiva

art. 5 Durata della fornitura

art. 6 Determinazione del prezzo

art. 7 Modalità di esecuzione del servizio e obblighi dell’appaltatore

art. 8 Clausola risolutiva espressa

art. 9 Clausola penale

art. 10 Garanzia e responsabilità del servizio

art. 11 Controllo di quantità e qualità

art. 12 Cessione del contratto, cessione dei crediti e subappalto

art. 13 Fallimento, liquidazione, procedure concorsuali, risoluzione

art. 14 Fatturazione e pagamenti

art. 15 Tracciabilità dei flussi finanziari

art. 16 Riservatezza

art. 17 Controversie

art. 18 Clausola sociale

art. 19 Informativa sul trattamento dei dati

art. 20 Spese contrattuali

art. 21 Rinvio ad altre norme

art. 22 Stipula della Convenzione

art. 23 Reportistica e monitoraggio della Convenzione

art. 24 Clausola finale

**Definizioni**

Nel quadro del presente Capitolato, della Convenzione e del Contratto s’intendono per:

>EGAS: l’Ente per la gestione accentrata dei servizi condivisi, così come istituito dalla L.R. n. 17 dd. 16.10.2014, è la Stazione appaltante, cui è stata affidata, fra l’altro, la funzione di approvvigionamento degli Enti del SSR.

>Ente/Azienda del SSR: chi acquisirà i beni in appalto.

Gli Enti/Aziende del SSR che potranno aderire alla presente convenzione sono:

* Azienda per l’Assistenza Sanitaria n 2 “Bassa Friulana-Isontina” (AAS2)
* Azienda per l’Assistenza Sanitaria n 3 “Alto Friuli-Collinare-Medio Friuli” (AAS3)
* **Azienda per l’Assistenza Sanitaria n 5 “Friuli Occidentale” (AAS5)**
* **Azienda Sanitaria Universitaria Integrata di Trieste (ASUI.TS)**
* **Azienda Sanitaria Universitaria Integrata di Udine (ASUI.UD)**
* IRCCS “Burlo Garofolo” di Trieste (BURLO)
* IRCCS “Centro di riferimento oncologico” di Aviano (CRO)

>Fornitore: l’offerente scelto dopo la procedura di gara

>Convenzione: accordo stipulato dalle parti per la fornitura in parola, compresi tutti gli allegati ed i documenti che ne fanno parte integrante;

>Contratto derivato (singolo contratto): il documento con il quale le Amministrazioni Contraenti, attraverso le Unità Ordinanti manifestano la loro volontà di utilizzare la Convenzione, impegnando il Fornitore alla prestazione dei servizi e/o forniture richiesti.

art. 1

(Oggetto)

Il presente Schema di Convenzione disciplina la stipula di una convenzione per l’affidamento della “FORNITURA IN SERVICE DI STRUMENTI E MATERIALI PER LA RACCOLTA, LAVORAZIONE, TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI SANGUE ED EMOCOMPONENTI OCCORRENTI AL DIPARTIMENTO TRASFUSIONALE UDINESE E A QUELLO GIULIANO ISONTINO; PER LA RACCOLTA E PREPARAZIONE DEI SIERO COLLIRI E GEL PIASTRINICI, PER LA TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI TUTTI E TRE I DIPARTIMENTI TRASFUSIONALI, COMPRESO QUELLO PORDENONESE - ID.16REA013” occorrente agli Enti del Servizio sanitario regionale del Friuli Venezia Giulia.

La denominazione dei singoli Enti e i fabbisogni presunti sono specificati nel Capitolato Speciale di gara.

La fornitura di che trattasi è articolata in lotti, specificati nel Capitolato Speciale di gara, corrispondenti ai prodotti posti in gara nelle quantità e con i requisiti prescritti.

Nel medesimo Capitolato Speciale di gara sono altresì indicati i prezzi base fissati quali soglia massima per i lotti.

art. 2

(Titolare della procedura e soggetti contraenti)

Con l’aggiudicatario di ciascun singolo Lotto, l’Ente per la gestione accentrata dei servizi condivisi (EGAS), per conto degli Enti del servizio sanitario del Friuli Venezia Giulia, stipulerà una Convenzione, con la quale verrà regolamentata la fornitura oggetto della presente gara, nei limiti dell’importo massimo complessivo stabilito per ciascun singolo Lotto.

I singoli contratti vengono conclusi a tutti gli effetti tra le Aziende del SSR interessate ed il Fornitore attraverso l’emissione dei “Contratti derivati” (vedere allegato “F”).

Le Aziende del SSR potranno utilizzare la Convenzioni mediante i “Contratti derivati”, sottoscritti da persona autorizzata (Unità Ordinante) ad impegnare la spesa dell’Amministrazione stessa e inviati al fornitore.

In considerazione degli obblighi assunti dal Fornitore in forza della Convenzione, i singoli contratti con le Amministrazioni contraenti si concludono con la semplice ricezione da parte del Fornitore dei “Contratti derivati”.

Con la stipula della Convenzione, l’aggiudicatario è obbligato ad accettare, mediante adempimento, i “Contratti derivati” emessi dalle Amministrazioni che utilizzeranno la Convenzione medesima sino a concorrenza dell’importo massimo di aggiudicazione previsto.

Il predetto importo massimo riferito a ciascun singolo Lotto, è da considerarsi non garantito e quindi non vincolante per l’EGAS e per le Amministrazioni che, pertanto, non risponderanno nei confronti del Fornitore in caso di “Contratti derivati” inferiori ai suddetti importi massimi complessivi. Peraltro, dei predetti importi massimi stabiliti per ciascun singolo Lotto, nulla viene garantito al Fornitore, atteso che le Amministrazioni, hanno facoltà di fare ricorso alle Convenzioni stipulate dall’EGAS

Gli effettivi importi saranno determinati, sino a concorrenza dell’importo massimo riferito a ciascun singolo Lotto, in base ai “Contratti derivati” deliberati dalle Amministrazioni che utilizzeranno la Convenzione.

La Convenzione relativa a ciascun singolo Lotto non è fonte di alcuna obbligazione per l’EGAS nei confronti del Fornitore, salvo quelle espressamente alla stessa riferite, contenendo la Convenzione stessa le condizioni generali dei contratti di fornitura conclusi dai singoli Enti del SSR contraenti con l’emissione dei “Contratti derivati”.

Il corrispettivo per le prestazioni contrattuali relativo a ciascun Contratto derivato e, quindi, dei singoli contratti attuativi della Convenzione, è determinato sulla base dei parametri di prezzo e quantità aggiudicati.

Per quanto riguarda la fase di gestione ed esecuzione dei “Contratti derivati”, si rimanda a quanto previsto dal D. Lgs 50/2016 (art. 31 comma 1, nonché artt. 100 e seguenti).

Il luogo di esecuzione della fornitura sarà il territorio regionale del Friuli Venezia Giulia, presso le sedi e gli uffici degli Enti del SSR e/o presso il Magazzino Centralizzato dell’EGAS.

art. 3

(Variazioni nell’esecuzione contrattuale)

I dati di attività/consumo indicati nel presente Capitolato sono stati calcolati in base all’andamento storico con opportuni fattori di correzione ed in ogni caso devono sempre intendersi presunti ed indicativi, per cui l’esecuzione contrattuale potrà subire variazioni, in aumento o in diminuzione nel corso del periodo contrattuale, dovuti anche a modifiche negli assetti organizzativi dei singoli enti interessati o a modifiche delle normative di riferimento in materia.

Nel caso in cui, prima del decorso del termine di durata della Convenzione, sia in esaurimento l’importo massimo indicato per ciascun Lotto, all’aggiudicatario di ciascun Lotto potrà essere richiesta un’estensione contrattuale nella misura prevista dal bando di gara.

Le Amministrazioni contraenti hanno la facoltà di richiedere, in relazione ai “Contratti derivati” emessi, un aumento o una diminuzione dell’ammontare degli stessi, fino alla concorrenza di un quinto degli importi ordinati, senza che a fronte delle richieste di aumento o diminuzione di tali importi, nei limiti sopra indicati, il Fornitore possa avanzare alcuna pretesa per maggiori compensi, indennizzi e/o risarcimenti. Le variazioni in aumento degli importi dei “Contratti derivati” potranno essere disposte dalle Amministrazioni contraenti stesse, ed il Fornitore sarà obbligato ad eseguirle, solo ove non sia ancora esaurito l’importo massimo, anche incrementato, previsto per ciascun Lotto indicato nella relativa Convenzione.

La riduzione apportata agli importi indicati nei “Contratti derivati” comporta di conseguenza una corrispondente riduzione degli importi impegnati per ciascun Lotto. In particolare, gli incrementi o decrementi andranno ad incidere sul residuo dell’importo massimo spendibile stabilito in Convenzione.

Nel caso di esaurimento dei quantitativi previsti dalla Convenzione, ogni eventuale ordine eccedente non potrà essere evaso nell’ambito dell’accordo di Convenzione e dovrà essere tassativamente segnalato all’EGAS da parte della ditta interessata. Eventuali varianti ed integrazioni dovranno essere espressamente concordate con l’EGAS.

Qualora durante la durata della Convenzione la ditta introduca in commercio:

* nuovi dispositivi analoghi a quelli oggetto della fornitura che presentino migliori o uguali caratteristiche di rendimento e funzionalità (aggiornamenti tecnologici),
* un ampliamento della gamma di misure/calibri dei prodotti oggetto della fornitura,

potrà inoltrare una proposta formale all’EGAS (SC Gestione e sviluppo strategie centralizzate di gara), corredata dalla documentazione tecnica dei prodotti oggetto di aggiornamento, alle medesime condizioni negoziali, in affiancamento e/o sostituzione parziale o totale di quelli aggiudicati,

Solo a seguito della conclusione del procedimento di verifica di equivalenza autorizzata da EGAS la ditta potrà consegnare la nuova merce proposta. Eventuali consegne di merce difforme dai prodotti aggiudicati in sede di gara, non preventivamente autorizzate dall’EGAS, saranno oggetto di penale ai sensi dell’art. 9 del presente Schema di convenzione.

art. 4

(Cauzione definitiva)

La ditta sarà tenuta al versamento della garanzia definitiva a favore dell’EGAS, entro 15 giorni dal ricevimento dell’apposita richiesta da parte dell’EGAS, che provvederà poi alla stipula della Convenzione.

Secondo quanto previsto dall’art. 103 D.lgs. 50/2016, la garanzia dovrà essere costituita sotto forma di cauzione ovvero di fideiussione con le modalità di cui all'articolo 93, commi 2 e 3, D. Lgs. 50/2016; la stessa dovrà avere un importo pari al 10 per cento dell'importo contrattuale (con la specificazione che potranno essere effettuate le riduzioni previste dall'articolo 93, comma 7, in tema di garanzia provvisoria e gli aumenti di cui all’art. 103, comma 1), e cesserà di avere effetto solo alla data di emissione dell’ultimo certificato di regolare esecuzione, fatto salvo quanto previsto dall’art. 103 comma 5 D.lgs. 50/2016 relativamente allo svincolo progressivo.

Si precisa che l’amministrazione provvederà allo svincolo della garanzia definitiva a mezzo lettera e che il documento originale non verrà restituito alla ditta aggiudicataria.

La garanzia fideiussoria a scelta dell'appaltatore può essere rilasciata dai soggetti di cui all'articolo 93, comma 3 D.lgs. 50/2016 e deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, secondo comma, del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta dell’EGAS.

La cauzione è prestata a garanzia dell'adempimento di tutte le obbligazioni del contratto e del risarcimento dei danni derivanti dall'eventuale inadempimento delle obbligazioni stesse, nonché a garanzia del rimborso delle somme pagate in più all'esecutore rispetto alle risultanze della liquidazione finale, salva comunque la risarcibilità del maggior danno verso l'appaltatore.

L’EGAS inoltre ha il diritto di valersi della cauzione, nei limiti dell'importo massimo garantito, per provvedere al pagamento di quanto dovuto dall'esecutore per le inadempienze derivanti dalla inosservanza di norme e prescrizioni dei contratti collettivi, delle leggi e dei regolamenti sulla tutela, protezione, assicurazione, assistenza e sicurezza fisica dei lavoratori comunque presenti in cantiere o nei luoghi dove viene prestato il servizio nei casi di appalti di servizi. Le stazioni appaltanti possono incamerare la garanzia per provvedere al pagamento di quanto dovuto dal soggetto aggiudicatario per le inadempienze derivanti dall’inosservanza di norme e prescrizioni dei contratti collettivi, delle leggi e dei regolamenti sulla tutela, protezione, assicurazione, assistenza e sicurezza fisica dei lavoratori addetti all'esecuzione dell'appalto, ai sensi di quanto previsto dall’art. 103 comma 2 del D. Lgs. 50/2016.

La mancata costituzione della garanzia determina la decadenza dell'affidamento e l'acquisizione della cauzione provvisoria presentata in sede di offerta, ai sensi dell’art. 103, comma 3 del D.Lgs. 50/2016.

Nel caso l’individuazione del miglior offerente avvenga in capo ad un raggruppamento di imprese si precisa che:

* il raggruppamento risultante miglior offerente dovrà essere formalmente costituito, ai sensi e per gli effetti del combinato disposto delle norme di cui all’art. 48 D.lgs. 50/2016 ed art. 1392 c.c., con atto notarile, entro 10 giorni dal ricevimento della comunicazione del provvedimento dell’EGAS di approvazione delle risultanze di gara;
* la garanzia definitiva, di cui al precedente capoverso, dovrà essere prestata dall’Impresa mandataria (capogruppo).

art. 5

(Durata della fornitura)

La Convenzione stipulata con l’aggiudicatario del lotto ha durata di 48 mesi dalla data del collaudo delle apparecchiature (per i lotti che prevedono l'acquisizione in service di attrezzature) e dalla data che verrà indicata nelle convenzioni (per i restanti lotti). Tutto quanto necessario per l’effettuazione delle prove di collaudo, dovrà avvenire a cura, spese e responsabilità della Ditta aggiudicataria.

Ai sensi di quanto previsto dall’art. 35 comma 4 del D.lgs 50/2016, la convenzione, alla scadenza, su richiesta dell’EGAS, potrà essere rinnovata per un ulteriore periodo di 12 mesi alle medesime condizioni economiche e contrattuali.

La Convenzione si intenderà comunque scaduta qualora sia esaurito l’importo massimo, anche eventualmente incrementato, previsto per il Lotto di riferimento.

Gli Enti del SSR potranno aderire alla Convenzione mediante “Contratti derivati” nel periodo di tempo di validità della Convenzione stessa (ovvero dalla data di attivazione alla data di scadenza). La durata del singolo contratto derivato non potrà eccedere la scadenza della Convenzione.

In attesa della definizione di una nuova Convenzione, la ditta aggiudicataria sarà tenuta a continuare, qualora richiesto dall’EGAS, la fornitura alle stesse condizioni già pattuite per ulteriori 6 mesi oltre alla scadenza naturale.

Si applicano inoltre le cause di risoluzione e recesso di cui agli artt. 108 e 109 D.lgs 50/2016.

Le aziende potranno recedere anticipatamente dal contratto di fornitura anche in forma parziale, qualora nelle stesse intervengano trasformazioni di natura tecnico organizzative rilevanti ai fini e per gli scopi della fornitura appaltata o qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative nonché direttive regionali in materia di economia e finanza pubblica non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte, previo preavviso scritto di almeno tre mesi, secondo quanto previsto dall’art. 1671 del Codice Civile.

art. 6

(Determinazione del prezzo)

Tutti i prezzi si intendono comprensivi di ogni onere accessorio anche di natura fiscale, ad esclusione dell’IVA che dovrà venire addebitata sulla fattura a norma di Legge.

art. 7

(Modalità di esecuzione della fornitura e obblighi dell’appaltatore)

Il materiale di consumo da fornire, le caratteristiche tecniche ed i relativi quantitativi presunti espressi su base annua, sono indicati nei paragrafi del Capitolato Speciale denominati “CARATTERISTICHE TECNICHE” e “FABBISOGNI PRESUNTI”.

La consegna dei prodotti deve essere effettuata solo a seguito di uno specifico ordine scritto, nelle quantità e qualità descritte nell'ordine stesso.

Le consegne dovranno essere effettuate entro 5 giorni lavorativi dalla data di ricevimento dello stesso. Qualora nell'ordinativo siano indicati più centri di costo, le consegne dovranno avvenire in imballi separati per ogni centro di costo.

Le consegne, salvo modifiche organizzative, dovranno essere effettuate agli indirizzi che verranno successivamente indicati da ogni Azienda sanitaria.

Il documento di trasporto dovrà obbligatoriamente riportare il numero di buono ordine, il numero di lotto dei prodotti e la data di scadenza degli stessi. La mancanza di tali dati comporterà la non accettazione della merce.

I prodotti ed i relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi devono essere conformi ai requisiti prescritti dalle leggi e regolamenti vigenti all'atto della fornitura, devono essere provvisti di marcatura di conformità CE per dispositivi medici.

I prodotti forniti dovranno avere al momento della consegna una validità residua non inferiore a ¾ della validità massima.

Qualora nel corso della fornitura, si verificassero anomalie con l'utilizzo dei dispositivi forniti, la ditta è tenuta all'immediato reintegro (sostituzione/nota credito) del prodotto oggetto dell'anomalia e dei prodotti appartenenti allo stesso lotto.

Qualora, nel corso della fornitura, intervenissero provvedimenti di ritiro temporaneo e definitivo dal mercato, o avvisi di sicurezza dei dispositivi oggetto della fornitura, la ditta è tenuta ad avvertire l'Amministrazione.

La data in cui la consegna o prestazione viene effettuata deve risultare da specifico documento, sottoscritto con data e firma della struttura/magazzino ricevente.

Le merci in consegna dovranno essere obbligatoriamente accompagnate, all'esterno dei colli, dal relativo documento di trasporto (DDT) in copia multipla, anche qualora la Ditta fornitrice si avvalga di un vettore

Parimenti tali colli dovranno riportare, all'esterno, l'indicazione del DDT di riferimento. Tale DDT dovrà essere completo di ogni elemento identificativo a norma di legge (con particolare riguardo alla causale, all’esatta generalità del venditore e del vettore, al codice articolo, al numero di lotto, alla data di scadenza, al numero di colli riferiti allo specifico DDT di consegna).

L'eventuale documentazione del vettore attestante l'avvenuta consegna presso la struttura/magazzino- in accompagnamento al DDT- dovrà essere rilasciata in copia all'Amministrazione anche nell'eventualità in cui venga utilizzato un dispositivo elettronico. In tale caso dovrà essere consegnato al ricevente idoneo riscontro cartaceo.

Si precisa che:

* i prodotti dovranno essere contenuti in confezioni che ne garantiscono la buona conservazione ed il facile immagazzinamento. Sui confezionamenti devono essere riportate in modo immediatamente decifrabili le iscrizioni riportanti il numero del lotto, codice prodotti, tipo e numero materiali contenuti, Ditta produttrice, oltre ad ogni altra indicazione prevista dalle norme vigenti; qualora richiesto dalla specificità dei prodotti da fornire, devono riportare la dicitura “sterile”, metodo e data sterilizzazione e data di scadenza, le indicazioni d'uso, modalità di conservazione;
* i prodotti oggetto della fornitura devono essere corredati di tutte le informazioni necessarie (riportate sulle etichette e/o fogli illustrativi e redatte in lingua italiana) per garantirne una utilizzazione corretta e sicura;
* i prodotti forniti devono essere correlati, d ogni spedizione dei certificati di qualità
* i prodotti forniti dovranno avere al momento della consegna una validità residua non inferiore a ¾ della validità massima;
* devono essere confezionati ed imballati in modo tale che le loro caratteristiche e prestazioni non vengano alterate durante il trasporto e l'immagazzinamento per il periodo di tempo indicato;
* i prodotti, i relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi devono essere conformi ai requisiti prescritti dalle leggi e regolamenti vigenti all'atto della fornitura.
* Le caratteristiche di imballo e le modalità di confezionamento primario dovranno essere conformi alle disposizioni di cui al D.Lgs. 81/2008 e s.m.i. in materia di riduzione del rischio da MMC (movimentazione manuale dei carichi). Dovranno quindi, secondo e caratteristiche del carico, prevedere ad esempio maniglie o prese facilitate, nonché riportare su ciascun collo l'indicazione del peso,
* per i colli voluminosi la merce dovrà pervenire in imballi disposti su pedane di materiale plastico, delle quali non sarà tenuta contabilizzazione;
* in caso di consegna di merci destinate a più Servizi utilizzatori, i materiali dovranno essere confezionati in imballi distinti per ciascuno di questi, riportanti all'esterno la denominazione del Servizio.

Si precisa che le Aziende non dispongono di proprio personale di facchinaggio, per cui tale adempimento deve essere assolto dalla ditta fornitrice anche se si avvale di corrieri.

In caso di **indisponibilità temporanea** di prodotti per causa di forza maggiore, la ditta aggiudicataria dovrà comunicare all’Ente la sopravvenuta indisponibilità dei prodotti prima di ricevere eventuali ordini o comunque non appena venuta a conoscenza della problematica.

Nel caso di temporanea indisponibilità di prodotti per cause di forza maggiore(es:*indisponibilità dipendente da situazioni di carenza dei prodotti sul mercato,**sopravvenienza di disposizioni che impediscano la temporanea commercializzazione)*, la ditta aggiudicataria dovrà comunicare all’EGAS e al Servizio/Ufficio competente della singola Azienda la sopravvenuta indisponibilità dei prodotti prima di ricevere eventuali ordini indicando chiaramente:

* la denominazione del prodotto,
* il periodo di indisponibilità previsto,
* la causa di indisponibilità.

Per sopperire alla **carenza temporanea**, la ditta potrà proporre un prodotto alternativo (qualora esistente) al medesimo prezzo: tale proposta verrà valutata dall’EGAS o dal Servizio/Ufficio competente della singola Azienda. Non verranno accettate consegne di prodotti alternativi non autorizzati dall’Ente.

In caso di mancata tempestiva comunicazione, si procederà ai sensi dell’art 9.

art. 8

(Clausola risolutiva espressa)

La singola Azienda del SSR che ha stipulato il Contratto derivato e l’EGAS per la Convenzione stipulata potrà procedere di diritto (ipso iure) ex art. 1456 c.c. alla risoluzione del contratto ed assicurare direttamente, a spese della ditta inadempiente, la continuità del servizio, nei seguenti casi:

1. grave irregolarità e/o deficienze o ritardi nell’adempimento degli obblighi contrattuali, nei termini di cui al presente Schema di convenzione;
2. sospensione, abbandono o mancata effettuazione da parte della ditta della fornitura in argomento;
3. gravi violazioni dei programmi temporali di espletamento della fornitura, stabiliti o concordati con l’Amministrazione;
4. gravi violazioni delle clausole contrattuali, tali da compromettere il regolare svolgimento del fornitura;
5. cessione totale o parziale del contratto;
6. in relazione agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 136/2010 sul divieto di contanti negli appalti e nei subappalti, in tutti i casi in cui le transazioni vengono eseguite senza avvalersi di banche o della società Poste italiane Spa;
7. violazione degli obblighi di cui al D.P.R. n. 62 del 16.04.2013, Regolamento recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici, a norma dell’art. 54 del D. lgs. 30 marzo 2001 n. 165”;
8. mancato rispetto delle disposizioni contenute nel Patto di Integrità.
9. nei casi di cui all’art. 108, c.2 del D. Lgs. 50/2016.

Ove le inadempienze siano ritenute non gravi, cioè tali da non compromettere la regolarità della fornitura, le stesse saranno formalmente contestate dall’EGAS e/o dall’Azienda del SSR.

L’Amministrazione anche in questi casi si riserva comunque, dopo 15 giorni dal ricevimento della contestazione formale nei confronti della ditta aggiudicataria, (es. per inadempienze contrattuali diverse da quelle sopra evidenziate), di procedere alla risoluzione del contratto.

L’Amministrazione si riserva, in ogni caso, di indire una nuova procedura o di rivolgersi alla Ditta che segue in graduatoria, risultata seconda migliore offerente nella gara in oggetto, addebitando in entrambi i casi le eventuali spese sostenute in più dall’Amministrazione rispetto a quelle previste dal contratto risolto.

L’affidamento a terzi, in caso di risoluzione del contratto, verrà comunicato alla ditta inadempiente.

Nel caso di minor spesa sostenuta per l’affidamento a terzi, nulla competerà alla ditta inadempiente.

L’esecuzione in danno non esimerà la ditta inadempiente da ogni responsabilità in cui la stessa possa incorrere a norma di legge per i fatti che hanno motivato la risoluzione.

Analoga procedura verrà seguita nel caso di disdetta anticipata del contratto da parte della ditta aggiudicataria senza giustificato motivo o giusta causa.

La risoluzione del contratto comporta l’incameramento della cauzione definitiva e/o la possibilità per l’Amministrazione di agire ai sensi dell’art. 1936 e ss. c.c., oltre all’eventuale richiesta di risarcimento dei danni ai sensi dell’art. 1223 c.c. e delle maggiori spese sostenute per l’affidamento del servizio ad altra ditta.

L’EGAS si riserva di recedere in qualsiasi momento dalla Convenzione sottoscritta, previa formale comunicazione e pagamento delle prestazioni già eseguite, nel caso in cui Consip S.p.A. o altre centrali di committenza regionali, rendano disponibili convenzioni di beni o servizi equivalenti a quelli della presente Convenzione a condizioni migliorative in termini di parametri quali-quantitativi.

art. 9

(Clausola penale)

L’Ente del SSR responsabile dell’esecuzione del contratto, quando la ditta effettua, in ritardo sul termine stabilito, la consegna o la sostituzione dei prodotti, o di parti di essi risultati difettosi per cause non imputabili all’Ente, e quando ciò comporti l’impossibilità di utilizzo dei beni per l’uso previsto, applicherà le seguenti penalità a seguito di una prima formale contestazione da parte dell’Ente destinatario:

* addebito della penale nella misura di 0,10% per ogni giorno naturale di ritardo nella consegna del prodotto aggiudicato, fino all’importo massimo del 10% del valore del contratto, IVA esclusa;
* addebito degli eventuali danni;
* addebito della penale nella misura di 1% del valore del contratto (lotto fornitura) per mancata comunicazione di indisponibilità temporanea del prodotto entro i termini, fino all’importo massimo del 10% del valore del contratto, IVA esclusa
* addebito della penale nella misura di 1% del valore del contratto (lotto fornitura) per la consegna di merce difforme dal prodotto aggiudicato non preventivamente autorizzata, fino all’importo massimo del 10% del valore del contratto, IVA esclusa.

Le suddette penali verranno comunicate mediante emissione di note di addebito da parte dei singoli Enti del SSR e scontate mediante decurtazione del corrispettivo convenuto in sede di pagamento dello stesso.

Nei casi in cui i corrispettivi liquidabili all’appaltatore non fossero sufficienti a coprire l’ammontare delle penali allo stesso applicate a qualsiasi titolo, nonché quello dei danni dallo stesso arrecati all’Ente del servizio sanitario regionale, per qualsiasi motivo, l’EGAS si rivarrà sul deposito cauzionale definitivo.

art. 10

(Garanzia e responsabilità della fornitura)

I prodotti offerti dovranno essere garantiti al 100% contro ogni difetto che possa imputarsi comunque alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio da parte della ditta.

In caso di riscontro di imperfezioni e/o difetti imputabili alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio o qualora, a seguito degli accertamenti di cui all’art. 11, i prodotti forniti non risultassero conformi alle caratteristiche indicate nel Capitolato Speciale, la ditta aggiudicataria sarà obbligata a sostituirli gratuitamente, entro un termine massimo di 5 giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta di sostituzione.

La mancanza di tale adempimento potrà determinare l’applicazione della penale secondo quanto previsto dall’art. 9 dello Schema di Convenzione, nonché la risoluzione del contratto - in caso di gravi violazioni - ai sensi dell’art. 8 dello Schema di Convenzione.

art. 11

(Controllo di quantità e qualità)

Il controllo di quantità e qualità sarà effettuato dagli incaricati degli Enti del SSR e/o del Magazzino Centralizzato dell’EGAS.

Le merci, all'atto del ricevimento, saranno sottoposte ad una prima verifica di natura documentale, della corrispondenza tra quanto ordinato e quanto di consegna, da parte dei addetti riceventi, i quali hanno facoltà di respingere le merci che, a loro giudizio, non siano ritenute corrispondenti. In tal caso il fornitore dovrà provvedere all'immediata sostituzione, con spese a proprio totale carico.

Il ricevimento delle merci da parte del personale addetto viene effettuato “con riserva di controllo qualitativo da parte delle strutture competenti.

Resta quindi inteso che la firma per ricevuta del DDT di consegna non impegna l'amministrazione, che si riserva di comunicare le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni in ordine ai vizi apparenti e/o occulti della merce rilevati successivamente al ricevimento di questa.

In caso di consegna di materiale non conforme, il fornitore dovrà provvedere alla sostituzione entro 5 giorni lavorativi.

Il singolo Ente del servizio sanitario regionale, tramite i propri incaricati e avvalendosi eventualmente anche di laboratori esterni, potrà effettuare in qualsiasi momento controlli di alcuni campioni della merce consegnata durante il periodo di fornitura, al fine di svolgere le opportune verifiche di corrispondenza qualitativa dei prodotti forniti.

Le spese per le analisi qualitative saranno a carico della ditta fornitrice qualora i dati relativi risultassero difformi da quanto previsto dal Capitolato Speciale.

art. 12

(Cessione del contratto, cessione dei crediti e subappalto)

**Cessione del contratto**

Il contratto non può essere ceduto a pena di nullità (art. 105 D.lgs. 50/2016).

E’ fatto divieto della cessione, anche parziale, del contratto, quando la stessa non rientra nell’ambito delle vicende soggettive dell’esecutore del contratto di cui all’art 105 del D. Lgs. 50/2016.

**Cessione del credito**

Si applicano le disposizioni di cui alla legge 21 febbraio 1991, n. 52. Ai fini dell'opponibilità alle stazioni appaltanti, le cessioni di crediti devono essere stipulate mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e devono essere notificate alle amministrazioni debitrici (art.106 comma 13 D.lgs 50/2016).

**Subappalto**

Il subappalto è ammesso nei limiti e con l’osservanza degli obblighi di cui all’art. 105 D.lgs. 50/2016.

art. 13

(Fallimento, liquidazione, procedure concorsuali, risoluzione)

L’EGAS, in caso di fallimento, di liquidazione coatta e concordato preventivo, ovvero procedura di insolvenza concorsuale o di liquidazione dell'appaltatore, o di risoluzione del contratto ai sensi dell'articolo 108 D.lgs 50/2016 ovvero di recesso dal contratto ai sensi dell'articolo 88, comma 4-ter, del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, ovvero in caso di dichiarazione giudiziale di inefficacia del contratto, interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato all'originaria procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare un nuovo contratto, fatta salva la possibilità di cui all’art 110 comma 3 lett. b) D.lgs. 50/2016.

E’ fatto salvo il diritto dell’EGAS e della singola Azienda del SSR di rivalersi sulla garanzia definitiva e sui crediti maturati per il risarcimento delle maggiori spese conseguenti al subentro nella fornitura.

art. 14

(Fatturazione e pagamenti)

Il pagamento delle fatture avverrà ai sensi del D. Lgs. n. 231/2002 e s.i.m. con decorrenza dalla data di ricevimento della fattura previa verifica conformità della fornitura. Il pagamento si intende effettuato quando la somma è disponibile presso il Tesoriere dell’azienda; eventuali oneri connessi ad operazioni successive restano a carico della ditta.

Le fatture dovranno essere intestate alle Aziende che hanno emesso il “Contratto derivato” e che rientrano nel regime di cui all'art. 17ter del DPR 633/72, così come modificato dalla Legge 190/2014 (Split payment).

Le fatture dovranno pertanto essere emesse nel rispetto delle disposizioni previste dalla citata normativa e su ciascuna dovrà essere inserita l'annotazione "SCISSIONE DEI PAGAMENTI" così come disposto dall'art. 2 del decreto MEF del 23/01/2015.

art. 15

(Tracciabilità dei flussi finanziari)

La ditta aggiudicataria si assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge 13/08/2010 n. 136. Ai sensi dell’art. 3, della medesima legge, si procederà alla risoluzione del contratto in tutti i casi in cui le transazioni, con eventuali sub-appaltatori della ditta aggiudicataria e i sub-contraenti a qualsiasi titolo interessate al servizio, siano state eseguite senza avvalersi dell’utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni.

art.16

(Riservatezza)

In conformità a quanto previsto dal D. Lgs. 196/03 e s.m.i., i dati che EGAS andrà ad acquisire saranno utilizzati dai due Enti ai soli fini dello svolgimento delle attività oggetto della presente convenzione.

I dati suddetti saranno conservati in archivi cartacei ed elettronici, nel rispetto delle misure di sicurezza previste dal citato D. Lgs. 196/03 s.m.i. e non saranno divulgati a terzi, salvo espressa previsione normativa. Nel caso in cui, per lo svolgimento delle attività oggetto della presente convenzione, si rendesse necessario acquisire informazioni e dati da soggetti terzi, sarà cura dell'EGAS acquisire il previsto consenso.

art. 17

(Controversie)

Per tutte le controversie relative ai rapporti tra il Fornitore e l’EGAS, sarà competente in via esclusiva il Foro di Udine. Per tutte le controversie relative ai rapporti tra il Fornitore e le Amministrazioni Contraenti è competente il Foro del capoluogo in cui ha la sede legale ogni singolo Ente del SSR interessato.

art. 19

(Informativa sul trattamento dei dati)

Gli adempimenti previsti dal D. Lgs. 196/2003 e s.m.i. in materia di Privacy sono demandati alle singole aziende del SSR aderenti alla presente convenzione, cui compete la gestione contrattuale.

art. 20

(Spese contrattuali)

La convenzione verrà stipulata ai sensi di quanto previsto dall'art.32, comma 14 del D. Lgs. n. 50/2016 con firma digitale.

Tutte le spese riguardanti il contratto, imposta di registro, imposta di bollo, bolli di quietanza e simili, come ogni altra spesa inerente e conseguente al contratto, sono ad esclusivo carico della ditta aggiudicataria. L’imposta sul valore aggiunto deve intendersi a carico delle singole Aziende del servizio sanitario regionale, secondo le vigenti disposizioni fiscali.

art. 21

(Rinvio ad altre norme)

Per tutto quanto non espressamente previsto nel presente Schema, si richiamano le norme riportate nel bando, nelle Norme di partecipazione alla gara e nel Capitolato Speciale, le disposizioni vigenti, comunitarie e nazionali, in materia di appalti pubblici per la fornitura di beni e servizi ed in particolare la legge e il regolamento per l’Amministrazione del patrimonio e per la contabilità generale dello Stato, nonché la normativa della Regione Friuli Venezia Giulia vigente nella stessa materia.

art. 22

(Stipula della Convenzione)

Per la stipula della Convenzione l’aggiudicatario sarà tenuto a presentare all’EGAS la seguente documentazione:

* documento che attesti la costituzione della garanzia definitiva;
* atto notarile di costituzione del RTI (in caso di aggiudicazione in favore di un raggruppamento);
* CD contenente la documentazione tecnica in formato pdf relativa ai soli lotti aggiudicati, unitamente ad una dichiarazione attestante la piena conformità della documentazione inserita nel CD rispetto a quella presentata in sede di gara (qualora non già presente nella documentazione di gara).

art. 23

(Reportistica e monitoraggio della Convenzione)

Il Fornitore si obbliga a fornire il servizio di reportistica che dovrà essere prestato in relazione ad ogni singola fornitura per tutta la durata della Convenzione, con le modalità e termini sotto indicati.

Il Fornitore dovrà inviare trimestralmente (su richiesta dell’ENTE), entro e non oltre il giorno 15 del mese successivo a quello del trimestre solare di pertinenza, all’EGAS i dati aggregati e riassuntivi relativi alle prestazioni contrattuali, compilando il modulo allegato ai documenti di gara (vedere allegato “G”).

Tali dati dovranno essere inviati all’indirizzo di posta elettronica: [segreteria@egas.sanita.fvg.it](mailto:segreteria@egas.sanita.fvg.it) con oggetto: “report convenzione gara ID\_\_\_\_\_\_\_”.

I trimestre = dati gennaio > marzo

II trimestre = dati aprile > giugno

II trimestre = dati luglio > settembre

III trimestre = dati ottobre > dicembre

Qualora i quantitativi della convenzione fossero in fase di esaurimento prima del termine di scadenza della Convenzione, l’aggiudicatario dovrà comunicarlo tempestivamente all’EGAS

art. 24

(Clausola finale)

La Convenzione ed i suoi Allegati costituiscono manifestazione integrale della volontà negoziale delle Parti che hanno altresì preso piena conoscenza di tutte le relative clausole, avendone negoziato il contenuto, che dichiarano quindi di approvare specificamente singolarmente nonché nel loro insieme e, comunque, che qualunque modifica al presente atto ed ai suoi Allegati non potrà aver luogo e non potrà essere provata che mediante atto scritto; inoltre, l’eventuale invalidità o l’inefficacia di una delle clausole della Convenzione o dei singoli Contratti attuativi non comporta l’invalidità o inefficacia dei medesimi atti nel loro complesso.

Qualsiasi omissione o ritardo nella richiesta di adempimento della Convenzione o dei singoli “Contratti derivati” (o di parte di essi) da parte dell’EGAS e/o delle Amministrazioni Contraenti non costituisce in nessun caso rinuncia ai diritti loro spettanti che le medesime parti si riservano di far comunque valere nei limiti della prescrizione.

**Allegati allo Schema di Convenzione:**

* + Fac simile “Allegato F”: contratto derivato
  + Fac simile “Allegato G”: report monitoraggio convenzione

**FAC-SIMILE “Allegato F”: Contratto derivato**

|  |  |
| --- | --- |
| Nome fornitore: |  |
| Via: |  |
| Città: |  |
| Telefono: |  |
| Fax: |  |
| partita IVA: |  |
| N.della richiesta: |  |
| Prot\_\_\_\_Data: |  |

Il sottoscritto \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

per conto di (indicare l’Amministrazione Contraente) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Direzione/Altro \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Codice Fiscale/Partita Iva \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ con sede in \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ n\_\_\_\_\_\_\_\_, CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ tel \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Fax \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Vista la Convenzione per la fornitura di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ agli Enti del Servizio Sanitario regionale del Friuli Venezia Giulia, Lotto/i \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, stipulata dall’EGAS, con il Fornitore \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**ORDINA**

la fornitura di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, ai sensi e per gli effetti della Convenzione succitata e di tutte le disposizione delle medesima, secondo le modalità e per gli importi di seguito indicati

A - Attivazione della fornitura fino alla scadenza della Convenzione stessa

B – Referente dell’Unità richiedente alla Richiesta di consegna\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| N. Lotto | CIG DERIVATO | DESCRIZIONE | CODICE | PREZZO UNITARIO | QUANTITATIVO PER …..MESI | TOTALE |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

Totale ordinativo Iva esclusa \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

IVA \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Totale ordinativo Iva inclusa \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Il contatto con il Fornitore dovrà avvenire con le modalità stabilite nello schema di convenzione

Le Richieste di consegna verranno emesse via fax/….(altro)

Le fatture, salvo quanto diversamente comunicato, dovranno essere intestate a :

Amministrazione Contraente \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Codice Fiscale o Partita IVA \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Città \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ n.\_\_\_\_\_

per l’Amministrazione Contraente

(Timbro e firma) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**FAC-SIMILE “Allegato G”: report monitoraggio convenzione**

|  |  |
| --- | --- |
| ID GARA |  |
| OGGETTO GARA |  |
| DETERMINA AGGIUDICAZIONE |  |
| NOME FORNITORE |  |
| FAX FORNITORE |  |
| TRIMESTRE DI RIFERIMENTO (I,II,III,IV) |  |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| NUMERO  LOTTO | CIG | NUMERO  ORDINE | CODICE PRODOTTO | DATA ORDINE | UNITA'  ORDINANTE | IMPORTO  ORDINE IVA ESCLUSA |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

L’invio dei dati dovrà avvenire con cadenza trimestrale, entro e non oltre il giorno 15 del mese successivo a quello del trimestre solare di pertinenza, all’indirizzo di posta elettronica [segreteria@egas.sanita.fvg.it](mailto:segreteria@egas.sanita.fvg.it) (Oggetto: report convenzione gara ID\_\_\_\_\_\_\_)

I trimestre = dati gennaio > marzo

II trimestre = dati aprile > giugno

II trimestre = dati luglio > settembre

III trimestre = dati ottobre > dicembre

**CAPITOLATO SPECIALE** PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN SERVICE DI STRUMENTI E MATERIALI PER LA RACCOLTA, LAVORAZIONE, TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI SANGUE ED EMOCOMPONENTI OCCORRENTI AL DIPARTIMENTO TRASFUSIONALE UDINESE E A QUELLO GIULIANO ISONTINO; PER LA RACCOLTA E PREPARAZIONE DEI SIERO COLLIRI E GEL PIASTRINICI, PER LA TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI TUTTI E TRE I DIPARTIMENTI TRASFUSIONALI, COMPRESO QUELLO PORDENONESE – ID.16REA013

* Oggetto
* Prestazioni a carico del fornitore
* Consegna, installazione, avviamento. Collaudo delle attrezzature, periodo di prova
* Assistenza tecnica
* Aggiornamento tecnologico
* Formazione del personale
* CARATTERISTICHE TECNICHE
* Prezzi base, cauzioni provvisorie e codici CIG
* Documentazione tecnico qualitativa
* Modalità di attribuzione dei punteggi
* Sopralluogo
* Prova pratica / visione
* Fabbisogni annui presunti
* Allegato 1 al Capitolato Speciale: attestato di sopralluogo

**Oggetto:**

**oggetto della procedura di gara è la fornitura in service di strumenti e materiali per la raccolta, lavorazione, tracciabilità e movimentazione massiva delle unità di sangue ed emocomponenti occorrenti al dipartimento trasfusionale udinese e a quello giuliano isontino; per la raccolta e preparazione dei siero colliri e gel piastrinici, per la tracciabilità e movimentazione massiva delle unità di tutti tre dipartimenti trasfusionali, compreso quello pordenonese.**

Nel corso del contratto di fornitura a seguito di eventuali ristrutturazioni degli ambienti destinati alle attività è fatto obbligo all'aggiudicatario di procedere alle operazioni di smontaggio e reinstallazione delle apparecchiature in un’unica sede o in sedi diverse. E’ possibile che nel corso del contratto di fornitura vengono modificate le modalità di raccolta, per cui è possibile una riduzione/spostamento delle bilance.

La procedura risulta suddivisa in 5 lotti. Le caratteristiche tecniche di ogni lotto oggetto di fornitura e i relativi fabbisogni sono indicati nei paragrafi a seguire denominati “CARATTERISTICHE TECNICHE” e “FABBISOGNI”.

**Prestazioni:**

sono a carico del fornitore le seguenti prestazioni:

per i lotti che prevedono l'acquisizione di attrezzature costituenti il sistema:

a) noleggio delle strumentazioni costituenti il sistema corredata di tutti gli accessori necessari al buon funzionamento, anche se non descritti e quotati nell'offerta complessiva, che dovranno presentare le caratteristiche tecniche descritte ed essere idonee ad eseguire le prestazioni richieste;

b) attività di consegna, istallazione, avvio e collaudo delle strumentazioni. Sono pertanto a carico del fornitore tutte le eventuali opere necessarie;

c) interfacciamento hardware e software al sistema gestionale delle strutture trasfusionali (EMONET) con PC di collegamento, se richiesti. **Il costo dell'interfacciamento sarà a carico delle Aziende sanitarie interessate;**

d) servizio di assistenza tecnica e manutenzione full risk;

e) formazione del personale addetto all'utilizzo della strumentazione, sia nella fase di avvio e collaudo che successivamente in sede di aggiornamento periodico

per tutti i lotti

f) fornitura di dispositivi del materiale di consumo e quant'altro occorrente per l'effettuazione delle prestazioni richieste.

**Consegna, installazione, avviamento. Collaudo delle attrezzature, periodo di prova:**

Le attività di consegna e installazione delle attrezzature si intendono comprensive di ogni onore relativo ad imballaggio, trasporto, facchinaggio, consegna, posa in opera, installazione, messa in esercizio e quant'altro occorrente per il perfetto funzionamento dei sistemi nell'ambiente operativo in cui saranno installate.

Le attrezzature dovranno essere consegnate e installate, a cura e spesa della ditta aggiudicataria, entro il termine massimo di 30 giorni, dalla data di ricevimento dell'ordine scritto dall'Amministrazione contraente.

Le apparecchiature devono essere funzionanti e consegnate unitamente alla manualistica tecnica d'uso in lingua italiana nonché alle certificazioni di conformità.

Nella fase di installazione, avvio, collaudo, l'aggiudicatario dovrà fornire gratuitamente la necessaria assistenza tecnica e tutto il materiale di consumo utile alla definitiva messa a punto del sistema offerto.

Entro 30 giorni dall'installazione della strumentazione verrà effettuato il collaudo tecnico della stessa e sarà redatto uno specifico verbale di collaudo in cui verrà certificato che:

* l'attrezzatura è utilizzata in piena sicurezza dimostrandone la corretta installazione, il completo e corretto funzionamento, la conformità a quanto offerto;
* ne è consentito formalmente l'utilizzo.

In caso di esito non soddisfacente il sistema non sarà collaudato in via definitiva ed il contratto si intenderà automaticamente risolto, senza che il fornitore abbia nulla a pretendere.

La ditta provvederà allo smontaggio ed al ritiro delle apparecchiature entro un termine non superiore a 15 giorni dalla comunicazione scritta dell'Azienda.

L'Amministrazione contraente sottoporrà le strumentazioni ad un periodo di prova non superiore ai 6 mesi dalla data di collaudo, per verificare la corrispondenza ai requisiti richiesti.

**Assistenza tecnica:**

l'aggiudicatario deve garantire, per l'intera durata del contratto la piena efficienza e funzionalità di tutti i prodotti noleggiati. Per piena efficienza e funzionalità si intende quella che i prodotti offrono al momento del collaudo.

Durante il periodo contrattuale, la ditta dovrà fornire, senza alcun onere aggiuntivo per l'Azienda, tutti i servizi relativi all'assistenza ed alla manutenzione dei sistemi secondo quanto di seguito specificato:

assistenza tecnica e manutenzione ordinaria:

comprende la fornitura e la sostituzione di tutti i pezzi di ricambio occorrenti per garantirne il miglior funzionamento del sistema nonché i prodotti d'uso per consentire tutte le operazioni di manutenzione; comprende inoltre visite periodiche di manutenzione preventiva (almeno 1/semestre) per mantenere l'apparecchiatura in perfetta efficienza.

La manutenzione straordinaria: comprende un numero illimitato di interventi per la riparazione dei guasti o dei malfunzionamenti che dovessero verificarsi alle apparecchiature.

Il tempo di intervento deve essere garantito entro 24ore solari dalla richiesta.

il servizio deve comprendere, senza oneri aggiuntivi per l'Amministrazione, la fornitura di tutte le parti di ricambio e dei materiali di consumo necessari alla riparazione delle apparecchiature.

Qualora il fornitore non sia in grado di riparare il guasto o il funzionamento e ripristinare la piena funzionalità in tempi tali da non consentire la normale attività, dovrà provvedere, entro 72 ore solari dal fermo macchina, alla sostituzione della strumentazione con una apparecchiatura con caratteristiche equivalenti.

**Aggiornamento tecnologico:**

Qualora gli strumenti o i prodotti forniti siano diventati obsoleti o siano in via di sostituzione sul mercato ovvero nel caso in cui il fornitore immetta in commercio, durante il periodo contrattuale, nuovi strumenti o prodotti analoghi a quelli oggetto della aggiudicazione ma con migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità in termini di efficienza ed efficacia, l'Amministrazione potrà chiedere a titolo di aggiornamento tecnologico, previa valutazione della migliore efficacia ed efficienza dei nuovi strumenti o prodotti, di sostituire con nuovi beni l'oggetto dell'originaria prestazione, ferma restando l'applicazione dei prezzi già pattuiti.

E' fatto obbligo alla ditta aggiudicataria di provvedere all'aggiornamento continuo della strumentazione e dei sistemi hardware e software, senza oneri aggiuntivi per l'Amministrazione contraente.

**Formazione del personale:**

Al fine di semplificare e rendere più rapido l'apprendimento del funzionamento del sistema, la ditta aggiudicataria dovrà predisporre un adeguato corso di aggiornamento del personale addetto alla strumentazione. Tali corsi potranno avvenire in più sessioni e/o su più sedi su richiesta dei Dipartimenti. E' fatto carico inoltre al fornitore di assicurare agli operatori l'assistenza nella fase di avvio e collaudo del sistema.

Parimenti è fatto carico alla ditta di promuovere durante il periodo contrattuale, sessioni di aggiornamento sulle nuove caratteristiche dei sistemi proposti ed in caso di inserimento di nuovo personale.

**CARATTERISTICHE TECNICHE:**

Si richiede di presentare materiali e apparecchiature che rappresentino il meglio della produzione in termini di tecnologia, di gamma di recente introduzione sul mercato e di prestazioni di alto livello tali da garantire prodotti di elevata qualità.

**Le attrezzature devono essere nuove di fabbrica e di ultima generazione**

tutti i sistemi di sacche e filtri oggetto della gara devono risultare sterili, apirogeni, latex-free e conformi alle direttive dei dispositivi medici.

Le apparecchiature in oggetto dovranno essere consegnate in condizioni di perfetta ed immediata funzionalità, complete di tutti gli accessori per il loro regolare e sicuro funzionamento. Dovranno essere dotate di tutti gli accorgimenti utili a scongiurare danni agli operatori ed ai donatori/pazienti in caso di errori di utilizzo o di programmazione.

L'operatività dei sistemi dovranno essere di semplice, intuitivo ed immediato utilizzo, con indicazioni e allarmi visivi ed acustici.

Tutte le apparecchiature fornite dovranno essere dotate della marchiatura CE della ditta produttrice e devono risultare conformi alle compatibilità elettromagnetiche (EMC) contro radiodisturbi. Inoltre qualora ricadano nella normativa di riferimento devono essere conformi alle norme di sicurezza elettria CEI 66-5.

Inoltre è richiesta insensibilità ai problemi di rete; software, hardware e microprocessore non devono deteriorarsi o perdere dati relativi alla procedura in corso o le caratteristiche di affidabilità e sicurezza in caso di mancanza improvvisa di alimentazione elettrica, sia per guasti/blackout sia per disturbi di linea (picchi, radiofrequenza, variazioni di tensione, altre apparecchiature o condizionatori). In caso sia richiesto l'ausilio di un gruppo di continuità UPS o analogo, si richiede descrizione e documentazione tecnica.

Le apparecchiature relative ai lotti 1, 2, 3 devono interfacciarsi con il software gestionale EMONET, secondo i requisiti tecnici informatici previsti dalle Aziende. Gli interfacciamenti saranno a carico delle Aziende sanitarie interessate.

**Nel corso del contratto di fornitura a seguito di eventuali ristrutturazioni degli ambienti destinati alle attività è fatto obbligo all'aggiudicatario di procedere alle operazioni di smontaggio e reinstallazione delle apparecchiature in un’unica sede o in sedi diverse.**

**LOTTO N. 1**

1. sacche quadruple da 450 ml **top and bottom** con filtro in linea morbido per la leucodeplezione dei globuli rossi concentrati ottenuti per centrifugazione dell’unità di sangue intero
2. sacche singole 450 per procedure prelievo autologo
3. sacche singole 450 per salasso terapeutico da 450 ml, in CPD-A1
4. sacche di trasferimento
5. bilance da prelievo predisposte per l’eventuale scrittura e lettura di TAG Rfid passivi
6. strumenti atti alla sospensione delle sacche in corso di filtrazione
7. scompositori automatici per il frazionamento delle unità prelevate predisposti per l’eventuale scrittura e lettura di TAG Rfid passivi
8. saldatori a pinza portatili e fissi da banco;
9. stripper manuali e automatiche
10. premisacche manuali
11. software per gestire i dati relativi al controllo della qualità degli emocomponenti.
12. personal computer, stampanti, cavi ed altri eventuali accessori informatici necessari alla gestione delle bilance, degli scompositori;

**1.1 sacca quadrupla tipo top&botton 450 ml. , in PVC, con filtro in linea morbido per la leucodeplezione dei globuli rossi ottenuti per centrifugazione dell'unità di sangue intero, CPD/SAGM per la conservazione delle emazie fino a 42 giorni**

Requisiti indispensabili:

**Ago** ultrasottile, taglio a doppia o tripla sfaccettatura, dotato di copriago di sicurezza integrato.

**Filtro in linea per filtrazione** degli eritrociti concentrati obbligatoriamente morbido

**Sistema di campionamento** preconnesso, completo di camicia per provette sottovuoto e minibag.

Il tratto di tubo che va dall’ago al sistema di campionamento deve essere assolutamente privo di anticoagulante con presenza di sistema atto ad evitare l’ingresso accidentale di anticoagulante nella sacca di campionamento;

**La plastica deve essere:**

· latex free, di PVC di grado medicale conforme alla Farmacopea Europea vigente trasparente

tale da rendere possibile l’ispezione del contenuto

· elastica ed adattabile ai contenitori delle centrifughe refrigerate in uso nel Centro

· resistente al congelamento rapido del plasma e alle basse temperature fino a -80°C e alla

conservazione per un perodo di 3 anni a -25°C.

· resistente alle variazioni termiche ed agli stress meccanici (centrifugazione a 5000 rcf per almeno 10 minuti sia a 4° C che a temperature più elevate).

**Le etichette devono:**

· essere inviolabili, lavabili, resistenti alle variazioni termiche ed agli stress meccanici.

· essere conformi alla normativa vigente, allo Standard ISBT 128 e allo standard europeo EN 980

· riportare le indicazioni in chiaro e in codice a barre, in accordo con gli standard ISBT, del lotto di produzione e della tipologia di prodotto, in posizioni tali da rimanere visibili anche dopo l’etichettatura definitiva da parte della ST, per garantire la massima tracciabilità del prodotto

· riportare la data di scadenza

· riportare la formulazione chimica ed il volume della soluzione eventualmente presente nella sacca (soluzione anticoagulante, soluzione conservante)

**Tubi**:

· devono essere compatibili con i più comuni sistemi di connessione sterile

· i tubi destinati ai test di compatibilità dovrebbero essere lunghi almeno 500 mm e avere un numero univoco ripetuto ad intervalli regolari per l’intera lunghezza

· coni di frattura automatici

**I port d’ingresso devono essere:**

· due, separati e protetti singolarmente, di spessore adeguato a consentire le operazioni di perforazione in sicurezza

**Sacca confezionata singolarmente con data di scadenza visibile**

**Emolisi a fine conservazione < 0.8%**

**Efficienza di leucodeplezione:** residuo leucocitario post filtrazione < 0,5 x 10 6

**Requisiti preferenziali:**

· Recupero di emoglobina di almeno 90%, tale da garantire il contenuto minimo previsto dalla normativa vigente, qualora il valore di partenza lo consenta

· Massima flessibilità dell’operatività del sistema in termini di range di temperatura a cui effettuare la filtrazione dei Concentrati Eritrocitari, tempo dalla raccolta entro cui effettuare la filtrazione (“hold time”) e tempo di filtrazione

* grado di sicurezza della filtrazione in rapporto al contenuto di globuli bianchi iniziale;
* tipologia dell’ago, in particolare per le caratteristiche di penetrazione nella cute e di prevenzione del dolore all’infissione
* caratteristiche di ergonomicità, praticità di utilizzo e sicurezza del dispositivo di protezione ago
* presenza di sistema di chiusura sulla linea di prelievo
* assenza di effetto memoria del tubatismo
* modalità di conservazione e durata di confezionamento (sia a confezione integra che dopo apertura)
* coni di frattura automatici
* tracciabilità a livello di produzione: identificazione univoca semilavorati

**1.2 sacca singola 450 ml per Autotrasfusione**

**Requisiti indispensabili:**

· Ago ultrasottile, taglio a doppia o tripla sfaccettatura, dotato di copriago di sicurezza integrato.

· Sistema di campionamento preconnesso, con camicia sottovuoto preassemblato, fornito di sacchetta di capacità non inferiore a 30 ml. Il tratto di tubo che va dall’ago al sistema di

campionamento deve essere assolutamente privo di anticoagulante.

· Etichette secondo normativa di legge.

· Spazio dedicato all’apposizione della firma del paziente e del medico responsabile del prelievo, in posizione tale da risultare visibile anche dopo l’etichettatura definitiva dell’unità.

· Indicazioni in chiaro e codice a barre del lotto di produzione, secondo normativa di legge.

· Anticoagulante CPDA1.

· Presenza di una derivazione sul tubo del prelievo per consentire la eventuale reinfusione di soluzione fisiologica senza manovre aggiuntive.

· Confezionamento singolo con indicata la data di scadenza

· Dispositivi atti ad accertare in modo chiaro ed immediato la destinazione d’uso autologo dell’unità di sangue in modo da evitare eventuale uso accidentale per trasfusione omologa.

· Presenza sull’etichetta di dati in chiaro e in codice a barre atti a garantire la massima

tracciabilità del prodotto.

**1.3 Sacca singola 450 ml. per salasso terapeutico**

Requisiti indispensabili:

· Ago ultrasottile, taglio a doppia o tripla sfaccettatura, dotato di copriago di sicurezza integrato.

· Anticoagulante CPDA1.

**1.4 Sacche di trasferimento emocomponenti**

* **5.1 Sacca da 500 o 600 ml**

**5.2 Sacca da 300 o 400 ml**

* **5.3 Sacca da 1000/1300 ml**

Requisiti indispensabili:

· Tubatismi compatibili con connettori sterili. Tubo di connessione della lunghezza di almeno 20-25 cm fornito all’estremità di perforatore sacca o attacco di tipo luer –lock onde facilitare il trasferimento di liquidi da altre confezioni /flaconi/sacche.

· Due accessi perforabili.

· Puntali perforatori che consentano un ottimale raccordo con la sacca madre di qualsiasi ditta.

· Confezionamento singolo con involucro trasparente con indicata la data di scadenza.

· Resistenza alle variazioni termiche ed agli stress meccanici propri del processo di lavorazione

(centrifugazione a 5000 rcf per almeno 10 minuti sia a 4° C che a temperature più elevate;

conservazione a basse temperature fino a -80°C)

**1.5 Bilancia basculante per donazione da usare in sede e presso i punti di prelievo di raccolta mobile**

Requisiti indispensabili:

· Interfacciamento al sistema informatico gestionale del SIT in grado di consentire il trasferimento bidirezionale dei dati fra la bilancia e il sistema informatico gestionale e devono quindi essere in grado di ricevere da esso la programmazione delle singole donazioni una volta che il donatore ha ottenuto l’idoneità alla donazione (accoppiamento codice donatore/codice donazione attesa), e di trasferire poi ad esso i dati relativi alla raccolta dell’unità di sangue con particolare riguardo ai codici identificativi di unità, operatore, numero della bilancia, e a volume e tempo di prelievo

. essere interfacciate con il computer di gestione in modalità wireless, LAN, WAN;

. essere munite di lettore di codice a barre

· essere dotate di sistema di controllo del corretto allineamento di donatore, unità e provette, con lettura sequenziale degli specifici codici a barre e controllo di tessera/codice fiscale donatore, codice donazione riportata sulla sacca, codifica provette

· Volume programmabile e personalizzabile ad ogni procedura con azzeramento della tara per le diverse tipologie di sacche utilizzate.

· Efficiente movimento basculante per una corretta miscelazione con l’anticoagulante per evitare la formazione di coaguli.

· Verifica anagrafica del donatore direttamente sul display.

· Visualizzazione a display durante la procedura del volume raccolto e/o della durata della procedura.

· Allarmi visivo-sonoro di flusso lento, assenza di flusso e di fine donazione.

· Interruzione automatica del flusso a volume e/o tempo di donazione prefissato.

· Funzionamento a rete e a batteria ricaricabile integrata nel corpo bilancia

· Possibilità di acquisizione dati tramite lettore di codice a barre.

· Essere fornite di istruzioni, manuale d’uso e di manutenzione in lingua italiana

· Essere fornite con adeguati supporti (un carrello per bilancia).

Requisiti preferenziali:

· Memorizzazione dei dati anche in caso di interruzione del collegamento.

· Adattabilità al contesto operativo: minimo ingombro, peso ridotto, ergonomicità di esercizio essere

·essere predisposti per l’implementazione di un sistema di lettura e scrittura Tag RFid passivo

· Segnalatore visivo-acustico rialzato dal corpo bilancia per l’individuazione a distanza degli allarmi e della fine donazione.

· Pinza saldante integrata.Se fornite di strumenti saldanti l’aggiudicatario dovrà fornire un report annuale di convalida delle saldature .tale convalida dovrà essere eseguita con l’utilizzo di strumenti certificati e seguendo processi certificati. A tale fine l’aggiudicatario dovrà fornire, unitamente al report stesso, dettaglio del processo e strumenti utilizzati

· Supporto fisico per lettore di codici a barre.

· Piatto idoneo ad accogliere sacche con filtro in linea, con descrizione del piatto

· Interfacciamento al sistema informatico gestionale del SIT in grado di consentire il trasferimento bidirezionale dei dati fra la bilancia e il sistema informatico gestionale anche nei mezzi mobili

**1.6 Dispositivo di supporto per le procedure di filtrazione**

Requisiti indispensabili:

· Minimo ingombro e massima capacità di carico di unità da sottoporre a filtrazione.

· Possibilità di regolazione in altezza, in modo da consentire la disposizione verticale dei sistemi di filtrazione, senza che i raccordi risultino piegati.

· Adattabilità a qualsiasi sistema di filtrazione.

· Eventuale supporto con carrello.

· picchi massimo giornalieri pari a 270 unità.

**1.7 Scompositore automatico per sacca sangue provvisto di bancone per l’appoggio (su richiesta) e completo di stazione gestione dati**

Requisiti indispensabili:

· Programmabile per la separazione e la preparazione degli emocomponenti (Plasma, Buffy-Coat, Concentrati Piastrinici, Concentrati Eritrocitari) in modo completamente automatico.

· Apertura facilitata / automatizzata del dispositivo per il trasferimento degli emocomponenti dalla

sacca madre alle sacche satelliti

· Programmabile per il funzionamento automatico di sacche con filtro in linea. per il funzionamento automatico di sacche con filtro in linea.

· Essere dotato di bilance integrate per la pesatura degli emocomponenti separati (obbligatoriamente di concentrato eritrocitario e plasma, preferibilmente di tutti gli emocomponenti producibili),

· avere la possibilità di pesatura di emocomponenti prodotti al di fuori della separazione del sangue intero e di trasferimento del dato al gestionale

· Programmabile per il funzionamento automatico per il lavaggio degli emocomponenti.

· Dotato di sensori, dispositivi bloccanti e saldanti, regolabili e programmabili dall’operatore, per ogni linea di connessione agli emocomponenti. L’ aggiudicatario dovrà fornire un report annuale di convalida delle saldature.tale convalida dovrà essere eseguita con l’utilizzo di strumenti certificati e seguendo processi certificati. A tale fine l’aggiudicatario dovrà fornire, unitamente al report stesso, dettaglio del processo e strumenti utilizzati

· Lettore di codice a barre per l’identificazione del numero delle unità, del lotto della fornitura, del codice dell’operatore

· Presenza di sensori o sistemi per la segnalazione di errato posizionamento dei tubi nelle teste saldanti e di saldatura non corretta

· Possibilità di utilizzare in modo automatico sacche di diverse configurazioni e di marche diverse

· Apertura facilitata / automatizzata del dispositivo per il trasferimento degli emocomponenti dalla sacca madre alle sacche satelliti

· Interfacciamento bidirezionale al software gestionale trasfusionale Emonet, ricevendo da esso informazioni in merito alle attività di raccolta e di programmazione di lavorazione e trasferendo ad esso i dati relativi alle operazioni di separazione.

·essere predisposti per l’implementazione di un sistema di lettura e scrittura Tag RFid passivo.

· Software e messaggi per l’operatore in lingua italiana.

· Presenza di dispositivi integrati di protezione per l’operatore.

· Password personalizzabili a vari livelli di accesso.

· essere fornito di istruzioni, manuale d’uso e di manutenzione in lingua italiana.

Requisiti preferenziali:

· Adattabilità al sistema operativo·

· tempo di separazione degli emocomponenti, in particolare con procedura top and bottom ·

· Eventuali ulteriori accorgimenti finalizzati al miglioramento della qualità del prodotto

· Presenza di un riduttore di flusso programmabile per ridurre il rischio di inquinamento del plasma.

· Presenza di un dispositivo in grado di trasferire la soluzione conservante nella sacca dei GRC con contemporaneo priming del filtro nei sistemi di sacche con filtro in linea e miscelazione automatica della sacca GRC durante il ciclo di scomposizione

· Necessità o meno di compressori (è preferibile che non siano necessari compressori)

· presenza di sensori per il corretto posizionamento dei tubi nelle clamps, attivo anche durante il processo di scomposizione con sospensione della procedura in caso di anomalia

· numero e caratteristiche delle bilance per la pesatura degli emocomponenti

· sicurezza della scomposizione: indicazione del comportamento dello strumento in caso di sacca non correttamente aperta e a rischio rottura nella compressione

· modalità di connessione con il computer di gestione degli scompositori (preferibili modalità senza cavo) e di interfacciamento bidirezionale con il sistema gestionale: in particolare per quanto riguarda la tipologia dei dati trasferiti al sistema gestionale (numero sacca, peso emocomponenti, ecc)

· possibilità di produrre un report adeguato e completo delle unità processate dagli scompositori

**1.8 Saldatori**

**a) Saldatore portatile**

Requisiti indispensabili

· Omologato per saldature con ago in vena.

· Controllo automatico della saldatura.

· Saldatura di tubi di diversa tipologia e misura.

· Batteria sufficiente per almeno 700 saldature.

· Indicazione sullo stato di carica della batteria e della saldatura in corso.

· Pratica e facile pulizia.

· Adattabilità al contesto operativo: minimo ingombro, peso ridotto e facile trasportabilità.

· L’ aggiudicatario dovrà fornire un report annuale di convalida delle saldature .tale convalida dovrà essere eseguita con l’utilizzo di strumenti certificati e seguendo processi certificati. A tale fine l’aggiudicatario dovrà fornire , unitamente al report stesso, dettaglio del processo e strumenti utilizzati

· Omologato per saldature con ago in vena tipo CF.

**b)Saldatore da banco per la saldatura dei tubi di connessione delle sacche**

Requisiti indispensabili:

· Controllo automatico della saldatura.

· Saldatura di tubi di diversa tipologia e misura.

· Pratica e facile pulizia.

· Possibilità di connettere almeno una pinza saldante.

· Adattabilità al contesto operativo: minimo ingombro, peso ridotto e facile trasportabilità.

· L’aggiudicatario dovrà fornire un report annuale di convalida delle saldature . tale convalida dovrà essere eseguita con l’utilizzo di strumenti certificati e seguendo processi certificati. A tale fine l’aggiudicatario dovrà fornire, unitamente al report stesso, dettaglio del processo e strumenti utilizzati

**1.9 stripper**

**a)Stripper manuale**

Requisiti indispensabili:

· Idonei alla spremitura dei raccordi delle sacche e la corretta miscelazione del loro contenuto.

**b)Stripper automatico**

Requisiti indispensabili:

· Idonei alla spremitura dei raccordi delle sacche e la corretta miscelazione del loro contenuto.

· Buona maneggevolezza, scorrevolezza dei rulli premi raccordo, peso ridotto.

· Adattabilità a raccordi di diversi tipi e misure

· Facilità d’uso anche con raccordi di sacche fredde (4°C).

**1.10 Premisacca manuale**

Requisiti indispensabili:

· Idoneo alla separazione manuale delle varie componenti ematiche ottenibili dalle sacche

centrifugate (Plasma, Buffy-Coat, piastrine da singolo Buffy-Coat o da pool, Emazie

Concentrate, ecc).

**1.11 Software per il controllo della qualità degli emocomponenti**

L’aggiudicatario dovrà fornire, a titolo gratuito per ciascun DIMT, un software per gestire i dati relativi al Controllo della Qualità degli emocomponenti.

Il software  *dovr*à essere in grado di gestire quanto richiesto dalle normative vigenti, di semplice utilizzo, in grado di fornire elaborazioni statistiche dei dati.

Alla fine della fornitura l’archivio dei dati/risultati dovrà essere reso disponibile alla struttura operativa in formato leggibile.

**LOTTO N. 2: sacche per lavorazioni aggiuntive**

**Sacca per procedure preparazione del gel piastrinico**

Requisiti indispensabili:

· Ago ultrasottile, taglio a doppia o tripla sfaccettatura, dotato di copriago di sicurezza.

· Anticoagulante CPD.

· Resistenza alle variazioni termiche ed agli stress meccanici propri del processo di lavorazione

(centrifugazione a 5000 rcf per almeno 10 minuti sia a 4° C che a temperature più elevate;

conservazione a basse temperature fino a -80°C)

· Etichette secondo normativa di legge, riportante in chiaro e codice a barre le indicazioni atte a

garantire la massima tracciabilità del prodotto.

·Sacca confezionata singolarmente con indicata la data di scadenza.

**sacca doppia cc 450 per raccolta sierocollirio**

sacca doppia T&T per la raccolta di 450 cc di sangue intero senza anticoagulante

requisiti indispensabili:

· Ago ultrasottile, taglio a doppia o tripla sfaccettatura, dotato di copriago di sicurezza integrato.

· Sistema di campionamento preconnesso, con camicia sottovuoto preassemblato, fornito di sacchetta di capacità non inferiore a 30 ml. Il tratto di tubo che va dall’ago al sistema di campionamento deve essere assolutamente privo di anticoagulante.

· Etichette secondo normativa di legge.

· Indicazioni in chiaro e codice a barre del lotto di produzione, secondo normativa di legge.

· assenza di anticoagulante .

· Presenza sull’etichetta di dati in chiaro e in codice a barre atti a garantire la massima tracciabilità del prodotto

**Sacche multiple per la preparazione e conservazione di aliquote**

Requisiti indispensabili:

· Sistema di sacche multiple (fino a 8 unità) aventi ciascuna capacità di non oltre 150 ml, interconnesse per la raccolta delle aliquote.

· Idonea alla preparazione e alla conservazione di aliquote pediatriche di plasma fresco congelato, emazie e piastrine.

· Due accessi perforabili per ciascuna sacca del sistema.

· Tubatismi compatibili con i sistemi di connessione sterili.

· Confezionamento singolo con involucro trasparente con indicata la data di scadenza.

· Resistenza alle variazioni termiche ed agli stress meccanici propri del processo di lavorazione, centrifugazione a 5000 rcf per almeno 10 minuti sia a 4° C che a temperature più elevate; conservazione a basse temperature fino a -80°C)

**LOTTO N. 3: sistema per la produzione di sierocollirio**

kit sterile preconnesso a circuito chiuso per la preparazione di aliquote di sierocollirio con siero autologo/omologo

Requisiti indispensabili:

configurazione a collana fino a 50 flaconi con gocciolatore

Gocce standard del volume di 0,031 ml ciascuna.

Configurazione da 45 o 80 gocce.

Linea con attacco luer lock e rubinetto per trasferimento da sacca.

Linea di riempimento realizzata con diametro e materiali compatibili con

i più comuni sistemi di saldatura/connessione sterile presenti sul mercato.

Kit corredato da un contenitore isotermico con etichetta conforme, a

norma UN 3373, atto al trasporto dei flaconi contenenti emocomponenti.

Materiali: PVC DOP/DEHP FREE - PE - PP - PC - ABS – PTFE.

La fornitura sarà in parte con 40 flaconi in parte con 50

Dispositivo latex free.

**LOTTO N. 4**

**Sistema completo per la produzione automatizzata di pool i piastrinici filtrati da buffy coat e di sistemi di connessione sterile”**

1. apparecchiatura necessaria alla effettuazione delle procedure di produzione di concentrati piastrinici filtrati da pool di buffy coat
2. connettori sterili, , necessari alla effettuazione delle connessioni sterili sopra indicate e connessioni sterili.
3. circuiti monouso sterili con filtro per deleucocitazione per la produzione di concentrati piastrinici filtrati da pool di buffy coat, completi di tutto quanto necessario per l’effettuazione delle procedure previste
4. soluzione conservante per piastrine

**4.1 strumentazione automatica per la produzione dei concentrati piastrinici da Pool di Baffy Coat**

Requisiti indispensabili:

· apparecchiatura nuova, di ultima generazione, in grado di processare in circuito chiuso sterile, in completa automazione, i pool piastrinici connessi mediante connettore sterile;**.**

·L'apparecchiatura offertadeve essere in grado di garantire la produzione dei pool anche nei picchi di attività ( almeno 15 pool/ora).

· Il sistema deve consentire l’operatività anche in caso di fermo macchina, con recupero agevole e sicuro dell’unità.

· indifferenza della tipologia di sacche dei buffy coat utilizzabili per l'assemblaggio dei pool.

·Caratteristiche del concentrato piastrinico raccolto: contaminazione WBC e RBC entro i limiti fissati dalla normativa vigente.

· Garanzia di funzionamento del sistema e del mantenimento delle specifiche (autocalibrazione/ self test, e segnalazione di malfunzionamenti macchina)

· Sistema di continuità e mantenimento della memoria e ripresa della procedura in caso di blocco dell'erogazione per micro malfunzionamenti della corrente elettrica

**Requisiti preferenziali:**

· Massima adattabilità all’organizzazione del Laboratorio di Produzione degli Emocomponenti.

· Livello di rumorosità della macchina in fase operativa ≤55dB

· Bilanciamento automatico.

· Possibilità di acquisizione informatizzata dei dati in formato barcode (identificativo operatore,identificativo unità pool, ora, data, macchina, protocollo di lavorazione).

**4.2 connettori sterili ed eventuali materiali di consumo**.

Requisiti indispensabili

· apparecchiature nuove;

· tolleranza per le dimensioni dei tubi da saldare per quanto riguarda il diametro interno ed esterno e per quanto riguarda la lunghezza minima dei tubatismi da connettere;

· compatibilità con le caratteristiche chimico-fisiche dei tubi di connessione presenti in sistemi di raccolta, di pooling e di inattivazione microbiologica presenti sul mercato, nonché resistenza alla trazione dei segmenti saldati;

· capacità di effettuare un check di autodiagnosti all’accensione;

· semplicità d’uso;

· manutenzione strumentale ordinaria minima;

· istruzioni, manuale d’uso e di manutenzione in lingua italiana;

· strumentazione ed eventuali dispositivi dotati del marchio CE;

· conformità alle norme di sicurezza CEI vigenti o a equivalenti norme europee eventualmente applicabili**;**

· conformità alla normativa trasfusionale vigente;

· hardware e software di facile uso per la gestione informatica dell’intero sistema e delle singole procedure.

**4.3 Sistema sterile monouso per il raggruppamento di BC e per la separazione, filtrazione e conservazione del Pool da Concentrato Piastrinico.**

Requisiti indispensabili

·Kit utilizzabili con il sistema automatico ma che consentano anche, al bisogno, una utilizzazione con procedura manuale, non automatizzata, mediante l’utilizzo di centrifughe per sacche e di scompositori per emocomponenti tradizionali

· Tubatismi compatibili con connettori sterili

· circuiti confezionati in confezione singola e sterile;

**·** circuiti preferibilmente non contenenti ftalati

· Sacca del Pool di BC in PVC e di capacità di almeno 600ml (fino a sei unità di BC, più una unità di medium di conservazione).

· Sacca principale per la conservazione del concentrato piastrinico da almeno 1000ml. In materiale idoneo alla conservazione ottimale delle piastrine fino a scadenza.

· Leucociti residui nel concentrato piastrinico filtrato ≤0,1x 10e6.

· Il Kit deve garantire, in caso di emergenza, la lavorazione in manuale dell’emocomponente.

· Tubatismi compatibili con connettori sterili.

· Indicazioni in chiaro e codice a barre del lotto di produzione, secondo normativa di legge

· Kit integrato di campionamento per i controlli di qualità con attacco luer/ago multisampler predisposto per

controllo di contaminazione microbica.

· Confezionamento singolo dei Kit, con indicata la data di scadenza.

· Presenza sull’etichetta di dati in chiaro e in codice a barre atti a garantire la massima tracciabilità del prodotto.

eventuali ulteriori materiali di consumooccorrenti all’effettuazione del numero di procedure previsto,

·Requisiti preferenziali:

· Sistema di caricamento del Kit intuitivo e veloce.

· Massima capacità filtrante e massimo recupero piastrinico.

· Conservazione ottimale delle piastrine fino a 7 giorni.

**4.4. Soluzione conservante per le piastrine**

Requisiti indispensabili:

· Idonea alla preparazione dei Concentrati Piastrinici da pool di Buffy Coat e all’impego nelle procedure di lavaggio delle pioastrine

· In sacca di plastica; volume circa 300 ml.

· Indicazione chiara e specifica del contenuto della sacca con identificazione mediante scritte in colori differenti

· La plastica della sacca deve risultare trasparente in modo da permettere di valutare la limpidezza della soluzione contenuta

· Massima adattabilità ai sistemi di connessione utilizzati nelle varie procedure di produzione emocomponenti.

· La soluzione conservante per piastrine deve garantirne una buona sopravvivenza alle normali condizioni di stoccaggio, conformemente alle direttive contenute nella “Guida alla preparazione, uso e garanzia di qualità degli emocomponenti” pubblicata dal Consiglio d'Europa e aggiornata annualmente.

· La soluzione conservante per piastrine deve essere: sterile, apirogena, limpida, incolore, esente da particelle estranee, da sostanze battericide, batteriostatiche e conservanti e rispondere quali/quantitativamente a quanto specificamente indicato nelle monografie “Soluzioni anticoagulanti e conservanti per il sangue umano” della F.U. XI Ed. ed eventuali aggiornamenti, ed essere prodotta secondo le “Norme di Buona Fabbricazione”

· Idonea all’utilizzo nelle procedure di inattivazione dei patogeni, secondo le tecnologie attualmente in commercio.

· La sacca contenente la soluzione deve essere avvolta da un involucro protettivo, perfettamente trasparente ed aderente alla superficie esterna con intercapedine sterile.

· Confezione singola

· Sulla confezione deve essere riportato in chiaro e in codice a barre il lotto di produzione e la data di scadenza

**LOTTO N. 5:**

**Sistema per la tracciabilità e la movimentazione massiva delle sacche di sangue ed emocomponenti mediante utilizzo tecnologia RFID**

1. **Dispositivi per la scrittura e/o lettura su e da TAG RFID.**
2. **Fornitura di singoli TAG RFID. Si specifica che ogni TAG RFID deve trasmettere un codice univoco alfa-numerico su base mondiale.**
3. **Datalogger Datalogger con codice identificativo univoco, configurabile, attivabile e disattivabile dai dispositivi RFID (Tunnel e Plate) via radio verso i quali comunica anche i dati di temperatura memorizzati.**

Per la realizzazione del sistema in oggetto, si prevede di dotare tutte le sacche di Plasmaferesi, Concentrato Eritrocitario e di Plasma e Piastrine , in ingresso e in uscita dal Centro di Produzione Emocomponenti (CUPRO) a Palmanova, e dal sito di lavorazione di S. Vito di trasmettitori passivi (TAG) a tecnologia RFID. Si necessita poi di una serie di dispositivi, con stessa tecnologia, che sottintendano a tutte le attività di movimentazione di tali sacche e siano in grado di interagire bidirezionalmente con il software gestionale informatico delle strutture trasfusionali EMONET.

Al fine di monitorare si devono prevedere dei dispositivi di tipo Data Logger di temperatura che siano univocamente identificabili, che si interfaccino con i dispositivi RFID (Tunnel e Plate) descritti nei successivi punti per poter essere da questi impostati, attivati, disattivati e poter attraverso di essi scaricare i dati di temperatura memorizzati al loro interno. E’ preferibile che i Data Logger utilizzino il medesimo standard HF ISO 15693 stabilita per i TAG passivi delle sacche per uniformità

A questo scopo si prevede:

* Dispositivi per la scrittura e/o lettura su e da TAG RFID.
* Fornitura di singoli TAG RFID. Si specifica che ogni TAG RFID deve trasmettere un codice univoco alfa-numerico su base mondiale.
* datalogger con TAG in tecnologia RFID.

Fornitura di un software completo per la gestione di tutti i dispositivi RFID citati, oppure di una serie di interfacce utente e/o comandi, tra loro indipendenti, in grado di gestire tali dispositivi. Per entrambe le soluzioni, deve anche essere fornita un’integrazione bidirezionale con il sistema gestionale informatico Emonet

Ogni unità di emocomponente, è identificata attraverso un Codice di Donazione Mondiale (CDM) che distingue la donazione per provenienza/anno/ progressivo per ciascuna sacca. Tale CDM è riportato, sia in codice a barre che in chiaro, su un’etichetta apposta sulla sacca stessa. Attraverso un secondo codice generico (Codice Emocomponente), anche questo presente sulla sacca, si e’ in grado di riconoscere quale tipologia di emocomponente e’ in essa contenuto. Il sistema TAG RFID si andrà ad affiancare a questo sistema di etichettatura, per questo motivo si deve implementare un sistema di abbinamento dei CDM/Codice Emocomponente con il codice RFID, posti tutti sulla medesima sacca; di conseguenza è necessario, mediante lettura del barcode delle etichette con CDM attraverso il dispositivo RFID che, , automaticamente, memorizzi tale CDM/Codice Emocomponente sul TAG e invii l’abbinamento al gestionale del SIMT.Il gestionale del trasfusionale deve poter utilizzare questo abbinamento per tracciare e verificare la correttezza delle operazioni che vengono svolte durante il processo trasfusionale.

Criteri preferenziali

· Livello di automatismo facilità d’uso per l’utente e maggiore trasparenza della soluzione proposta per il transito da e verso il software gestionale del SIMT.

· Livello di integrazione tra i dispositivi RFID e il software gestionale del SIMT, cioè viene preferita la soluzione che consenta ad un dato di passare dal dispositivo RFID al Gestionale del SIMT, e viceversa, il più integro possibile e con minore necessità di transcodifiche e passaggi attraverso sw intermedi; nonché la soluzione che necessiti del minor numero di attività di configurazione in caso di implementazioni di nuove codifiche, senza ulteriori costi aggiuntivi.

· Miglior sistema di tracciatura di tutte le operazioni eseguite e trasmesse a Emonet, cioè viene preferito il sistema avente il metodo più sicuro e più pratico, per l’individuazione dell’operatore artefice di un’attività e meglio capace di inviare, nel modo più integro, tale informazione al sistema Gestionale del SIMT.

· Maggior capacità di lettura e scrittura di più TAG contemporaneamente presenti nell’area di lettura, nel più breve tempo possibile.

**Elenco dispositivi, materiali di consumo, software e attività oggetto della presente fornitura**

**5.1.1Tunnel per la lettura/scrittura e movimentazione massiva di emocomponenti dotati di Tag RFID completi del software necessario per la gestione dell’intero processo.**

*Caratteristiche obbligatorie del tunnel , a pena di esclusione:*

* registrazione e lettura, tramite utilizzo di tecnologia RFID sui Tag delle sacche(Tag passivo HF 13,56 Mhz con capacità minima 2Kbit, ISO15693 compliant) mantenendo la struttura dei dati registrabili, conforme alle Linee-guida ISBT.(ISBT Guidelines for the use of RFID Technology in Trasfusion Medicine. Vox Sanguinis 2010, volume 98, supplement 2: 1-24);
* deve essere garantita una capacità di lettura di Tag RFID fino a 80 Tag contemporanei attraverso l’utilizzo del sistema anticollisione;
* deve poter identificare i Data Logger che lo attraversano per attivare (in partenza) , disattivare e scaricare i dati di temperatura (all’arrivo)
* percentuale di non lettura dei tag inferiore a 1%
* gli scambi di informazioni con il sistema gestionale del trasfusionale, dovranno essere fisicamente garantiti direttamente tramite i dati presenti sul Tag RFID disponibile sulla sacca e quelli sul data Logger (temperature)
* deve essere utilizzabile per la lettura del TAG anche per funzioni diverse dalla movimentazione con i contenitori (es. prenotazione e scarico del plasma all'industria)
* dimensioni di apertura del tunnel almeno di 50 cm x 50 cm per poter gestire la movimentazione massiva;
* monitor integrato al Tunnel a supporto dell’operatore
* per visualizzare le operazioni in corso anche in modalità off-line e che permetta all’operatore di interagire
* il software del Tunnel deve essere collegato in modo bidirezionale con il sistema informatico del trasfusionale ( Emonet ) in tempo reale. I dati registrati devono essere consultabili in qualsiasi momento
* il Tunnel deve essere collegato in modo bidirezionale con il sistema gestionale trasfusionale e deve trasferire i dati di identificazione, movimentazione e delle temperature al sistema gestionale via rete (WAN, LAN, oppure in modalità wireless) o in emergenza tramite chiave USB
* essere provvisti di monitor

*Caratteristiche preferibili del tunnel, oggetto di valutazione***:**

 sistema di pesatura integrato comprensivo di gestione della tara per la verifica/controllo di eventuali incongruenze tra il numero di sacche dotate di Tag RFID lette e peso noto;

 indicazioni luminose per visualizzare lo stato del sistema (libero/occupato) e messa in evidenza di eventuali condizioni di errore;

 sistema con monitor touch screen che visualizza le informazioni sulle funzioni eseguite permettendo all’operatore di interagire; apprezzato un monitor touch screen di tipo resistivo per poter essere utilizzato con i guanti

 attivazione del tunnel tramite comandi remoti provenienti dal sistema informatico stesso oppure direttamente dall’operatore;

 invio dei dati gestiti dal tunnel anche in modalità *off-line* con scarico dati manuale;

 facile spostabilità del Tunnel;

 dotazione di rulliera interno e esterno per favorire la movimentazione dei carichi

 alto numero di tag letti contemporaneamente (superiore a quanto prescritto nelle caratteristiche a pena di esclusione);

 facile spostabilità del Tunnel;

 compatibilità con qualsiasi contenitore (esclusi quelli di metallo); il limite sta nelle dimensioni dell’apertura richiesta

 Possibilità di eseguire la lettura indipendentemente dalla posizione che le sacche hanno all’interno dell’area disponibile per il caricamento delle stesse

**5.1.2 Plate per la lettura/scrittura e movimentazione massiva di emocomponenti dotati di Tag RFID completi del software necessario per la gestione dell’intero processo.**

*Caratteristiche obbligatorie del plate, a pena di esclusione:*

* registrazione e lettura, tramite utilizzo di tecnologia RFID sui Tag delle sacche (Tag passivo HF 13,56 Mhz con capacità minima 2Kbit, ISO15693 compliant) mantenendo la struttura dei dati registrabili, conforme alle Linee-guida ISBT (ISBT Guidelines for the use of RFID Technology in Trasfusion Medicine. Vox Sanguinis 2010, volume 98, supplement 2: 1-24);
* capacità di gestione di lettura/scrittura di più sacche dotate di Tag RFID in contemporanea, con indicazione del numero massimo in base alle dimensioni fisiche del Plate attraverso l’utilizzo del sistema anticollision
* deve leggere i data logger in modalità RFID per lo scarico delle temperature, impostare i data logger per la registrazione della temperatura in modalità RFID
* gli scambi di informazioni con il sistema gestionale del trasfusionale, dovranno essere garantiti direttamente tramite i dati presenti sul Tag RFID disponibile sulla sacca
* il Plate deve essere dotato di comunicazione USB per avere la capacità, attraverso un qualsiasi PC disponibile, di trasferire i dati di movimentazione al sistema gestionale in modalità standard;
* connessione USB: minimo 2.0;
* dimensioni: almeno foglio A3(42 cm x 29,7 cm) per garantire la gestione di più sacche;
* percentuale di non lettura/scrittura dei tag inferiore a 1%
* indirizzamento selettivo in scrittura, data la gestione multipla;
* il software del Plate deve essere collegato in modo bidirezionale con il sistema informatico trasfusionale dei DIMT in tempo reale. I dati registrati devono essere consultabili in qualsiasi momento.

*Caratteristiche preferibili del plate, oggetto di valutazione:*

* indicazione luminosa dello stato del sistema(acceso/spento);
* indicazioni visive e sonore per eventuali segnalazioni di errori;
* sistema sigillato in materiale lavabile e disinfettabile (tipo di soluzione utilizzabile);
* funzionalità di lettura gestita su richiesta o in modalità spontanea/continua;
* peso e dimensioni ridotte;
* dotazione di un software che permette di gestire in modo autonomo i dati di identificazione anche in modalità *off-line;*
* maggior numero di tag letti contemporaneamente;
* facile trasferibilità anche per quanto riguarda l'interfacciamento informatico. In particolare per lo spostamento di un plate da un punto di raccolta ad un altro, verrà valutato il tipo di configurazione offerta (manuale o automatica).

**5.2 TAG liberi e adesivi per l’etichettatura delle unità di sangue ed emocomponenti**

* Caratteristiche tecniche dell’RFId conformi alle “Guidelines for the use of RFID Technology in trasfusione medicine”: TAG passivo (13.56 MHz), lettura RFId conforme agli standard ISO 15693.
* Resistenza agli stress fisici e meccanici previsti nelle fasi di preparazione e conservazione delle unità di sangue ed emocomponenti.
* Colla a base acquosa, conforme ai requisiti di non nocività, antimigrazione e aderenza su superfici convesse, anche a temperature di -40°C, p revisti per il settore farmaceutico.

**5.3 data logger**

dispositivi per la tracciabilità della temperatura da inserire nei contenitori per il trasporto di emocomponenti e provette.

* deve avere un Tag a tecnologia RFID.
* Il gestionale deve essere compatibile con il sistemi gestionali in uso
* Software multiutente e multilivello, struttura client/server con possibilità di elaborazione grafica, archiviazione ed esportazione dei dati di trasporto e report statistici dei dati ottenuti;
* Il range di temperatura registrabile deve essere compreso tra -40°C e +55°C.
* I tempi di trasporto devono essere registrabili fino a 24h continuative (con possibilità di programmare gli intervalli di tempo).
* Possibilità di programmare soglie diversificate di allarme per temperature e tempi di trasporto.
* Possibilità di personalizzazione per profili di emocomponente e configurazione mittente-destinatario.
* Presenza di un dispositivo di start (da attivare al momento della chiusura del contenitore all'inizio del trasporto) e di un dispositivo di stop (da attivare al momento dell'apertura del contenitore all'arrivo a destinazione) , anche in manuale .
* Il sistema deve consentire il monitoraggio della temperatura di trasporto di campioni biologici e degli emocomponenti dal punto di spedizione al punto di arrivo correlando le temperature registrate con i tempi di trasporto.
* Il sistema di scarico e visualizzazione dati deve essere agevole, compatibile con le operazioni di rapida accettazione dei materiali così da consentire l'immediata valutazione della conformità del trasporto in relazione alle soglie impostate.
* Possibilità di verifica e taratura periodica dei data logger (tempo e temperatura).
* Nel caso di alimentazione tramite batterie, questo costo dovrà essere previsto nell'offerta (sommato al prezzo dei dispositivi) ai fini dell'aggiudicazione.
* Nel caso di alimentazione tramite batterie, visualizzazione della vita residua della batteria o segnalazione del prossimo esaurimento.
* Dimensioni compatibili e alloggiabili nei contenitori in uso e comunque inferiori a 10x7x2 cm.
* L’offerta di ciascun dispositivo dovrà essere comprensiva di eventuali consumabili (batterie, etc.), manutenzione full risk e assistenza software/hardware, aggiornamento tecnologico (previa accettazione da parte della commissione aggiudicatrice) per tutta la durata del contratto.
* Eventuali interventi di riparazione devono garantire la continuità operativa mediante assistenza entro le 24 ore solari o con la messa a disposizione, nei tempi indicati per l’assistenza, di dispositivi sostitutivi.

Il sistema deve essere conforme ai requisiti previsti per la certificazione ISO 15189 Medical Laboratories (Articolo 5.4).

**PREZZI BASE, CAUZIONI PROVVISORIE DA VERSARE E CODICI CIG:**

Nelle tabelle di seguito riportate, per ogni lotto, vengono indicate le seguenti informazioni: prezzo a base d’asta omnicomprensivo per 48 mesi, cauzione provvisoria da versare, codice CIG e importo da versare per la contribuzione dovuta all’Autorità di vigilanza sui contratti pubblici.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **LOTTO** | **prezzo omnicomprensivo a base d'asta per 48 mesi in euro** | **cauzione provvisoria da versare in euro** |
| **1** | 2.512.300,00\* | 50.246,00 |
| **2** | 35.100,00 | 702,00 |
| **3** | 440.000,00 | 8.800,00 |
| **4** | 1.772.000,00\*\* | 35.440,00 |
| **5** | 606.000,00\*\*\* | 12.120,00 |

**\*di cui 446,46 euro complessivi relativi a oneri della sicurezza in relazione ai rischi interferenziali, valutati dalla Stazione Appaltante, non soggetti a ribasso.**

Dettaglio oneri della sicurezza in relazione ai rischi interferenziali, non soggetti a ribasso **(lotto 1)**:

- ASUI.UD: 276,00 euro;

- ASUI.TS: 170,46 euro;

**\*\*di cui 276,00 euro complessivi per ASUI.UD relativi a oneri della sicurezza in relazione ai rischi interferenziali, valutati dalla Stazione Appaltante, non soggetti a ribasso (lotto 4).**

**\*\*\*di cui 276,00 euro complessivi per ASUI.UD relativi a oneri della sicurezza in relazione ai rischi interferenziali, valutati dalla Stazione Appaltante, non soggetti a ribasso (lotto 5).**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| LOTTO | CIG | Importo da versare (comprensivo di eventuali opzioni contrattuali) |
| 1 | 6995596471 | € 140,00 |
| 2 | 69955996EA | NON DOVUTO |
| 3 | 6995602963 | € 80,00 |
| 4 | 6995603A36 | € 140,00 |
| 5 | 6995605BDC | € 140,00 |

**NB:**

* + Il pagamento del CIG (e l’ottenimento dei “PASSOE”) potrà essere effettuato, con le modalità indicate nell’allegato B delle Norme di partecipazione alla gara, non prima di 15 giorni del termine ultimo per la ricezione delle offerte indicato dal bando di gara.
  + Gli importi “PASSOE” sono superiori rispetto alle basi d’asta, in quanto sono comprensivi anche delle “opzioni contrattuali” (proroghe ed estensioni) già “ciggate” dall’EGAS in fase di indizione della gara.

**DOCUMENTAZIONE TECNICO QUALITATIVA:**

La busta n 2 dovrà contenere i seguenti documenti:

1. l’elenco numerato dei documenti presenti al proprio interno secondo l’ordine sotto riportato. Ciascun documento dovrà indicare sulla prima pagina il numero di pagine di cui è composto (ad esclusione dei documenti meramente illustrativi quali ad esempio i depliant);
2. copia dell’offerta economica priva dell’indicazione dei prezzi e degli sconti, riportante la seguente dicitura: “Copia dell’offerta economica senza indicazione dei prezzi e degli sconti”, specificando i lotti di gara e i codici-prodotto ai quali l’offerta si riferisce;
3. una motivata e comprovata dichiarazione, nella quale siano individuate le informazioni che, nell’ambito delle offerte o delle giustificazioni poste a base delle medesime, costituiscano segreti tecnici o commerciali: si rimanda a quanto previsto in merito nel dettaglio dall’art. 12 (Accesso agli atti) del Disciplinare di gara.
4. schede tecniche e ogni altra documentazione, per ogni prodotto offerto, che possa consentire una completa valutazione, **in base ai criteri di valutazione “qualità” sotto indicati**; si precisa che nella documentazione presentata dovranno essere espressamente indicate ed evidenziate le caratteristiche tecniche richieste per i prodotti posti in gara. Tale documentazione dovrà essere presentata sia in formato cartaceo che su CD;

SI RICHIEDE NELLO SPECIFICO LA PRESENTAZIONE DI QUANTO SEGUE:

1. per le apparecchiature:

* il tipo di apparecchiature che intendono fornire unitamente alla dichiarazione scritta che tali apparecchiature oltre ad essere nuove di fabbrica, di ultima generazione e ancora in produzione, non sono mai state utilizzate per scopi diagnostici, né per dimostrazioni o altro;
* le caratteristiche tecniche funzionali delle stesse, con descrizione dettagliata del sistema proposto allegando depliant illustrativi, schede tecniche ed altro materiale utile in modo che risultino le principali caratteristiche tecnico-scientifiche e di funzionalità;
* la stima del tempo di gestione e manutenzione del sistema offerto in base al carico di lavoro descritto;
* le eventuali opere ed accorgimenti che si ritiene necessari sia per l’installazione che per il buon funzionamento delle apparecchiature proposte;
* caratteristiche dell’alimentazione elettrica;
* attestazione che le apparecchiature proposte sono conformi alle norme di sicurezza CEI o altre norme internazionali ufficialmente riconosciute sulla sicurezza elettrica nei laboratori, nonché alle norme di qualità vigenti. Allegare i relativi certificati;
* fornitura di aggiornamenti tecnologici e/o scientifici dell’hardware e del software, successivi alla data di aggiudicazione;
* referenze (elenco dell’installazione di identici sistemi sul territorio nazionale);
* per i lotti n. 1-4-5, dichiarazione che la Ditta ha preso visione dei locali dove dovranno essere installate le apparecchiature, dell’organizzazione e si è resa conto delle circostanze nelle quali dovranno svolgersi le attività;
* dichiarazione di impegno, per inconvenienti legati alla strumentazione od al materiale di consumo, ad integrare gratuitamente quanto consumato in eccesso;
* dichiarazione di impegno ad eseguire eventuali interventi di qualsiasi natura da realizzarsi per permettere il regolare funzionamento delle apparecchiature senza alcun onere per l’Azienda del SSR interessata;
* dichiarazione che le apparecchiature proposte sono corredate di tutti gli accessori necessari al loro funzionamento;

1. per il materiale di consumo:

* il nome commerciale del prodotto e relativo codice;
* la quantità delle confezioni di altri consumabili necessari all’esecuzione della lavorazione
* condizioni ottimali di conservazione;
* produrre le schede di sicurezza e tecniche per i prodotti offerti;
* indicare il possesso del marchio CE in conformità alle direttive del D.Lgs 332/2000.
* dichiarazione che i prodotti offerti possono essere regolarmente commercializzati in Italia ai sensi della normativa vigente e sono state osservate le disposizioni di legge per gli eventuali obblighi di registrazione presso il Ministero della Sanità;

I materiali di consumo dovranno essere dichiarati totalmente compatibili con la strumentazione offerta, pena esclusione dalla gara.

1. per l’assistenza tecnica:

* i tempi di intervento dalla chiamata, che non potranno comunque superare le 24 ore;
* disponibilità del servizio di consulenza telefonica e/o di assistenza a distanza via modem;
* le condizioni e le modalità di esecuzione degli interventi programmati e di quelli su chiamata;
* le modalità con cui viene assicurata la prosecuzione dell’attività, qualora per riparazioni sia necessario un fermo macchina superiore alle 24 ore;
* in caso di guasti ripetuti, la Ditta dovrà impegnarsi alla sostituzione dello strumento con uno uguale nuovo di fabbrica;
* modalità e durata dei corsi di istruzione al personale utilizzatore ed il tipo di collaborazione che la Ditta è in grado di prestare in sede di avvio e durante l’uso del sistema.

Su richiesta della Commissione Giudicatrice, le Ditte partecipanti saranno tenute a fornire ulteriori informazioni ed elementi utili per una più approfondita valutazione.

**MODALITA’ DI ATTRIBUZIONE DEI PUNTEGGI:**

PER I LOTTI N. 1 E N. 5, ai fini della valutazione dei parametri di qualità da parte della Commissione Giudicatrice, in seduta non pubblica, si prenderanno in considerazione gli elementi sotto riportati, sulla base della documentazione fornita dalla ditta e contenuta nella busta n. 2 (Documenti per la valutazione qualitativa) e dell’eventuale visione/campionatura.

A ciascuno dei suddetti elementi è associato un diverso punteggio, attribuito sulla base dell’importanza attribuita agli elementi stessi.

Non verranno prese in considerazione le offerte relative a prodotti/servizi non conformi alle caratteristiche qualitative richieste dal presente Capitolato.

La procedura di aggiudicazione terrà conto dell’aspetto economico e qualitativo dei prodotti e del servizio proposto, individuando l’offerta più vantaggiosa in base all’esame dei parametri prezzo e qualità, a ciascuno dei quali verranno assegnati i punteggi massimi di seguito riportati.

La ditta partecipante è tenuta a fornire tutti i dati necessari per una completa valutazione.

La fornitura sarà aggiudicata, per i lotti n. 1 e n. 5, a lotto intero, in favore dell’offerta economicamente più vantaggiosa sulla base del punteggio qualità/prezzo così ripartito:

**QUALITA’ 40/100**

**PREZZO 60/100**

**Parametri di valutazione qualità (max 40 punti):**

**LOTTO N. 1:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Parametro di valutazione | Sub punteggio | Punteggio massimo |
| **Sacca multipla 450 ml CPD/SAGM o equivalente per la**  **conservazione delle emazie** |  | **Punti 5** |
| Caratteristiche del prodotto filtrato: recupero di emoglobina di almeno 90%, tale da garantire il contenuto minimo previsto dalla normativa vigente, qualora il valore di partenza lo consenta | Punti 2 (\*\*) |  |
| Massima flessibilità dell’operatività del sistema in  termini di range di temperatura a cui effettuare la filtrazione del Sangue Intero e dei Concentrati  Eritrocitari, tempo dalla raccolta entro cui effettuare la filtrazione (“hold time”) e tempo di filtrazione. | Punti 3(\*\*) |  |
| **Bilancia basculante per donazione** |  | **Punti 7** |
| Memorizzazione dei dati anche in caso di interruzione  del collegamento. | Punti 2  Se la risposta è SI: 2 punti.  Se la risposta è NO: 0 punti |  |
| Possibilità di trasmissione dati in radiofrequenza al PC di gestione della seduta di prelievo, per il  successivo trasferimento e interfacciamento con il  sistema gestionale del SIT. | Punti 1  Se la risposta è SI: 1 punto.  Se la risposta è NO: 0 punti |  |
| Possibilità di utilizzo bidirezionale in autoemoteca | Punti 2.5  Se la risposta è SI: 2,50 punto.  Se la risposta è NO: 0 punti  se la risposta prevede l'utilizzo di passaggi dati con altri supporti in manuale : 1 |  |
| Segnalatore visivo-acustico rialzato dal corpo bilancia  per l’individuazione a distanza degli allarmi e della  fine donazione. | Punti 0.50  Se la risposta è SI: 0.50 punto.  Se la risposta è NO: 0 punti |  |
| Pinza saldante integrata | Punti 0.50  Se la risposta è SI: 0,50 punto.  Se la risposta è NO: 0 punti |  |
| Ricarica batteria esterno | Punti 0.50  Se la risposta è SI: 0,50 punto.  Se la risposta è NO: 0 punti |  |
| **Scompositori** |  | **Punti 18** |
| Adattabilità al sistema operativo | Punti 4(\*\*) |  |
| Presenza di un sistema di avanzamento delle presse frontali tale da ottimizzare volumi, flussi, contaminazione eritrocitaria e leucocitaria negli emocomponenti finali | Punti 3  Se la risposta è SI: 3 punti.  Se la risposta è NO: 0 punti |  |
| Tempo di separazione | Punti 3 (\*\*) |  |
| Eventuali ulteriori accorgimenti finalizzati al miglioramento della qualità del prodotto | Punti 2(\*\*) |  |
| Presenza di un riduttore di flusso  programmabile per ridurre il rischio di inquinamento del plasma | Punti 1  Se la risposta è SI: 1 punti.  Se la risposta è NO: 0 punti |  |
| Presenza di un dispositivo automatico in grado di trasferire la soluzione conservante nella sacca dei GRC con contemporaneo priming del filtro nei sistemi di sacche con filtro in linea. | Punti 1  Se la risposta è SI: 1 punti.  Se la risposta è NO: 0 punti |  |
| sicurezza della scomposizione: indicazione del comportamento dello strumento in caso di sacca non correttamente aperta e a rischio rottura nella compressione | Punti 2(\*\*) |  |
| Automatismo della chiusura ed apertura  del pannello frontale | Punti 2  punti 2  Se la risposta è SI: 2 punti.  Se la risposta è NO: 0 punti |  |
| **Valutazione del programma dedicato all’elaborazione e la gestione dei Controlli di Qualità degli emocomponenti.** | (\*\*) | **punti 3** |
| **servizi di assistenza tecnica** |  | **Punti 4** |
| Modalità e tempi di intervento | Punti 1(\*\*) |  |
| Assistenza remota in real time | Punti 2  Se la risposta è SI: 2 punti.  Se la risposta è NO: 0 punti |  |
| Assistenza nella giornata di sabato | Punti 1 |  |
| **Tracciabilità Materiovigilanza** | Punti 3 (\*\*) | **Punti 3** |

**LOTTO N. 5:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Parametro di valutazione | Sub punteggio | Punteggio massimo |
| Livello di automatismo della soluzione proposta per il transito da e verso il software gestionale del SIMT. | (\*\*) | **Punti 5** |
| Livello di integrazione tra i dispositivi RFID e il software gestionale del SIMT, cioè viene  preferita la soluzione che consenta ad un dato di passare dal dispositivo RFID al Gestionale del SIMT, e viceversa, il più integro possibile e con minore necessità di transcodifiche; nonché la soluzione che necessiti del minor numero di attività di configurazione in caso di  implementazioni di nuove codifiche, senza ulteriori costi aggiuntivi | (\*\*) | **Punti 5** |
| Miglior sistema di tracciatura di tutte le operazioni eseguite e trasmesse al Gestionale del SIMT, cioè viene preferito il sistema avente il metodo più sicuro e più pratico, per l’individuazione dell’operatore artefice di un’attività e meglio capace di inviare, nel modo più integro, tale informazione al sistema Gestionale del SIMT. | (\*\*) | **Punti 5** |
| Maggior capacità di lettura e scrittura di più TAG contemporaneamente presenti nell’area di lettura, nel più breve tempo possibile. | (\*\*) | **Punti 5** |
| Caratteristiche dispositivi del sistema RFID | (\*\*) | **Punti 5** |
| Dimensioni , maneggevolezza e ergonomicità della strumentazione (plate e tunnel) | (\*\*) | Punti 4 |
| spostamento di un plate da un punto di raccolta ad un altro, verrà valutato il tipo di configurazione offerta (manuale o automatica). | se possibile automatica 2  se manuale 1  se non possibile 0 | Punti 2 |
| Possibilità di utilizzo del sistema anche per la parte trasfusionale  (percorso sacca-paziente) o verso l'industria | (\*\*) | Punti 4 |
| Datalogger  Dimensioni e metodo di monitoraggio delle temperature che richieda all’utente meno attività di inserimento dei dati | (\*\*) | Punti 5 |

**MODALITA' DI DETERMINAZIONE COEFFICIENTI:**

IN SEDUTA NON PUBBLICA: per ogni singolo criterio di valutazione, ove indicato con (\*\*), con attribuzione dei coefficienti variabili tra 0 e 1 a cura della Commissione Giudicatrice, determinati in base al seguente metodo:

giudizio ottimo = 1,00;

giudizio buono = 0,75;

giudizio sufficiente = 0,50;

giudizio mediocre = 0,35;

giudizio insufficiente: 0,20;

giudizio scarso = 0,00.

La Commissione Giudicatrice, al termine dei lavori in seduta non pubblica, redigerà apposito verbale dei lavori stessi, evidenziando tra l’altro per ciascun lotto i giudizi di idoneità e le attribuzioni dei punteggi tecnici intermedi relativi a ciascuna offerta, procedendo poi nel seguente modo ed ordine:

* alla dichiarazione di non ammissibilità per le offerte che non abbiano conseguito un giudizio di idoneità e per le offerte che non abbiano conseguito, per il punteggio previsto per i criteri di valutazione <<qualità>> sopra indicati, complessivamente almeno punti **20 su 40;**
* infine alla riparametrizzazione dei punteggi delle offerte ammissibili, qualora nessuna delle proposte oggetto di esame da parte della Commissione dovesse aver conseguito, a seguito dell'attribuzione del punteggio tecnico complessivo, un totale di **punti 40**; la Commissione assegnerà in tal caso **punti 40** all'offerta che risulti aver conseguito la somma di punti più elevata e alle altre offerte il punteggio definitivo sarà assegnato secondo la seguente formula:

Pt = Pmax \* POC

POE

In cui

Pt - punteggio tecnico da attribuire all’offerta presa in considerazione

Pmax - punteggio massimo attribuibile (punti 40)

POC - valore dell’offerta considerata

POE - valore dell’offerta con punteggio più elevato

**Parametro di valutazione prezzo (max 60 punti):**

Nell’ambito delle offerte, per i lotti n. 1 e n. 5 verrà assegnato il massimo del punteggio previsto per il prezzo (MPP) all’offerta che presenterà il prezzo complessivo più basso, mentre alle altre offerte verranno assegnati punteggi decrescenti secondo la seguente formula:

PPI = 

Dove:

PPI = Punteggio prezzo da assegnare all’offerta considerata

PI = Prezzo dell’offerta considerata

PMIN = Prezzo dell’offerta più bassa

MPP = Punteggio massimo previsto per il prezzo (60 punti)

**Per i soli lotti n. 2-3-4, la Commissione procederà alla verifica della rispondenza delle caratteristiche tecniche richieste e all’attribuzione del giudizio di idoneità/non idoneità, con conseguente aggiudicazione con il criterio del “prezzo più basso”.**

**SOPRALLUOGO:**

Le ditte offerenti i lotti n. 1-4-5, al fine di predisporre un progetto coerente con le necessità del cliente sono tenute ad eseguire un sopralluogo presso i locali sede di installazione del progetto operativo, anche per prendere atto dei flussi dei campioni. Al termine del sopralluogo verrà rilasciato un idoneo attestato di effettuazione che dovrà essere sottoscritto dai soggetti partecipanti e inserito, pena esclusione, nella busta n. 1 “DOCUMENTI DI PARTECIPAZIONE” (vedere nel dettaglio art. 3 del Disciplinare di gara, punto 11).

**Referenti dell’Azienda Ospedaliera Universitaria di Udine da contattare per il sopralluogo:**

Sede: Udine > dr.ssa V. Totis – tel. 0432.552246

Sede: Palmanova > dr.ssa V. Totis – tel. 0432.921551

**Referenti dell’Azienda Ospedaliera Universitaria di Trieste da contattare per il sopralluogo:** Sede: Trieste > dr. N. Bet – tel. 040/3992663

Sede: Gorizia > dr. M. Giavitto – tel. 0481/592990

**Referenti dell’A.A.S. n. 5 da contattare per il sopralluogo:**

Sede: S. Vito al Tagliamento > dr. Pietro Polito – tel. 0434.841231

Sede: Pordenone > dott.ssa Valeria Brunetta – tel. 0434.399486

**PROVA PRATICA / VISIONE:**

La prova pratica e/o visione del sistema potrà essere richiesta qualora la Commissione Giudicatrice ne ravvisi la necessità per valutare meglio le caratteristiche tecniche degli strumenti e dei reagenti offerti. La prova e/o visione deve avvenire presso la Struttura che indicherà la Commissione e sarà a titolo gratuito: nulla sarà dovuto alle Ditte concorrenti anche in caso di non aggiudicazione.

**FABBISOGNI ANNUI PRESUNTI DISTINTI PER DIPARTIMENTO TRASFUSIONALE:**

**Fabbisogni presunti per 12 mesi A.A.S. n. 5 “Friuli Occidentale”, Dipartimento di Pordenone:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **LOTTO** | **descrizione prodotti** | **sedi** | | | | | **Totale annuo** |
| aviano | pordenone | san vito | sacile | spilimbergo |
| **5** | tag |  |  |  |  |  | 58.000 |
| plate | 2 | 5 | 3 | 2 | 2 | 14 |
| tunnel |  |  |  |  |  |  |
| datalogger |  |  |  |  |  | 75 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| **3** | kit |  |  |  |  |  | 300 |

**Fabbisogni presunti per 12 mesi ASUI.TS, Dipartimento di Trieste:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **lotto** | **descrizione prodotti** | **burlo** | **Osp. Maggiore** | **Osp. Cattinara** | **gorizia** | **monfalcone** | **autoem go** | **autoem ts** | **Totale annuo** | | |
| **1** |  |  |  |  |  |  |  |  |  | | |
| 1.1 | Sacca multipla 450 ml, CPD/SAGM o | 500 | 9500 |  | 2800 | 2800 | 1500 | 1200 | 18.300 | | |
| equivalente per la conservazione delle |
| emazie fino a 42 giorni, in PV C, con filtro |
| in linea per la leucodeplezione emazie |
| concentrate |
| 1.2 | Sacca singola 450 ml per autotrasfusione |  | 100 |  | 100 |  |  |  | 200 | | |
| 1.3 | Sacca singola 450 ml per salasso terapeutico |  | 300 | 100 | 250 | 120 |  |  | 770 | | |
| 1.4 | **Sacche di trasferimento emocomponenti** |  |  |  |  |  |  |  |  | | |
| 1.4.1 | Sacca da 500 o 600 ml | 150 | 100 | 150 |  |  |  |  | 400 | | |
| 1.4.2 | Sacca da 300 o 400 ml | 100 | 500 | 150 |  |  |  |  | 750 | | |
| 1.4.3 | Sacca da 1000/1300 ml |  |  |  |  |  |  |  |  | | |
| 1.5 | bilance da prelievo + carrello | 2 | 7 |  | 4 | 3 | 2 | 3 | 21 | | |
| 1.7 | strumenti atti alla sospensione delle sacche in corso di filtrazione |  |  |  |  |  |  |  |  | | |
| 1.8 | scompositori automatici per il frazionamento |  |  |  |  |  |  |  |  | | |
| 1.9 | saldatori a pinza portatili\* | 4 | 12 | 2 | 5 | 4 | 3 | 4 | 34 | | |
|  | saldatori fissi da banco | 1 | 1 |  |  |  |  |  | 2 | | |
| 1.10 | stripper manuali | 4 | 6 | 2 | 4 | 4 | 2 | 2 | 24 | | |
|  | stripper automatiche |  |  |  |  |  |  |  |  | | |
| 1.11 | premisacche manuali | 1 | 1 |  |  |  |  |  | 2 | | |
| 1.12 | gestionale qualità |  |  |  |  |  |  |  |  | | |
|  | pc per collegamenti al gestionale | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |  |  | 5 | | |
|  | *\* il numero può variare se bilance con pinza integrata* |  |  |  |  |  |  |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **5** |  |  |  |  |  |  |  |  | **totale** | | |
|  | tag |  |  |  |  |  |  |  | 60.000 | | |
|  | plate | 2 | 4 | 3 | 2 | 2 | 1 | 1 | 15 | | |
|  | tunnel |  |  |  |  |  |  |  | 0 | | |
|  | datalogger |  |  |  |  |  |  |  | 65 | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **2** |  |  |  |  |  |  |  |  | **totale** | | |
|  | Sacche quadruple per gel piastrinico |  | 100 |  |  |  |  |  | 100 | | |
|  | sacche doppie senza anticoagulante |  | 150 |  |  |  |  |  | 150 | | |
|  | Sacche multiple per la preparazione e conservazione di aliquote |  | 300 |  |  |  |  |  | 300 |  |
| **3** |  |  |  |  |  |  |  |  | **totale** | | |
|  | kit |  |  |  |  |  |  |  | 350 | | |

**Fabbisogni presunti per 12 mesi ASUI.UD, Dipartimento di Udine:**

| **lotto** | **descrizione prodotti** | **cupro** | **udine** | **cividale** | **gemona** | **latisana** | **palmanova** | **san daniele** | **tolmezzo** | **autoemoteca** | **Totale annuo** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 1.1 | Sacca multipla 450 ml, CPD/SAGM o  equivalente per la conservazione delle  emazie fino a 42 giorni, in PVC, con filtro  in linea per la leucodeplezione emazie  concentrate |  | 14.000 | 2.500 | 1.200 | 1.700 | 3.600 | 4.600 | 3.700 | 4.300 | 35.600 |
| 1.2 | Sacca singola 450 ml per autotrasfusione |  | 150 |  |  |  |  |  |  |  | 150 |
| 1.3 | Sacca singola 450 ml per salasso terapeutico |  | 1.100 | 200 | 0 | 120 | 200 | 250 | 400 | 0 | 2.270 |
| 1.4 | **Sacche di trasferimento emocomponenti** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 1.4.1 | Sacca da 500 o 600 ml | 100 |  |  |  |  |  |  |  |  | 100 |
| 1.4.2 | Sacca da 300 o 400 ml | 100 |  |  |  |  |  |  |  |  | 100 |
| 1.4.3 | Sacca da 1000/1300 ml |  | 300 |  |  |  |  |  |  |  | 300 |
| 1.5 | bilance da prelievo + carrello |  | 8 | 3 | 3 | 3 | 4 | 5 | 4 | 4 | 34 |
| 1.6 | strumenti atti alla sospensione delle sacche in corso di filtrazione | in base alla tipologia |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 1.7 | scompositori automatici per il frazionamento | 12 |  |  |  |  |  |  |  |  | 12 |
| 1.8 | saldatori a pinza portatili \* | 3 | 7 | 2 | 2 | 2 |  | 3 | 3 |  | 22 |
|  | saldatori fissi da banco | 3 | 2 |  |  |  |  | 1 | 1 |  | 7 |
| 1.9 | stripper manuali | 4 | 10 | 2 | 2 | 2 | 4 | 4 | 4 | 4 | 36 |
|  | stripper automatiche | 2 |  |  |  |  |  |  |  |  | 2 |
| 1.10 | premisacche manuali | 1 |  |  |  |  |  |  |  |  | 1 |
| 1.11 | gestionale qualità | 1 |  |  |  |  |  |  |  |  | 1 |
|  | pc per collegamenti al gestionale | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |  | 8 |
|  | \* il numero può variare se bilance con pinza integrata |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **5** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | tag |  |  |  |  |  |  |  |  |  | 120.000 |
|  | plate | 4 | 6 | 2 | 1 | 2 | 2 | 2 | 2 | 2 | 23 |
|  | tunnel | 2 |  |  |  |  |  |  |  |  | 2 |
|  | datalogger |  |  |  |  |  |  |  |  |  | 85 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **2** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | sacche quadruple per gel plt | 50 | 50 |  |  |  |  |  |  |  | 100 |
|  | sacche doppie senza anticoagulante |  | 200 |  |  |  |  |  |  |  | 200 |
|  | Sacche multiple per la preparazione e conservazione di aliquote | 300 |  |  |  |  |  |  |  |  | 300 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **3** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Kit sierocollirio | 350 |  |  |  |  |  |  |  |  | 350 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **4** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Sistema completo per la produzione automatizzata di pool i piastrinici filtrati da buffy coat 100 | 1 |  |  |  |  |  |  |  |  | 1 |
|  | connettori sterili | 3 |  |  |  |  |  |  |  |  | 3 |
|  | Sistema sterile monouso per il raggruppamento di BC e per la separazione, filtrazion e conservazione del Pool da Conc. plt | 4.500 |  |  |  |  |  |  |  |  | 4.500 |
|  | Sol conservante plt | 4.500 |  |  |  |  |  |  |  |  | 4.500 |
|  | connessioni | 30.000 |  |  |  |  |  |  |  |  | 30.000 |

**ALLEGATO 1 AL CAPITOLATO SPECIALE**

ATTESTATO di sopralluogo

Con riferimento alla gara per l’affidamento della “FORNITURA IN SERVICE DI STRUMENTI E MATERIALI PER LA RACCOLTA, LAVORAZIONE, TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI SANGUE ED EMOCOMPONENTI OCCORRENTI AL DIPARTIMENTO TRASFUSIONALE UDINESE E A QUELLO GIULIANO ISONTINO; PER LA RACCOLTA E PREPARAZIONE DEI SIERO COLLIRI E GEL PIASTRINICI, PER LA TRACCIABILITÀ E MOVIMENTAZIONE MASSIVA DELLE UNITÀ DI TUTTI E TRE I DIPARTIMENTI TRASFUSIONALI, COMPRESO QUELLO PORDENONESE - ID.16REA013”, con la presente si attesta che in data odierna è stato effettuato il sopralluogo presso i locali interessati dall’installazione delle apparecchiature.

**Per l’Azienda del SSR \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

sig. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(cognome nome) in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (indicare ruolo) della Struttura Operativa

­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, lì \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Per la Ditta partecipante alla gara:**

Denominazione e Ragione sociale: (denominazione societa’) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CF: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Sede legale: (citta’, indirizzo e numero CAP) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

sig. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (cognome nome) in qualità di\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (indicare ruolo) della summenzionata Società

Il/i sottoscritto/i dichiara/no di aver appreso e verificato tutti gli elementi tecnico-conoscitivi necessari per la formulazione dell’offerta e, nel dettaglio, dello stato di fatto dei locali e degli impianti che saranno interessati dall’installazione delle nuove apparecchiature. Ogni informazione utile a capire la compatibilità delle nuove apparecchiature proposte in gara con i summenzionati locali ed impianti è stata rilevata ed appurata.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, lì \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_