



UOC Appalti e Contratti email: uocappaltiecontratti@aslroma5.it tel. 0774701049

> CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PIATTAFORMA STELLA

REGISTRO DI SISTEMA Nº PI

CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO

AVVISO ESPLORATIVO FINALIZZATO ALL'INDIVIDUAZIONE DI OPERATORI **ECONOMICI PER L'ACQUISTO DI APPARECCHIATURE:**

- N° 2 VENTILATORE POLMONARE AMAGNETICO
- **N° 2 DEFIBRILLATORE**
- N° 4 MONITOR AMAGNETICO

OCCORRENTI ASL ROMA 5 PRESSO LE UU.OO.CC. DI RADIOLOGIA DEI PP.OO. DI TIVOLI E COLLEFERRO - SALE RISONANZA MAGNETICA, A VALERE SUI **FONDI GIUBILEO.**

(P.O. TIVOLI ID 197 - CUP G33D23000280002) (P.O. COLLEFERRO ID 200 - CUP G53D23008090002)

- con il presente avviso si intende eseguire un'indagine di mercato al fine di individuare, ai sensi dell'Allegato II. I al Decreto Legislativo 31 marzo 2023 n. 36 (d'ora in poi anche sintetizzato come "Nuovo Codice"), gli Operatori Economici da invitare a successiva procedura per l'acquisto di quanto in epigrafe, da destinare all'ASL ROMA 5 presso le UU.OO.CC. di Radiologia dei PP.OO. di Tivoli e Colleferro - SALE RISONANZA MAGNETICA;
- ai sensi dell'articolo 2 dell'Allegato II. I al D.Lgs. 31 marzo 2023 n. 36, la durata della pubblicazione dell'avviso di indagine di mercato è di 5 giorni;
- l'art. 2 comma 3 dell'Allegato II.1 prevede che: L'avviso di avvio dell'indagine di mercato indica il valore dell'affidamento, gli elementi essenziali del contratto, i requisiti di idoneità professionale, i requisiti minimi di capacità economica e finanziaria e le capacità tecniche e professionali richieste ai fini della partecipazione, il numero minimo ed eventualmente massimo di operatori che saranno invitati alla procedura, i criteri di selezione degli operatori economici, le modalità per comunicare con la stazione appaltante.
- il presente avviso è pubblicato sul sito istituzionale della Asl Roma 5 nella sezione https://www.aslroma5.it/amministrazione-trasparente/avvisi-di-indagini-di-mercato-manifestazionidi-interesse/

Successivamente all'acquisizione delle manifestazioni, sarà attivata procedura attraverso piattaforma Stella.

DESCRIZIONE GENERALE DELLA FORNITURA

Si rinvia all'allegato I, capitolato tecnico.

IMPORTO DELLA FORNITURA

L'importo a base d'asta per la fornitura oggetto del presente avviso è di € 131.000,00 IVA esclusa,





comprensivo di tutti gli oneri diretti, indiretti e accessori.

L'importo è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. I costi della sicurezza sono pari a euro 0,00 (zero/00).

MODALITA' DI AGGIDAMENTO E AGGIUDICAZIONE

L'Azienda valuterà la tipologia di procedura da effettuare, sulla base delle richieste pervenute. In caso di attivazione procedura negoziata, saranno invitate fino ad un massimo di 5 operatori economici, in base all'ordine cronologico di arrivo delle istanze, sulla base della data di ricezione della Piattaforma Stella.

L'appalto sarà affidato attraverso il criterio del minor prezzo ai sensi dell'art. 108 comma 3 del medesimo decreto;

REQUISITI DI PARTECIPAZIONE

REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE

I concorrenti devono essere in possesso, a pena di esclusione, dei requisiti di ordine generale previsti dal Codice nonché degli ulteriori requisiti indicati nel presente articolo.

La sussistenza delle cause automatiche di esclusione di cui all'articolo 94 del codice comporta l'esclusione dell'operatore economico mentre la sussistenza delle cause di esclusione non automatica di cui all'articolo 95 del codice, deve essere accertata previo contraddittorio con l'operatore economico.

Self cleaning

Un operatore economico che si trovi in una delle situazioni di cui agli articoli 94 e 95, ad eccezione delle irregolarità contributive e fiscali definitivamente e non definitivamente accertate, può fornire prova di aver adottato misure (c.d. self cleaning) sufficienti a dimostrare la sua affidabilità.

Sono considerate misure sufficienti il risarcimento o l'impegno a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito, la dimostrazione di aver chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative e di aver adottato provvedimenti concreti, di carattere tecnico, organizzativo o relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti. Se le misure adottate sono ritenute sufficienti e tempestive, l'operatore economico non è escluso. Se dette misure sono ritenute insufficienti e intempestive, la stazione appaltante ne comunica le ragioni all'operatore economico.

Non può avvalersi del self-cleaning l'operatore economico escluso con sentenza definitiva dalla partecipazione alle procedure di affidamento o di concessione, nel corso del periodo di esclusione derivante da tale sentenza.

Altre cause di esclusione

Sono esclusi gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'articolo 53, comma 16-ter, del decreto legislativo del 2001 n. 165 a soggetti che hanno esercitato, in qualità di dipendenti, poteri autoritativi o negoziali presso l'amministrazione affidante negli ultimi tre anni.

REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE

Iscrizione alla Camera di Commercio per categorie merceologiche coerenti con l'oggetto della fornitura:

Iscrizione al portale della Centrale Acquisti della Regione Lazio Stella MeLa, stante l'urgenza al giorno antecedente la data di pubblicazione del presente avviso, per le seguenti categorie merceologiche:

- 39150000-8 Arredi Ed Attrezzature Varie
- 39300000-5 Attrezzature Varie
- V08 Attrezzature Di Supporto All'attività Sanitaria





- Z1105 Strumentazione Per Imaging A Risonanza Magnetica
- Z110590 Strumentazione Varia Per Imaging A Risonanza Magnetica

PRESENTAZIONE MANIFESTAZIONE DI INTERESSE ALL'AFFIDAMENTO

Gli operatori economici interessati alla presente procedura, che non si trovino in nessuna delle cause di esclusione previste dal codice e che siano in regola con l'osservanza delle norme in materia di prevenzione, protezione e sicurezza del lavoro di cui al D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i. e che siano in possesso dei requisiti minimi evidenziati all'art. 4, potranno far pervenire entro il termine perentorio indicato sulla Piattaforma Regionale Stella la propria manifestazione di interesse all'affidamento, nelle seguenti modalità:

- Indicazione prodotto offerto (caratteristiche tecniche)
- Importo unitario del prodotto offerto.
- La documentazione da inviare consiste nella dichiarazione sostitutiva unica da rendersi ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 e s.m.i., utilizzando il modello Allegato 2 denominato "Manifestazione di interesse e dichiarazione unica", debitamente sottoscritto dal legale rappresentante, titolare o procuratore, con allegata copia fotostatica non autenticata di un documento di identità del sottoscrittore ovvero sottoscritto digitalmente. Nel caso di sottoscrizione effettuata da un procuratore del legale rappresentante va allegata la relativa procura.
- Capitolato tecnico COMPILATO nei requisiti minimi, FIRMATO, TIMBRATO e firmato digitalmente:

Il recapito della risposta attraverso Piattaforma Telematica Stella rimane ad esclusivo rischio del mittente, ove per qualsiasi motivo la stessa non giunga a destinazione nel termine stabilito. Non saranno prese in considerazione manifestazioni di interesse arrivate fuori termine, illeggibili e al di fuori della Piattaforma Telematica.

RESPONSABILE UNICO DI PROGETTO

Il responsabile Unico del progetto inerente il presente avviso, ai sensi dell'art. 15 del Codice contratti è il Dr. Mario Petrucci Direttore UOC Appalti e Contratti della Asl Roma 5

INFORMATIVA SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI E CONSENSO AL **TRATTAMENTO**

Ai sensi e per gli effetti del Regolamento (UE) n. 679/2016, l'Asl Roma 5, quale titolare del trattamento dei dati forniti in risposta alla presente procedura o comunque raccolti a tale scopo, informa che tali dati verranno utilizzati unicamente:

ai fini della partecipazione alla procedura medesima, della selezione dei concorrenti e delle attività ad essa correlate e conseguenti.

In relazione alle descritte finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità predette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi.

I dati potranno essere trattati anche in base a criteri qualitativi e quantitativi di volta in volta individuati.

Il trattamento dei dati giudiziari è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa in materia di acquisizione di beni e servizi ed avviene sulla base dell'autorizzazione al trattamento dei dati a carattere giudiziario da parte di privati, di enti pubblici economici e di soggetti pubblici, rilasciata dal Garante per la protezione dei dati personali. Il conferimento dei dati è necessario per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità richiesti per la partecipazione alla procedura nel cui ambito i dati stessi sono acquisiti; pertanto, la loro mancata indicazione può precludere l'effettuazione della relativa istruttoria.





Potranno venire a conoscenza dei suddetti dati personali gli operatori dal titolare designati per il trattamento dei dati personali.

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

- soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, e facenti parte della Commissione;
- soggetti terzi fornitori di servizi per il titolare, o comunque ad esso legati da rapporto contrattuale, unicamente per le finalità sopra descritte, previa designazione in qualità di Responsabili del trattamento e comunque garantendo il medesimo livello di protezione;
- altre amministrazioni pubbliche, cui i dati potranno essere comunicati per adempimenti procedimentali;
- altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara, secondo le modalità e nei limiti di quanto previsto dalla vigente normativa in materia;
- legali incaricati per la tutela del titolare, in sede stragiudiziale e giudiziale;
- ad ogni altro soggetto esterno a cui si renda necessario, per obbligo di legge o di regolamento, comunicare i dati personali ai fini dell'affidamento e dell'aggiudicazione del contratto.

In ogni caso, operazioni di comunicazione e diffusione di dati personali, diversi da quelli sensibili e giudiziari, potranno essere effettuate dall'ente solo nel rispetto di quanto previsto dal Regolamento (UE) n. 679/2016 e del D. Lgs. n. 196 del 30 giugno 2003, s.m.i..

I dati vengono trattati per un periodo non superiore a quello strettamente necessario per le finalità per le quali sono stati raccolti e per le quali vengono trattati. Il periodo di trattamento è correlato alla durata della procedura di affidamento di aggiudicazione del contratto. La data di cessazione del trattamento, per le finalità di cui sopra, coincide con stipulazione del contratto a seguito della quale il titolare procederà alla archiviazione dei dati della procedura di affidamento, conformemente alle disposizioni vigenti, fatto salvo i dati personali da allegare al contratto medesimo.

Con l'invio e la sottoscrizione della domanda di partecipazione, i concorrenti esprimono pertanto il loro consenso al predetto trattamento.

ULTERIORI INFORMAZIONI SULL'INDAGINE DI MERCATO

Il presente avviso ha scopo esclusivamente esplorativo (nel rispetto dei principi di economicità, efficacia, imparzialità, parità di trattamento, trasparenza, proporzionalità, pubblicità, rotazione) e pertanto non vincola in alcun modo la Asl Roma 5 con gli operatori che hanno manifestato il loro interesse, non trattandosi di avviso di gara o procedura di gara.

Il presente avviso, finalizzato ad una indagine di mercato, non costituisce proposta contrattuale e non vincola in alcun modo la Asl Roma 5, che sarà libera di avviare altre procedure.

Per informazioni sulla presente procedura i riferimenti sono i seguenti:

Segreteria UOC Appalti e Contratti:

mail:uocappaltiecontratti@aslroma5.it – Tel. 0774701049.

Sono consultabili e scaricabili sul sito INTERNET della Asl Roma 5 e su Piattaforma Telematica Sella nella sessione Consultazioni Preliminari di Mercato i seguenti documenti:

- il presente avviso
- capitolato tecnico (Allegato I)
- "Manifestazione di interesse, Schema dichiarazioni Amministrative" (Allegato 2)

II Direttore U.O.C. Appalti e Contratti **Dott. Mario Petrucci**

Spett.le ASL ROMA 5

Via Acquaregna 1/15

Legale Rappresentante impresa

00019 Tivoli (RM)

OGGETTO: AVVISO ESPLORATIVO FINALIZZATO ALL'INDIVIDUAZIONE DI OPERATORI ECONOMICI PER L'ACQUISTO DI APPARECCHIATURE:

- N° 2 VENTILATORE POLMONARE AMAGNETICO
- N° 2 DEFIBRILLATORE
- N° 4 MONITOR AMAGNETICO

OCCORRENTI ASL ROMA 5 PRESSO LE UU.OO.CC. DI RADIOLOGIA DEI PP.OO. DI TIVOLI E COLLEFERRO – SALE RISONANZA MAGNETICA, A VALERE SUI FONDI GIUBILEO.

(P.O. TIVOLI ID 197 - CUP G33D23000280002)

(P.O. COLLEFERRO ID 200 - CUP G53D23008090002)

Il Sottoscritto			nato a	
11	residente in			_ () in qualità di legale
rappresentante/capog	gruppo dell'Associazion	ne/Consorzio/Socie	tà (indicare qualit	fica giuridica)
Denominata				
con sede in				()
via			n	CAP
tel		fax		
Codice fiscale/P.I.:				
PEC:				
M	ANIFESTA IL PROPRIO	INTERESSE ALLA P	ROCEDURA IN OC	GGETTO
A tal fine allega dichia	razioni di possesso di ir	nesistenza di cause	di esclusione e d	ei requisiti minimi di cui
alla sopradetta manife	estazione di interesse, o	come richieste nell	'avviso:	
indica il modello e cos	sto del prodotto ogget	to dell'indagine.		
Data				
			Tiı	mbro e firma

AVVISO ESPLORATIVO FINALIZZATO ALL'INDIVIDUAZIONE DI OPERATORI ECONOMICI PER L'ACQUISTO DI APPARECCHIATURE:

- N° 2 VENTILATORE POLMONARE AMAGNETICO
- N° 2 DEFIBRILLATORE

□ impresa singola

☐ consorzio stabile

☐ consorzio tra imprese artigiane

• N° 4 MONITOR AMAGNETICO

OCCORRENTI ASL ROMA 5 PRESSO LE UU.OO.CC. DI RADIOLOGIA DEI PP.OO. DI TIVOLI E COLLEFERRO – SALE RISONANZA MAGNETICA, A VALERE SUI FONDI GIUBILEO.

(P.O. TIVOLI ID 197 - CUP G33D23000280002)

(P.O. COLLEFERRO ID 200 - CUP G53D23008090002)

Schema di dichiarazioni amministrative

II/La sottoscritto/a	, nato/a a	, nato/a a			
Prov, il	domiciliato presso la sede legale	sotto indicata in qualità di			
e legale rappi	esentante della				
Con sede in	Prov, via	n			
CAP codice fiscale	e partita IVA				
presso cui elegge domicilio, di seguito denominata "	npresa".				
- Ai sensi e per gli effetti degli articoli 46	e 47 del D.P.R. 445/2000, consa	pevole delle conseguenze			
amministrative e delle responsabilità penali	oreviste in caso di dichiarazioni m	nendaci e/o formazione od			
uso di atti falsi, nonché in caso di esibizione d	atti contenenti dati non più corri	spondenti a verità, previste			
dagli articoli 75 e 76 del medesimo Decreto					
- Ai fini della partecipazione all' avviso	esplorativo finalizzato all'indi	viduazione di operatori			
economici per l'acquisto di apparecchiat	re:	·			
 N° 2 VENTILATORE POLMONAR 	AMAGNETICO				
 N° 2 DEFIBRILLATORE 					
N° 4 MONITOR AMAGNETICO	C ! D !! ! ! ! ! DD CC !!-	- : 1: 0 !! (
occorrenti ASL Roma 5 presso le UU.OO.C	_	Tivoli e Colleterro – Sale			
Risonanza Magnetica, A Valere Sui Fondi Gi					
(P.O. TIVOLI ID 197 – CUP G33D230002	,				
(P.O. COLLEFERRO ID 200 – CUP G53D	23008090002)				
	DICHIARA				
Che l'Impresa partecipa alla gara in qualità di					

	□ consorzio tra società cooperative di produzione e lavoro
	□ GEIE
	☐ Capogruppo del RTI/consorzio ordinario/ Rete d'impresa di concorrenti costituito o costituendi (compila
	i successivi campi capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse ragione sociale, codice fiscale e sede)
	□ mandante RTI/consorzio ordinario/componente Rete d'impresa costituito (compilare i successivi cam
	capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse ragione sociale, codice fiscale e sede)
	. (capogruppo)
	. (mandante)
	. (mandante)
	. (mandante)
Per	i seguenti lotti n
e alt	cresì,
	DICHIARA SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITA'
1)	Che l'Impresa non incorre nelle cause di esclusione di cui all'articolo 94 e 95 del D.Lgs. 36/2023;
2)	Di
_)	□ indicare nell' Allegato A alla presente dichiarazione i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascit
	codice fiscale, comune di residenza) dei soggetti di cui all'articolo 94, comma 3 e comma 4 D.Lgs. 36/2023,
	Ovvero
	□ indicare di seguito la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in mod
	aggiornato alla data di presentazione dell'offerta:
3)) Che l'impresa:
,	non partecipa alla medesima gara in altra forma singolo o associata, né come ausiliaria per altro concorrente
	☐ partecipa alla medesima gara in altra forma singolo o associata, fornendo a tale proposito i seguenti chiarimer
	[Fornire chiarimenti in merito alla mancata sussistenza di rilevanti indizi tali da far ritenere che le offerte deg
	operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale, a cagione di accordi intercorsi con alt
	operatori economici partecipanti o a dimostrazione che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea
	incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattual
	:

partecipa alla medesima gara come ausiliaria per il concorrente	in	quanto
l'avvalimento non è finalizzato a migliorare l'offerta;		

In ordine alle cause di esclusione automatiche ai sensi dell'articolo 94 del D. Lgs. 36/2023:

DICHIARA SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITA'

- A. che non si trova in nessuna delle cause di esclusione di cui all'articolo 94, comma 1 e 2, del D.Lgs 36/2023;
- B. che nessuno dei soggetti indicati al comma 3 dell'articolo 94 del D.Lgs. 36/2023 si trova in alcuna delle condizioni di cui all'articolo 94 comma 1, 2 e 3;
- C. che le dichiarazioni di cui ai commi I e 2 dell'articolo 94 del D.Lgs 36/2023 sono rese dall'operatore economico in relazione a tutti i soggetti indicati al comma 3 dell'articolo 94 del d.Lgs. 36/2023. Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause non automatiche di esclusione di cui all'articolo 98, comma 4, lettere g) ed h) del D.Lgs. 36/2023 sono rese dall'operatore economico in relazione ai soggetti di cui al punto precedente.
- D. che non incorrere nelle cause di esclusione automatica di cui all'articolo 94, comma 5, del D.Lgs. 36/20023;

In ordine alle causa di esclusione non automatiche – art. 95 del D.Lgs. 36/2023

DICHIARA ALTRESI' SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITA'

E. che l'impresa/ o operatore economico non incorre nelle cause di esclusione non automatiche previste dall'articolo95 del D.Lgs. 36/2023, anche tenuto conto di quanto disposto dall'articolo 98 dello stesso D.Lgs. 36/2023.

In ordine alle Misure di Self-Cleaning di cui all'articolo 96, comma 6, D. Lgs. 36/2023

DICHIARA ALTRESI' SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITA'

F.	che l	l'operatore economico, versando in una delle situazioni di cui all'articolo 94 (ad eccezione del comma 6), e
	all'ar	rticolo 95 (a eccezione del comma 2) del D.Lgs. 36/2023, ossia (indicare la circostanza che generebbe una ipotes
	di es	sclusione):
		comprova, anche per il tramite della documentazione allegata alla presente, di aver adottato, ai sensi del
		comma 6 dell'articolo 96 del D. Lgs. 36/2023 le seguenti misure di self-cleaning :
		(N.B.: l'operatore dimostra di averi risarcito o di essersi impegnato
		a risarcire qualunque danno causato dal reato o illecito; di aver chiarito i fatti e le circostanze in modo globale
		collaborando attivamente con le autorità investigative; di aver adottato provvedimenti concreti di carattere
		tecnico, organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti);
		oppure
		comprova, anche per il tramite della documentazione allegata alla presente, di non aver potuto adottare misure
		di self-cleaning prima della presentazione dell'offerta in quanto e si impegna sin da ora ad
		adottare le misure correttive di cui al comma 6 dell'art. 96 del D. Lgs 36/2023 entro il termine di conclusione
		della procedura comunicandole tempestivamente alla stazione appaltante:

DICHIARA ALTRESI' SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITA'

- 4) Che l'Impresa, è in possesso dei requisiti di idoneità tecnico-professionale necessari per corretta esecuzione del Servizio, ai sensi dell'articolo 26, comma 1, lettera a) punto 2), D.Lgs. 81/2008;
- 5) Di considerare remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha tenuto conto:
 - a) Delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e di assistenza in vigore nel luogo della fornitura;
 - b) Di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono aver influito o influire sia sulla prestazione del servizio, sia sulla determinazione della propria offerta;
- 6) Di accettare, senza condizione o riserva, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione di gara;
- 7) Di □ non trovarsi in alcuna situazione di controllo di cui all'art. 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'art. 2359 del Codice Civile e di aver formulato autonomamente;

ovvero

- □ di essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura che si trovano, rispetto al concorrente dichiarante, in situazioni di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile e di aver formulato autonomamente;
- 8) Di:

 autorizzare, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la Stazione Appaltante a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara;

ovvero

- non autorizzare, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la Stazione Appaltante a rilasciare copia dell'offerta tecnica e delle spiegazioni che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale. Tale dichiarazione dovrà essere successivamente, su richiesta della Stazione Appaltante, adeguatamente motivata e comprovata ai sensi dell'articolo 35, comma 4, D.Lgs. 36/2023;
- 9) Di essere informato, ai sensi e per gli effetti della normativa 2016/679/UE, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara;
- 10) Di ben conoscere il Regolamento 2016/679/UE, il d.lgs. 196/2003 come modificato dal D.Lgs. 10/2018 nonché ogni altro provvedimento emanato dall'Autorità Garante per la protezione dei dati personale rilevante rispetto alla fornitura/servizio oggetto di gara, la puntuale applicazione alla propria organizzazione e a quelle di eventuali terzi di cui si dovesse servire nell'esecuzione rispondendone direttamente della citata normativa e, in particolare,

	dipendenti/collaboratori a qualsiasi titolo coinvolti nell'adempimento delle obbligazione previste;
H) (In caso di operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui al D.Lgs. 2019 n. 14 e
	dall'articolo 186 bis del R.D. 16/03/1942 n. 267) ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d) de
	DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a
	partecipare alle gare rilasciati dal Tribunale di nonché di non partecipare
	alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti a
	raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'articolo 186 bis, comma 6, del
	R.D. 16/03/1942 n. 267;
13) di impegnarsi ad adempiere, in caso di aggiudicazione, a tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cu all'articolo 3 della L. 136 del 13/08/2010 e s.m.i;) di assumere a proprio carico tutti gli oneri assicurativi e previdenziali di legge e di osservare le norme vigenti in materia di sicurezza sul lavoro e di retribuzione dei lavoratori dipendenti;) ai sensi dell'articolo 96, comma 12 del D.Lgs 36/2023. l'operatore economico ha l'onere di comunicare immediatamente alla stazione appaltante la sussistenza di taluno dei provvedimenti menzionati ai numeri 1) e 2 lettera c) del comma 10 dell'articolo 96 del D.Lgs. 36/2023 ove non menzionati nel proprio FVOE, in quanto l'omessa comunicazione comporta che il triennio inizia a decorrere dalla data in cui la stazione appaltante ha acquisito taluno di detti provvedimenti;) (barrare il quadratino se interessa) □ l'azienda o società è sottoposta a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degla articoli 20 e 24 del codice delle leggi antimafia e delle misure di prevenzione, di cui al D. Lgs 6 settembre 2011. n.159 e affidate ad un custode o amministratore giudiziario o finanziario, limitatamente a quelle riferite al periodo
	precedente al predetto affidamento, ai fini dell'applicazione del comma 13 dell'articolo 96 del D. Lgs. 36/2023.
16) Di essere consapevole, che ai sensi del comma 14 dell'articolo 96 del D.Lgs. 36/2023, che ha l'obbligo di comunicare
	la sussistenza dei fatti e dei provvedimenti che possono costituire causa di esclusione ai sensi degli articoli 94 e 95
	del medesimo decreto legislativo ove non menzionati nel proprio fascicolo virtuale, in quanto l'omessa
	comunicazione o la non veridicità della medesima può rilevare ai sensi del comma 4 dell'articolo 98 del D. Lgs
	36/2023;
17	che non sussistono le situazioni di conflitto previsti dagli artt. 16, del Codice dei Contratti pubblici e dell'articolo 7 del DPR 16 aprile 2013 n. 62 e che, pertanto, il personale dipendente della società meglio descritto dal citato articolo 16 non ha, direttamente o indirettamente, un interesse finanziario, economico con contratti pubblici e dell'articolo 7 del Codice dei Codice dei Contratti pubblici e dell'articolo 7 del Codice dei Codice dei Contratti pubblici e dell'articolo 7 del Codice dei Cod
10	altro interesse personale nella procedura di appalto indicata in oggetto; Che la società
10	non ha sottoscritto contratto di lavoro subordinato o autonomo e non ha attribuito incarichi a persone che, nei tre anni precedenti alla sottoscrizione del contratto stesso, sono state dipendenti della Pubblica Amministrazione incaricate ad esercitare poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa, in virtù di quanto previsto dall'articolo 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 e s.m.i;
۱9) Che in caso di aggindicazione l'operatore economico (selezionare una delle seguenti obzioni).

l'adeguatezza delle misure di sicurezza adottate, nonché della formazione conferita in materia di privacy ai proprio

☐ Intende subappaltare la prestazione oggetto del presente appalto
Ovvero
□ Non intende subappaltare la prestazione oggetto del presente appalto
(in caso di subappalto indicare le parti della prestazione e la relativa quota percentuale che si intende subappaltare
ai sensi dell'articolo 119 del D.Lgs. 36/2023)
20) Di essere in possesso della seguente certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee in corso di
validità alla scadenza del termine per la presentazione dell'offerta (indicare il soggetto certificatore, la serie e la data
di scadenza)

21) Dichiara di essere una Micro, Piccola, e Media Impresa (PMI) così come definita dalla Raccomandazione della
Commissione 2003/361/CE del 6 maggio 2003
□ Si
□ No
22)Si impegna ad eseguire la fornitura nei modi e nei termini stabiliti nel Capitolato Tecnico e nei suoi Allegati e,
comunque Bando di gara, nel Disciplinare di gara e negli ulteriori loro allegati;
23) Di essere consapevole che la Stazione Appaltante si riserva il diritto di sospendere, annullare, revocare e re-

- 23) Di essere consapevole che la Stazione Appaltante si riserva il diritto di sospendere, annullare, revocare e reindire o non aggiudicare la gara motivatamente, nonché di non stipulare motivatamente il contratto anche qualora sia intervenuta in precedenza l'aggiudicazione, dichiarando, altresì, di non avanzare alcuna pretesa nei confronti della Stazione Appaltante ove ricorra una di tale circostanze;
- 24) che non sussiste la causa interdittiva di cui all'art. 53, comma 16-ter, del D.lgs. n. 165/2001, ovvero di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque non aver conferito incarichi ai soggetti di cui al citato art. 53 comma 16- ter [ex dipendenti di pubbliche amministrazioni che, negli ultimi tre anni di servizio, hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle medesime pubbliche amministrazioni svolta attraverso i medesimi, ma anche ex dipendenti che pur non avendo esercitato concretamente ed effettivamente tali poteri, sono stati tuttavia competenti ad elaborare atti endoprocedimentali obbligatori (pareri, certificazioni, perizie) che hanno inciso in materia determinante sul contenuto del provvedimento finale, ancorché redatto e sottoscritto dal funzionario dipendente] per il triennio successivo alla cessazione del rapporto di pubblico impiego;
- 25) ai sensi dell'articolo 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 e s.m.i., come introdotto dalla L. 6.11.2012 n. 190, che nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione della gara non ha prestato attività lavorativa o professionale presso la propria ditta personale già dipendente della Stazione Appaltante, con poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa;
- 26) che, ai sensi dell'art. I, comma 9, lettera e), della L. n. 190/2012, il/i titolare/i o del/i legale/i rappresentate/i o di altra/e persona/e munita/e di specifici poteri di firma, di non essere a diretta conoscenza della sussistenza di relazioni di parentela e/o affinità entro il secondo grado tra i titolari, gli amministratori, i soci e i dipendenti degli stessi soggetti e i dirigenti e i dipendenti della Stazione Appaltante;
- 27) di impegnarsi a dare comunicazione tempestiva alla Stazione Appaltante ed alla Prefettura di tentativi di concussione che si siano, in qualsiasi modo, manifestati nei confronti dell'imprenditore, degli organi sociali o dei dirigenti d'impresa prendendo atto che il relativo inadempimento darà luogo alla risoluzione espressa del contratto stesso, ai sensi dell'articolo 1456 del Codice Civile, ogniqualvolta nei confronti di pubblici amministratori che abbiano esercitato funzioni relative alla stipula ed esecuzione del contratto, sia stata disposta misura cautelare o sia intervenuto rinvio a giudizio per il delitto previsto dall'articolo 317 del Codice Penale;

28) di prendere atto che la Stazione Appaltante si avvarrà della clausola risolutiva espressa, di cui all'articolo 1456 del
Codice Civile, ogni qualvolta nei confronti dell'imprenditore o dei componenti la compagine sociale, o dei dirigenti
dell'impresa, sia stata disposta misura cautelare o sia intervenuto rinvio a giudizio per taluno dei delitti di cui agli
articoli 317, 318, 319, 319 bis, 319 ter, 319 quater, 320, 322, 322bis, 346 bis, 353 e 353 bis del Codice Penale.
29) (In caso di RTI/Consorzio Ordinario/GEIE)
☐ Che l'R.T.I./Consorzio Ordinario/GEIE è già costituito, come si evince dalla allegata copia per immagine (scansione
di documento cartaceo/informatica) del mandato collettivo/atto costitutivo;
Owero
□ che è già stata individuata l'Impresa a cui, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato collettivo speciale ed
irrevocabile con rappresentanza, ovvero l'Impresa che, in caso di aggiudicazione, sarà designata quale referente
responsabile del Consorzio e che vi è l'impegno ad uniformarsi alla disciplina prevista 68, comma 1, del D.Lgs.
36/2023, come si evince dalle/a dichiarazioni/dichiarazione congiunta allegate/a.
30) (in caso di Rete d'Impresa)
□ che la Rete è dotata di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, D.L. 5/2009, e dotata di un
organo comune con potere di rappresentanza e che la stessa è stata costituita mediante contratto redatto per
atto pubblico/scrittura privata autenticata ovvero atto firmato digitalmente a norma dell'articolo 25 del D.Lgs.
82/2005, di cui si allega copia per immagine (scansione di documento cartaceo/informatica)
Ovvero
$\ \square$ che la Rete è priva di soggettività giuridica e dotata di organo comune con potere di rappresentanza ed è stata
costituita mediante Contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata/atto firmato digitalmente a
norma dell'articolo 25 del D.Lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito
alla impresa mandataria, di cui si allega copia per immagine (scansione di documento cartaceo/informatica)
Owero
☐ Contratto redatto in altra forma (indicare l'eventuale ulteriore forma di redazione del contratto di Rete)
e che è già stato conferito mandato collettivo irrevocabile con
rappresentanza all'impresa mandataria, nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'articolo
25 del D.Lgs. 82/2005, come si evince dall'allegato documento prodotto in copia per immagine (scansione di
documento cartaceo/informatica);
Ovvero (nelle ulteriori ipotesi di configurazione giuridica della Rete)
□ che la Rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza /priva di organo comune di
rappresentanza/dotata di organo comune privo dei requisiti di qualificazione richiesti, e che pertanto partecipa
nelle forme di RTI;
O Già costituito, come si evince dalla allegata copia per immagine (scansione di documento cartaceo/informatica)
del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente
a norma dell'articolo 25 del D.Lgs. 82/2005 con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza
conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio o

della fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori
economici aggregati in rete ovvero, qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non
autenticata ai sensi dell'articolo 24 del D.Lgs. 82/2005, con allegato mandato avente forma dell'atto pubblico o
della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'articolo 25 del D.Lgs. 82/2005;
Costituendo e che è già stata individuata l'Impresa a cui, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato collettivo
speciale ed irrevocabile con rappresentanza (con scrittura privata ovvero, qualora il contratto di rete sia stato
redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'articolo 24 del D.Lgs. 82/2005, nella forma dell'atto

della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'articolo 25 del D.Lgs. 82/2005;
Costituendo e che è già stata individuata l'Impresa a cui, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato collettivo
speciale ed irrevocabile con rappresentanza (con scrittura privata ovvero, qualora il contratto di rete sia stato
redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'articolo 24 del D.Lgs. 82/2005, nella forma dell'atto
pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'articolo 25 del D.Lgs. 82/2005) e che vi è l'impegno
ad uniformarsi alla disciplina prevista dall'articolo 68, comma 1, del D.Lgs. 36/2023, come si evince dalle/a
dichiarazioni/dichiarazione congiunta allegate/a.
31) (in caso di RTI/Consorzio ordinario/Rete d'Impresa/GEIE costituiti o costituendi) che le Imprese partecipanti al
R.T.I./Consorzio/Rete d'Impresa/GEIE eseguiranno le seguenti forniture:
Impresa fornitura %
Impresa fornitura %
32) (in caso di Consorzio di cui all'articolo 65, comma 2, lett. b), e d) del D.Lgs. 36/2023 e di Rete di Imprese dotate di organo comune di rappresentanza e di soggettività giuridica*) che il Consorzio/Rete di Impresa partecipa per le seguenti
consorziate/Imprese):
Allegare copia fotostatica non autenticata della carta di identità del sottoscrittore

Il Documento deve essere firmato digitalmente

_____, li____

^{*} Nelle ulteriori ipotesi di configurazione giuridica della Rete il dato deve essere desumibile dalla documentazione richiesta ed allegata

ALLEGATO A

Cognome	Nome	Luogo di nascita	Data di nascita	Residenza	Codice Fiscale	Carica rivestita

ALLEGATO B

Ulteriori indicazioni necessarie all'effettuazione degli accertamenti relativi alle singole cause di esclusione

Uffici/sede dell'Ager	nzia delle Entrate:					
Ufficio di		, città	L			
Prov,	via	, n_	, CAP			
Tel	e	-mail				
PEC		-				
Ufficio della Provinc	ia competente per	la certificazione di cui al	lla legge 68/1999			
Provincia di		, Ufficio			_ con sede	e in
		, via	n			
CAP	Tel	fax				
e-mail		PEC				
				, li	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
			Il Documento deve	essere firmato d	digitalmente	

APPARECCHIATURE AMAGNETICHE - SALE RISONANZA MAGNETICA PP.00 TIVOLI E COLLEFERRO - FONDI GIUBILEO																
*Area da Compilate dalla Area compilata dal PUNTO ORDINANTE							dalla									
						DITT	A		Tel			_ mail			_	
DESTINAZIONE	DESCRIZIONE	VALORE COMPLESSIVO RIGA DI RIFERIMENTO BASE D'ASTA IVA ESCLUSA	Confezionamento/ UNITA' MISURA	Qtà richieste	*Prezzo Unitario Iva esclusa	*ALIQUOTA IVA%	*Prezzo Totale IVA esc.	*Codice Articolo Fornitore	Codice Articolo Produttore	P.IVA Produttor e	*Denominazione commerciale		*CND	*Codice NSO	TEMPI DI CONSEGNA	*Garanzia
	VENTILATORE POLMONARE AMAGNETICO	26.000,00 €		1			€ 0,00									
P.O. TIVOLI	DEFIBRILLATORE	9.500,00 €		1			€ 0,00 € 0.00									
	MONITOR AMAGNETICO VENTILATORE POLMONARE AMAGNETICO	26.000,00 €		1			€ 0,00									
P.O. COLLEFERRO	DEFIBRILLATORE	9.500,00 €		1			€ 0,00									
	MONITOR AMAGNETICO	30.000,00€	NR NR	2			€ 0,00									
	Si prega inserire tutte le voci che compongono l'offerta * COLONNA CAMPO OBBLIGATORIO					Tot. Iva esclusa	#RIF!]								
	* RISPETTARE I LIMITI COMPLESSIVI POSTI A BASE D'ASTA RIPORTATI NELLA COLONNA "C" PER I PRODOTTI E' NECESSARIO ALLEGARE LE RELATIVE SCHEDE TECNICHE															
	IN CASO DI PRODOTTI FORNITI IN ESCLUSIVA ALLEGARE LE RELATIVE DICHIARAZIONI DEL PRODUTTORE															
	NEL CASO IN CUI LA FORNITURA PREVEDESSE UN'APPARECCHIATURA E' NECESSARIO INSERIIRE E COMPILARE LA RELATIVA RIGA, IN TUTTE LE VOCI PREVISTE, SPECIFICANDO ANCHE LE CONDIZIONI DI FORNITURA															

ALLEGATO - CAPITOLATO TECNICO

N. 4 MONITOR AMAGNETICO – n. 2 per il PO di Tivoli e n.2 per il PO Colelferro

ID 197 - TIVOLI G33D23000280002

ID 200 - COLLEFERRO G53D23008090002

I parametri o le caratteristiche indicate come '*Requisito minimo*', stanno ad indicare l'obbligo al pieno soddisfacimento del vincolo stesso per tutte le apparecchiature previste nel medesimo lotto, necessario alla partecipazione alla gara. L'offerta per la quale si valuti il non reale soddisfacimento anche ad uno solo dei requisiti minimi indicati, sarà esclusa dalla gara.

Requisiti Minimi Condizioni di Fornitura e Garanzia

CONDIZIONI DI FORNITURA

- 1. In caso di aggiudicazione la Ditta aggiudicataria dovrà:
 - a. Eseguire a sue spese la fornitura e l'installazione a norma della fornitura nei locali di destinazione;
 - Fornire contestualmente alla consegna, i manuali d'uso in lingua italiana in duplice copia
 e dei manuali di servizio e manutenzione, su supporto cartaceo ed informatico;
 - c. Le tecnologie per il PO di Tivoli, dovranno essere consegnate entro e non oltre 10 giorni solari dalla data di aggiudicazione. Per il PO di Colleferro si dovrà procedere alla consegna su indicazione della UOC Ingegneria Clinica. La medesima dovrà essere pronta a partire dal 1 settembre;
 - d. Eseguire per i sistemi oggetto della presente offerta un opportuno training di formazione, con specialisti opportunamente scelti in funzione delle esigenze degli utilizzatori e, contestualmente al collaudo, ad esporre le caratteristiche tecniche e funzionali dell'apparecchiatura al personale tecnico del Committente da parte di uno specialista tecnico di prodotto. Il training per ciascun sistema dovrà avere durata almeno di 1 giorno. Per tutta la durata della garanzia, la Ditta si impegna ad eseguire, in funzione delle necessità del Committente, ulteriori training, con programma e modalità di svolgimento stabilite in accordo con il Committente stesso senza alcun onere economico aggiuntivo;
 - e. presentare **del l'offerta tecnica di gara**, la seguente documentazione:
 - i. copia della scheda presente scheda compilata e firmata (Allegato A);
 - ii. definizione esatta della destinazione d'uso clinico del sistema offerto, coincidente con quanto riportato nel manuale d'uso;

iii. copia elettronica di:

- 1. manuale d'uso in lingua italiana dei sistemi offerti;
- dichiarazione di conformità ai sensi della direttiva 93/42/CEE e smi; nel caso di sistema elettromedicale, dichiarazione di conformità ai sensi della 93/42/CEE di ciascuno dei dispositivi medici che compongono il sistema e dichiarazione di rispondenza alla norma 62.51 e s.m.i.;
- dichiarazione di rispondenza alle norme tecniche vigenti in materia (indicare quali);
- iv. Dichiarazione che la totalità degli apparati e/o del software fornito è aderente al Regolamento Europeo per la Protezione dei Dati (GDPR, Regolamento UE 2016/679) e ss.mm.ii.

CONDIZIONI DI ASSISTENZA TECNICA

- 1. La garanzia full risk deve coprire indifferentemente guasti e danni di tutti i componenti e gli accessori dell'apparecchiatura/sistema fornito (che siano o meno indicati esplicitamente nella scheda di valutazione, nessuno escluso) senza implicare alcun costo aggiuntivo per chiamata, manodopera e parti di ricambio per un numero illimitato di interventi di manutenzione correttiva e per qualsiasi causa del guasto/danno, eccetto il caso di danno doloso dimostrabile;
- 2. I sistemi oggetto della presente offerta dovranno essere marcati CE ai sensi della direttiva 93/42/EEC e dovranno essere conformi a tutte le normative tecniche eventualmente presenti per il corretto e sicuro utilizzo delle stesse. Qualora poi le apparecchiature offerte siano composte da più componenti, connessi insieme a formare un sistema elettromedicale, dovranno essere conformi alle norme CEI 62-51 e successive varianti. La conformità alla Direttiva 93/42/EEC e alle norme CEI 62-51, dovranno essere comprovate mediante la fornitura all'interno della documentazione tecnica dei relativi certificati;
- 3. La garanzia dovrà avere durata almeno pari a 24 mesi dalla data del collaudo dei sistemi;
- 4. Per tutto il periodo di garanzia la Ditta dovrà garantire un tempo massimo di intervento in loco dalla chiamata, pari massimo a **8 ore lavorative** per tutti i sistemi offerti;
- 5. Per tutto il periodo di garanzia la Ditta dovrà garantire il ripristino dell'operatività delle apparecchiature entro al massimo **16 ore lavorative** dalla richiesta di intervento;
- 6. Per tutto il periodo di garanzia la Ditta dovrà garantire almeno **1 intervento di manutenzione** programmata l'anno per tutti i sistemi offerti. Sono altresì comprese nel contratto tutte le periodiche verifiche di sicurezza elettriche generali e particolari previste dalle norme CEI;

- 7. Per tutto il periodo di garanzia la Ditta dovrà garantire che gli interventi di manutenzione correttiva, preventiva, eventuale taratura, calibrazione e controlli di qualità saranno eseguiti da personale riconosciuto ed autorizzato da casa madre;
- 8. La Ditta dovrà garantire la disponibilità del servizio di manutenzione e delle parti di ricambio dei sistemi, su richiesta del Committente, a decorrere dalla data di consegna dei sistemi almeno pari a **10 anni**;
- 9. Per tutto il periodo di garanzia la Ditta dovrà garantire a seguito di ogni intervento di manutenzione programmata e/o correttiva la redazione di un report nel quale si certifichi la funzionalità e la sicurezza dei sistemi.

L'offerta risponde a	tutti i	requisiti	minimi so	ppra elencati? (<i>Requisito minimo: sì</i>)
	Sì		No	

Requisiti Minimi caratteristiche tecniche dei sistemi offerti

N.2 MONITOR MULTIPARAMETRICI AMAGNETICI

Dovrà essere dovrà essere di tipo modulare e fornito completo di ogni accessorio (supporti, adattatori, cavi di connessione, etc...) che sia necessario per la completa fruibilità delle prestazioni descritte nella presente scheda, ancorchè non espressamente richiesto nel presente documento e/o esplicitamente incluso nell'offerta economica. Ciascuno di tali accessori, se presente, dovrà rispondere pienamente alle norme vigenti nel settore elettromedicale.

- 1. Dovranno essere ti tipo amagnetico per utilizzo nel reparto di risonanza magnetica;
- 2. Idoneo per monitoraggio pazienti adulti, pediatrici;
- 3. Peso contenuto per consentire la facile trasportabilità;
- 4. Completo di quanto necessario (bracciali pressori, sensori SpO2, cavi ECG,) al pieno funzionamento e alla piena esplicazione delle funzionalità. Tutti gli accessori dovranno essere di tipo amagnetico;
- 5. Dotato di carrello amagnetico per il semplice trasporto;
- 6. Alimentazione a rete e con batteria di continuità
- Interfaccia touchscreen con display a colori di elevate dimensioni (circa 15") ad alta risoluzione a luminosità regolabile, che consenti la visualizzazione dei parametri monitorati e la segnalazione visiva ed acustica degli allarmi ad essi collegati;
- 8. Possibilità di configurazione delle forme d'onda contemporaneamente visualizzabili in tempo reale, non necessariamente relative allo stesso parametro;
- 9. Trend grafici e numerici almeno 24 ore, allarmi ed eventi
- 10. Dotato di allarmi ottici ed acustici su tre livelli
- 11. Analisi aritmie ed ST
- 12. Gestione dei parametri di monitoraggio, allarmi ed esportazione dati
- 13. Dovrà essere garantito il monitoraggio almeno di:
 - a. ECG con derivazioni I, II, III, aVR, aVL, aVF e V;
 - b. Pressione arteriosa non invasiva;
 - c. Respiro,
 - d. Temperatura
 - e. SpO2,

14. Dotato di batterie di back;		
15. Indicatore stato di carica della	batteria.	
L'offerta risponde a tutti i requisiti mir	nimi sopra ele	ncati? (Requisito minimo: sì)
	Sì□	No □

f. Frequenza cardiaca;





CAPITOLATO TECNICO N. 2 MONITOR DEFIBRILLATORI –n. 1 per PO Tivoli e n. 1 PO Colleferro

ID 197 - TIVOLI G33D23000280002 ID 200 - COLLEFERRO G53D23008090002

I parametri o le caratteristiche indicate come '*Requisito Minimo'*, stanno ad indicare l'obbligo al pieno soddisfacimento del vincolo stesso, necessario alla partecipazione alla gara. L'offerta per la quale si valuti il non reale soddisfacimento anche ad uno solo dei requisiti minimi indicati, sarà esclusa dalla gara;

Requisiti Minimi Condizioni di Fornitura e Garanzia

- 1. La Ditta dovrà eseguire a proprie spese la completa installazione delle forniture oggetto della presente offerta:
- Le tecnologie per il PO di Tivoli, dovranno essere consegnate entro e non oltre 10 giorni solari dalla data di aggiudicazione. Per il PO di Colleferro si dovrà procedere alla consegna su indicazione della UOC Ingegneria Clinica. La medesima dovrà essere pronta a partire dal 1 settembre;
- 3. I sistemi oggetto della presente offerta dovranno essere marcati CE ai sensi della direttiva 93/42/EEC e dovranno essere conformi a tutte le normative tecniche eventualmente presenti per il corretto e sicuro utilizzo delle stesse. Qualora poi le apparecchiature offerte siano composte da più componenti, connessi insieme a formare un sistema elettromedicale, dovranno essere conformi alle norme CEI 62-51 e successive varianti. La conformità alla Direttiva 93/42/EEC e alle norme CEI 62-51, dovranno essere comprovate mediante la fornitura all'interno della documentazione tecnica dei relativi certificati;
- 4. Al momento della consegna e dell'installazione dei sistemi, dovranno essere consegnati i manuali d'uso e di servizio degli stessi in lingua italiana, in formato cartaceo e digitale;
- 5. La Ditta si impegna ad eseguire per i sistemi oggetto della presente offerta un opportuno training di formazione, con specialist opportunamente scelti in funzione delle esigenze degli utilizzatori. Il training per ciascun sistema dovrà avere durata almeno di 1 giorno. Per tutta la durata della garanzia, la Ditta si impegna ad eseguire, in funzione delle necessità del Committente, ulteriori training, con programma e modalità di svolgimento stabilite in accordo con il Committente stesso senza alcun onere economico aggiuntivo;
- 6. La garanzia dovrà avere durata almeno pari a 24 mesi dalla data del collaudo dei sistemi;





- 7. Il contratto di assistenza dovrà essere del tipo full risk per tutto il periodo di garanzia e dovrà coprire tutti i componenti, anche software, dei sistemi offerti, senza implicare alcun costo aggiuntivo per chiamata, manodopera e parti di ricambio per un numero illimitato di interventi di manutenzione correttiva per qualsiasi tipo di danno;
- 8. Per tutta la durata della garanzia full risk, la Ditta aggiudicataria terrà conto dell'aggiornabilità e del conseguente miglioramento delle prestazioni dei sistemi offerti garantendo gratuitamente l'aggiornamento software ed eventualmente hardware;
- 9. La garanzia full risk non implica alcun costo aggiuntivo per chiamata, manodopera e parti di ricambio per un numero illimitato di interventi di manutenzione correttiva e per qualsiasi causa del guasto/danno, eccetto il caso di danno doloso dimostrabile;
- 10. La Ditta, durante il periodo di garanzia, dovrà garantire un tempo massimo di intervento in loco dalla chiamata, pari massimo a 8 ore lavorative per tutti i sistemi offerti;
- 11. La Ditta dovrà garantire il ripristino dell'operatività delle apparecchiature entro al massimo 3 giorni lavorativi dalla richiesta di intervento;
- 12. La Ditta dovrà garantire almeno 1 intervento di manutenzione programmata per ogni anno di validità della garanzia per tutti i sistemi offerti. Sono altresì comprese nel contratto tutte le periodiche verifiche di sicurezza elettriche generali e particolari previste dalle norme CEI;
- 13. Per tutto il periodo di garanzia e di post garanzia offerti la Ditta dovrà garantire che gli interventi di manutenzione correttiva, preventiva, eventuale calibrazione e controlli di qualità saranno eseguiti da personale riconosciuto ed autorizzato da casa madre;
- 14. La Ditta dovrà garantire la disponibilità del servizio di manutenzione e delle parti di ricambio dei sistemi, su richiesta del Committente, a decorrere dalla data di consegna dei sistemi almeno pari a 10 anni;
- 15. La Ditta dovrà garantire a seguito di ogni intervento di manutenzione programmata e/o correttiva la redazione di un report nel quale si certifichi la funzionalità e la sicurezza dei sistemi;
- 16. La fornitura dovrà essere comprensiva di quanto necessario al pieno funzionamento del sistema, anche se non esplicitamente indicato nel presente capitolato. Qualora previsti consumabili per l'utilizzo, la consegna dovrà essere comprensiva di almeno tre kit che ne consentano la messa in uso;
- 17. La fornitura dei defibrillatori semiautomatici e dei monitor defibrillatori dovrà essere comprensiva di un quantitativo di coppie di piastre monouso pari a 10, sia per pazienti adulti che pediatrici (20 totali, per ogni defibrillatore offerto), per ognuno dei defibrillatori offerti;



- 18. La fornitura dei defibrillatori semiautomatici e dei monitor defibrillatori, dovrà essere comprensiva di n. 1 batterie di ricambio per i defibrillatori semiautomatici offerti e di n. 2 batterie di ricambio per i monitor defibrillatori offerti. Qualora le batterie, o parti di esse, a fine scadenza garanzia non siano state sostituite, le stesse dovranno essere cambiate dalla Ditta con un altrettanto numero di batterie aventi un periodo di scadenza analogo alle precedenti, ma con decorrenza dalla data di sostituzione;
- 19. La fornitura dei defibrillatori semiautomatici e dei monitor defibrillatori dovrà essere comprensiva di un quantitativo di rotoli di carta di ricambio per le stampanti ad uso degli stessi pari a due, per ogni defibrillatore semiautomatico e monitor defibrillatore offerto;
- 20. La fornitura dei defibrillatori semiautomatici e dei monitor defibrillatori dovrà essere comprensiva di custodia per ogni defibrillatore semiautomatico e monitor defibrillatore offerto;
- 21. La fornitura dei defibrillatori semiautomatici e dei monitor defibrillatori dovrà essere comprensiva di tutti gli applicativi software ed hardware necessari al prelevamento dei dati;
- 22. La fornitura dei monitor defibrillatori dovrà essere comprensiva dei cavi, sensori, bracciali ed accessori vari non riportati esplicitamente nel presente documento, necessari al pieno soddisfacimento del monitoraggio richiesto, sia per uso su pazienti adulti che pediatrici;

L'offerta risponde a tutti i requ	isiti minim	i sopra elencati?	(Requisito minimo: sì)
	Sì 🗆	No 🗆	

Requisiti Minimi caratteristiche tecniche del sistema offerto

Monitor Defibrillatore

- 1. Defibrillatore manuale/semiautomatico utilizzabile nei reparti critici (rianimazione, sala operatoria...), utilizzabile sia su pazienti adulti che pediatrici;
- 2. Conforme alle attuali Linee Guida sulla rianimazione polmonare ERC AHA;
- 3. Possibilità di aggiornamento delle funzioni in relazione alla continua evoluzione dei protocolli si defibrillazione. Durante tutto il periodo di garanzia, tale possibilità dovrà essere gratuita;
- 4. Display di monitoraggio ad alta risoluzione che consenta visione ottimale anche notturna;
- 5. Algoritmo di analisi del ritmo cardiaco con riconoscimento del ritmo defibrillabile,
- 6. Monitoraggio tracciato e battito cardiaco con selettore delle derivazioni;



- 7. Monitoraggio ed acquisizione del tracciato elettrocardiografico ad almeno 12 derivazioni completo di allarmi di tachicardia, bradicardia ed algoritmo di analisi delle aritmie;
- 8. Analisi diagnostica automatica ECG;
- 9. Monitoraggio SpO2;
- 10. Misurazione e visualizzazione NIBP;
- 11. Misurazione e visualizzazione temperatura con risoluzione ±1°C;
- 12. Allarmi Acustico-visivo per monitoraggio della frequenza cardiaca e per allarmi fisiologici, tecnici e generali;
- 13. Filtro frequenza alimentazione di rete;
- 14. Alimentazione a batteria e con collegamento a rete;
- 15. Stampante termica per la registrazione su stampa degli eventi, preferibilmente a tre tracce contemporaneamente;
- 16. Voce guida con volume possibilmente regolabile che guidi l'operatore durante l'emergenza con comandi/messaggi chiari e ben udibili;
- 17. Possibilità di monitoraggio durante la rianimazione cardiopolmonare con guida vocale durante l'operazione in modalità AED;
- 18. Indicazione visiva/acustica di situazioni quali:
 - a. Pronto all'uso,
 - b. Batteria in esaurimento;
 - c. Batteria esaurita;
 - d. Malfunzionamento tecnico;
- 19. Resistente agli urti e alle infiltrazioni di solidi e liquidi (IP) e caratterizzata da ampio range di funzionamento in diverse condizioni ambientali e di temperatura esterna;
- 20. Onda di defibrillazione bifasica, modulabile in funzione dei differenti livelli di impedenza del paziente;
- 21. Range energia impostabile per scarica: 1-360 J o 1-200 J bifasica;
- 22. Tempo di carica: ≤10 s a 200 J;
- 23. Velocità tracciato elettrocardiografico: regolabile tra 25 e 50 mm/s;
- 24. Battito cardiaco: da 15 a 300 bpm;
- 25. SpO2: da 1% a 100%;
- 26. Tempo di carica della batteria: 10 ore al 100%;
- 27. Connettività Porte USB e interfaccia comune RS232;
- 28. Possibilità di trasferimento dei dati su PC tramite USB o memory card inclusa nell'offerta;



29.	Dotato di elevata	memoria interna	o di elevata r	memoria della n	nemory card;

- 30. Capacità della batteria: almeno 2 ore di monitoraggio ecg o 100 scariche alla massima energia;
- 31. Autotest automatico all'avvio o manuale su richiesta dell'operatore, con controllo obbligato dello stato di carica delle batterie;
- 32. Funzione modalità sincronizzata "sync" visualizzabile sul display;
- 33. Comandi di carica e scarica posti su piastre e parte frontale dell'apparecchiatura;
- 34. Possibilità di stimolatore trans-toracico esterno;
- 35. Dotato di "funzione pacing";
- 36. Possibilità di trasferimento dei dati su PC tramite USB o memory card inclusa nell'offerta:
- la

JU. 1 UJJIK	mita t	טו נומטונ	innento de	.i uati 3	uic	uu	mile OSL	o incinoi	y cara	inclusa in	211 0110	Ji ta,		
37. Dotat	o di	elevata	memoria	intern	ао	di	elevata	memoria	della	memory	card	che	consenta	I
memo	orizza	zione di	dati (ora,	data)	ed e	ven	ti.							
L'offerta risp	onde	e a tutti	•	minim Sì 🗆		pra	elencat No [_ ` •	sito m	inimo: sì)			

ALLEGATO A - CAPITOLATO TECNICO N. 2 VENTILATORI POLMONARI AMAGNETICI – n. 1 per il PO di Tivoli e n.1 per il

PO di Colleferro

ID 197 - TIVOLI G33D23000280002

ID 200 - COLLEFERRO G53D23008090002

I parametri o le caratteristiche indicate come '*Requisito Minimo*', stanno ad indicare l'obbligo al pieno soddisfacimento del vincolo stesso per tutte le apparecchiature previste nel medesimo lotto, necessario alla partecipazione alla gara. L'offerta per la quale si valuti il non reale soddisfacimento anche ad uno solo dei requisiti minimi indicati, sarà esclusa dalla gara.

Requisiti Minimi Condizioni di Fornitura e Garanzia

CONDIZIONI DI FORNITURA

- 1. In caso di aggiudicazione la Ditta aggiudicataria dovrà
 - a. eseguire a sue spese la fornitura e l'installazione a norma della fornitura nei locali di destinazione, provvedendo in particolare ad effettuare gli interventi eventualmente necessari (ad esempio il collegamento elettrico a norma con la presa ivi disponibile e il collegamento alla rete dati, ecc) o previsti dalla normativa vigente in relazione all'utilizzo dell'apparecchiatura offerta (segnaletica, allarmi, etc...);
 - fornire contestualmente alla consegna, i manuali d'uso in lingua italiana in duplice copia
 e dei manuali di servizio e manutenzione, su supporto cartaceo ed informatico;
 - c. Le tecnologie per il PO di Tivoli, dovranno essere consegnate entro e non oltre 10 giorni solari dalla data di aggiudicazione. Per il PO di Colleferro si dovrà procedere alla consegna su indicazione della UOC Ingegneria Clinica. La medesima dovrà essere pronta a partire dal 1 settembre;
 - d. eseguire, per i sistemi oggetto della presente offerta, un opportuno training di formazione, con specialisti opportunamente scelti in funzione delle esigenze degli utilizzatori e, contestualmente al collaudo, ad esporre le caratteristiche tecniche e funzionali dell'apparecchiatura al personale tecnico del Committente da parte di uno specialista tecnico di prodotto. Il training per ciascun sistema dovrà avere durata almeno di 1 giorno. Per tutta la durata della garanzia, la Ditta si impegna ad eseguire, in funzione delle necessità del Committente, ulteriori training, con programma e modalità di svolgimento stabilite in accordo con il Committente stesso senza alcun onere economico aggiuntivo

- e. presentare all'interno del l'offerta tecnica di gara, la seguente documentazione tecnica:
 - i. copia della scheda presente scheda compilata e firmata (Allegato A)
 - ii. copia su supporto informatico, della scheda tecnica compilata (Allegato B in formato excell)
 - iii. schema grafico dell'apparecchiatura nella configurazione offerta, in cui è evidenziato da quanti componenti fisici separabili è formata e come gli stessi si connettono per costituire il sistema completo;
 - iv. schema elettrico dell'apparecchiatura in cui è evidenziata la posizione dei fusibili di protezione da sovracorrente (se presenti);
 - v. definizione esatta della destinazione d'uso clinico del sistema offerto, coincidente con quanto riportato nel manuale d'uso;
 - vi. copia, su supporto informatico di
 - 1. manuale d'uso in lingua italiana dei sistemi offerti:
 - dichiarazione di conformità ai sensi della direttiva 93/42/CEE e smi; nel caso di sistema elettromedicale, dichiarazione di conformità ai sensi della 93/42/CEE di ciascuno dei dispositivi medici che compongono il sistema e dichiarazione di rispondenza alla norma 62.51 e s.m.i.;
 - dichiarazione di rispondenza alle norme tecniche vigenti in materia (indicare quali);
 - vii. elenco numerato e dettagliato delle prestazioni cliniche eseguibili con il sistema offerto (possono essere utilizzati i codici e le descrizioni del Nomenclatore Tariffario Regionale del Lazio qualora contemplino le prestazioni cliniche eseguibili; le eventuali prestazioni cliniche eseguibili, non incluse nel nomenclatore, vanno elencate a parte);
 - viii. **Dichiarazione** che la totalità degli apparati e/o del software fornito è aderente al Regolamento Europeo per la Protezione dei Dati (GDPR, Regolamento UE 2016/679) e ss.mm.ii.

CONDIZIONI DI ASSISTENZA TECNICA

1. La garanzia full risk deve coprire indifferentemente guasti e danni di tutti i componenti e gli accessori dell'apparecchiatura/sistema fornito (che siano o meno indicati esplicitamente nella scheda di valutazione, nessuno escluso) senza implicare alcun costo aggiuntivo per chiamata,

- manodopera e parti di ricambio per un numero illimitato di interventi di manutenzione correttiva e per qualsiasi causa del guasto/danno, eccetto il caso di danno doloso dimostrabile;
- 2. Alla scadenza della garanzia offerta, qualora richiesto dal committente, la ditta dovrà stipulare con il Committente un contratto di assistenza tecnica post-garanzia full-risk di tutti i componenti delle apparecchiature indicate nella scheda di valutazione, alle stesse condizioni previste per l'assistenza in garanzia, ad un canone annuo non superiore all'8% dell'importo complessivo della fornitura indicato nella "OFFERTA ECONOMICA"
- 3. I sistemi oggetto della presente offerta dovranno essere marcati CE ai sensi della direttiva 93/42/EEC e dovranno essere conformi a tutte le normative tecniche eventualmente presenti per il corretto e sicuro utilizzo delle stesse. Qualora poi le apparecchiature offerte siano composte da più componenti, connessi insieme a formare un sistema elettromedicale, dovranno essere conformi alle norme CEI 62-51 e successive varianti. La conformità alla Direttiva 93/42/EEC e alle norme CEI 62-51, dovranno essere comprovate mediante la fornitura all'interno della documentazione tecnica dei relativi certificati;
- 4. La garanzia dovrà avere durata almeno pari a 24 mesi dalla data del collaudo dei sistemi;
- 5. Per tutta la durata della garanzia full risk, la Ditta aggiudicataria terrà conto dell'aggiornabilità e del conseguente miglioramento delle prestazioni dei sistemi offerti garantendo gratuitamente l'aggiornamento software ed eventualmente hardware;
- 6. Per tutto il periodo di garanzia e di post garanzia offerti la Ditta dovrà garantire un tempo massimo di intervento in loco dalla chiamata, pari massimo a 8 ore lavorative per tutti i sistemi offerti;
- 7. Per tutto il periodo di garanzia e di post garanzia offerti la Ditta dovrà garantire il ripristino dell'operatività delle apparecchiature entro al massimo 16 ore lavorative dalla richiesta di intervento;
- 8. Per tutto il periodo di garanzia e di post garanzia offerti la Ditta dovrà garantire almeno 1 intervento di manutenzione programmata l'anno per tutti i sistemi offerti. Sono altresì comprese nel contratto tutte le periodiche verifiche di sicurezza elettriche generali e particolari previste dalle norme CEI:
- 9. Per tutto il periodo di garanzia e di post garanzia offerti la Ditta dovrà garantire che gli interventi di manutenzione correttiva, preventiva, eventuale taratura, calibrazione e controlli di qualità saranno eseguiti da personale riconosciuto ed autorizzato da casa madre;
- 10. Per tutto il periodo di garanzia e di post garanzia offerti, nel caso in cui un guasto renda inutilizzabile (anche parzialmente) l'apparecchiatura, la Ditta dovrà garantire la fornitura di

- un'identica apparecchiatura sostitutiva fino alla riconsegna dell'apparecchiatura riparata entro 4 giorni consecutivi calcolati dalla data di prima visita;
- 11. La Ditta dovrà garantire la disponibilità del servizio di manutenzione e delle parti di ricambio dei sistemi, su richiesta del Committente, a decorrere dalla data di consegna dei sistemi almeno pari a 10 anni;
- 12. Per tutto il periodo di garanzia e di post garanzia offerti la Ditta dovrà garantire a seguito di ogni intervento di manutenzione programmata e/o correttiva la redazione di un report nel quale si certifichi la funzionalità e la sicurezza dei sistemi;

L'offerta risponde a tutti i requisiti ı	minimi sopra elen	cati? (<i>Requisito minimo: sì</i>)
	Sì 🗌	No 🗌

Requisiti Minimi caratteristiche tecniche dei sistemi offerti

VENTILATORI POLMONARI AMAGNETICI N. 2

Il sistema richiesto dovrà essere <u>idoneo all'utilizzo in Risonanza Magnetica</u>, completo di ogni accessorio (supporti, adattatori, cavi di connessione, etc...) che sia necessario per la completa fruibilità delle prestazioni descritte nella presente scheda, ancorchè non espressamente richiesto nel presente documento e/o esplicitamente incluso nell'offerta economica. Ciascuno di tali accessori, se presente, dovrà rispondere pienamente alle norme vigenti nel settore elettromedicale.

- 1. Ventilatore per anestesia adatto ad ambienti di risonanza magnetica con potenza del magnete non inferiore a 1.5 Tesla
- 2. Possibilità di avvicinamento all'apparecchiatura per risonanza magnetica fino ad una potenza di campo di circa 40mT, con allarme sonoro in caso di superamento del limite
- 3. Possibilità di ventilare pazienti neonatali, pediatrici ed adulti senza modificare il circuito nelle seguenti modalità:
 - a. Volume controllato
 - b. Pressione controllata
 - c. Pressione di supporto
- 4. Tidal Volume regolabile da 20 ad almeno 1400ml
- 5. Volume corrente regolabile
- 6. Pressione inspiratoria regolabile
- 7. Frequenza respiratoria regolabile
- 8. Rapporto I/E regolabile
- 9. Flusso inspiratorio regolabile
- 10. PEEP elettronica regolabile fino ad almeno 20 cmH2O
- 11. Monitoraggio dei parametri
 - a. Tidal Volume
 - b. Pressione delle vie aeree
 - c. Volume minuto
 - d. Frequenza respiratoria
 - e. FiO2
- 12. Schermo a colori per il monitoraggio dei parametri ventilatori

13.	Sistema	a di allarmi visibile ad elevata distanza per permettere il monitoraggio anche al di fuori della							
	sala di	risonanza magnetica							
14.	Dotata	di sistemi di sicurezza							
	a.	possibilità di ventilazione a mano e regolazione dei flussi anche a macchina spenta,							
	b.	predisposizione per installazione di bombole di sicurezza							
	c.	flussimetro ausiliario per ossigeno indipendente dal funzionamento elettrico del ventilatore							
15.	Batteria	a di backup di almeno 45 min di durata							
L'of	fferta ris	sponde a tutti i requisiti minimi sopra elencati? (<i>Requisito minimo: sì</i>) Sì							