

**REGIONE LAZIO
AZIENDA SANITARIA LOCALE ROMA 5**

DELIBERAZIONE COMMISSARIO STRAORDINARIO N° 001127 DEL 08 OTT. 2024

STRUTTURA PROPONENTE: UOC APPALTI E CONTRATTI

OGGETTO: Indizione gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. 36/2023, suddivisa in 51 lotti, da espletarsi tramite Piattaforma Regionale Stella, avente ad oggetto la fornitura di dispositivi medici per emodinamica per la durata di 36 mesi, per un importo complessivo di € 8.697.240,00 Iva esclusa eventualmente rinnovabile per 12 mesi, e contestuale prosecuzione per un periodo massimo di 9 mesi, nelle more dell'espletamento della procedura di gara.

PARERE DEL DIRETTORE AMMINISTRATIVO	Dott. Filippo Coiro
<input checked="" type="checkbox"/> Favorevole 	<input type="checkbox"/> Non favorevole (vedi motivazioni allegate) data <u>08 OTT. 2024</u>
PARERE DEL DIRETTORE SANITARIO F.F.	Dott. Franco Cortellessa
<input checked="" type="checkbox"/> Favorevole 	<input type="checkbox"/> Non favorevole (vedi motivazioni allegate) data <u>08 OTT. 2024</u>
Atto trasmesso al Collegio Sindacale	
<input type="checkbox"/> Senza osservazioni	<input type="checkbox"/> Con osservazioni (vedi allegato)
Il Presidente _____	data _____
Il Dirigente addetto al controllo del budget, con la sottoscrizione del presente atto, attesta che lo stesso non comporta scostamenti sfavorevoli rispetto al budget economico.	
Voce del conto economico su cui si imputa la spesa: <u>- 501010314 - 501010309 -</u>	
Registrazione n. <u>2024/1815-1816-</u> del <u>01.10.2024</u>	
Il Direttore Ad Interim UOC Bilancio e Contabilità (Dott. Fabio Filippi)	
Il Dirigente e/o il responsabile del procedimento, con la sottoscrizione del presente atto a seguito dell'istruttoria attesta che l'atto è legittimo nella forma e nella sostanza ed è utile per il servizio pubblico	
Il Responsabile del Procedimento	
Il Responsabile F.O. Dispositivi Medici e Farmaci Dott.ssa Alessia Picchi	
Il Direttore UOC Appalti e Contratti Dott. Mario Petrucci	
La presente deliberazione è costituita da n. 5 pagine Da n. 12 allegati composti da un totale di n. 75 pagine	

La **UOC Appalti e Contratti**, relaziona al Commissario Straordinario quanto segue e sottopone il seguente schema di deliberazione:

Ai sensi e per gli effetti della Deliberazione n.933 del 19/07/2019, parzialmente modificata con Deliberazione n.1126 del 10/09/2019, con la quale è stato adottato l'Atto Aziendale pubblicato sul B.U.R.L. n.84 del 17/10/2019 e della deliberazione n.993 del 07/06/2022 con la quale sono state proposte modifiche all'Atto Aziendale approvate con determina regionale G07864 del 16/06/2022 e pubblicate sul B.U.R.L. n.56, suppl.I, del 05/07/2022;

PREMESSO che con Deliberazione n. 703 del 11.06.2020, rettificata con Deliberazione n. 828/2020 veniva aggiudicata la gara a procedura aperta per la fornitura di dispositivi specialistici per emodinamica non presenti in gare aggregata/regionale/CONSIP per la durata di 36 mesi, eventualmente rinnovabile per 12 mesi, per un importo complessivo di € 7.725.688,57 Iva inclusa;

CHE con Deliberazioni n. 417 del 06.03.2023, n. 784 del 18.04.2023 e n. 1748 del 26.09.2023 veniva recepita la Determinazione Regionale n. G16971 del 02.12.2022 di aggiudicazione della gara centralizzata a procedura aperta per l'affidamento di dispositivi per emodinamica occorrenti alle Aziende Sanitarie della Regione Lazio, per un importo complessivo di € 3.618.588,00 Iva esclusa;

CHE con Deliberazione n. 1189 del 26.06.2023 veniva autorizzato il rinnovo per un periodo di 12 mesi, della fornitura di che trattasi di cui alla Deliberazione n. 703 del 11.06.2020, rettificata con Deliberazione n. 828/2020, solamente per i Lotti non rientranti nella gara regionale di cui alle Deliberazione di recepimento 417/2023, 784/2023 e 1748/2023 per un importo complessivo annuo di € 1.701.012,00 Iva esclusa, così come previsto nel Disciplinare di gara all'art. 4 – Durata dell'appalto opzioni e rinnovi – punto 4.2, *il quale prevedeva, per la Stazione Appaltante, la facoltà di rinnovare il contratto, alle medesime condizioni, per una durata di 12 mesi;*

TENUTO CONTO che, a seguito di interlocuzioni con la UOC Appalti e Contratti, il Direttore del Dipartimento Medico, con mail del 29.09.2023, conservata in atti del procedimento, ha chiesto al Referente Linea Attività Emodinamica P.O. di Tivoli, come dallo stesso individuato, di predisporre il Capitolato Tecnico necessario e propedeutico all'attivazione della gara aziendale in scadenza al 30.06.2024 per la fornitura di dispositivi specialistici per l'attività di emodinamica non presenti nella gara regionale recepita con le Deliberazioni sopra citate;

CONSIDERTO che, conseguentemente alle diverse comunicazioni e trasmissioni mail conservate in atti con gli uffici della UOC Appalti e Contratti Referente Linea di Attività Emodinamica P.O. di Tivoli con mail del 05.07.2024, conservata agli atti del procedimento, ha trasmesso definitivamente il Capitolato Tecnico suddiviso in 51 Lotti, da mettere a gara per la fornitura di dispositivi specialistici per l'attività e di emodinamica, dichiarati dallo stesso attualmente non presenti in gare aggregata/regionale/CONSIP e ritenuti indispensabili per le attività sanitarie della UOC Emodinamica della ASL Roma 5;

DATO ATTO che a seguito dell'istruttoria effettuata dal RUP, sulla base delle informazioni trasmesse dal Referente Linea di Attività Emodinamica P.O. di Tivoli, sono stati predisposti gli atti di gara, per un fabbisogno, per la durata di 36 mesi, per la fornitura di dispositivi specialistici per l'attività di emodinamica, suddivisa in 51 lotti, attualmente non presenti in gare aggregata/regionale/CONSIP con clausola risolutiva in caso di eventuale attivazione/aggiudicazione di ulteriori DM specialistici per emodinamica da parte dei soggetti aggregatori di cui sopra, da aggiudicare con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 108 comma 1 e 2 del D. Lgs. 36/2023, allegati alla presente a costituirne parte integrante e sostanziale, consistenti in:

- Disciplinare di gara e relativi allegati;
- Capitolato Speciale;
- Capitolato Tecnico;

CONSIDERATO che negli atti di gara, in ottemperanza alle disposizioni dell'art. 120 del Codice, sono state previste le seguenti opzioni:

- rinnovo del contratto, per una durata di 12 mesi, per un importo massimo di a € 2.899.080,00 Iva esclusa;
- proroga del contratto, per una durata massima pari a 9 mesi, ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto o, in alternativa, alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante, per un importo massimo stimato pari a € 2.174.310,00 Iva esclusa;
- variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto, per un importo massimo stimato pari a € 1.739.448,00 Iva esclusa;

RILEVATO, sulla base delle indicazioni di cui all'art. 14 del D. Lgs 36/2023, di procedere all'indizione di una procedura di gara aperta, da esperire ai sensi dell'art. 71 del suddetto Codice degli Appalti, per la fornitura di dispositivi specialistici per emodinamica, suddivisa in 51 Lotti, per una durata di 36 mesi, per un importo complessivo di € 8.697.240,00 eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi;

TENUTO CONTO che la Regione Lazio, con nota prot. U0744708 del 20/09/2019, ha comunicato l'attivazione a far data dal 24/09/2019 e l'obbligatorietà di utilizzo da parte delle Stazioni Appaltanti a far data dal 01/10/2019 del nuovo sistema di e-procurement "Sistema Acquisti Telematici della Regione Lazio STELLA accessibile al seguente indirizzo: www.regione.lazio.it/centraleacquisti;

VISTO l'art. 25 del D. Lgs. 36/2023 che impone l'utilizzo di piattaforme elettroniche di negoziazione che garantiscono il rispetto dell'integrità dei dati e la riservatezza delle offerte nelle procedure di affidamento;

RITENUTO pertanto di avvalersi, per l'espletamento della procedura di gara in parola del sistema "Sistema Acquisti Telematici della Regione Lazio – S.TEL.LA" (d'ora in poi anche "Sistema" o "Piattaforma"), conforme alle prescrizioni dell'articolo 26 del D.Lgs. 36/2023, del D.P.C.M. n. 148/2021 e nel rispetto delle disposizioni di cui al Decreto Legislativo n. 82/2005 (Codice dell'Amministrazione Digitale), accessibile all'indirizzo <https://stella.regione.lazio.it/Portale/>;

DATO ATTO che ai sensi del nuovo Codice dei Contratti Pubblici, Libro I del D. Lgs. 36/2023, a decorrere dal 01° gennaio 2024 l'ANAC ha attivato la Piattaforma dei Contratti Pubblici che interopera con le piattaforme di approvvigionamento digitale, da utilizzare obbligatoriamente da parte delle Stazioni Appaltanti Qualificate per la gestione di tutte le fasi del ciclo di vita dei contratti pubblici, tra cui il rilascio del CIG (codice identificativo gara) per le nuove procedure di affidamento e l'assolvimento degli obblighi di pubblicità in ambito comunitario e nazionale, nonché degli obblighi di trasparenza.

CHE, ai sensi dell'art. 26 del D. Lgs. 36/2023, questa Azienda si avvale della piattaforma regionale di e-procurement della Regione Lazio S.Tel.La per la quale il Direttore Generale ha sottoscritto, e trasmesso con prot. 6168 del 07.02.2024, alla Direzione Regionale Centrale Acquisti della Regione Lazio l'"accordo di collaborazione per l'utilizzo della piattaforma S.Tel.La" che opera in qualità di piattaforma certificata, all'interno dell'ecosistema nazionale di approvvigionamento digitale;

RITENUTO per quanto sopra di dover indire una gara nelle forma della procedura aperta su Piattaforma Telematica Regionale Stella, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs.36/2023, da aggiudicare secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 108 comma 2 del medesimo Decreto Legislativo, per la fornitura di dispositivi specialistici per emodinamica, suddivisa in 51 Lotti, per una durata di 36 mesi, per un importo complessivo di € 8.697.240,00 eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi;

RICHIAMATO l'art. 45 del Codice il quale prevede l'onere per le stazioni appaltanti di accantonare una somma non superiore al 2%, calcolata sull'importo dei lavori, servizi e forniture, posto a base della procedura di affidamento, iva esclusa, senza considerare eventuali ribassi nell'aggiudicazione ed eventuali opzioni e rinnovi, comprensiva anche degli oneri previdenziali, assistenziali nonché del contributo fiscale IRAP a carico dell'amministrazione;

CHE i commi 3 e 5 del sopra richiamata art. 45, stabiliscono che l'80% dell'accantonamento è ripartito, per ogni opera, lavoro, servizio e fornitura, tra il RUP e i soggetti che svolgono le funzioni tecniche, mentre il 20% è destinato all'acquisto di beni e tecnologie funzionali a progetti di innovazione, per attività di formazione e specializzazione del personale che svolge attività tecniche o per la copertura assicurativa dello stesso;

RITENUTO pertanto di prevedere l'accantonamento, ai sensi dell'art. 45 del Codice della somma di € 173.944,80 comprensiva degli oneri previdenziali e assistenziali di legge, pari al 2% dell'importo a base di gara, sull'apposito conto di costo di cui all'art. 45 del Codice;

CONSIDERATO che la corresponsione delle somme di cui al suddetto accantonamento potrà avvenire previa liquidazione da parte del Direttore UOC, sulla base della relazione redatta dal Responsabile Unico di Progetto, successivamente alla approvazione del Regolamento aziendale;

RITENUTO opportuno, alla luce di quanto sopra, procedere all'indizione di una gara a procedura aperta su piattaforma telematica della Regione Lazio Stella, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023, con l'aggiudicazione



secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 108 comma 1 e 2 del medesimo Decreto Legislativo, per l'affidamento della fornitura di dispositivi specialistici per emodinamica, suddivisa in 51 Lotti, per una durata di 36 mesi, per un importo complessivo di € 8.697.240,00 eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi;

RITENUTO opportuno altresì, procedere alla contestuale prosecuzione della fornitura di cui alla Deliberazione n. 703 del 11.06.2020, rettificata con Deliberazione n. 828/2020, solamente per i Lotti non rientranti nella gara regionale recepita con Deliberazioni n. 417 del 06.03.2023, n.784 del 18.04.2023 e n. 1748 del 26.09.2023, per un importo di € 1.556.425,98 Iva inclusa, per un periodo massimo di 9 mesi, termine indicato nell'allegato I.3 dall'art. 17 comma 3 del D. Lgs 36/2023, nelle more dell'aggiudicazione della procedura aperta di cui al presente atto, al fine di non interrompere la fornitura necessaria per garantire i LEA nell'erogazione delle prestazioni sanitarie della UOC Emodinamica.

PROPONE

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

1. autorizzare l'indizione di una gara a procedura aperta su piattaforma telematica della Regione Lazio Stella, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023, con l'aggiudicazione secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 108 comma 1 e 2 del medesimo Decreto Legislativo, per l'affidamento della fornitura di dispositivi specialistici per emodinamica, suddivisa in 51 Lotti, per una durata di 36 mesi, per un importo complessivo di € 8.697.240,00 eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi.
2. approvare gli atti di gara ed i suoi allegati che formano parte integrante e sostanziale del presente atto:
 - Disciplinare di gara e relativi allegati;
 - Capitolato Speciale;
 - Capitolato Tecnico.
3. dare atto che con il successivo provvedimento di affidamento della fornitura di che alla presente, si procederà all'impegno di spesa e alla nomina del Direttore dell'Esecuzione del Contratto.
4. autorizzare la prosecuzione della fornitura di cui alla Deliberazione n. 703 del 11.06.2020, rettificata con Deliberazione n. 828/2020, solamente per i Lotti non rientranti nella gara regionale recepita con Deliberazioni n. 417 del 06.03.2023, n.784 del 18.04.2023 e n. 1748 del 26.09.2023, per un importo di € 1.556.425,98 Iva inclusa, per un periodo massimo di 9 mesi, termine indicato nell'allegato I.3 dall'art. 17 comma 3 del D. Lgs 36/2023, nelle more dell'aggiudicazione della procedura aperta di cui al presente atto, al fine di non interrompere la fornitura necessaria per garantire i LEA nell'erogazione delle prestazioni sanitarie della UOC Emodinamica.
5. dare mandato alla UOC Bilancio di imputare la spesa, necessaria alla prosecuzione della fornitura nelle more dell'aggiudicazione della gara, pari a € 1.556.425,98 Iva inclusa come di seguito specificato:
 - o Budget 2024 – C.C. 501010314 “materiale sanitario non sterile” € 484.221,41 (settembre – dicembre)
 - o Budget 2024 – C.C. 501010309 “protesi” € 207.523,46(settembre – dicembre);
 - o Budget 2025 – C.C. 501010314 “materiale sanitario non sterile” € 605.276,77 (gennaio – maggio)
 - o Budget 2025 – C.C. 501010309 “protesi” € 259.404,34 (gennaio – maggio)
4. dare atto che la quota pari al 2% dell'importo a base di gara, quale fondo incentivante ex art. 45 del D. Lgs. n. 36/2023, è pari ad € 173.944,80 comprensivo degli oneri previdenziali e assistenziali di legge.

5. dare mandato alla UOC Bilancio di accantonare, in virtù dell'art. 45 del D. Lgs. 36/2023 la somma di € 173.944,80 nel modo che segue:
- l'80% pari ad € 139.155,84 su apposito conto 202050502 (altri fondi incentivi funzioni tecniche)
 - il 20% pari ad € 34.788,96 su apposito conto 202050501 (altri fondi per oneri e spese)
6. dare atto che la corresponsione delle somme di cui al suddetto accantonamento potrà avvenire previa liquidazione da parte del Direttore UOC, sulla base della relazione redatta dal Responsabile Unico di Progetto, successivamente alla approvazione del Regolamento aziendale.
7. disporre che il presente atto venga pubblicato nell'Albo Pretorio on-line aziendale ai sensi dell'art. 32 comma I della Legge n. 69 del 18 giugno 2009.

Attesta altresì che il presente schema di deliberazione, è stato istruito e proposto nel rispetto delle procedure aziendali, della legislazione vigente e dei requisiti di utilità ed opportunità dell'attività aziendale.

Il Direttore
U.O.C. Appalti e Contratti

Dott. Mario Petrucci



IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Con i poteri di cui al decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00049 del 20/03/2024, Vista la superiore proposta di deliberazione, formulata dalla UOC Appalti e Contratti, che, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, ne ha attestato la legittimità e la piena conformità alla normativa che disciplina la fattispecie trattata;

Visto il parere favorevole del Direttore Sanitario f.f. e del Direttore Amministrativo,

DELIBERA

di approvare la superiore proposta, che qui si intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata e sottoscritta dalla UOC Appalti e Contratti.

di disporre che il presente atto venga pubblicato nell'Albo Pretorio on-line aziendale ai sensi dell'art. 32 comma I della Legge n. 69 del 18 giugno 2009.

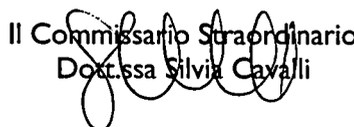
Il Direttore Amministrativo
Dott. Filippo Coiro



Il Direttore Sanitario f.f.
Dr. Franco Cortellessa



Il Commissario Straordinario
Dott.ssa Silvia Cavalli



PUBBLICAZIONE

Copia della presente deliberazione è stata affissa all'Albo delle Pubblicazioni presso la Sede Legale dell'Azienda Sanitaria Locale Roma 5 in data: 08 OTT. 2024

**Il Direttore f.f. U.O.C. Affari Generali e Legali
Avv. Enzo Fasani**

L'addetto alla Pubblicazione



Per copia conforme all'originale, per uso amministrativo

**Il Direttore f.f. U.O.C. Affari Generali e Legali
Avv. Enzo Fasani**

Tivoli, _____

ASL ROMA 5

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA
FORNITURA DI DISPOSITIVI PER EMODINAMICA PER LA ASL ROMA
5 SUDDIVISA IN 51 LOTTI.**

DISCIPLINARE DI GARA



I. PREMESSE

La presente procedura aperta è interamente svolta tramite la piattaforma telematica accessibile all'indirizzo www.regione.lazio.it/centraleacquisti;

L'affidamento avviene mediante procedura aperta ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. 36/2023 del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/ prezzo

La durata del procedimento è prevista pari a 9 mesi dalla pubblicazione del bando, ai sensi dell'art.17 comma 3 e allegato I.3 del codice.

Codice NUTS ITI43

IL Responsabile Unico del progetto è il Dr. Mario Petrucci

I. PIATTAFORMA TELEMATICA

I.1. LA PIATTAFORMA TELEMATICA DI NEGOZIAZIONE

L'utilizzo della Piattaforma comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, in particolare, del Regolamento UE n. 910/2014 (di seguito Regolamento eIDAS - electronic IDentification Authentication and Signature), del decreto legislativo n. 82/2005 recante Codice dell'amministrazione digitale (CAD) e delle Linee guida dell'AGID, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sulla Piattaforma.

L'utilizzo della Piattaforma avviene nel rispetto dei principi di autoresponsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del Codice civile.

La Stazione appaltante non assume alcuna responsabilità per perdita di documenti e dati, danneggiamento di file e documenti, ritardi nell'inserimento di dati, documenti e/o nella presentazione della domanda, malfunzionamento, danni, pregiudizi derivanti all'operatore economico, da:

- difetti di funzionamento delle apparecchiature e dei sistemi di collegamento e programmi impiegati dal singolo operatore economico per il collegamento alla Piattaforma;
- utilizzo della Piattaforma da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare.

In caso di mancato funzionamento della Piattaforma o di malfunzionamento della stessa, non dovuti alle predette circostanze, che impediscono la corretta presentazione delle offerte, al fine di assicurare la massima partecipazione, la Stazione Appaltante può disporre la sospensione del termine di presentazione delle offerte per un periodo di tempo necessario a ripristinare il normale funzionamento della Piattaforma e la proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso.

La Stazione Appaltante si riserva di agire in tal modo anche quando, esclusa la negligenza dell'operatore economico, non sia possibile accertare la causa del mancato funzionamento o del malfunzionamento.

Le attività e le operazioni effettuate nell'ambito della Piattaforma sono registrate e attribuite all'operatore economico e si intendono compiute nell'ora e nel giorno risultanti dalle registrazioni di sistema.



Il sistema operativo della Piattaforma è sincronizzato sulla scala di tempo nazionale di cui al decreto del Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato 30 novembre 1993, n. 591, tramite protocollo NTP o standard superiore.

L'acquisto, l'installazione e la configurazione dell'hardware, del software, dei certificati digitali di firma, della casella di PEC o comunque di un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato, nonché dei collegamenti per l'accesso alla rete Internet, restano a esclusivo carico dell'operatore economico.

La Piattaforma è accessibile in qualsiasi orario dalla data di pubblicazione del bando alla data di scadenza del termine di presentazione delle offerte.

1.2. DOTAZIONI TECNICHE

Ai fini della partecipazione alla presente procedura, ogni operatore economico deve dotarsi, a propria cura, spesa e responsabilità della strumentazione tecnica ed informatica conforme a quella indicata nel presente disciplinare.

In ogni caso è indispensabile:

- a) disporre almeno di un personal computer conforme agli standard aggiornati di mercato, con connessione internet e dotato di un comune browser idoneo ad operare in modo corretto sulla Piattaforma;
- b) disporre di un sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale (SPID) di cui all'articolo 64 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o di altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS;
- c) avere un domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o, per l'operatore economico transfrontaliero, un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS;
- d) avere da parte del legale rappresentante dell'operatore economico (o da persona munita di idonei poteri di firma) un certificato di firma digitale, in corso di validità, rilasciato da:
 - un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'Agenzia per l'Italia Digitale (previsto dall'articolo 29 del decreto legislativo n. 82/05);
 - un certificatore operante in base a una licenza o autorizzazione rilasciata da uno Stato membro dell'Unione europea e in possesso dei requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14;
 - un certificatore stabilito in uno Stato non facente parte dell'Unione europea quando ricorre una delle seguenti condizioni:
 - i. il certificatore possiede i requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14 ed è qualificato in uno stato membro;
 - ii. il certificato qualificato è garantito da un certificatore stabilito nell'Unione Europea, in possesso dei requisiti di cui al regolamento n. 9100/14;
 - iii. il certificato qualificato, o il certificatore, è riconosciuto in forza di un accordo bilaterale o multilaterale tra l'Unione Europea e paesi terzi o organizzazioni internazionali.

1.3. IDENTIFICAZIONE

Per poter presentare offerta è necessario accedere alla Piattaforma.

L'accesso è gratuito ed è consentito a seguito dell'identificazione dell'operatore economico.

L'identificazione avviene o mediante il sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale di cittadini e imprese (SPID) o attraverso gli altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS.

Una volta completata la procedura di identificazione, ad ogni operatore economico identificato viene attribuito un profilo da utilizzare nella procedura di gara.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

2.1. DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

1. Disciplinare di gara e relativi allegati:
 - DGUE
 - Allegato A – Domanda di partecipazione
 - Allegato n. 1 – Dichiarazione di accettazione
 - Allegato n. 2– Dichiarazione di accesso
 - Allegato n. 3 – Scheda fornitore
 - Allegato n. 4 – DCA U00006/2018
 - Allegato n. 5 – DCA U00247/2019
 - Allegato n. 6 - Modello Specifiche Tecniche
 - Allegato n. 7 – Modello Offerta Economica
 - Allegato n. 8 – Modello Avvalimento
 - Allegato n. 9 – Tracciabilità flussi finanziari
 - Allegato n. 10 - Documentazioni Scientifiche
2. Capitolato Speciale di gara
3. Capitolato Tecnico

La documentazione di gara è accessibile gratuitamente, sul sito istituzionale della stazione appaltante, nella sezione “Amministrazione trasparente”, al seguente link <https://www.aslroma5.it/amministrazione-trasparente/> e sulla Piattaforma Regione Lazio www.regione.lazio.it/centraleacquisti;

2.2. CHIARIMENTI

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare almeno 15 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte in via telematica attraverso la sezione della Piattaforma riservata alle richieste di chiarimenti, previa registrazione alla Piattaforma stessa.

Le richieste di chiarimenti e le relative risposte sono formulate esclusivamente in lingua italiana.

Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile sono fornite in formato elettronico almeno 6 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione delle richieste in forma anonima e delle relative risposte sulla Piattaforma Regione Lazio www.regione.lazio.it/centraleacquisti. Si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della Piattaforma

Non viene fornita risposta alle richieste presentate con modalità diverse da quelle sopra indicate.

2.3. COMUNICAZIONI

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni tra stazione appaltante e operatori economici sono eseguiti in conformità con quanto disposto dal decreto legislativo n. 82/05, tramite le piattaforme di approvvigionamento digitale e, per quanto non previsto dalle stesse, mediante utilizzo del domicilio digitale estratto da uno degli indici di cui agli articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater, del decreto legislativo n. 82/05 o, per gli operatori economici transfrontalieri, attraverso un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS.

In caso di malfunzionamento della piattaforma, la stazione appaltante provvederà all'invio di qualsiasi comunicazione al domicilio digitale presente negli indici di cui ai richiamati articoli 6-bis,6-ter, 6-quater del decreto legislativo n. 82/05.

3. In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati eleggono domicilio digitale presso il mandatario/capofila al fine della ricezione delle comunicazioni relative alla presente procedura.
4. In caso di consorzi di cui all'art. 65 lett. b), c), d) del Codice, la comunicazione recapitata nei modi sopra indicati al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.
5. In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente nei modi sopra indicati si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

N.B. Nel caso in cui il sistema consenta l'invio automatico di comunicazioni ad un numero indifferenziato di soggetti, si può prevedere l'invio delle comunicazioni a tutti gli operatori economici che partecipano a raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, indipendentemente dalla qualifica posseduta.

3 OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI

L'appalto per la fornitura TRIENNALE di dispositivi per emodinamica è suddiviso in 51 Lotti le cui specifiche sono indicate nel Capitolato Tecnico

L'importo presunto complessivo triennale è pari a € 8.697.240,00 Iva esclusa.

L'appalto è finanziato con mezzi propri di bilancio della Asl ROMA 5.

3.1 DURATA

La durata dell'appalto è di 36 mesi con possibilità di rinnovo per ulteriori 12 mesi

VALORE GLOBALE STIMATO DELL' APPALTO

IMPORTO COMPLESSIVO TRIENNALE IVA ESCLUSA	€ 8.697.240,00
RINNOVO 12 MESI	€ 2.899.080,00
PROROGA PER UNA DURATA MASSIMA 9 MESI	€ 2.174.310,00
VARIAZIONE FINO A CONCORRENZA DEL QUINTO DELL'IMPORTO DEL CONTRATTO	€ 1.739.448,00
VALORE GLOBALE STIMATO DELL'APPALTO	€ 15.510.078,00

3.2. REVISIONE PREZZI

Qualora nel corso di esecuzione del contratto, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si determina una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo dei beni superiore al cinque per cento, dell'importo complessivo, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'ottanta per cento della variazione, in relazione alle prestazioni da eseguire. Ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizza gli indici dei prezzi al consumo ISTAT.

3.3. MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESECUZIONE

La Stazione Appaltante ha facoltà di prevedere il rinnovo contrattuale per un periodo di 12 mesi ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto.

L'importo stimato di tale opzione è pari a € 2.899.080,00 al netto di Iva. L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore almeno due mesi prima della scadenza del contratto.

In casi eccezionali, il contratto in corso di esecuzione può essere **prorogato** per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura di individuazione del nuovo contraente se si verificano le condizioni indicate all'articolo 120, comma 11, del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.

Variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto: qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino alla concorrenza del quinto dell'importo del contratto, la stazione appaltante può imporre all'appaltatore l'esecuzione alle condizioni originariamente previste. In tal caso l'appaltatore non può fare valere il diritto alla risoluzione del contratto.

Ai sensi dell'art. 9 del Codice dei Contratti Pubblici la Stazione Appaltante può prevedere **clausole di rinegoziazione**, specie quando il contratto risulta particolarmente esposto per la sua durata, per il contesto economico di riferimento o per altre circostanze, al rischio delle interferenze da sopravvenienze.

4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

L'esecuzione del contratto è riservata a operatori economici, cooperative sociali o loro consorzi che nell'ambito di programmi di lavoro protetto occupano almeno il trenta per cento di lavoratori con disabilità o svantaggiati.

Gli operatori economici possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli articoli 67 e 68 del Codice.

I consorzi di cui agli articoli 65, comma 2 del Codice che intendono eseguire le prestazioni tramite i propri consorziati sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

I consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

Possono essere esclusi dalla gara, previo contraddittorio, i raggruppamenti temporanei costituiti da due o più operatori economici che singolarmente hanno i requisiti per partecipare alla gara. Tale facoltà non opera nel caso in cui i raggruppamenti sono costituiti da imprese controllate e/o collegate ai sensi dell'articolo 2359 del Codice civile.

Il concorrente che partecipa al singolo lotto in una delle forme di seguito indicate è escluso nel caso in cui la Stazione Appaltante accerti la sussistenza di rilevanti indizi tali da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale a cagione di accordi intercorsi con altri operatori economici partecipanti alla stessa gara:

- partecipazione in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di operatori economici aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di retisti);
- partecipazione sia in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti sia in forma individuale;

- partecipazione sia in aggregazione di retisti sia in forma individuale. Tale esclusione non si applica alle retiste non partecipanti all'aggregazione, le quali possono presentare offerta, per la medesima gara [in caso di suddivisione dell'appalto in lotti distinti sostituire "alla gara" con "al singolo lotto"], in forma singola o associata;
- partecipazione di un consorzio che ha designato un consorziato esecutore il quale, a sua volta, partecipa in una qualsiasi altra forma.

Nel caso venga accertato quanto sopra, si provvede ad informare gli operatori economici coinvolti i quali possono, entro 10 giorni, dimostrare che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali.

Le aggregazioni di retisti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera g) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei in quanto compatibile. In particolare:

- a) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. Rete – soggetto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- b) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. Rete – contratto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- c) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione, l'aggregazione di retisti partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole.

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto.

Ad un raggruppamento temporaneo può partecipare anche un consorzio di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d).

L'impresa in concordato preventivo può concorrere anche riunita in raggruppamento temporaneo di imprese e sempre che le altre imprese aderenti al raggruppamento temporaneo di imprese non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

5. 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 Stazione Appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine generale accedendo al fascicolo virtuale dell'operatore economico (di seguito: FVOE).

Le circostanze di cui all'articolo 94 del Codice sono cause di esclusione automatica. La sussistenza delle circostanze di cui all'articolo 95 del Codice è accertata previo contraddittorio con l'operatore economico.

In caso di partecipazione di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) del Codice, i requisiti di cui al punto 5 sono posseduti dal consorzio e dalle consorziate indicate quali esecutrici.

In caso di partecipazione di consorzi stabili di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice, i requisiti di cui al punto 5 sono posseduti dal consorzio, dalle consorziate indicate quali esecutrici e dalle consorziate che prestano i requisiti.

Self cleaning

Un operatore economico che si trovi in una delle situazioni di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, 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.

Se la causa di esclusione si è verificata prima della presentazione dell'offerta, l'operatore economico indica nel DGUE la causa ostativa e, alternativamente:

- descrive le misure adottate ai sensi dell'articolo 96, comma 6 del Codice;
- motiva l'impossibilità ad adottare dette misure e si impegna a provvedere successivamente. L'adozione delle misure è comunicata alla Stazione Appaltante.

Se la causa di esclusione si è verificata successivamente alla presentazione dell'offerta, l'operatore economico adotta le misure di cui al comma 6 dell'articolo 96 del Codice dandone comunicazione alla Stazione Appaltante.

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.

Nel caso in cui un raggruppamento/consorzio abbia estromesso o sostituito un partecipante/esecutore interessato da una clausola di esclusione di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione.

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.

6. REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA

I concorrenti devono possedere, a pena di esclusione, i requisiti previsti nei commi seguenti.

La stazione appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine speciale accedendo al fascicolo virtuale dell'operatore economico (FVOE).

L'operatore economico è tenuto ad inserire nel FVOE i dati e le informazioni richiesti per la comprova del requisito, qualora questi non siano già presenti nel fascicolo o non siano già in possesso della stazione appaltante e non possano essere acquisiti d'ufficio da quest'ultima.

6.1. REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE

a) Iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane per attività pertinenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Per l'operatore economico di altro Stato membro, non residente in Italia: iscrizione in uno dei registri professionali o commerciali degli altri Stati membri di cui all'allegato II.1 del Codice;

Ai fini della comprova, l'iscrizione nel Registro è acquisita d'ufficio dalla Stazione Appaltante tramite il FVOE. Gli operatori stabiliti in altri Stati membri caricano nel fascicolo virtuale i dati e le informazioni utili alla comprova del requisito, se disponibili.

NB L'iscrizione nel Registro delle imprese non è richiesta quando non è dovuta per l'esercizio dell'attività oggetto dell'affidamento

6.2. REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

a) **Fatturato globale maturato nel triennio precedente (2021, 2022 e 2023), almeno pari all'importo a base di gara di ciascun Lotto a cui si intende partecipare;**

La comprova del requisito è fornita mediante uno dei seguenti documenti:

- per le società di capitali mediante bilanci, o estratti di essi, approvati alla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte corredati della nota integrativa;
- per gli operatori economici costituiti in forma d'impresa individuale ovvero di società di persone mediante copia del Modello Unico o la Dichiarazione IVA;
- dichiarazione resa, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000, dal soggetto o organo preposto al controllo contabile della società ove presente (sia esso il Collegio sindacale, il revisore contabile o la società di revisione), attestante la misura (importo) del fatturato dichiarato in sede di partecipazione.

Per le imprese che abbiano iniziato l'attività da meno di tre anni, il requisito di fatturato è rapportato al periodo di attività effettivamente svolto.

b) **Idonee dichiarazioni bancarie dell'impresa (n. 2 dichiarazioni di istituti bancari o intermediari utilizzati) concernenti l'affidabilità dell'impresa; qualora la Ditta non possa presentare la seconda referenza bancaria, dovrà dichiararne la motivazione;**

6.3. REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE

a) **Esecuzione negli ultimi tre anni di forniture analoghe di DISPOSITIVI PER EMODINAMICA di importo minimo pari a quello del Lotto o dei Lotti cui si intende partecipare;**

La comprova del requisito è fornita mediante uno o più dei seguenti documenti:

- certificati rilasciati dall'amministrazione/ente contraente, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;
- contratti stipulati con le amministrazioni pubbliche, completi di copia delle fatture quietanzate ovvero dei documenti bancari attestanti il pagamento delle stesse;
- attestazioni rilasciate dal committente privato, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;
- contratti stipulati con privati, completi di copia delle fatture quietanzate ovvero dei documenti bancari attestanti il pagamento delle stesse.

6.4. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

I soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera e), f) g) e h) del Codice devono possedere i requisiti di ordine speciale nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei.

Requisiti di idoneità professionale

a) Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui di cui al punto 6.1 deve essere posseduto:

-da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;

- da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

b) Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure all'Albo delle Imprese artigiane di cui al punto 6.1 deve essere posseduto dall'esecutore.

Requisiti di capacità economico finanziaria

a) Il requisito relativo al fatturato globale di cui al punto 6.2 deve essere soddisfatto dal raggruppamento temporaneo nel complesso.

Requisiti di capacità tecnico-professionale

a) Il requisito di forniture analoghe di cui al precedente punto 6.3 richiesto deve essere posseduto dal raggruppamento nel complesso.

N.B.: se richiesto elenco di forniture in prestazioni diverse ripetere la dicitura per ogni prestazione

Nel caso in cui un raggruppamento abbia estromesso o sostituito un partecipante allo stesso poiché privo di un requisito di ordine speciale di cui all'articolo 100 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione del raggruppamento.

6.5. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE, CONSORZI STABILI

Requisiti di idoneità professionale

a) Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui di cui al punto 6.1 deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori

Requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico-professionale

I consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b) e c) del Codice, utilizzano i requisiti propri e, nel novero di questi, fanno valere i mezzi nella disponibilità delle consorziate che li costituiscono.

Per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice, i requisiti di capacità tecnica e finanziaria sono computati cumulativamente in capo al consorzio ancorché posseduti dalle singole consorziate.

Nel caso in cui un consorzio abbia estromesso o sostituito una consorziata poiché priva di un requisito di ordine speciale di cui all'articolo 100 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione.

7. AVVALIMENTO

Il concorrente può avvalersi di dotazioni tecniche, risorse umane e strumentali messe a disposizione da uno o più operatori economici ausiliari per dimostrare il possesso dei requisiti di ordine speciale di cui al punto 6 e/o per migliorare la propria offerta.

Nel contratto di avvalimento le parti specificano le risorse strumentali e umane che l'ausiliario mette a disposizione del concorrente e indicano se l'avvalimento è finalizzato ad acquisire un requisito di partecipazione o a migliorare l'offerta del concorrente, o se serve ad entrambe le finalità.

Nei casi in cui l'avvalimento sia finalizzato a migliorare l'offerta, non è consentito che alla stessa gara partecipino sia l'ausiliario che l'operatore che si avvale delle risorse da questo a messe a disposizione, pena l'esclusione di entrambi i soggetti.

Ai sensi dell'articolo 372, comma 4 del codice della crisi di impresa e dell'insolvenza, per la partecipazione alla presente procedura tra il momento del deposito della domanda di cui all'articolo 40 del succitato codice e il momento del deposito del decreto previsto dall'articolo 47 del codice

medesimo è sempre necessario l'avvalimento dei requisiti di un altro soggetto. L'avvalimento non è necessario in caso di ammissione al concordato preventivo.

Il concorrente e l'ausiliario sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

Non è consentito l'avvalimento per soddisfare i requisiti di ordine generale e dell'iscrizione alla Camera di commercio.

L'ausiliario deve:

- a) possedere i requisiti previsti dall'articolo 5 e dichiararli presentando un proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti;
- b) possedere i requisiti i di cui all'articolo 6 oggetto di avvalimento e dichiararli nel proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti;
- c) impegnarsi, verso il concorrente che si avvale e verso la stazione appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse (riferite a requisiti di partecipazione e/o premiali) oggetto di avvalimento.

Il concorrente allega alla domanda di partecipazione il contratto di avvalimento, che deve essere nativo digitale e firmato digitalmente dalle parti, nonché le dichiarazioni dell'ausiliario.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione delle dichiarazioni dell'ausiliario.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione del contratto di avvalimento a condizione che il contratto sia stato stipulato prima del termine di presentazione dell'offerta e che tale circostanza sia comprovabile con data certa.

Non è sanabile la mancata indicazione delle risorse messe a disposizione dall'ausiliario in quanto causa di nullità del contratto di avvalimento.

Qualora per l'ausiliario sussistano motivi di esclusione o laddove esso non soddisfi i requisiti di ordine speciale, il concorrente sostituisce l'ausiliario entro 10 giorni decorrenti dal ricevimento della richiesta da parte della Stazione Appaltante. Contestualmente il concorrente produce i documenti richiesti per l'avvalimento.

Nel caso in cui l'ausiliario si sia reso responsabile di una falsa dichiarazione sul possesso dei requisiti, la Stazione Appaltante procede a segnalare all'Autorità Nazionale Anticorruzione il comportamento tenuto dall'ausiliario per consentire le valutazioni di cui all'articolo 96, comma 15, del Codice. L'operatore economico può indicare un altro ausiliario nel termine di dieci giorni, pena l'esclusione dalla gara. La sostituzione può essere effettuata soltanto nel caso in cui non conduca a una modifica sostanziale dell'offerta. Il mancato rispetto del termine assegnato per la sostituzione comporta l'esclusione del concorrente.

8. SUBAPPALTO

Il concorrente indica le prestazioni che intende subappaltare o concedere in cottimo.

In caso di mancata indicazione il subappalto è vietato.

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto

9. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta, "per ciascun lotto", è corredata, a pena di esclusione, da una garanzia provvisoria pari al 2% del valore del lotto; In caso di partecipazione a più lotti l'operatore economico può alternativamente:

- prestare tante distinte ed autonome garanzie provvisorie quanti sono i lotti cui si intende partecipare;
- prestare un'unica garanzia di importo pari alla somma degli importi stabiliti per i lotti cui intende partecipare. Nella garanzia sono indicati espressamente i singoli lotti per i quali la stessa viene prestata, nonché gli importi di dettaglio delle singole cauzioni riferite a ciascun lotto.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente sotto forma di cauzione o di fideiussione:

La fideiussione può essere rilasciata:

- da imprese bancarie o assicurative che rispondono ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività;
- da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385, che svolge in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie, che è sottoposto a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58; e che abbia i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione della garanzia, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:

<http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>

<http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>

http://www.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp

La garanzia fideiussoria deve essere emessa e firmata digitalmente da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante.

La fideiussione deve:

- a) contenere esplicita menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito (stazione appaltante);
- b) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/costituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2 lettere b), c), d) del Codice, al solo consorzio;
- c) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 16 settembre 2022 n. 193;
- d) avere validità per **270 giorni** dalla data di presentazione dell'offerta;
- e) prevedere espressamente:
 1. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del Codice civile;
 2. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'articolo 1957, secondo comma, del Codice civile;
 3. l'operatività della stessa entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.
- g) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'articolo 106, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori **180 giorni**, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, il concorrente potrà produrre nelle medesime forme di cui sopra una nuova garanzia provvisoria del medesimo o di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia esplicita decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

Ai sensi dell'art. 106, comma 8, del Codice l'importo della garanzia è ridotto nei termini di seguito indicati.

a. Riduzione del 30% in caso di possesso della certificazione di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione si ottiene:

- per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice solo se tutti soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della certificazione;

- per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice, se il Consorzio ha dichiarato in fase di offerta che intende eseguire con risorse proprie, solo se il Consorzio possiede la predetta certificazione; se il Consorzio ha indicato in fase di offerta che intende assegnare parte delle prestazioni a una o più consorziate individuate nell'offerta, solo se sia il Consorzio sia la consorziata designata posseggono la predetta certificazione, o in alternativa, se il solo Consorzio possiede la predetta certificazione e l'ambito di certificazione del suo sistema gestionale include la verifica che l'erogazione della prestazione da parte della consorziata rispetti gli standard fissati dalla certificazione.

b. Riduzione del 50% in caso di partecipazione di micro, piccole e medie imprese e di raggruppamenti di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese. Tale riduzione non è cumulabile con quella indicata alla lett. a).

c. Riduzione del 20 % in caso di possesso di una o più delle certificazioni indicate all'allegato II.13 del Codice dei Contratti. Tale riduzione è cumulabile con quelle indicate alle lett. a) e b).

In caso di partecipazione in forma associata la riduzione si ottiene:

- per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice se uno dei soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o una delle imprese retiste che partecipano alla gara sia in possesso della certificazione;
- per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice se il consorzio o una delle consorziate sia in possesso della certificazione;

Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 del Codice, il concorrente dichiara nella domanda di partecipazione il possesso delle certificazioni e inserisce copia delle certificazioni possedute qualora non già presenti nel fascicolo virtuale.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria solo a condizione che sia stata già costituita prima della presentazione dell'offerta.

Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

10. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti effettuano il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 621 del 20.12.2022

Il pagamento del contributo è condizione di ammissibilità dell'offerta.

Il pagamento è verificato mediante il FVOE. In caso di esito negativo della verifica, è attivata la procedura di soccorso istruttorio.

In caso di mancata regolarizzazione nel termine assegnato, l'offerta è dichiarata inammissibile.

La stazione appaltante accerta il pagamento del contributo mediante consultazione del FVOE ai fini dell'ammissione alla gara.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la Stazione Appaltante richiede, mediante soccorso istruttorio, la presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento. L'operatore economico che non adempia alla richiesta nel termine stabilito dalla Stazione Appaltante è escluso dalla procedura di gara per inammissibilità dell'offerta.

11. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA

L'offerta e la documentazione relativa alla procedura devono essere presentate esclusivamente attraverso la Piattaforma. Non sono considerate valide le offerte presentate attraverso modalità diverse da quelle previste nel presente disciplinare. L'offerta e la documentazione deve essere sottoscritta con firma digitale o altra firma elettronica qualificata o firma elettronica avanzata.

Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 19, 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000.

La documentazione presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

La Piattaforma non accetta offerte presentate dopo la data e l'orario stabiliti come termine ultimo di presentazione dell'offerta.

Per l'individuazione di data e ora di arrivo dell'offerta fa fede l'orario registrato dalla Piattaforma.

Le operazioni di inserimento sulla Piattaforma di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. Si invitano pertanto i concorrenti ad avviare tali attività con congruo anticipo rispetto alla scadenza prevista onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto.

Qualora si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento della Piattaforma si applica quanto previsto al punto 1.1.

12.1 Regole per la presentazione dell'offerta

L'"OFFERTA" è composta da:

A – DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA;

B - OFFERTA TECNICA;

C- OFFERTA ECONOMICA per ogni lotto per il quale si intende partecipare

L'operatore economico ha facoltà di inserire nella Piattaforma offerte successive che sostituiscono la precedente, ovvero ritirare l'offerta presentata, nel periodo di tempo compreso tra la data e ora di inizio e la data e ora di chiusura della fase di presentazione delle offerte.

La Stazione Appaltante considera esclusivamente l'ultima offerta presentata.

Si precisa inoltre che:

- l'offerta è vincolante per il concorrente;
- con la trasmissione dell'offerta, il concorrente accetta tutta la documentazione di gara, allegati e chiarimenti inclusi.

La Piattaforma consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda.

Il concorrente che intenda partecipare in forma associata (per esempio raggruppamento temporaneo di imprese/Consorzi, sia costituiti che costituendi) in sede di presentazione dell'offerta indica la forma di partecipazione e indica gli operatori economici riuniti o consorziati.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana.

In tutti gli altri casi i documenti devono essere corredati da traduzione giurata in lingua italiana.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione della documentazione amministrativa, si applica il soccorso istruttorio.

L'offerta vincola il concorrente **per 270 giorni** dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, sarà richiesto agli offerenti di confermare la validità dell'offerta sino alla data indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta della stazione appaltante entro il termine fissato da quest'ultima o comunque in tempo utile alla celere prosecuzione della procedura è considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

Fino al giorno fissato per l'apertura, l'operatore economico può effettuare, tramite la Piattaforma, la richiesta di rettifica di un errore materiale contenuto nell'offerta tecnica o nell'offerta economica, di cui si sia avveduto dopo la scadenza del termine per la loro presentazione. A tal fine, richiede di potersi avvalere di tale facoltà.

A seguito della richiesta, sono comunicate all'operatore economico le modalità e i tempi con cui procedere all'indicazione degli elementi che consentono l'individuazione dell'errore materiale e la sua correzione. La rettifica è operata nel rispetto della segretezza dell'offerta e non può comportare la presentazione di una nuova offerta, né la sua modifica sostanziale.

Se la rettifica è ritenuta non accoglibile perché sostanziale, è valutata la possibilità di dichiarare l'offerta inammissibile.

13. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Con la procedura di soccorso istruttorio di cui all'articolo 101 del Codice, possono essere sanate le carenze della documentazione trasmessa con la domanda di partecipazione ma non quelle della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica.

Con la medesima procedura può essere sanata ogni omissione, inesattezza o irregolarità della domanda di partecipazione e di ogni altro documento richiesto per la partecipazione alla procedura di gara, con esclusione della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica. Non sono sanabili le omissioni, le inesattezze e irregolarità che rendono assolutamente incerta l'identità del concorrente. A titolo esemplificativo, si chiarisce che:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio ed è causa di esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità della domanda, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione del contratto di avalimento, della garanzia provvisoria, del mandato collettivo speciale o dell'impegno a conferire mandato collettivo può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati documenti sono preesistenti e comprovabili con data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta è sanabile;
- sono sanabili l'omessa dichiarazione sull'aver assolto agli obblighi di cui alla legge 68/1999 e, per i concorrenti che occupano oltre cinquanta dipendenti, l'omessa presentazione di copia dell'ultimo rapporto periodico sulla situazione del personale maschile e femminile, redatto ai sensi dell'articolo 46 decreto legislativo n. 198 del 2006, e la trasmissione dello stesso alle rappresentanze sindacali e ai consiglieri regionali di parità, purché redatto e trasmesso in data anteriore al termine per la presentazione delle offerte;

Ai fini del soccorso istruttorio è assegnato al concorrente un termine non inferiore a cinque e non superiore a dieci giorni, affinché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere nonché la sezione della Piattaforma dove deve essere inserita la documentazione richiesta.

In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all'esclusione del concorrente dalla procedura.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la Stazione Appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, limitati alla documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando un termine a pena di esclusione.

La Stazione Appaltante può sempre chiedere chiarimenti sui contenuti dell'offerta tecnica e dell'offerta economica e su ogni loro allegato. L'operatore economico è tenuto a fornire risposta nel termine di 10 giorni i chiarimenti resi dall'operatore economico non possono modificare il contenuto dell'offerta.

14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L'operatore economico utilizza la Piattaforma Regione Lazio Stella www.regione.lazio.it/centraleacquisti per compilare o allegare la seguente documentazione:

- 1) domanda di partecipazione
- 2) DGUE
- 3) eventuale procura;
- 4) garanzia provvisoria;
- 5) documentazione in caso di avalimento di cui al punto 15.3;
- 6) documentazione per i soggetti associati di cui al punto 15.4;

14.1. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA

La domanda di partecipazione è redatta secondo il modello di cui all'Allegato A.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause automatiche di esclusione di cui all'articolo 94 commi 1 e 2 del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione a tutti i soggetti indicati al comma 3.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause non automatiche di esclusione di cui all'articolo 98, comma 3, lettere g) ed h) del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione ai soggetti di cui al punto precedente.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle altre cause di esclusione sono rese in relazione all'operatore economico.

Con riferimento alle cause di esclusione di cui all'articolo 95 del Codice, il concorrente dichiara:

- le gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1, lettera a) del Codice commesse nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- gli atti e i provvedimenti indicati all'articolo 98 comma 6 del codice emessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara
- tutti gli altri comportamenti di cui all'articolo 98 del Codice, commessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara.

La dichiarazione di cui sopra deve essere resa anche nel caso di impugnazione in giudizio dei relativi provvedimenti.

L'operatore economico dichiara la sussistenza delle cause di esclusione che si sono verificate prima della presentazione dell'offerta e indica le misure di self-cleaning adottate, oppure dimostra l'impossibilità di adottare tali misure prima della presentazione dell'offerta.

L'operatore economico adotta le misure di self-cleaning che è stato impossibilitato ad adottare prima della presentazione dell'offerta e quelle relative a cause di esclusione che si sono verificate dopo tale momento.

Se l'operatore economico omette di comunicare alla stazione appaltante la sussistenza dei fatti e dei provvedimenti che possono costituire una causa di esclusione ai sensi degli articoli 94 e 95 del Codice e detti fatti o provvedimenti non risultino nel FVOE, il triennio inizia a decorrere dalla data in cui la stazione appaltante ha acquisito gli stessi, anziché dalla commissione del fatto o dall'adozione del provvedimento.

NB. Le cause di esclusione di cui agli articoli 95, comma 1, lettere b), c) e d) e 98, comma 3 lettera b) del Codice rilevano per la sola gara cui la condotta di riferisce. Pertanto, tali circostanze non devono essere dichiarate in occasione della partecipazione a gare successive e i relativi provvedimenti non sono inseriti nel FVOE.

Il concorrente indica nella domanda di partecipazione per quale lotto concorre.

In caso di raggruppamento temporaneo, consorzio ordinario, aggregazione di retisti, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascun partecipante.

In caso di consorzio di cooperative, consorzio imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara.

Nella domanda di partecipazione il concorrente dichiara:

- i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 94, comma 3, del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;
- di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio; in forma singola e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta). Se l'operatore economico dichiara di partecipare in più di una forma, allega la documentazione che dimostra che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali;
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione di gara;
- di non essere incorso nell'interdizione automatica per inadempimento dell'obbligo di consegnare alla stazione appaltante, entro sei mesi dalla conclusione del contratto, la relazione di genere di cui all'articolo 47, comma 3, del decreto legge n. 77/2022;
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla Stazione e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;
- per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, l'impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica 633/72 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

- per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, il domicilio fiscale ..., il codice fiscale ..., la partita IVA ..., l'indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 90 del Codice;
- di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al punto 28.

La domanda e le relative dichiarazioni sono sottoscritte ai sensi del decreto legislativo n. 82/2005:

- dal concorrente che partecipa in forma singola;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o il consorzio o il gruppo;
- nel caso di aggregazioni di retisti:
 - a. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
 - b. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuno dei retisti che partecipa alla gara;
 - c. se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal retista che riveste la qualifica di mandatario, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuno dei retisti che partecipa alla gara.
- nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c) e d) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

La domanda e le relative dichiarazioni sono firmate dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore munito della relativa procura. In tal caso, il concorrente allega alla domanda copia conforme all'originale della procura. Non è necessario allegare la procura se dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti al procuratore;

N.B. Nel caso di suddivisione della gara in lotti in cui sono previsti criteri di selezione diversi, le dichiarazioni sono rese con riferimento a ciascun lotto cui si intende partecipare. Se vi sono lotti per i quali sono previsti i medesimi criteri di selezione, la stazione appaltante può prevedere la presentazione di un'unica dichiarazione.

Qualora la piattaforma utilizzata dalla stazione appaltante preveda che in caso di partecipazione di operatori riuniti o associati vengano auto generate tante domande di partecipazione quanti sono i componenti del raggruppamento/ consorzio ordinario l'amministrazione definisce le modalità di presentazione e sottoscrizione delle stesse.

La domanda di partecipazione deve essere presentata nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72 in ordine all'assolvimento dell'imposta di bollo. Il pagamento della suddetta imposta del valore di € 16,00 viene effettuato tramite F24, bollo virtuale previa

autorizzazione rilasciata dall'Agenzia delle Entrate o tramite il servizio @e.bollo dell'Agenzia delle Entrate o per gli operatori economici esteri tramite il pagamento del tributo con bonifico utilizzando il codice Iban IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale la propria denominazione, codice fiscale (se presente) e gli estremi dell'atto a cui si riferisce il pagamento.

A comprova del pagamento, il concorrente allega la ricevuta di pagamento elettronico ovvero del bonifico bancario.

In alternativa il concorrente può acquistare la marca da bollo da euro 16,00 ed inserire il suo numero seriale all'interno della dichiarazione contenuta nell'istanza telematica e allegare, obbligatoriamente copia del contrassegno in formato.pdf. Il concorrente si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

N.B. Le stazioni appaltanti considerano le esenzioni dal pagamento dell'imposta di bollo di cui al Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72, allegato B e al Decreto legislativo n. 117/17, articolo 82.

14.2. DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 372 DEL DECRETO LEGISLATIVO 12 GENNAIO 2019, n. 14

Il concorrente dichiara ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000 gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare, nonché dichiara che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019.

Il concorrente presenta una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 2, comma 1, lettera o) del decreto legislativo succitato che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

15.3. DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO

L'impresa ausiliaria rende le dichiarazioni sul possesso dei requisiti di ordine generale mediante compilazione dell'apposita sezione del DGUE.

Il concorrente, per ciascuna ausiliaria, allega:

- 1) la dichiarazione di avalimento;
- 2) il contratto di avalimento;

Nel caso di avalimento finalizzato al miglioramento dell'offerta, il contratto di avalimento è presentato nell'offerta tecnica.

15.4. DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata;
- dichiarazione delle parti del servizio/fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

- copia dell'atto costitutivo e dello statuto del consorzio o GEIE, con indicazione del soggetto designato quale capofila;

- dichiarazione sottoscritta delle parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizi/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari o GEIE non ancora costituiti

- dichiarazione rese da ciascun concorrente, attestante:

a. a quale operatore economico, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;

b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 68 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;

c. le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

- copia del contratto di rete, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete.

- dichiarazione che indichi per quali imprese la rete concorre;

- dichiarazione sottoscritta con firma digitale delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica

- copia del contratto di rete;

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito all'organo comune;

- dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del raggruppamento temporaneo di imprese costituito o costituendo

- in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituito:

- copia del contratto di rete

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria

- dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

- in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituendo:

- copia del contratto di rete

- dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente all'aggregazione di rete, attestanti:

a. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;

b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;

c. le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

15. OFFERTA TECNICA

L'operatore economico inserisce, per ogni singolo lotto, la documentazione relativa all'offerta tecnica nella Piattaforma secondo le seguenti modalità indicate nel presente Disciplinare a pena di inammissibilità dell'offerta. L'offerta è firmata secondo le modalità previste al precedente punto 14.1 e deve contenere, a pena di esclusione, i seguenti documenti:

- **Schede Tecniche** per ogni singolo lotto di prodotto offerto redatte in lingua italiana, firmate digitalmente, dal Titolare della Ditta o dal Legale Rappresentante se si tratta di una Società o un ente cooperativo o anche da un Procuratore. Ciascuna scheda tecnica dovrà riportare il numero del Lotto di riferimento per il quale si presenta l'offerta e deve riferirsi a ciascun prodotto a sua volta identificato con lo stesso codice riportato nell'offerta e il nome del fornitore. Le schede tecniche devono contenere tutte le informazioni necessarie, dalle quali possano desumersi tutti gli elementi di valutazione tecnico – qualitativi dei prodotti offerti a quelle dei prodotti richiesti di cui ai criteri indicati nel Capitolato Tecnico.

L'offerta tecnica deve rispettare, pena l'esclusione dalla procedura di gara, le caratteristiche minime stabilite nei documenti di gara, nel rispetto del principio di equivalenza.

L'operatore economico allega una dichiarazione firmata contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, argomentando in modo congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare. Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata della relazione tecnica adeguatamente oscurata nelle parti ritenute costituenti segreti tecnici e commerciali. Resta ferma, la facoltà della Stazione Appaltante di valutare la fondatezza delle motivazioni adottate e di chiedere al concorrente di dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

Nell'offerta tecnica la Ditta dovrà evidenziare le caratteristiche tecniche dei prodotti/apparecchiature/sistemi richiesti in modo da consentire alla Commissione Giudicatrice una verifica immediata circa la conformità dei prodotti/apparecchiature/sistemi richiesti in modo da consentire alla Commissione Giudicatrice una verifica immediata circa la conformità dei prodotti/apparecchiature/ sistemi offerti ai requisiti tecnico/prestazionali minimi richiesti.

Qualora le Schede tecniche siano redatte in lingua diversa da quella italiana, le stesse dovranno essere corredate da apposita traduzione accompagnata da "Dichiarazione Sostitutiva redatta ai sensi del D.P.R. N. 445/2000, attestante la corrispondenza del contenuto in lingua italiana con il contenuto in lingua diversa da quella italiana.

Oltre alle Schede Tecniche come sopra descritte, il concorrente dovrà trasmettere sempre per mezzo della Piattaforma, ulteriore documentazione tecnica, vale a dire : deplianti illustrativi, relazione descrittiva e ogni altra informazione ulteriore rispetto alle schede tecniche , dalle quali possano desumersi tutti gli elementi di valutazione tecnico-qualitativi dei prodotti/apparecchiature/ sistemi offerti rispetto a quelle dei prodotti richiesti di cui ai criteri indicati nel Capitolato Tecnico, per ciascun prodotto di gara per il quale si presenta offerta.

- copia modello specifiche tecniche ("Allegato 6" del presente Disciplinare) **SENZA INDICAZIONE DEI PREZZI**, a pena di esclusione, cosicché sia possibile evincere in modo esplicito gli articoli offerti; qualora il produttore sia diverso dalla Ditta che commercializza i prodotti offerti, dovranno essere indicati nell'Allegato 6 "modello specifiche tecniche" i relativi codici attribuiti dal produttore.

- dichiarazioni che attestino se la ditta partecipante è produttrice o distributrice dei prodotti offerti (qualora sia distributrice indicare il nome, indirizzo e P.IVA del produttore);

• eventuale documentazione integrativa costituita da dichiarazioni o ulteriore documentazione tecnica a comprova dei requisiti tecnici minimi fissati nel Capitolato Tecnico; Solo per i lotti nei quali è richiesto dai parametri relativi all'attribuzione del punteggio tecnico di cui al criterio "Risultati riportati in letteratura" o "Percentuale di successo dimostrata dalla letteratura" dovrà essere inserita anche la seguente documentazione:

- letteratura relativa al dispositivo presentato o ai suoi analoghi precedenti per ogni prodotto offerto
Allegato n. 10 "Documentazioni scientifiche"

Si specifica che verrà valutata la letteratura prodotta in data non anteriore al 2011 relativa al dispositivo presentato o ai suoi analoghi precedenti. La Commissione attribuirà il punteggio con riferimento agli elementi di seguito riportati: numerosità della casistica, impact factor della rivista, disegno dello studio, durata del follow-up, complessità della popolazione studiata.

15.1 CAMPIONATURA

Al fine della valutazione e della conseguente attribuzione del punteggio di "Qualità", le ditte concorrenti, dovranno far pervenire entro il termine previsto per la presentazione delle offerte, pena l'esclusione dalla gara, campionatura per i seguenti lotti:

Numero Lotto	Quantità Campioni
Lotto 1	2
Lotto 2	2
Lotto 3	2
Lotto 23	2
Lotto 50	2
Lotto 51	2

La CAMPIONATURA (n° 2 campioni) di ogni prodotto offerto nei succitati lotti, va presentata almeno in confezione primaria (a diretto contatto con il prodotto) identica all'originale, eventualmente ridotta e fotocopia della confezione secondaria. Le confezioni dovranno comunque sempre essere provviste della relativa etichettatura in originale. L'Azienda ASL si riserva il diritto di richiedere un'integrazione della campionatura nel caso in cui la Commissione, deputata alla valutazione di qualità, ritenga insufficiente quella inviata. Su ogni campione dovrà essere riportato il numero del lotto di gara a cui il prodotto si riferisce, nonché il numero di riferimento per l'identificazione delle relative schede tecniche. Le bolle di consegna dei prodotti campionati e/o offerti dovranno riportare sempre (quando esistente) il codice commerciale identificativo presente sull'etichetta originale apposta sul prodotto dal fabbricante, oltre che quello eventualmente utilizzato dai distributori a scopi interni. Sul pacco, che dovrà contenere i campioni, dovrà essere riportato l'oggetto della gara, l'indicazione "contiene campioni per "Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di dispositivi specialistici per emodinamica" e il numero di lotto di gara cui la campionatura è riferita.

16. OFFERTA ECONOMICA

La ditta concorrente dovrà inserire a sistema l'offerta economica firmata digitalmente, compilando le apposite sezioni direttamente sulla piattaforma S.tell.@ (SchemaOfferta_.xls) e dovrà altresì inserire il file excel denominato "Modello offerta economica" (Allegato 7).

L'operatore economico inserisce, per ogni singolo lotto, la documentazione economica, nella Piattaforma secondo le seguenti modalità indicate nel presente Disciplinare

L'offerta economica firmata secondo le modalità di cui sopra, deve indicare, a pena di esclusione, i seguenti elementi per ogni singolo lotto:

L'offerta economica dovrà comunque contenere, a pena di esclusione, i seguenti elementi:

- a) Nome commerciale/codice prodotto offerto, quantità per confezione, CND e RDM (ove previsti), prezzo unitario, prezzo totale IVA esclusa, % IVA, totale complessivo IVA esclusa (in cifre e in lettere);
- b) Indicazione dell'importo degli oneri aziendali in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro dell'impresa nell'esecuzione dell'appalto non soggetti a ribasso. Tale importo deve essere compreso nel prezzo offerto;
- c) Il costo della manodopera deve essere già compreso nel prezzo offerto;
- d) Canone di noleggio delle attrezzature (se previsto);
- e) Assistenza di manutenzione full risk (se previsto)

Verranno prese in considerazione fino a due cifre decimali;

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta.

17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo.

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica è effettuata in base ai seguenti punteggi

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
TOTALE	100

17.1. CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri/elementi di valutazione elencati nella sottostante tabella con la relativa ripartizione dei punteggi attribuibili, per ciascun lotto di gara, come specificato nel Capitolato di Gara.

Il Punteggio qualità (MAX punti 70), verrà attribuito dalla Commissione giudicatrice sulla base di quanto emergerà dalla valutazione dell'offerta tecnica, presentata dalle ditte concorrenti in ordine ai criteri riportati, nel Capitolato tecnico di gara.

Per ogni criterio costituente la qualità, i componenti della Commissione attribuiranno singolarmente un punteggio di preferenza complessivo, secondo la seguente scala di valutazione:

VALORI DELLA PREFERENZA	PUNTEGGIO DI PREFERENZA
INSUFFICIENTE	0
SCARSO	1
SUFFICIENTE	2
DISCRETO	3
BUONO	4
OTTIMO	5

Una volta terminata la suddetta valutazione, la Commissione procederà a trasformare la media dei punteggi di preferenza attribuiti ad ogni singolo elemento qualitativo, in coefficienti variabili tra 0 e 1. Al concorrente che avrà totalizzato la media del punteggio di preferenza più alto, sarà assegnato il coefficiente 1 (Uno), agli altri sarà assegnato il coefficiente in maniera proporzionale utilizzando la seguente formula:

$$C_x = \frac{M_{px}}{M_{pm}}$$

Dove:

C_x = Coefficiente da attribuire;

M_{px} = Media punteggi di preferenza attribuita al concorrente in esame;

M_{pm} = Media attribuita al massimo punteggio di preferenza

I coefficienti così determinati verranno moltiplicati per il punteggio massimo attribuito ad ogni parametro qualitativo individuato nel presente Disciplinare.

Il punteggio complessivo della valutazione tecnica, quindi, sarà determinato dalla somma dei suddetti punteggi.

Nel risultato del punteggio da attribuire all'offerta in esame, verranno considerate le quattro cifre dopo la virgola, con l'arrotondamento della quarta.

Le offerte che avranno ottenuto un punteggio qualitativo complessivo inferiore alla soglia di 36 punti, (ovvero la metà + 1 del punteggio qualitativo massimo attribuibile pari a 70) non saranno ammesse alla successiva fase per l'attribuzione del punteggio relativo al parametro prezzo, al fine di salvaguardare l'aspetto qualitativo dei prodotti sanitari oggetto di gara.

In caso di carenza di elementi essenziali per la valutazione dell'offerta, la Commissione non assegnerà alcun punteggio.

E' inoltre facoltà della ASL Roma 5, a suo insindacabile giudizio, di procedere all'aggiudicazione anche se sia pervenuta una sola offerta, o una sola offerta tra quelle presentate sia risultata valida e meritevole di apprezzamento da parte della Commissione esaminatrice delle offerte nel qual caso, l'Amministrazione, si riserva la facoltà di procedere ad apposite verifiche di congruità, ovvero di non dar luogo, ad alcuna aggiudicazione.

17.METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA

Quanto all'offerta economica, è attribuito all'elemento economico un coefficiente, variabile da zero ad uno, calcolato tramite l.

Punteggio prezzo: MAX 30 punti

Al termine delle sedute riservate, conclusi i lavori relativi alle valutazioni tecniche, la Commissione Giudicatrice, in seduta pubblica on – line, previa comunicazione alle Ditte ammesse, procederà:

- Alla comunicazione formale dei punteggi attribuiti, rendendo pubblico l'esito delle valutazioni tecnico-qualitative dei prodotti offerti;
- All'esame delle offerte economiche attribuendo i 30 punti previsti per il prezzo, al concorrente che avrà offerto quello più basso. Agli altri offerenti verranno attribuiti punteggi inversamente proporzionali secondo la seguente formula

Il punteggio attribuito al prezzo (Max punti 30) verrà calcolato con il criterio inversamente proporzionale (al prezzo più basso sarà attribuito il punteggio massimo, agli altri prezzi punteggi inversamente proporzionali) applicando la seguente formula:

$OB \times 30$

----- = POY

OY

dove:

OB è l'offerta economica complessiva più bassa

OY è l'offerta da confrontare

POY è il punteggio da attribuire all'offerta da confrontare.

Nel caso di offerte uguali si procederà al sorteggio.

La fornitura sarà aggiudicata alla Ditta che otterrà complessivamente il maggior punteggio come sommatoria di quello derivante dall'offerta di qualità (70 punti) e di quello ottenuto con l'offerta economica (30 punti).

Il punteggio Totale (PTOT) attribuito a ciascuna offerta è uguale a $P_T + P_E$

Dove:

P_T = somma dei punti attribuiti all'offerta tecnica

P_E = punteggio attribuito all'offerta economica

I parametri qualitativi e relativi punteggi sono indicati nel **Capitolato Tecnico**

18. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari (minimo 3 massimo 5) membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto.

In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'articolo 93 comma 5 del Codice.

A tal fine viene richiesta, prima del conferimento dell'incarico, apposita dichiarazione.

La composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti sono pubblicati sul sito istituzionale nella sezione "Amministrazione trasparente".

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti, può riunirsi con modalità telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni ed opera attraverso la piattaforma di approvvigionamento digitale.

Il RUP si avvale dell'ausilio della commissione giudicatrice ai fini della verifica della documentazione amministrativa e dell'anomalia delle offerte.

19. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La Piattaforma consente lo svolgimento delle sessioni di gara preordinate all'esame:

- della documentazione amministrativa;
- delle offerte tecniche;
- delle offerte economiche.

La piattaforma garantisce il rispetto delle disposizioni del codice in materia di riservatezza delle operazioni e delle informazioni relative alla procedura di gara, nonché il rispetto dei principi di trasparenza.

20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Nella fase di verifica il RUP o l'ufficio preposto accede alla documentazione amministrativa di ciascun concorrente, mentre l'offerta tecnica e l'offerta economica restano, chiuse, segrete e bloccate dal sistema, e procede a:

- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- b) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- c) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 13.

Gli eventuali provvedimenti di esclusione dalla procedura di gara sono comunicati entro cinque giorni dalla loro adozione. È fatta salva la possibilità di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

Una volta effettuato il controllo della documentazione amministrativa il RUP ovvero il Seggio di gara abiliterà sul Sistema, la Commissione giudicatrice, nella persona del Presidente, per lo sblocco della documentazione tecnica.

Il giorno fissato per lo sblocco della documentazione tecnica, che sarà comunicato sul Sistema Telematico della Centrale Acquisti della Regione Lazio, la Commissione giudicatrice, in seduta pubblica, procederà allo sblocco della documentazione tecnica, verificando la rispondenza con quanto prescritto dal presente disciplinare. Dei risultati di tale seduta sarà data comunicazione alle Ditte partecipanti tramite il portale, all'indirizzo PEC indicato.

In una o più sedute riservate la Commissione procederà all'esame ed alla valutazione delle offerte tecniche nonché all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente Disciplinare.

La Commissione procederà alla riparametrazione dei punteggi secondo quanto indicato nel presente Disciplinare

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 20:

- a) i punteggi tecnici attribuiti alle singole offerte tecniche;
- b) le eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

Al termine delle operazioni di cui sopra la Piattaforma consente la prosecuzione della procedura ai soli concorrenti ammessi alla valutazione delle offerte economiche.

La commissione giudicatrice procede, relativamente a ciascun singolo lotto, all'apertura e alla valutazione delle offerte economiche, secondo i criteri e le modalità descritte nel disciplinare e, successivamente, all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, i predetti concorrenti, su richiesta della stazione appaltante, presentano un'offerta migliorativa sul prezzo entro 5 giorni. La richiesta è effettuata secondo le modalità previste al punto 2.3. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede mediante sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria. La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio. secondo le modalità previste punto 2.3.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 19 i prezzi offerti.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, redige la graduatoria.

L'offerta è esclusa in caso di:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero inserimento di elementi concernenti il prezzo nella documentazione amministrativa o nell'offerta tecnica;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative oppure irregolari in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche, o anormalmente basse;
- presentazione di offerte inammissibili in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per l'informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara;
- mancato superamento della soglia di sbarramento per l'offerta tecnica.

22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Sono considerate anormalmente basse le offerte per le quali, la somma dei punti relativi al prezzo e la somma degli altri elementi di valutazione, siano entrambi pari o superiori ai 4/5 dei corrispondenti punti massimi previsti dal presente disciplinare al punto 17. La stazione appaltante si riserva la facoltà

di sottoporre a verifica un'offerta che, in base anche ad altri ad elementi, ivi inclusi i costi della manodopera, appaia anormalmente bassa.

Nel caso in cui la prima migliore offerta appaia anormalmente bassa, il RUP avvalendosi della Commissione Giudicatrice ne valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità.

Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte ritenute anormalmente basse, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala.

Il RUP richiede al concorrente la presentazione delle spiegazioni, se del caso, indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale.

A tal fine, assegna un termine non superiore a **quindici giorni dal ricevimento della richiesta**.

Il RUP, esaminate le spiegazioni fornite dall'offerente, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine perentorio per il riscontro.

Il RUP esclude le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili.

23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

La proposta di aggiudicazione è formulata in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la stazione appaltante può decidere, entro 30 giorni dalla conclusione delle valutazioni delle offerte, di non procedere all'aggiudicazione.

Non si procede all'aggiudicazione dell'appalto all'offerente che ha presentato l'offerta economicamente più vantaggiosa qualora venga accertato che tale offerta non soddisfa gli obblighi in materia ambientale, sociale e del lavoro stabiliti dalla normativa europea e nazionale, dai contratti collettivi o dalle disposizioni internazionali elencate nell'allegato X della direttiva 2014/24/UE.

L'aggiudicazione è disposta all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente disciplinare ed è immediatamente efficace. In caso di esito negativo delle verifiche, si procede all'esclusione, alla segnalazione all'ANAC, ad incamerare la garanzia provvisoria.

Successivamente si procede a ricalcolare i punteggi e a riformulare la graduatoria procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati.

Nell'ipotesi di ulteriore esito negativo delle verifiche si procede nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

Il contratto è stipulato non prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione e comunque entro 60 giorni dall'aggiudicazione, salvo quanto previsto dall'articolo 18 comma 2 del Codice.

A seguito di richiesta motivata proveniente dall'aggiudicatario la data di stipula del contratto può essere differita purché ritenuta compatibile con la sollecita esecuzione del contratto stesso.

La garanzia provvisoria dell'aggiudicatario è svincolata automaticamente al momento della stipula del contratto; la garanzia provvisoria degli altri concorrenti è svincolata con il provvedimento di aggiudicazione e perde, in ogni caso, efficacia entro 30 giorni dall'aggiudicazione.

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'articolo 117 del Codice.

N.B. Ai sensi dell'articolo 117, comma 14, del Codice, qualora l'appalto debba essere eseguito da operatori economici di comprovata solidità nonché per le forniture di beni che per la loro natura, o per l'uso speciale cui sono destinati, debbano essere acquistati nel luogo di produzione o forniti direttamente dai produttori, o per le forniture di prodotti d'arte, macchinari, strumenti e lavori di precisione l'esecuzione dei quali deve essere affidata a operatori specializzati, l'esonerazione dalla prestazione della garanzia è possibile previa adeguata motivazione ed è subordinato ad un miglioramento del prezzo di aggiudicazione ovvero delle condizioni di esecuzione

Se la stipula del contratto non avviene nel termine per fatto della stazione appaltante, l'aggiudicatario può farne constatare il silenzio inadempimento o, in alternativa, può sciogliersi da ogni vincolo mediante atto notificato. All'aggiudicatario non spetta alcun indennizzo, salvo il rimborso delle spese contrattuali.

Se la stipula del contratto non avviene nel termine per fatto della Stazione Appaltante, l'aggiudicatario può farne constatare il silenzio inadempimento o, in alternativa, può sciogliersi da ogni vincolo mediante atto notificato. All'aggiudicatario non spetta alcun indennizzo, salvo il rimborso delle spese contrattuali.

Se la stipula del contratto non avviene nel termine fissato per fatto dell'aggiudicatario può costituire motivo di revoca dell'aggiudicazione.

La mancata o tardiva stipula del contratto al di fuori delle ipotesi predette, costituisce violazione del dovere di buona fede, anche in pendenza di contenzioso.

Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva dell'esito negativo della sua approvazione da effettuarsi entro trenta giorni dalla stipula. Decorso tale termine, il contratto si intende approvato.

L'aggiudicatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'articolo 119, comma 3, lett. d) del Codice.

L'affidatario comunica, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione.

Il contratto è stipulato, in forma pubblica amministrativa a cura dell'ufficiale rogante della stazione appaltante, atto pubblico notarile informatico.

Le spese obbligatorie relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento sono a carico dell'aggiudicatario e devono essere rimborsate entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione. Le spese relative alla pubblicazione sono suddivise tra gli aggiudicatari dei lotti in proporzione al relativo valore.

Sono a carico dell'aggiudicatario tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione del contratto.

In caso di interpello a seguito di risoluzione/recesso del contratto in corso di esecuzione, il nuovo affidamento avviene alle condizioni proposte dall'operatore economico interpellato, ai sensi dell'art. 124 comma 2 del Codice.

24. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

Il contratto d'appalto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge 13 agosto 2010, n. 136.

L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

- gli estremi identificativi dei conti correnti bancari o postali dedicati, con l'indicazione dell'opera/servizio/fornitura alla quale sono dedicati;
- le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare sugli stessi;
- ogni modifica relativa ai dati trasmessi.

La comunicazione deve essere effettuata entro sette giorni dall'accensione del conto corrente ovvero, nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica. In caso di persone giuridiche, la comunicazione de quo deve essere sottoscritta da un legale rappresentante ovvero da un soggetto munito di apposita procura. L'omessa, tardiva o incompleta comunicazione degli elementi informativi comporta, a carico del soggetto inadempiente, l'applicazione di una sanzione amministrativa pecuniaria da 500 a 3.000 euro.

Il mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari relativi all'appalto comporta la risoluzione di diritto del contratto.

In occasione di ogni pagamento all'appaltatore o di interventi di controllo ulteriori si procede alla verifica dell'assolvimento degli obblighi relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari.

Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o di Società Poste Italiane S.p.a. o anche senza strumenti diversi dal bonifico

bancario o postale che siano idonei a garantire la piena tracciabilità delle operazioni per il corrispettivo dovuto in dipendenza del presente contratto.

25. CODICE DI COMPORTAMENTO

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, l'aggiudicatario di ciascun lotto deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 e nel codice di comportamento di questa Stazione Appaltante e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza, In seguito alla comunicazione di aggiudicazione e prima della stipula del contratto, l'aggiudicatario di ciascun lotto, ha l'onere di prendere visione dei predetti documenti pubblicati sul sito della stazione appaltante www.aslroma5.it.

26. ACCESSO AGLI ATTI

L'accesso agli atti della procedura è consentito nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 35 del Codice e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi, secondo le modalità indicate all'articolo 36 del codice.

27. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Le controversie su diritti soggettivi, derivanti dall'esecuzione del contratto, comprese quelle conseguenti al mancato raggiungimento dell'accordo bonario di cui agli articoli 211 e 212 del Codice, sono risolte mediante arbitrato amministrativo dalla Camera arbitrale presso l'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo gli articoli 213 e 214 del Codice. A tal fine il contratto contiene apposita clausola compromissoria, salvo rifiuto di quest'ultima da parte dell'aggiudicatario, da comunicare alla stazione appaltante entro venti giorni dalla conoscenza dell'aggiudicazione.

Le eventuali controversie che dovessero insorgere tra le parti nell'esecuzione del contratto, non risolubili bonariamente tra le parti, saranno decise da un Collegio di tre arbitri, i cui componenti saranno nominati uno da ciascuna parte ed il terzo dal Presidente del Tribunale di Tivoli. Le parti sono obbligate a nominare il componente di propria competenza entro 20 giorni solari dal momento in cui la controparte comunica all'altra l'intenzione di ricorrere all'arbitrato. In caso di mancata nomina dell'arbitro da parte di una delle parti entro il termine di cui sopra (20 gg.) quella diligente potrà chiedere al Presidente del Tribunale di Tivoli di nominare l'arbitro dell'altra parte. Il giudizio espresso dal Collegio Arbitrale sarà accettato dalle parti come inappellabile.

Nel caso il Collegio non esprima il proprio giudizio entro un anno dalla nomina, le parti potranno ricorrere alla Magistratura ordinaria. In tal caso il Foro competente sarà quello di Tivoli.

Nelle more dell'arbitrato o del giudizio, la Ditta aggiudicataria non potrà sospendere od interrompere il servizio. In caso contrario l'Azienda potrà rivalersi, senza alcuna formalità, sulla cauzione prestata o sull'importo delle fatture emesse in attesa di liquidazione

Per le controversie derivanti dal contratto è competente esclusivamente il Foro di Tivoli.

28. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti sono trattati e conservati ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, del decreto legislativo 30 giugno 2003, n.196 recante il "Codice in materia di protezione dei dati personali" e ss mm e ii, del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/21 e dei relativi atti di attuazione. In particolare si forniscono le seguenti informazioni sul trattamento dei dati personali.

Finalità del trattamento

- I dati forniti dai concorrenti vengono raccolti e trattati dalla ASL Roma 5 per verificare la sussistenza dei requisiti richiesti dalla legge, ai fini della partecipazione alla gara e, in particolare, ai fini

della verifica delle capacità amministrative e tecnico-economiche di tali soggetti, nonché ai fini dell'aggiudicazione, in adempimento di precisi obblighi di legge derivanti dalla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica;

- I dati forniti dal concorrente aggiudicatario vengono acquisiti dalla ASL Roma 5, ai fini della stipula del contratto, per l'adempimento degli obblighi legali ad esso connessi, oltre che per la gestione ed esecuzione economica ed amministrativa del contratto stesso.

- Tutti i dati acquisiti dalla ASL Roma 5 potranno essere trattati anche per fini di studio e statistici, nel rispetto della normativa vigente, per le finalità richieste alla ASL Roma 5, in relazione al monitoraggio dei consumi ed al controllo della spesa, nonché per l'analisi degli ulteriori risparmi di spesa ottenibili.

Base giuridica e natura del conferimento

Il concorrente è tenuto a fornire i dati alla ASL Roma 5, in ragione degli obblighi legali derivanti dalla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica. Il rifiuto di fornire i dati richiesti potrebbe determinare, a seconda dei casi, l'impossibilità di ammettere il concorrente alla partecipazione alla gara o la sua esclusione da questa o la decadenza dall'aggiudicazione, nonché l'impossibilità di stipulare il contratto.

Natura dei dati trattati

I dati oggetto di trattamento per le finalità sopra specificate, sono della seguente natura:

i.) Dati personali comuni (es. anagrafici e di contatto); ii) dati relativi a condanne penali e a reati (cd. giudiziari) di cui all'articolo 10 Regolamento UE, limitatamente al solo scopo di valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa applicabile ai fini della partecipazione alla gara e dell'aggiudicazione. Non vengono, invece, richiesti i dati rientranti nelle "categorie particolari di dati personali" (cd. "sensibili") di cui all'articolo 9 Regolamento UE.

Modalità del trattamento dei dati

Il trattamento dei dati verrà effettuato dall'Amministrazione in modo da garantirne la sicurezza e la riservatezza necessarie, mediante strumenti manuali, cartacei, informatici e telematici idonei a trattare i dati nel rispetto delle misure di sicurezza previste dal Regolamento UE.

Ambito di comunicazione e di diffusione di dati

I dati potranno essere:

- Trattati dal personale della ASL Roma 5 che cura il procedimento di gara e l'esecuzione del contratto e dal personale di altri uffici della medesima che svolge attività inerenti, nonché dagli uffici che si occupano di attività per fini di studio e statistici;

- Comunicati a collaboratori autonomi, professionisti, consulenti, che prestino attività di consulenza o di assistenza alla ASL Roma 5, in ordine al procedimento di gara ed all'esecuzione del contratto, anche per l'eventuale tutela in giudizio o per studi di settore o fini statistici;

- Comunicati ad eventuali soggetti esterni, facenti parte della Commissione Giudicatrice e di collaudo che verranno di volta in volta costituite;

- Comunicati ad altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara nei limiti consentiti ai sensi della legge 7 agosto 1990 n.241;

- Comunicati all'ANAC, in osservanza a quanto previsto dalla Determinazione AVCP n. 1 del 10.01.2008.

In adempimento agli obblighi di legge che impongono la trasparenza amministrativa (art. 1, comma 16 e comma 32 L. 190/2012; art. 35 D.Lgs. n. 33/2012; nonché art. 29 D.Lgs. 50/2016) , il concorrente /contraente prende atto ed acconsente a che i dati e la documentazione che la legge impone di pubblicare, siano pubblicati e diffusi, ricorrendone le condizioni, tramite i siti internet

www.aslroma5.it sezione "Bandi di gara" ; inoltre il nominativo del concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto , saranno diffusi tramite il sito internet www.aslroma5.it

Periodo di conservazione dei dati

Il periodo di conservazione dei dati è di 10 anni dalla conclusione dell'esecuzione del contratto, in ragione delle potenziali azioni legali esercitabili nei limiti della prescrizione ordinaria. Inoltre, i dati potranno essere conservati, anche in forma aggregata, per fini di studio o statistici nel rispetto della normativa vigente.

Diritti del concorrente /interessato

Per "interessato" si intende qualsiasi persona fisica i cui dati sono trasferiti dal concorrente alla Stazione Appaltante.

All'interessato vengono riconosciuti i diritti di cui agli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE.

In particolare , l'interessato ha il diritto di : i) ottenere , in qualunque momento la conferma che sia o meno in corso un trattamento di dati personali che lo riguardano, ii) il diritto di accesso ai propri dati personali per conoscere: la finalità del trattamento , la categoria di dati trattati , i destinatari o le categorie di destinatari cui i dati sono o saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi o i criteri utilizzati per determinare tale periodo; iii) il diritto di chiedere, e nel caso di ottenere, la rettifica e, ove possibile, la cancellazione o, ancora, la limitazione del trattamento e, infine, può opporsi , per motivi legittimi al loro trattamento; iv) il diritto alla portabilità dei dati che sarà applicabile nei limiti di cui all'articolo 20 del regolamento UE.

Se in caso di esercizio del diritto di accesso e dei diritti connessi, la risposta all'istanza non perviene nei termini di legge e/o non è soddisfacente, l'interessato potrà far valere i propri diritti innanzi all'autorità giudiziaria o rivolgendosi al Garante per la protezione dei dati personali mediante apposito ricorso, reclamo o segnalazione.

Titolare del trattamento e Responsabile della Protezione Dati

Titolare del trattamento è la ASL Roma 5, Via Acquaregna 1-15 – 00019 Tivoli (Rm) che ha provveduto a nominare il proprio Responsabile della protezione dei dati (RDP)

Consenso al trattamento dei dati personali

Acquisite le sopra riportate informazioni, con la presentazione dell'offerta e/o la sottoscrizione del contratto, il legale rappresentante pro-tempore del concorrente/aggiudicatario prende atto del trattamento, come sopra definito, dei dati personali, anche giudiziari, che lo riguardano. Inoltre, si impegna ad adempiere agli obblighi di informativa e di consenso, ove necessario, nei confronti delle persone fisiche (interessati) di cui sono forniti dati personali nell'ambito della procedura di affidamento, per quanto concerne il trattamento dei loro dati personali, anche giudiziari, da parte della ASL Roma 5, per le finalità sopra descritte.

L'impresa aggiudicataria verrà designata, ex art. 28 del Regolamento UE 679/2016, quale Responsabile del Trattamento dei dati per conto del Titolare del Trattamento in forza di sottoscrizione del contratto.

Con la sottoscrizione del presente documento si impegna a sottoscrivere l'atto di nomina a responsabile del trattamento dei dati.

Il Direttore
U.O.C. Appalti e Contratti
Dott. Mario PETRUCCI

Il rappresentante legale della ditta partecipante per accettazione incondizionata.



Allegato A - Domanda di partecipazione (nel caso di partecipazione a lotti diversi in più forme occorre presentare tante domande quante sono le diverse forme di partecipazione)

(da presentare in bollo nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72)¹

Le dichiarazioni sostitutive di certificazioni e dell'atto di notorietà sono rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del T.U. approvato con D.P.R. 28.12.2000, n. 445

Denominazione economico	Operatore	
Tipologia societaria		
Partita IVA/Codice fiscale		
Forma di partecipazione alla procedura		

Il/La sottoscritto/a ²

nella sua qualifica di:

- Legale Rappresentante
- Institore
- Procuratore speciale o generale con mandato di rappresentanza con firma disgiunta (*allegare la procura, tranne nel caso in cui l'attribuzione dell'incarico risulti dalla visura camerale*)
- Procuratore speciale o generale con mandato di rappresentanza con firma congiunta della ditta che rappresenta (*allegare la procura, tranne nel caso in cui l'attribuzione dell'incarico risulti dalla visura camerale*)

Chiede di partecipare in qualità di:

- operatore singolo*
- raggruppamento temporaneo (*indicare se costituito o costituendo*) formato da: (indicare i ruoli ricoperti)
- Consorzio stabile
- Consorzio tra società cooperative
- Consorzio tra imprese artigiane

¹ L'imposta di bollo è assolta secondo le indicazioni fornite dall'Agenzia delle Entrate nella Circolare n. 22/E con riferimento alle note e agli altri documenti richiamati dall'articolo 13, punto 1, della Tariffa, Parte I, allegata al DPR 26 ottobre 1972, n. 642, nonché agli altri atti e documenti, diversi da quelli sopra citati, che precedono il momento della stipula del contratto.

² Le dichiarazioni devono essere rese dal titolare /rappresentante legale/institore

- dell'Operatore singolo,
- dei consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) del Codice.
- dei consorzi stabili di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice,
- della Mandataria /Capofila nel caso di RTI o Consorzi Ordinari costituiti
- di tutte le imprese raggruppate in un RTI nel caso di RTI ancora da costituire
- di tutte le imprese consorziate che partecipano alla gara nel caso di un Consorzio Ordinario ancora da costituire
- dell'impresa retista che riveste la funzione di organo comune nel caso di rete dotata di organo comune con potere di rappresentanza e con/senza soggettività giuridica;
- delle imprese retiste che partecipano alla gara nel caso di Rete dotata di organo comune privo di rappresentanza o se la Rete è sprovvista di organo comune o se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria.
- del Gruppo Europeo Interesse Economico

- Consorzio ordinario *(indicare se costituito o costituendo)*
- Rete dotata di organo comune
- Rete sprovvista di organo comune o con organo comune privo di rappresentanza
- GEIE
- altro *(indicare altre, eventuali forme di partecipazione previste dalla normativa speciale di settore)*

consapevole ai sensi e per gli effetti dell'art. 46 e 47, 75 e 76 del D.P.R. 445/2000, delle responsabilità penali cui può andare incontro nel caso di dichiarazioni mendaci nonché, delle conseguenze amministrative di esclusione dalle gare di cui al D.Lgs. n. 36/2023 e alla normativa vigente in materia.

(Compilare soltanto i campi di interesse)

1. Dichiarazioni in caso di partecipazione in forma associata o in più forme diverse

(Per tutti i consorzi, i raggruppamenti temporanei e i GEIE, già costituiti e costituendi)

- **DICHIARA** che le seguenti parti/percentuali del servizio/fornitura saranno eseguite dagli operatori economici di seguito indicati:

In caso di raggruppamenti art. 65 comma 2 lett. e) del Codice e consorzi ordinari

servizio/fornitura	Parte /percentuale	Operatore esecutore

In caso di Consorzi di cui all'art. 65, comma 2, lett. b), c) e d) del Codice

- **DICHIARA** che il Consorzio concorre con le seguenti Consorziatate esecutrici. (Tale indicazione deve essere resa anche nel caso in cui il consorzio indichi come consorziata esecuttrice un altro consorzio. In tal caso, detto consorzio dovrà a sua volta indicare le consorziatate esecutrici, specificando, nella tabella, che si tratta di consorziatate appartenenti al consorzio esecutore.)

Denominazione/Ragione Sociale	C.F.	Sede

(Solo per i Consorzi Stabili)

- **DICHIARA** che il Consorzio, al fine di soddisfare i requisiti di partecipazione prescritti dal Bando di gara ricorre ai requisiti delle consorziatate non esecutrici così come di seguito indicato *(compilare solo se di interesse)*:

Denominazione/Ragione Sociale	C.F.	Requisito e relativa misura

(Ciascuna consorziata, esecutrice e non, deve presentare una propria domanda di partecipazione)

- **DICHIARA** di non partecipare in forma singola/associata e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta;
- **DICHIARA** di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio);
- **DICHIARA** di non partecipare a più di un consorzio stabile.

(Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari di cui all'articolo 65, comma 2 lett. f) del d.lgs. 36/2023 o GEIE non ancora costituiti)

Dichiarazioni da rendere da parte di ciascun componente del RTI/Consorzio ordinario:

- **DICHIARA** che, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo a *(indicare l'operatore che sarà nominato capogruppo)*;
- **SI IMPEGNA**, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 68 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate

(Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica)

- **DICHIARA:**
 - di concorrere per le seguenti imprese:
.....
- **DICHIARA** che le seguenti parti/percentuali del servizio/fornitura saranno eseguite dagli operatori economici di seguito indicati:

servizio/fornitura	Parte /percentuale	Operatore esecutore

- *(dichiarazione da rendere solo dall'organo comune):* che l'aggregazione di imprese di rete è iscritta al Registro delle Imprese di al n..... partita I.V.A. n..... oppure è iscritta al Registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di..... al n.

(Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del raggruppamento temporaneo di imprese costituito o costituendo)

- *(in caso di Rete costituenda):*

▪ **DICHIARA:** *(dichiarazione da rendere da parte di ciascun operatore che compone la rete)*

- che in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo a
- di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei

2. Dichiarazioni in caso di avvalimento *(da ripetere per ciascuna impresa ausiliaria)*

- **DICHIARA** di avvalersi dell'impresa al fine di dimostrare il possesso dei requisiti indicati nella sezione del DGUE relativa all'avvalimento e allega il contratto di avvalimento.
- **DICHIARA** di avvalersi dell'impresa al fine di migliorare l'offerta **[N.B.: i requisiti oggetto di avvalimento dovranno essere indicati esclusivamente nel contratto di avvalimento]** e presenta il contratto di avvalimento *(indicare se nell'offerta tecnica o nella documentazione amministrativa).*

3. Dichiarazioni in caso di adozione di misure di self-cleaning:

- **INSERISCE** nel FVOE la relazione che illustra le misure di self cleaning adottate in relazione alle cause di esclusione verificate prima della presentazione della presente domanda e indica nel DGUE, il riferimento al documento caricato nel FVOE;

in alternativa, dichiara che è stato impossibilitato ad adottare misure di self cleaning per i seguenti motivi *[indicare le motivazioni]* e si impegna ad adottare misure idonee e a comunicare le stesse tempestivamente e comunque prima dell'aggiudicazione.

4. Dichiarazioni in caso di sottoposizione a concordato preventivo con continuità aziendale

- **DICHIARA** che il provvedimento di ammissione al concordato è stato emesso il da
- **DICHIARA** che il provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare è stato emesso il da

▪ *(solo in caso di raggruppamento)*

DICHIARA che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019

- **ALLEGA** la relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 2, comma 1, lettera o) del decreto legislativo succitato che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto

5. Dichiarazioni in caso di sottoposizione a sequestro/confisca

(In caso di Sottoposizione a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degli articoli 20 e 24 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, e affidamento a custode o amministratore giudiziario o finanziario. La dichiarazione è resa per gli effetti dell'articolo 96, comma 13, del codice)

- **DICHIARA** che è stato emesso il provvedimento *(indicare il tipo di provvedimento ... Sottoposizione a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degli articoli 20 e 24 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, e affidamento a custode o amministratore giudiziario o finanziario)* in data ... da parte di

6. In caso di servizi o forniture rientranti in una delle attività a maggior rischio di infiltrazione mafiosa di cui al comma 53, dell'art. 1, della legge 6 novembre 2012, n. 190: Dichiarazioni in caso di servizi/forniture di cui ai settori sensibili ex art 1, comma 53 della l. 190/2012

- DICHIARA** di essere iscritto nell'elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. White List) della Prefettura di
- DICHIARA** di aver presentato la domanda di iscrizione o di rinnovo nell'elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. White List) della Prefettura di
- DICHIARA** di non essere iscritto nell'elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. White List) in quanto l'esecuzione del servizio/fornitura di cui ai settori sensibili è demandata ad altro soggetto in possesso del requisito *[indicare il soggetto]*.

7. [Eventuale se la procedura:

- ha un lotto unico pari o superiore a 250 milioni di euro;
- è suddivisa in lotti con valore complessivo stimato superiore a 250 milioni di euro e il valore del lotto o dei lotti per cui si può presentare offerta è pari o superiore a 125 milioni di euro;

Dichiarazioni da rendere anche da tutti i membri del RTI/Consorzio e dalle consorziate esecutrici.

- DICHIARA** che non ha ricevuto contributi finanziari esteri soggetti ad obbligo di notifica a norma dell'articolo 28 del Regolamento U.E. n. 2022/2560

o in alternativa

- DICHIARA** che ha ricevuto contributi finanziari esteri soggetti ad obbligo di notifica a norma dell'articolo 28 del Regolamento U.E. n. 2022/2560 e, pertanto, presenta l'allegato II del Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1441 relativo alle sovvenzioni estere distorsive del mercato interno, compilato in tutte le sue parti.

o in alternativa

- DICHIARA** che ha ricevuto i contributi finanziari esteri non soggetti ad obbligo di notifica a norma dell'articolo 28, paragrafo 1, lettera b) e, pertanto, presenta l'allegato II del Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1441 relativo alle sovvenzioni estere distorsive del mercato interno, compilato nelle sezioni 1, 2, 7 e 8.

o in alternativa

- DICHIARA** che partecipa a lotti il cui valore complessivo è inferiore a 125 milioni di euro e, pertanto, non è tenuto agli obblighi dichiarativi di cui al Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1441 relativo alle sovvenzioni estere distorsive del mercato interno.

8. Ulteriori dichiarazioni



DICHIARA, altresì:

- di ritenere remunerativa l'offerta economica presentata, avendo tenuto conto, per la relativa formulazione:
- delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza derivanti dal CCNL applicato.
- di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, [eventuale, se presenti prezzi di riferimento pubblicati dall'ANAC: ivi compresi i prezzi di riferimento pubblicati dall'ANAC], che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi/fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta.
- di accettare il patto di integrità di cui alla Delibera
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante reperibile nel sito e si impegna, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto.
- **SI IMPEGNA** a non attuare nella presente gara intese e/o pratiche restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi della normativa applicabile.
- **DICHIARA** di aver preso visione della documentazione relativa a (se presente):
 - dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti nell'ambiente in cui sono destinati ad operare gli operatori dell'appaltatore e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività (pubblicato sul sito selezionando la voce ".....");
 - (se presente negli atti di gara) documento ricognitivo redatto dalla stazione appaltante relativamente alle ipotesi dei rischi interferenti con relative misure da adottare per eliminare o ridurre i rischi stessi e la stima degli eventuali costi della sicurezza relativi ai rischi interferenti (parte integrante del DUVRI);

(Solo se previsto il sopralluogo obbligatorio)

- **DICHIARA** di aver preso visione dei luoghi come da certificato rilasciato da in data
- **DICHIARA** di beneficiare della seguente riduzione della garanzia a corredo dell'offerta ai sensi dell'articolo 106, comma 8, (compilare solo se di interesse) e inserisce le relative certificazioni nel FVOE.
 - 30% per il possesso della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000 rilasciata da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000;
 - 50% in quanto qualificabile come micro, piccola o media impresa oppure facente parte di un raggruppamento di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese,³
 - 10% per aver presentato una fideiussione, emessa e firmata digitalmente, che sia gestita mediante ricorso a piattaforme operanti con tecnologie basate su registri distribuiti ai sensi dell'articolo 106, comma 3, del codice;
 - riduzione per il possesso di uno o più delle seguenti certificazioni o marchi (la stazione appaltante individua la certificazione e il marchio tra quelli previsti dall'allegato II.13 del Codice e indica la percentuale di riduzione della cauzione, con il vincolo che la somma non può superare il 20%):

Norma	Certificazione/marchio posseduti

³ Si ricorda che questa riduzione non è cumulabile con quella di cui al punto precedente. Pertanto chi beneficia di questa riduzione non può indicare anche la precedente.

- **DICHIARA** che la cauzione è stata costituita nella forma di (indicare se cauzione o fideiussione).
- *(eventuale, solo nel caso in cui la garanzia sia rilasciata nella forma di fideiussione) indica il seguente sito internet..... o la seguente PEC del garante....., al fine di consentire la verifica di veridicità e autenticità della garanzia da parte della stazione appaltante.*
- *(eventuale, solo nel caso in cui la garanzia sia rilasciata tramite bonifico) che, in caso di restituzione della garanzia provvisoria costituita tramite bonifico, il relativo versamento dovrà essere effettuato sul conto corrente bancario IBAN n. intestato a, presso*
- **DICHIARA** di aver provveduto al pagamento del contributo dovuto in favore dell'Autorità ai sensi dell'articolo 1, comma 65 della legge 23 dicembre 2005, n. 266.
- **DICHIARA di impegnarsi a mantenere valida e vincolante la propria offerta per il periodo previsto nel bando di gara.**
- **ALLEGA** la ricevuta di pagamento elettronico dell'imposta di bollo o del bonifico bancario o, in alternativa, indica il seguente numero seriale della marca da bollo, producendo copia del contrassegno in formato.pdf. Assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

9. Assunzione di ulteriori impegni

DICHIARA, altresì di:

- (solo se previste nel disciplinare) accettare, i requisiti particolari per l'esecuzione del contratto previsti nel disciplinare di gara ai sensi dell'articolo 113, comma 2 del codice, in caso di aggiudicazione;

(solo per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia)

- uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del D.P.R. 633/1972 e comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge

(solo se vigenti decreti CAM per il settore di riferimento)

- a porre in essere, in caso di aggiudicazione, tutte le operazioni e le procedure necessarie per il rispetto dei criteri ambientali, minimi e premianti, individuati dalla stazione appaltante e contenuti negli elaborati progettuali, in ottemperanza a quanto previsto nei decreti sui Criteri Ambientali Minimi *(indicare il decreto vigente per il settore di interesse)*

(Solo se richiesta conformità agli standard sociali minimi)

- sottoscrivere la dichiarazione di conformità agli standard sociali minimi di cui all'allegato I al decreto del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare del 6 giugno 2012, allegata al contratto.
- di aver preso visione e di accettare, senza condizione o riserva alcuna, i chiarimenti (quesiti/risposte) resi disponibili mediante la piattaforma.
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;

SI IMPEGNA ad adempiere, in caso di aggiudicazione, agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari ai sensi della Legge 13 agosto 2010 n. 136."

10 Autorizzazioni e ulteriori dichiarazioni ai fini dell'accesso, delle comunicazioni e del trattamento dei dati

- **DICHIARA** di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Regolamento UE 2016/679, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara, nonché dell'esistenza dei diritti di cui agli articoli da 15 a 22 del Regolamento.
- **DICHIARA** di essere consapevole che, nei casi di cui all'articolo 36, commi 1 e 2, del codice, l'offerta presentata sarà resa disponibile mediante accesso diretto alla piattaforma.
- **AUTORIZZA** la Stazione Appaltante ad assicurare l'accesso alla documentazione presentata per la partecipazione alla gara, su richiesta di altri concorrenti.
- **AUTORIZZA** la Stazione Appaltante a trasmettere ogni comunicazione ai sensi dell'articolo 29 del Codice dei Contratti tramite le piattaforme dell'ecosistema nazionale di cui all'articolo 22 del predetto Codice e, per quanto non previsto dalle predette piattaforme, mediante l'utilizzo del domicilio digitale.
- **DICHIARA** che il proprio domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del D.lgs. n. 82/05 è il seguente:

[per gli operatori economici transfrontalieri] **INDICA** il seguente domicilio fiscale e l'indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS e, per le comunicazioni che avvengono a Sistema così come precisato al par. 2.3 del Disciplinare, elegge domicilio nell'apposita area del Sistema ad esso riservata.

(in alternativa, nel caso in cui l'operatore economico non sia presente nei predetti indici): **DICHIARA** di non essere presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del D.lgs. n. 82/05, e, pertanto, così come previsto al paragrafo ... [indicare il paragrafo 2.3 o il diverso paragrafo di riferimento] del Disciplinare, elegge domicilio digitale per tutte le comunicazioni inerenti la presente procedura nell'apposita area del Sistema ad esso riservata.

La documentazione presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

ASL ROMA 5

ALLEGATO 1

Dichiarazione di accettazione delle disposizioni dettate dal Disciplinare di gara e relativi allegati, dal Capitolato Speciale, dal Capitolato Tecnico, dal DCA U00006/2018 e DCA 247/2019

PROCEDURA APERTA PER AFFIDAMENTO TRIENNALE DISPOSITIVI PER EMODINAMICA ASL ROMA 5



Il/la sottoscritto/a _____
nato/a il _____ a _____
residente in _____ (prov.) _____
via _____ n. _____
C.F. _____
in qualità di:
 legale rappresentante procuratore (giusta procura *ad negotia* allegata alla documentazione di gara)
della società _____
con sede legale in _____ cap _____
via _____ n _____
tel. _____ indirizzo pec _____
indirizzo pec Ufficio Gare _____
partecipante alla gara in oggetto

quale impresa singola

Ovvero

- come componente di RTI costituito
- come componente di Consorzio costituito
- come componente del GEIE costituito

Ovvero

- come componente di RTI costituendo
- come componente di Consorzio costituendo

con le imprese:

	ragione sociale	forma giuridica	sede legale

delle quali la società mandataria è _____
in nome e per conto della società, sotto la propria responsabilità:

DICHIARA

di accettare le disposizioni contenute, dal Disciplinare di gara e relativi allegati, dal Capitolato Speciale, dal Capitolato Tecnico, dal DCA U00006/2018 e DCA 247/2019, relativi alla procedura aperta per la gara in oggetto;

che la società _____ non ha sottoscritto contratti 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 di esercitare poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa, in virtù di quanto previsto dall'art. 53, comma 16 ter, del D. Lgs. 30 marzo 2001 n. 165

Il documento deve essere firmato digitalmente

Per la società _____

Il legale rappresentante Il procuratore *ad negotia*
(timbro e firma)



ALL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE ASL ROMA 5

Dichiarazione ai sensi dell'articolo 35, comma 4 lettera a) del D.Lgs. n. 36/2023

OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO TRIENNALE DI DISPOSITIVI PER EMODINAMICA PER LA ASL ROMA 5

Il/La sottoscritto/a

Nato/a..... Prov (.....) il..... In qualità
di.....dell
'Impresacon

Sede legale in via n. C.A.P.....

Città..... Prov(.....), Tel..... Fax.....

Codice Fiscale P.IVA

Avendo preso visione del Disciplinare di gara

DICHIARA

- 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;
- Di 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'art. 35, comma 4 lettera a) del D.Lgs n. 36/2023.
- Di dare specifica indicazione delle singole pagine che si intendono sottrarre all'accesso

.....
.....
.....;

Data ,.....

Il Legale Rappresentante o Procuratore

ASL ROMA 5

ALLEGATO 3

Scheda fornitore (da inserire nella Documentazione Amministrativa)

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO TRIENNALE DI
DISPOSITIVI PER EMODINAMICA PER LA ASL ROMA 5**



RAGIONE SOCIALE

INDIRIZZO (*) : Via _____

n. _____ CAP _____ Località _____

Prov. _____

P.IVA _____

CODICE

FISCALE: _____

N. TELEFONO (*) _____

N. FAX (*) _____

INDIRIZZO E-MAIL (*) _____

INDIRIZZO PEC (*) _____

MODALITA' DI PAGAMENTO _____

CODICE IBAN _____

RAPPRESENTANTE DI ZONA: _____

N. CELLULARE _____ E-MAIL _____

N.TEL.UFFICIO GARE _____

N. FAX UFFICIO GARE _____

(*) N.B.: inserire i dati da utilizzare per gli inviti alle gare e le comunicazioni varie inerenti i contratti

Data _____

Timbro della Ditta e firma del Titolare o Legale rappresentante

Documento da firmare digitalmente



Allegato 7 – Modello offerta economica

PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI SPECIALISTICI PER EMODINAMICA

Riferimenti Lotto	Descrizione Lotto	CIG	Descrizione Commerciale	Confezionamento (Indicare n. pezzi contenuti nella confezione di vendita)	Confezionamento minimo ordinabile	Codice articolo fornitore	Codice articolo Produttore	CND	ID Repertorio DM	Unità di misura	Fabbisogno complessivo annuo	Fabbisogno complessivo 36 mesi	% sconto applicato su listino in vigore	Aliquota IVA	Totale fornitura 36 mesi (prezzo unitario scontato IVA escl. per fabbisogno 36 mesi)

ALLEGATO 8
Modello Avalimento

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO TRIENNALE DI
DISPOSITIVI PER EMODINAMICA PER LA ASL ROMA 5**

MODELLO AVVALIMENTO

(da compilarsi dall'Impresa concorrente in caso di ricorso all'istituto dell'Avvalimento di cui all'art. 104
D.lgs. n. 36/2023)

Il sottoscritto _____
nato il _____ a _____
in qualità di _____
dell'impresa _____
con sede legale in _____
sedi operative in _____
con codice fiscale n. _____
con Partita IVA n. _____
matricola INPS _____ sede INPS _____
posizione INAIL _____

PREMESSO

Che ASL RM5 intende affidare l'appalto dei servizi assicurativi,
*consapevole delle sanzioni penali previste dall'articolo 76 del medesimo DPR 445/2000, per le ipotesi di falsità in atti e
dichiarazioni mendaci ivi indicate, ai sensi degli articoli 46 e 47 del DPR 28 dicembre 2000 n. 445,*

DICHIARA

di ricorrere all'istituto dell'avvalimento e di qualificarsi alla presente gara utilizzando i seguenti requisiti:

- _____
- _____
- _____

relativi all' Impresa Ausiliaria:

Denominazione: _____
Sede legale: _____
Codice Fiscale: _____
Partita IVA: _____
Telefono: _____
Email/PEC: _____



ALLEGATO N. 9

DA REDIGERE SU CARTA INTESTATA DELLA DITTA

**ART. 3 COMMA 7 LEGGE 13/08/2010 N. 136 E S.M.I. "TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI":
DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA AI SENSI D.P.R. 445/2000 E DELLA LEGGE 136 DEL 13 AGOSTO 2010".**

Il sottoscritto _____ nato a _____ il _____, residente a _____ via _____ nella sua qualità di legale rappresentante dell'operatore economico:

RAGIONE SOCIALE	_____
CODICE FISCALE	_____
PARTITA I.V.A.	_____
INDIRIZZO	_____

con la presente, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 28.12.2000, n. 445 per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate,

al fine di poter assolvere agli obblighi sulla tracciabilità dei movimenti finanziari previsti dall'art. 3 della legge n.136/2010, relativi ai pagamenti di lavori, servizi e forniture effettuati a favore dell'Amministrazione in indirizzo,

COMUNICA:

i dati identificativi del conto corrente dedicato alla gestione dei movimenti finanziari suddetti, a partire dalla data odierna:

IBAN

Sigla internaz	Numeri di controllo	CIN	ABI	CAB	N. CONTO CORRENTE

- ISTITUTO BANCARIO _____
- AGENZIA/FILIALE/SEDE DI _____
- INTESTATARIO _____
- CODICE FISCALE _____

Generalità persone delegate ad operare:

Nome e Cognome: _____
C.F. _____
Luogo e data di nascita _____
Residente a _____ in _____

Nome e Cognome: _____
C.F. _____
Luogo e data di nascita _____
Residente a _____ in _____

Nome e Cognome: _____
C.F. _____
Luogo e data di nascita _____
Residente a _____ in _____

(si precisa che in caso la ditta utilizzi ulteriori conti correnti e altre persone siano delegate ad operare su tali conti, vige l'obbligo di comunicarli tutti)

Il sottoscritto si impegna a comunicare, nei termini previsti dalla norma, ogni successiva modifica relativa al contenuto della presente comunicazione.

Data _____

Timbro dell'Operatore economico _____

Cognome e nome _____

Firma _____

Nota Bene: allegare copia del documento di identità in corso di validità del dichiarante.

INFORMATIVA AI SENSI DEL REGOLAMENTO UE 2016/679

Ai sensi e per gli effetti di cui al Regolamento UE sulla Privacy 2016/679, si informa che i dati personali raccolti nell'ambito della presente procedura verranno trattati al solo fine di ottemperare agli obblighi di cui alla legge 136 del 2010 ed all'esecuzione del contratto.

I dati forniti saranno trattati nell'assoluto rispetto della normativa in materia di privacy; in ogni caso l'interessato può esercitare i diritti di cui al Regolamento UE sulla privacy 2016/679.

Il trattamento dei dati sarà effettuato tramite supporti cartacei ed informatici, dal titolare, dal responsabile e dagli incaricati con l'osservanza di ogni misura cautelativa, che ne garantisca la sicurezza e la riservatezza.

Tutti i dati richiesti devono essere obbligatoriamente forniti dall'impresa al fine degli adempimenti di legge; in difetto si potrà determinare l'impossibilità per di di procedere al pagamento dei corrispettivi dovuti per gli ordini in corso fermo restando il diritto alla risoluzione del contratto o ordine previsto in ciascuno dei suddetti atti ai sensi della legge 136 del 2010.

Il titolare del trattamento è -Via - (.....).



ASL ROMA 5

ALLEGATO 10

“DOCUMENTAZIONI SCIENTIFICHE”

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
DISPOSITIVI PER EMODINAMICA**



CAPITOLATO SPECIALE

PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI PER EMODINAMICA

Art. 1 - Oggetto della fornitura

Il presente Capitolato Speciale ha per oggetto l'Appalto per la fornitura di DISPOSITIVI PER EMODINAMICA - riguardante il fabbisogno della A.S.L. ROMA 5 per una durata di 36 mesi eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi, per un importo così come di seguito specificato:

- Importo a base di gara annuale:	€ 2.899.080,00 IVA esclusa
- Importo a base di gara triennale:	€ 8.697.240,00 IVA esclusa

Le tipologie dei prodotti, le quantità presunte, i criteri di valutazione e punteggi relativi sono indicati nel Capitolato Tecnico suddiviso in n. 5 lotti.

L'impianto di gara, complesso ed articolato, comprende la maggior parte dei materiali di consumo, presenti nella maggioranza delle Cardiologie Interventistiche / Emodinamica del Lazio e d'Italia, ed è suddiviso in tre principali capitoli:

1. Materiali di consumo per la diagnostica cardiovascolare
2. Materiali di consumo per l'interventistica cardiovascolare
3. Materiali di consumo per l'interventistica strutturale cardiaca

Si è voluto introdurre, in ogni capitolo, il materiale di sicurezza di base, che dovrebbe assicurare il raggiungimento dei più elevati standard di "safety" in sala operatoria di Cardiologia Interventistica / Emodinamica.

Art. 2 - Consumi presunti

I quantitativi complessivi per 36 mesi, riportati nel Capitolato sono espressi in numero di pezzi sono riferiti al fabbisogno presunto della Asl Roma 5, pertanto puramente indicativi e suscettibili di variazioni in più o meno senza che la ditta aggiudicataria possa, per il solo effetto di detta variazione avanzare pretesa alcuna.

L'Azienda si riserva, altresì, la facoltà di acquistare dal fornitore, alle medesime condizioni economiche, prodotti tecnicamente più avanzati, posti in commercio successivamente alla presente gara che vadano a sostituire o costituiscano alternativa a quelli aggiudicati.

Art. 3 - Durata della Fornitura

La durata della fornitura è di 36 mesi a decorrere dalla stipula del contratto, rinnovabile per ulteriori 12 mesi.

Art. 4 - Requisiti dei Prodotti

I prodotti dovranno essere conformi alle norme vigenti per quanto attiene alle autorizzazioni alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio. In particolare:

I Dispositivi Medici devono essere in possesso del numero identificativo di iscrizione alla Banca Dati Repertorio dei Dispositivi Medici nel rispetto delle "Nuove modalità per gli adempimenti previsti per la registrazione dei dispositivi impiantabili attivi e l'iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici" Decreto 21/12/2009 modifiche ed integrazioni al decreto 20 febbraio 2007.

I prodotti offerti inoltre debbono essere conformi a quanto previsto nel D.Lgs. 46/97 (applicazione Dir. 93/42 CEE) e D.lgs. 37/2010 (recepimento Dir. 2007/47 CE).

In ciascun involucro di confezione (pacchi, buste, ecc.) deve essere apposta un'etichetta portante il contrassegno della ditta, il nome del prodotto, il quantitativo e dovranno essere comunque riportate tutte le indicazioni fissate dalla vigente normativa per il materiale oggetto della presente gara.



La Ditta dovrà inoltre garantire un sistema di rintracciabilità che consenta un rapido blocco del lotto oggetto della segnalazione e una rapida sostituzione dello stesso, senza alcun onere aggiuntivo.

La garanzia sui materiali dovrà essere completa; qualora sui prodotti siano rilevati difetti funzionali o strutturali, la Ditta aggiudicataria si impegna a ritirare i prodotti forniti e a non richiedere il pagamento per quelli già utilizzati.

Tutti i prodotti offerti, salvo diversa specifica espressamente indicata nella scheda tecnica, dovranno essere privi di lattice (LATEX FREE). L'assenza di lattice dovrà essere riportata espressamente nella scheda tecnica di ciascun prodotto offerto.

Tutti i prodotti offerti dovranno essere biocompatibili e atossici.

Inoltre la Ditta dovrà dare segnalazione tempestiva di tutte le disposizioni Ministeriali od altre disposizioni relative ai prodotti offerti.

La A.S.L. potrà richiedere, in caso di Ditte commercializzanti, la qualità e la costanza dei prodotti che dovranno essere garantiti per iscritto dalla Ditta produttrice.

Ogni e qualsiasi responsabilità per ciò che riguarda le caratteristiche dei prodotti offerti e consegnati a seguito di eventuale aggiudicazione, nonché gli eventuali inconvenienti e danni provocati dal loro impiego resta a completo carico della Ditta produttrice/distributrice.

Art. 5 - Caratteristiche del confezionamento ed etichettatura, imballo e trasporto

Confezionamento primario

I prodotti oggetto della presente fornitura dovranno essere confezionati in modo tale da garantire la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto.

Il confezionamento deve essere tale da garantire la corretta conservazione del prodotto ed il mantenimento della sterilità.

Sul singolo confezionamento dovranno essere riportate in modo chiaro ed in lingua italiana in etichetta tutte le indicazioni necessarie per una sicura identificazione del materiale, secondo quanto previsto dalla normativa vigente in particolare:

- denominazione/nome commerciale del prodotto
- codice prodotto, numero di lotto
- marchio CE e codice identificazione del Notified Body
- dicitura o simbologia "STERILE"
- dicitura o simbologia "MONOUSO"
- indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione
- Indicazione della data limite di impianto del dispositivo in tutta sicurezza
- la metodica di sterilizzazione, la data di sterilizzazione e scadenza;
- eventuali avvertenze ed istruzione sul metodo di conservazione;

Confezionamento secondario

Il confezionamento esterno (scatola) deve essere resistente e consentire un idoneo stoccaggio per sovrapposizione.

Sul singolo confezionamento dovranno essere riportate in modo chiaro ed in lingua italiana tutte le indicazioni necessarie per una sicura identificazione del materiale, secondo quanto riportato per il confezionamento primario in più deve essere specificato:

- azienda produttrice
- nome o ragione sociale del fabbricante
- stabilimento produttivo
- descrizione prodotto e numero pezzi contenuti
- lotto
- data preparazione
- scadenza validità
- metodo di Sterilizzazione
- Simboli e diciture indicanti eventuali caratteristiche di pericolosità



Nel caso in cui la sterilizzazione sia a ossido di etilene devono essere fornite le certificazioni del controllo dei residui sui singoli lotti.

Oltre a quanto precedentemente indicato, le etichette dovranno riportare ogni ulteriore indicazione prevista dalla vigente normativa in materia.

Le ditte aggiudicatarie devono fornire, se richieste, tutte le certificazioni relative ai controlli di qualità ed alle analisi chimico-fisiche previste dalla normativa.

E' richiesto inoltre foglio illustrativo in lingua italiana secondo quanto previsto dalla direttiva 93/42 CEE recepita col Decreto legislativo n.46/97.

I trasporti dovranno essere effettuati con mezzi aventi caratteristiche coerenti con lo specifico tipo di merce movimentata e, per i casi previsti dalle vigenti disposizioni legislative, regolarmente dotati delle prescritte autorizzazioni. In ogni caso l'Azienda non si considera responsabile di eventuali danni subiti dai dispositivi nel corso del trasporto verso i propri magazzini, sino al momento dell'effettiva accettazione e presa in carico.

- 1) Certificato di conformità alle normative comunitarie (Marchio CE) in originale o in copia;
- 2) Dichiarazione di conformità dei prodotti alle vigenti norme legislative relative alla sicurezza degli utilizzatori, con particolare riferimento al D.Lgs. 626/94 e successive modificazioni ed integrazioni D.Lgs. 242/96.
- 3) Attestazione relativa alla classificazione – Ultimo Livello – del dispositivo, in riferimento alla CND (Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici), Decreto 22 Settembre 2005 e successive modificazioni ed integrazioni, reperibile sul sito web del Ministero della Salute;
- 4) Attestazione riportante il/i Codice/i numerico/i del Repertorio dei Dispositivi Medici operativo sul sito web del Ministero della Salute.

Le caratteristiche tecniche dei dispositivi come descritte nel capitolato tecnico sono vincolanti, verranno pertanto valutati non idonei prodotti marcatamente difformi.

Tutta la documentazione tecnica prodotta in lingua italiana dovrà essere firmata dal titolare o dal Legale Rappresentante dell'impresa offerente, ovvero da procuratore con poteri di firma.

In caso di R.T.I. e Consorzio la documentazione tecnica deve essere presentata congiuntamente e sottoscritta dai Titolari o Legali Rappresentanti o Procuratori Speciali con poteri di firma di tutte le Imprese facenti parte del R.T.I. o del Consorzio, specificando le parti del servizio che saranno singolarmente eseguite dalle Imprese.

Campionatura

Al fine della valutazione e della conseguente attribuzione del punteggio di "Qualità", le ditte concorrenti, dovranno far pervenire entro il termine previsto per la presentazione delle offerte, pena l'esclusione dalla gara, campionatura per i seguenti lotti:

Numero Lotto	Quantità Campioni
Lotto 1	2
Lotto 2	2
Lotto 3	2
Lotto 23	2
Lotto 50	2
Lotto 51	2

La CAMPIONATURA (n° 2 campioni) di ogni prodotto offerto nei succitati lotti, va presentata almeno in confezione primaria (a diretto contatto con il prodotto) identica all'originale, eventualmente ridotta e fotocopia della confezione secondaria. Le confezioni dovranno comunque sempre essere provviste della relativa etichettatura in originale. L'Azienda ASL si riserva il diritto di richiedere un'integrazione della campionatura nel caso in cui la Commissione, deputata alla valutazione di qualità, ritenga insufficiente quella inviata. Su ogni campione dovrà essere riportato il numero del lotto di gara a cui il prodotto si riferisce, nonché il numero di

riferimento per l'identificazione delle relative schede tecniche. Le bolle di consegna dei prodotti campionati e/o offerti dovranno riportare sempre (quando esistente) il codice commerciale identificativo presente sull'etichetta originale apposta sul prodotto dal fabbricante, oltre che quello eventualmente utilizzato dai distributori a scopi interni. Sul pacco, che dovrà contenere i campioni, dovrà essere riportato l'oggetto della gara, l'indicazione "contiene campioni per "Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di dispositivi specialistici per emodinamica" e il numero di lotto di gara cui la campionatura è riferita.

Art. 6 - Obblighi del fornitore

La Ditta offerente dovrà essere disponibile, in caso di aggiudicazione, a garantire:

- consegna, in caso di Urgenza/Emergenza con richiesta scritta motivata, di consegna in 48 (quarantotto) ore dalla ricezione dell'ordine;
- consegna dei prodotti con almeno i 2/3 di validità residua rispetto alla data di scadenza del prodotto stesso;
- disponibilità alla fornitura dei prodotti appartenenti ad un unico lotto di produzione, fatti salvi accordi diversi da concordare con il Direttore di U.O.C. di Farmacia richiedente;
- disponibilità del reso della merce residua, qualora il prodotto non sia più utilizzato, con un preavviso da parte della Farmacia competente di mesi 6 (sei);
- disponibilità del cambio della merce residua, qualora per urgenza nella fornitura, dovesse essere preventivamente accettata una consegna di prodotti con validità inferiore a quanto previsto nel punto 2. e comunque non inferiore a mesi 3 (tre);
- segnalazione tempestiva al Servizio di Farmacia competente, di tutte le disposizioni ministeriali o altre disposizioni relative ai prodotti offerti;
- disponibilità a tutti i dati pubblicati su banche dati relativi ai prodotti in possesso della Ditta offerente, ponendoli a disposizione del Servizio di Farmacia, previa richiesta.

Art. 7 - Innovazione tecnologica

Qualora, durante il periodo contrattuale, la ditta aggiudicataria dovesse commercializzare un prodotto tecnologicamente aggiornato, migliorativo oppure sostitutivo rispetto a quello aggiudicato, questa potrà fornire il nuovo articolo senza maggiorazione di prezzo e previo accordi con il Servizio di Farmacia dell'Azienda ASL Roma 5, dando debita comunicazione al competente Servizio Acquisti, a patto che tale dispositivo possa considerarsi omologo, cioè:

- con uguale indicazione terapeutica,
- afferente allo stesso livello di dettaglio della Classificazione Nazionale Dispositivi medici (CND),
- con uguali caratteristiche tecniche,
- con sovrapposibilità dei prezzi di mercato.

Art. 8- Consegne e Conto deposito

Consegne

I prodotti offerti e quindi forniti a seguito di aggiudicazione, devono pervenire presso il magazzino che verrà indicato dalla ASL, mediante idonei mezzi di trasporto, in imballi idonei atti a garantire i prodotti da qualsiasi danno che ne possa pregiudicare l'utilizzazione. Tale trasporto deve avvenire in ottemperanza alle modalità previste dalla normativa vigente in materia.

I suddetti imballi devono garantire l'integrità, la corretta conservazione, il rispetto delle corrette condizioni igienico-sanitarie e tutto quanto previsto dalle normative vigenti in materia.

La Ditta fornitrice deve garantire che, anche durante le fasi di consegna dei prodotti, vengano rigorosamente osservate idonee modalità di conservazione degli stessi. La merce dovrà essere consegnata a rischio del fornitore e con carico delle spese relative, compresa quella per l'imballo e per il trasporto, nelle quantità e qualità per i singoli prodotti e tipi, richiesti di volta in volta secondo le necessità della A.S.L. Roma 5.

La merce dovrà essere consegnata a seguito di emissione di regolare ordine scritto, nella quantità e qualità descritte, frazionatamente ove richiesto, entro e non oltre il termine di 7 (sette) giorni lavorativi dalla data di ricevimento dello stesso, inviato per iscritto, fatte salve diverse indicazioni che saranno segnalate negli ordinativi trasmessi. In caso di urgenza motivata per iscritto la consegna dovrà avvenire entro 48 (quarantotto) ore dalla ricezione dell'ordine.

Qualora non sia possibile la consegna nei termini predetti e il ritardo sia dovuto a causa di forza maggiore per eventi straordinari non prevedibili e comunque con l'obbligo da parte della Ditta di comprovarli ampiamente per iscritto, il fornitore provvederà a darne tempestiva comunicazione alla ASL richiedente.

Le forniture dovranno essere accompagnate da regolari documenti di trasporto. Sui documenti di trasporto le Ditte dovranno sempre indicare il numero e la data di ordine di riferimento riportato nell'ordine trasmesso, il luogo di consegna della merce, il numero di lotto di produzione dei singoli prodotti, l'indicazione se e quant'altro previsto dalla normativa vigente. In mancanza di tali dati non saranno accettati reclami da parte del fornitore qualora la merce venisse respinta.

Conto deposito

Per i Lotti 8-9-10-11-16-17-18-19-20-21-26-27-28-29-30-31-37-38-42-43-45,46-47-48 le ditte devono rendersi disponibili alla costituzione di un conto deposito e conseguente reintegro della dotazione iniziale.

I prodotti aggiudicati devono essere forniti mediante contratto estimatorio (c/deposito), intendendosi per tale un quantitativo di ciascun prodotto depositato stabilmente presso la Farmacia Ospedaliera, l'emissione di ordinativi di acquisto ad avvenuto utilizzo dei prodotti e la costituzione ed il reintegro del deposito come appresso stabilito.

Resta inteso che durante il periodo di vigenza, l'ASL Roma 5 avrà la facoltà di richiedere di modificare le modalità di fornitura passando da conto deposito a conto vendita. In tal caso le condizioni economiche saranno ricontrattate per addivenire ad una riduzione delle quotazioni aggiudicate di almeno il 2% (due per cento).

Il conto deposito, prevede che la somministrazione dei prodotti sia articolata come segue:

a) Costituzione della prima dotazione di prodotti secondo le tipologie e le quantità concordate con il Direttore della UOC di Cardiologia e Servizio di Emodinamica che comunque di norma devono essere pari al consumo di un mese. I prodotti oggetto del conto deposito sono quelli aggiudicati così come individuati dalle risultanze della presente gara per i quali la ditta s'impegna a consegnare l'intero campionario. La costituzione della prima dotazione deve avvenire tassativamente soltanto dietro specifica lettera a cura della UOC Appalti e Contratti.

b) I beni oggetto di contratto dovranno essere reintegrati da codesta Ditta, entro 5 (cinque) giorni, dal ricevimento a mezzo fax di specifica lettera di reintegro, numerata e datata, emessa a cura della Farmacia.

Nel caso in cui la ditta fosse impossibilitata alla consegna del materiale è tenuta a darne comunicazione entro 24 ore dal ricevimento dell'ordine.

Il termine di consegna di 5 (cinque) giorni è riferito a prodotti con adeguati quantitativi in giacenza, posto che comunque in caso di esaurimento delle scorte in deposito, il soggetto affidatario deve comunque garantire il ripristino delle stesse tempestivamente nell'arco delle successive 36 ore.

c) I beni oggetto di contratto, dovranno tassativamente essere consegnati, con regolare documento di accompagnamento (da intendersi uno per ogni prodotto e non DDT cumulativo) presso la Farmacia per le procedure di presa in carico;

d) I beni consegnati dovranno essere corredati di specifico documento di accompagnamento in conto deposito che riporti il riferimento (numero e data) della lettera di reintegro di cui alla precedente lettera b) ed almeno i seguenti dati:

-codice del prodotto

-misura

-codice del lotto di fabbricazione

-n. di serie del prodotto (ove presente)

-scadenza

e) Non si procederà al pagamento delle fatture per tutti quei beni consegnati, per qualsiasi motivo, in difformità da quanto prescritto dal presente capitolato.

f) Nel caso in cui la ditta fosse impossibilitata alla consegna del materiale è tenuta a darne comunicazione entro 48 ore dal ricevimento della lettera di reintegro.

g) Il conto deposito rimarrà operativo fino alla conclusione del contratto, ivi compresa eventuale proroga.

h) I prodotti, al momento della consegna, non potranno avere una validità residua della sterilità inferiore ai 2/3 della validità globale. Rimane a carico della ditta contraente verificare e sostituire, previa autorizzazione



del Capo Sala di reparto, e segnalazione da inviare alla Farmacia di riferimento, i beni in prossimità di scadenza. Eventuali prodotti venuti a scadere ed ancora in giacenza presso il magazzino di reparto non potranno essere oggetto di fatturazione e/o richiesta d'indennizzo.

Art. 9 - Servizio di assistenza e post-vendita.

Indicazione da parte del fornitore che preveda tra l'altro l'indicazione (nome, cognome, indirizzo di lavoro, telefono fisso e cellulare) di uno o più referenti (promoter, agenti, specialist product) che possono essere contattati in casi di urgenza e rendersi disponibili immediatamente presso la Struttura Ospedaliera di riferimento.

Il servizio di assistenza e post-vendita comprende i seguenti obblighi:

1. la Ditta si impegna ad intervenire in caso di deterioramento, rottura o altro evento non prevedibile legato al prodotto, nella sostituzione dello stesso nell'arco massimo di 24 ore a seconda della gravità della situazione, con un prodotto delle stesse caratteristiche tecniche e qualitative di quello sostituito;
2. Ogni eventuale aggiornamento degli operatori circa i prodotti aggiudicati o di nuove versioni degli stessi;
3. Consegne o assistenza in urgenza anche in caso di festività o periodi di ferie della ditta aggiudicataria per particolari prodotti.

Gestione RESI

In tutte le ipotesi di restituzione al Fornitore dei prodotti consegnati previste nel presente capitolato, l'Azienda Sanitaria metterà a disposizione del Fornitore i prodotti da ritirare nelle 24 (ventiquattro) ore successive alla richiesta di ritiro e/o sostituzione degli stessi garantendo il loro deposito presso propri locali per un periodo di **5 (cinque) giorni** lavorativi a decorrere dalla menzionata richiesta.

Ove il deposito si protragga oltre detto periodo, il Fornitore non avrà diritto ad alcun risarcimento o indennizzo per l'eventuale deterioramento dei prodotti.

In ogni caso, decorsi 30 (trenta) giorni solari dalla suddetta richiesta, l'Azienda Sanitaria potrà provvedere allo smaltimento dei prodotti in deposito, addebitando le eventuali spese al Fornitore stesso.

Nel caso in cui i prodotti resi o da restituire siano già stati fatturati, il Fornitore dovrà procedere all'emissione di apposita nota di credito, che dovrà riportare chiara indicazione: della relativa fattura, del numero assegnato dall'Azienda Sanitaria all'ordinativo di fornitura cui la fattura stessa si riferisce e dell'eventuale numero di ordine assegnato dal Fornitore.

Art. 10 - Sanzioni per eventuali inadempimenti e penali.

Fermo restando quanto previsto al successivo articolo "Risoluzione del Contratto, recesso del contratto" e salvo il risarcimento dell'eventuale maggior danno:

1. In caso di ritardo di consegna o di sostituzione delle merci oggetto della fornitura ovvero nel caso la somministrazione dei beni fosse eseguita solo parzialmente, l'Amministrazione si riserva la facoltà di applicare, a suo insindacabile giudizio e senza formalità, per ogni giorno di ritardo, una penale pari al 10% (dieci per cento) del valore della merce non consegnata nei termini.
2. L' Azienda Sanitaria si riserva anche la facoltà di applicare una penale forfettaria di € 1.000,00 per ogni violazione e/o inadempimento degli obblighi contrattuali previsti nel presente Capitolato non eliminati a seguito di nota scritta dall'Azienda.
3. Resta fermo il diritto per le Aziende Sanitarie, di acquistare presso altre Ditte i prodotti di che trattasi a danno del fornitore inadempiente. In tal caso, sia la differenza per l'eventuale maggior prezzo pagato rispetto a quello convenuto, sia ogni altro maggiore onere e danno comunque derivanti alla A.S.L. resterà a carico della ditta inadempiente.

In caso d'inadempimento delle disposizioni contrattuali l'Azienda Sanitaria potrà rivalersi, senza alcuna formalità e in qualsiasi momento, sulla cauzione prestata ovvero sull'importo delle fatture in attesa di liquidazione.



Art. 11- Risoluzione del contratto, Recesso del contratto.

CLAUSOLA DI RISOLUZIONE

L'Azienda Sanitaria avrà facoltà di risolvere il contratto per inadempimento della Ditta aggiudicataria nei seguenti casi:

- 1) grave violazione ed inadempimento degli obblighi contrattuali, non eliminati a seguito di diffida scritta da parte dell'Azienda Sanitaria;
- 2) impossibilità per qualsiasi motivo a tenere fede ai propri impegni contrattuali;
- 3) nel caso in cui la Ditta fornitrice non fosse disponibile all'adeguamento a ribasso dei prezzi offerti, nei casi previsti nel Disciplinare di gara.
- 4) in caso di ripetuti ritardi nella consegna dei beni o di continuata non rispondenza delle merci alle caratteristiche degli atti di gara e/o della campionatura eventualmente richiesta e dichiarata conforme, a seguito di diffida scritta da parte dell'Azienda Sanitaria;
- 5) quando, dopo che l'Azienda Sanitaria è stata costretta a richiedere la sostituzione parziale o totale di una consegna di merce la Ditta aggiudicataria non vi abbia provveduto, a seguito di diffida scritta da parte dell'Azienda Sanitaria;
- 6) in caso di sospensione o mancata effettuazione della fornitura anche parziale, da parte della Ditta;
- 7) in caso di cessione in subappalto non autorizzato;
- 8) inosservanza delle norme di legge, in particolare in materia di lavoro e previdenza, prevenzione, infortuni, sicurezza.

In caso di risoluzione, l'Azienda Sanitaria affiderà ad altra Ditta la fornitura utilizzando, se possibile, la graduatoria della presente gara e, incamerata la cauzione prestata, alla fine del periodo contrattuale provvederà ad addebitare alla Ditta inadempiente il maggior costo sostenuto, fatta salva la possibilità di rivalersi per gli eventuali ulteriori danni subiti anche sull'importo delle fatture in attesa di liquidazione

In caso di morte del titolare della Ditta aggiudicataria, l'Amministrazione avrà la facoltà di chiedere agli eredi di subentrare solidalmente alle obbligazioni contrattuali, ovvero di ritenere invece immediatamente risolto il contratto stesso.

Qualora l'Azienda Sanitaria intendesse proseguire il rapporto con gli eredi, i medesimi saranno tenuti, dietro semplice richiesta scritta, a produrre, a proprie cura e spese, tutti gli atti e documenti ritenuti necessari dall'Azienda Sanitaria stessa per la regolare giustificazione della successione e per la prosecuzione del rapporto contrattuale.

In caso di fallimento, di liquidazione coatta e concordato preventivo, ovvero di procedura di insolvenza concorsuale o di liquidazione dell'appaltatore, si farà riferimento all'art. 110 del D.Lgs. n. 50/2016.

Qualora la Ditta aggiudicataria disdicesse il contratto prima della scadenza convenuta, l'Azienda Sanitaria tratterà, a titolo di penale, tutto il deposito cauzionale ed addebiterà le maggiori spese comunque derivanti per l'assegnazione della fornitura ad altra Ditta, a titolo di risarcimento danni, rivalendosi anche sull'importo delle fatture in attesa di liquidazione.

In tutti i casi nulla sarà comunque dovuto alla Ditta per gli investimenti messi in atto per l'attivazione del contratto.

CLAUSOLA DI RECESSO ART. 1373 C.C.

L'Azienda Sanitaria avrà la facoltà unilaterale di recedere dal contratto in qualsiasi momento lo ritenesse opportuno, con preavviso da notificarsi al fornitore con raccomandata A.R. almeno 60 giorni prima, in conseguenza di eventi discendenti da modificazioni istituzionali dell'assetto aziendale, nonché da eventuali cambiamenti intervenuti nell'ambito delle attività di diagnosi e cura e nel caso in cui nel corso della fornitura aggiudicata dalla ASL Roma 5, la Regione Lazio dovesse aggiudicare una gara centralizzata per la medesima tipologia di prodotti a prezzi più convenienti e la ditta aggiudicataria non abbia convenuto l'adeguamento a ribasso dei prezzi offerti.

In tale evenienza il fornitore non avrà nulla da pretendere se non il pagamento delle forniture effettuate, purché avvenute correttamente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali, rinunciando espressamente a

qualsiasi ulteriore eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso o indennizzo e/o rimborso delle spese.

Art. 12 - Responsabilità civile.

L'Aggiudicatario sarà direttamente responsabile dell'inosservanza delle clausole contrattuali, anche se questa dovesse derivare dall'attività di personale dipendente da altre imprese a diverso titolo coinvolte¹.

Sarà direttamente responsabile anche di ogni danno che possa derivare all'Azienda Sanitaria ed a terzi nell'espletamento della fornitura, anche in relazione all'operato e alla condotta dei propri collaboratori e/o di personale di altre imprese a diverso titolo coinvolte.

La Ditta aggiudicataria e/o le imprese a diverso titolo coinvolte per l'esecuzione del contratto dovranno avvalersi di personale qualificato, in regola con gli obblighi previsti dai contratti collettivi di lavoro e da tutte le normative vigenti, in particolare in materia fiscale, previdenziale, dell'igiene e della sicurezza sul lavoro.

L'Azienda Sanitaria sarà esonerata da ogni responsabilità per danni, infortuni o altro che dovessero accadere al personale di cui si avvarrà la Ditta nell'esecuzione del contratto stesso.

L'aggiudicatario è obbligato (ove necessario) a prendere visione presso il competente Servizio aziendale del documento di informazione sui rischi esistenti ai sensi della D.Lgs. n. 81/2008. Egli è altresì obbligato ad attuare tutte le misure necessarie ai fini di un adeguato coordinamento. Con la sottoscrizione del contratto o con la firma per accettazione delle condizioni di fornitura egli dichiara di aver ottemperato a tali obblighi.

Clausole di salvaguardia: La Ditta Aggiudicataria si assume la responsabilità e risponde per qualunque danno derivante al Paziente per difetti di produzione e/o progettazione.

La Ditta aggiudicataria espressamente ed irrevocabilmente, assume:

1) ogni responsabilità per casi di infortunio e di danni arrecati, eventualmente, al Committente ed a terzi in dipendenza di manchevolezze o di trascuratezza nell'esecuzione degli adempimenti assunti con il contratto;

2) l'obbligo di garantire al Committente il sicuro ed indisturbato possesso dei materiali forniti e di mantenerli estranei ed indenni di fronte ad azioni o pretese al riguardo;

3) ogni responsabilità per l'uso di dispositivi o per l'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino brevetti per invenzioni, modelli industriali, marchi e diritti di autore.

L'Aggiudicatario, di conseguenza, assume a proprio carico tutti gli oneri derivanti da eventuali azioni di contraffazione esperite nei confronti del Committente in relazione ai beni oggetto della fornitura o in relazione al loro uso;

4) l'obbligo a tenere indenne il Committente degli oneri eventualmente sostenuti per la difesa in giudizio nonché delle spese e danni a cui gli stessi dovessero essere condannati con sentenza passata in giudicato.

Sono a carico della Ditta Aggiudicataria ogni responsabilità derivante da danni o a persone e/o cose, prodotti all'interno dell'Azienda durante le fasi di trasporto, consegna, movimentazione, facchinaggio dei prodotti forniti, come pure ogni onere connesso alle suddette attività, relativamente ai mezzi utilizzati ed al personale impiegato, con particolare riferimento alle assicurazioni obbligatorie ed agli obblighi previdenziali previsti dalla normativa vigente.

Sono altresì a carico della Ditta aggiudicataria ogni imposta o tassa, esistente al momento dell'offerta o sopravvenuta in seguito, relativamente alla fornitura oggetto della gara, esclusa l'I.V.A. che è a carico dell'Amministrazione committente.

Inoltre, è a carico della Ditta ogni altro onere, o rischio relativi al trasporto, all'imballo ed al facchinaggio.



Le spese per eventuali perizie, che nel corso della fornitura le Aziende Sanitarie intendessero far eseguire per la verifica della rispondenza del prodotto fornito alla qualità ed alle caratteristiche contrattuali, saranno a carico della Ditta qualora non ne venisse riscontrata la rispondenza.

Il Fornitore garantisce l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del rapporto contrattuale a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nel presente Capitolato, pena la risoluzione di diritto del rapporto contrattuale.

Le prestazioni contrattuali dovranno necessariamente essere conformi, salva espressa deroga, alle caratteristiche tecniche ed alle specifiche indicate negli atti di gara. In ogni caso, il Fornitore si obbliga ad osservare tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente all'aggiudicazione.

Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente all'aggiudicazione, resteranno ad esclusivo carico del Fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale ed il Fornitore non potrà, pertanto, avanzare pretesa di compensi, a qualsiasi titolo, nei confronti dell'Ente committente, assumendosene il medesimo Fornitore ogni relativa alea.

Art. 13 - Osservanza di leggi e disposizioni normative e retributive risultanti dai contratti collettivi di lavoro

- a) Nell'esecuzione della fornitura che forma oggetto del presente Appalto, la Ditta si obbliga ad applicare integralmente tutte le disposizioni normative e retributive contenute nel Contratto Collettivo Nazionale di Lavoro del settore e negli accordi locali integrativi dello stesso, in vigore per il tempo e nella località in cui si svolgono i lavori;
- b) l'Impresa si obbliga altresì ad applicare il contratto e gli accordi medesimi anche dopo la scadenza e fino alla loro sostituzione e, se Cooperative, anche nei rapporti con i soci;
- c) i suddetti obblighi vincolano l'Impresa anche se non sia aderente alle Associazioni stipulanti, indipendentemente dalla natura industriale o artigiana, dalla struttura e dimensioni della Ditta stessa e da ogni altra sua qualificazione giuridica, economica e sindacale;
- d) nel caso fosse riscontrata l'inosservanza di quanto sopra indicato, l'Amministrazione Appaltante si riserva di adottare, in accordo con le organizzazioni sindacali, tutti i provvedimenti che saranno ritenuti necessari;
- e) in caso di inottemperanza agli obblighi precisati alle precedenti Lettere, accertata dall'Amministrazione Appaltante o a essa segnalata dall'Ispettorato del Lavoro, l'Amministrazione Appaltante comunicherà all'Impresa e, se del caso all'Ispettorato del Lavoro, l'inadempienza accertata, e procederà all'incameramento del deposito cauzionale;

Art. 14 - Controlli delle forniture

I controlli quali-quantitativi dei prodotti consegnati dalle Ditte saranno effettuati dai Farmacisti Dirigenti delle Strutture Farmaceutiche richiedenti.

Nell'eventualità di discordanza tra l'ordinato ed il consegnato, per qualità e quantità, il fornitore si impegna al ripristino, in conformità all'ordine trasmesso.

La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero dei colli inviati.

Data l'impossibilità di periziare tutta la merce all'atto del ricevimento, il fornitore dovrà accettare le eventuali contestazioni sulla quantità e qualità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando, cioè, all'apertura degli imballaggi e delle confezioni, ovvero all'atto dell'utilizzo, ne sarà possibile il controllo.

Agli effetti del collaudo qualitativo, la firma apposta per ricevuta al momento della consegna non esonera la Ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali contestazioni che possano insorgere all'atto dell'utilizzo del prodotto.

Qualora non fosse possibile periziare tutta la merce all'atto della consegna, la ASL avrà il diritto di effettuare le contestazioni sulla qualità dei prodotti forniti, anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura dell'imballaggio e delle confezioni, ne sarà possibile il controllo.



La ASL, a suo insindacabile giudizio, potrà pertanto restituire la merce che risultasse difettosa, o comunque non rispondente ai requisiti di legge e si riterrà autorizzata in tal caso a richiederne l'immediata sostituzione.

La Ditta aggiudicataria dovrà sostituire a proprie spese e cura, nel più breve tempo possibile, tutti i prodotti che non dovessero rispondere ai requisiti richiesti.

Nell'ipotesi di rifiuto da parte della Ditta, il Direttore di U.O.C. di Farmacia o il Farmacista Dirigente provvederà a segnalare l'accaduto all'Amministrazione per l'adozione dei provvedimenti consequenziali.

Art. 15 – Brevetti industriali e diritti d'autore

L'Impresa assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui.

Qualora venga promossa nei confronti dell'Azienda USL azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti su beni acquistati o in licenza d'uso, l'Impresa esonererà e terrà indenne la ASL, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico della ASL.

Art. 16 - Obbligo di informazione ai sensi del d.Lgs. 9 aprile 2008, n. 81 e s.m.i.

Al fine di consentire lo scambio di informazioni necessarie all'adozione delle cautele e misure preventive adeguate ai rischi presenti presso le sedi interessate al servizio o introdotti dalla Ditta appaltatrice, all'atto della formalizzazione dell'incarico l'Azienda Appaltante comunica tutte le informazioni relative alla potenziale esposizione per il personale della ditta aggiudicataria a fattori di rischio propri della realtà della ASL ed alle misure eventuali di prevenzione e protezione da adottare; nel contempo la Ditta deve comunicare per iscritto all'Azienda Appaltante quali siano i rischi che lo svolgimento della loro attività può introdurre negli ambienti ove viene svolto il servizio e le prevedibili condizioni di esposizione agli stessi, oltre al nominativo e recapito del proprio Responsabile di Prevenzione e Protezione.

Art. 17 - Prescrizioni per il personale, mezzi della ditta fornitrice e comportamento del personale

Per lo svolgimento del servizio la Ditta dovrà impiegare esclusivamente personale per il quale siano stati regolarmente adempiuti gli obblighi previsti dalle vigenti leggi in materia di assicurazioni sociali, assistenziali, previdenziali ed antinfortunistiche. Per tali obblighi la Ditta aggiudicataria è tenuta ad esibire, su esplicita richiesta della A.S.L. Roma 5, la documentazione attestante l'osservanza degli obblighi suddetti.

E' fatto obbligo, altresì all'impresa appaltatrice di corrispondere ai lavoratori dipendenti addetti al servizio in oggetto, anche se non aderenti alle organizzazioni sindacali di categoria firmatarie, le retribuzioni ed i compensi non inferiori ai minimi stabiliti dai contratti collettivi di lavoro nazionali e locali.

Il personale e gli automezzi impiegati per il trasporto dovranno essere in regola con le norme vigenti sollevando le A.S.L. Roma 5 da ogni danno e responsabilità derivante sia dalla loro inosservanza sia da danni arrecati o subiti durante il servizio.

Resta inteso che la A.S.L. Roma 5 rimarrà del tutto estranea ai rapporti che andranno ad instaurarsi fra l'appaltatore ed il personale da questo dipendente.

La Ditta avrà comunque l'obbligo di rispettare tutte le norme inerenti la sicurezza del personale, assumendosi tutte le responsabilità dell'adempimento delle vigenti norme igienico-infortunistiche, esonerando di conseguenza la A.S.L. Roma 5 da ogni responsabilità in merito.

Comportamenti contrari a dette norme saranno considerati come inadempimento contrattuale.

I dipendenti dell'appaltatore che prestano servizio di consegna presso le strutture della A.S.L. Roma 5 sono obbligati a tenere un comportamento improntato alla massima educazione e correttezza, sia nei confronti degli assistiti che degli operatori sanitari, ed agire in ogni occasione con la diligenza professionale del caso.

In particolare l'Appaltatore deve curare che il proprio personale inviato presso i Reparti ed i Presidi:

1. Sia munito di un cartellino di riconoscimento riportante in modo ben visibile nome, cognome e nome della Ditta di appartenenza e dovrà rispettare eventuali disposizioni di sicurezza che la Stazione Appaltante potrà fissare.
2. Segnali al Direttore della Farmacia ed al proprio responsabile diretto, le anomalie che rilevasse durante lo svolgimento del servizio.

Nello svolgimento del servizio la Ditta dovrà evitare qualsiasi intralcio o disturbo al normale andamento dell'attività e dei servizi della Stazione Appaltante, con l'osservanza dei prestabiliti orari di espletamento del servizio.

Capitolato Tecnico

Fabbisogni annuali dei dispositivi medici occorrenti per la U.O.C. di Cardiologia – U.T.I.C. dell'Ospedale S. Giovanni Evangelista di Tivoli, per l'attività routinaria del Servizio di Cardiologia Interventistica – Emodinamica.

La valutazione dei prodotti dovrà essere effettuata in base ad un punteggio complessivo di qualità, pari a 70 punti, e di prezzo, pari a 30 punti.

Lotti	Classe prodotti	Descrizione prodotto	Fabbisogno annuale /	Criteri di valutazione e punteggi relativi	CND
1	Kit procedurale	1 telo tavolo madre cm 150 x 200 cm in TNT biaccoppiato avvolgente , 1 telo angiografico cm 240 x 380 cm con due fori adesivi femorali da 15 cm e due fori adesivi radiali da 10 cm , ampia zona super assorbente e due bande laterali trasparenti 1 sacca adesiva in plastica cm 60 x 30 cm conformabile, 1 telo copertura in TNT biaccoppiato cm 150 x 200 cm. 2 camici chirurgici rinforzati (termosaldati) mis. XL, 5 asciugamani , 30 garze in cotone cm 10x10 a 16 strati, 1 cuffia in plastica copriparatia con elastico cm 80 x 120 cm, 1 coprimonitor cm 40 x 30 , 1 cuffia in plastica con elastico diametro 100 cm, 1 ciotola in plastica 1000 ml, 2 ciotole in plastica da 500 ml, 1 vassoio in plastica da 8000 cc (mis. interne 33 x 28 x 13 cm circa), 1 bisturi con manico e lama figura 11, 1 spugna con manico, 1 siringa da 3 ml LLM, 1 siringa da 10 ml LL con nastro identificativo rosso, 1 siringa da 10 ml LL con nastro identificativo verde, 1 siringa da 20 ml LL, 3 siringa da 10 ml LL, 3 aghi da 21 G, 1 ago da 25 G, 1 conta aghi magnetico, 2 kelly rette	Fabbisogno: 1200 pz	Traspirabilità punti 15 Assorbimento punti 15 Idrorepellenza punti 15 Resistenza alla trazione punti 10 Spessore delle plastiche punti 10 Confezionamento e etichettatura punti 5	T0202
2	KIT ELETTROSTIMOLAZIONE	1 telo tavolo madre cm 150 x 200 cm in TNT biaccoppiato avvolgente, 1 telo pake maker cm 240 x 380 cm con due fori adesivi da 15 cm e due fori adesivi femorali da 10 cm, ampia zona di rinforzo super assorbente e bande laterali trasparenti, 1 cuffia in plastica con elastico diametro 100 cm, 20 garze in cotone cm 10 x 10 cm a 16 strati, 2 ciotole in plastica da 250 ml, 1 ciotola in plastica da 500 ml, 2 camici chirurgici rinforzati (termosaldati) mis. XL, 1 telo copertura in TNT biaccoppiato cm 150 x 200 cm, 1 sacca mayo cm 80 x 145 cm, 1 bisturi con manico e lama figura 11, 1 bisturi con manico e lama Figura 20, 2 velcri adesivi fissa cavo, 1 sacca in plastica adesiva cm 60 x 30 cm conformabile, 1 siringa da 20 LL, 1 siringa da 10 ml LL, 2 aghi da 21 G	Fabbisogno: 400 pz	Traspirabilità punti 15 Assorbimento punti 15 Idrorepellenza punti 15 Resistenza alla trazione punti 10 Spessore delle plastiche punti 10 Confezionamento e etichettatura punti 5	T0202
3	DILATATORI VASCOLARI	Dilatatori vascolari di diametro compreso da 4F a 14F, con lunghezze comprese tra 10 cm e 35 cm, che accettino guide angiografiche 0.035" / 0.038". Confezione singola, sterile, monouso.	Fabbisogno: 33 pezzi :	Gamma misure punti 15 Supporto e facilità avanzamento punti 20 Flessibilità punti 10 Ampiezza del lume punti 20 Confezionamento e etichettatura punti 5	C0502
4	Introduttore- guida elevato supporto	Introduttore per accesso femorale con valvola quadricuspide, camicia in nylon, spirale metallica in acciaio e strato interno in PTFE, per garantire una elevata flessibilità e resistenza al kinking. Marker distale radiopaco con spirale in oro, punta con rivestimento idrofilo nei 5 cm. Distali. Lunghezze da 45 a 90 cm, diametri da 5 a 7 mm, compatibile con guide da 0.035"	Fabbisogno: 50 pezzi : € 150,00	Gamma misure punti 15 Supporto e facilità avanzamento punti 25 Flessibilità punti 10 Ampiezza del lume punti 15 Confezionamento e etichettatura punti 5	C0502

5	Introduttori ad elevato supporto	Introduttore per accesso vascolare armato con rivestimento idrofilico e punta rastremata, calibri da 10 a 26F, lunghezze da 33, 45 e 65 cm, con valvola emostatica pneumatica regolabile tramite apposita siringa per ridurre al minimo le perdite ematiche, il sistema permette la puntura della valvola per il passaggio di un secondo catetere o filo guida. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 10 pz Prezzo: 500 £	Gamma misure punti 15 Supporto e facilità avanzamento punti 25 Flessibilità' punti 10 Ampiezza del lume punti 15 Confezionamento e etichettatura punti 5	C0502
6	INTRODUTTORI VASCOLARI	Introduttori vascolari in polietilene, con valvola emostatica a buona tenuta ematica, diametro almeno 4 Fr, lunghezza almeno sino a 110cm circa, dotati di marker radiopaco in punta, completo di dilatatore compatibilità con guida 0.035"/0038".	Fabbisogno: 50 pz Prezzo: 200 £	Gamma misure punti 15 Supporto e facilità avanzamento punti 25 Flessibilità' punti 10 Ampiezza del lume punti 15 Confezionamento e etichettatura punti 5	C0502
7	GUIDE IN NITINOL CON COATING IDROFOBICO IN PTFE IDEATO PER L'APPROCCIO RADIALE ALLE LESIONI PERIFERICHE	Disponibile con diametro da 0.018" e lunghezza da 400 cm garantisce l'utilizzo in combinazione con i dispositivi di recente introduzione e un approccio percutaneo radiale e brachiale alle lesioni periferiche. Guida ad elevata capacità di navigazione riducendo la frizione e favorendo anatomie tortuose e serrate. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 33 pz	Varietà della gamma punti 15 Steerability punti 10 Rivestimento punti 10 Caratteristiche costruttive punti 15 Ampia disponibilità di grammatura di punta punti 10 Risultati riportati in letteratura punti 5 Confezionamento etichettatura punti 5	C040101
8	CATETERE A PALLONCINO PER LESIONI CALCIFICHE	Cateteri a palloncino con lame longitudinali con microincisioni per rendere il sistema flessibile nel trattamento combinato di incisione e dilatazione della placca coronarica. Diametri da 2mm a 4mm circa, lunghezze da 6mm a 15mm	Fabbisogno: 10 pz	Resistenza alla pressione punti 15 Caratteristiche di compliance rispetto ai criteri richiesti punti 10 Capacità di attraversamento delle lesioni punti 15 Ampiezza della gamma di misure punti 15 Profilo punti 10 Confezionamento etichettatura punti 5	C010401020101
9	CATETERE A PALLONCINO CON ELEMENTI ELICOIDALI PER LESIONI CALCIFICHE	Specialty balloon composto da "scoring element" in forma elicoidale in nitinolo e pallone semi-compiante con Rated Burst Pressure superiore a 16 atm. Disponibile in diametri da 2.0 mm a 3.5 mm e lunghezze da 6 a 15 mm. Confezione singola, sterile, monouso.	Fabbisogno: 10 pz	Resistenza alla pressione punti 15 Caratteristiche di compliance rispetto ai criteri richiesti punti 10 Capacità di attraversamento delle lesioni punti 15 Ampiezza della gamma di misure punti 15 Profilo punti 10 Confezionamento etichettatura punti 5	C010401020101
10	ATERECTOMIA ROTAZIONALE	Kit per aterectomia rotazionale, con frese di vario diametro a punta diamantata, provviste di guide compatibili per l'esecuzione di tecniche di aterectomia rotazionale. Comprensivo di uso di console di comando . Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 30 pz	Sicurezza punti 25 Efficacia nella rimozione placca punti 40 Confezionamento e etichettatura punti 5	C010401020402

11	CATERI GUIDA DA ESTENSIONE PER PCI COMPLESSE DI PICCOLO CALIBRO	Dispositivo per garantire un elevato back-up nel trattamento di lesioni complesse con punta atraumatica, rivestimento idrofilico e doppio marker per facilitare il posizionamento. Gammadi misure: 5F, 5.5F, e diametro interno da 0.046" a 0.063". Lunghezza 150 cm. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 33 pz	Supporto facilità di avanzamento punti 15 Controllo di torsione punti 15 Atraumaticità della punta punti 10 Rapporto tra ampiezza del lume e diametro dello shaft punti 10 Capacità attraversamento lesioni punti 15 Confezionamento e etichettatura punti 5	C0104020101
12	MICROCATETERE PER PCI COMPLESA	Microcatetere per occlusioni totali calcifiche, struttura con intreccio a spirale di 18 fili guida. Tip rastremato da 2.6F a 1.4F e rivestito in polvere di tungsteno senza marker per favorire la navigabilità in distretti distali. Lunghezze 135 cm e 150 cm. Compatibile con guida 0.014". Confezione sterile, monouso	Fabbisogno: 30 pz	Supporto facilità di avanzamento punti 15 Controllo di torsione punti 15 Atraumaticità della punta punti 10 Rapporto tra ampiezza del lume e diametro dello shaft punti 10 Capacità attraversamento lesioni punti 15 Confezionamento e etichettatura punti 5	C010480
13	MICROCATETERE CON PUNTA ORIENTABILE	Microcatetere 6F con punta direzionabile (tipo steerable) per l'accesso ai sidebranch. Disponibile in 2 configurazioni: OTW e Monorail. Tip radiopaco di 8 mm. Rivestimento idrofilico distale da 24 a 45 cm. La lunghezza deve essere compresa tra 139,5 e 144,5 cm. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 10 pz	Supporto facilità di avanzamento punti 15 Controllo di torsione punti 15 Atraumaticità della punta punti 10 Rapporto tra ampiezza del lume e diametro dello shaft punti 10 Capacità attraversamento lesioni punti 15 Confezionamento e etichettatura punti 5	C010480
14	MICROCATETERE A PUNTA PREFORMATA	Famiglia microcatetere Over the Wire con rivestimento idrofilico. La punta distale del catetere deve avere nella gamma proposta diverse gradazioni di curvatura (45°, 90°, 90° con punta più lunga, 120°). Diametro distale da 1.8F a 2.4F. Lunghezze 130 cm e 150 cm. Compatibile con guida 0.014". Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 10 pz	Supporto facilità di avanzamento punti 15 Controllo di torsione punti 15 Atraumaticità della punta punti 10 Rapporto tra ampiezza del lume e diametro dello shaft punti 10 Capacità attraversamento lesioni punti 15 Confezionamento e etichettatura punti 5	C010481
15	CATERE A PALLONCINO A BASSO PROFILO	Cateteri a palloncino semicompiante per angioplastica coronarica a basso profilo tipo monorail e punta del catetere rastremata con rivestimento idrofilico. Crossing profile inferiore o uguale a 0.0208" (riferimento palloncino 0.85 mm e 1.0 mm). Tip Entry Profile 0.0159" (riferimento palloncino 0.85 mm e 1.0 mm). Pressione di sicurezza dichiarata (RBP) superiore o uguale 14 atm. Disponibilità diametri da 0,85 mm a 4 mm e lunghezze da 5 mm a 30 mm. Compatibilità con catetere guida 5F. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 60 pz	Resistenza alla pressione punti 15 Caratteristiche di compliance rispetto ai criteri richiesti punti 10 Capacità di attraversamento delle lesioni punti 15 Ampiezza della gamma di misure punti 15 Profilo punti 10 Confezionamento etichettatura punti 5	C010401020101
16	Stent Grossi Vasi	Endoprotesi coronarica con polimero bioassorbibile, indicato per il trattamento di grossi vasi. Capacità di sovra-espansione fino a 6.0 mm di diametro, per tutte le misure. Diametri da 3,5 a 5,0 mm ,lunghezze da 8 a 32 ,	Fabbisogno: 20 pz	Ampiezza della gamma punti 20 Spessore delle maglie punti 10 Scorrevolezza punti 15 Risultati riportati in letteratura punti 5 Profilo del sistema di rilascio punti 15 Confezionamento e etichettatura punti 5	P0704020199

17	SONDA PER IMAGING A COERENZA OTTICA (OCT)	Catetere per tomografia a coerenza ottica dell'albero coronarico in fibra ottica rotante per lo studio pre e post procedurale delle arterie coronariche. Emissione vicina agli infrarossi che permette l'analisi del vaso a 100 frame/sec e con una velocità variabile fino a 20 mm/sec. Rivestimento idrofilico, tecnologia Monorail, compatibilità con guide da .014" e con cateteri guida 6 F. Si richiede disponibilità della relativa apparecchiatura in affitto con copertura Full- Risk	Fabbisogno: 50 pz	Qualità immagini e/o dei tracciati punti 15 Resistenza alla rottura ed alla deformazione punti 15 Navigabilità del catet. e/o guida punti 15 Risultati riportati in letteratura punti 15 Serv. Ass. tecnica e post Vendita punti 5 Confezionamento e etichettatura punti 5	C04010101
18	SISTEMA COMBINATO DI IMAGING E VALUTAZIONE MISURE FUNZIONALI Si richiede disponibilità della relativa apparecchiatura in affitto o con copertura full risk.	A. SONDA ECOGRAFICA INTRAVASCOLARE Catetere intravascolare per rilevazione di immagini ad ultrasuoni elettronica con 64 cristalli piezoelettrici E' indicato per la valutazione della morfologia vascolare nei vasi sanguigni del sistema vascolare coronarico. Dimensioni del catetere da 2,9 F prossimale a 3,3 F distale. Frequenza di lavoro <30 mhz. Lunghezza catetere 150 cm. Massimo filo guida accettato 0.014". Compatibile con catetere guida 5 F. Possibilità di sonda con short tip distale per l'utilizzo in procedure CTO. Confezione sterile, monouso. B. GUIDA DI PRESSIONE INTRACORONARICA Guida direzionale per le misurazione funzionali intracoronariche provvista di un sensore elettronico di pressione posizionato a 3 cm dalla punta per la valutazione dell'indice FFR e iFR. Guida transtenotica a corpo solido con bande conduttive integrate e con estremità distale precurvata a J. Lunghezza 185 cm. Diametro 0,014" con rivestimento idrofilico nella parte distale e idrofobico (PTFE) nella parte prossimale. Ultimi 3 cm del filo guida devono essere radiopachi per corretta visualizzazione in scopia. Si richiede idonea evidenza clinica pubblicata su riviste con elevato impact factor. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 70 pz	Qualità immagini e/o dei tracciati punti 15 Resistenza alla rottura ed alla deformazione punti 15 Navigabilità del catet. e/o guida punti 15 Risultati riportati in letteratura punti 5 Serv. Ass. tecnica e post Vendita punti 5 Confezionamento e etichettatura punti 5	C04010102
			Fabbisogno: 70 pz	Qualità immagini e/o dei tracciati punti 15 Resistenza alla rottura ed alla deformazione punti 15 Navigabilità del catet. e/o guida punti 15 Risultati riportati in letteratura punti 5 Serv. Assist. Tec. e post vendita punti 15 Confezionamento e etichettatura punti 5	C04010103
19	GUIDA DI PRESSIONE INTRACORONARICA PER TEST FARMACOLOGICI	Filo guida per la misurazione intracoronarica di pressione, flusso e temperatura, con tecnologia wireless. Guida da 0.014. Lunghezza circa 175 cm, alta navigabilità ed ottima risposta alla torsione per anatomie tortuose. Nella fornitura è previsto il macchinario in comodato d'uso gratuito.	Fabbisogno: 50 pz	Qualità immagini e/o dei tracciati punti 15 Resistenza alla rottura ed alla deformazione punti 15 Navigabilità del catet. e/o guida punti 15 Risultati riportati in letteratura punti 15 Serv. Ass. tecnica e post Vendita punti 5 Confezionamento e etichettatura punti 5	C04010103
20	SISTEMA DI PROTEZIONE CORONARICO	Sistema di protezione embolica premontato su filo guida 0.014" con punta floppy dotato di cestello autocentrante che consente di coprire vasi con diametri da 3.5 a 5.5 mm. Sistema indicato nel trattamento dei graft venosi potenzialmente embolizzanti. La confezione deve comprendere sistema di recupero. Confezione singola, sterile, monouso.	Fabbisogno: 30 pz	Gamma misure punti 15 Supporto/facilità di avanzamento punti 25 Flessibilità punti 10 Ampiezza del lume punti 15 Confezionamento e etichettatura punti 5	C0105

21	PALLONE PER VALVULOPLASTICA A BASSO PROFILO	<p>Palloni per valvuloplastica adulti e pediatrici a basso profilo, corpo del catetere in pebax, pallone non compliant, punta atraumatica con profilo d'ingresso di 0.8 mm, tempo di sgonfiaggio del pallone < 10s.</p> <p>Pallone a basso profilo con compatibilità introduttore da 8 F per i palloni da 18 a 22 mm.</p> <p>Disponibilità di diametri del pallone da 4 a 30 mm e lunghezze 20-30-40-60 mm.</p> <p>Compatibilità con introduttore 4-7 F per misure da 4 a 16 mm; 8 F da 18 a 22 mm; 9 F da 24 a 26 mm; 10 F da 28 a 30 mm. Certificazione per stenosi aortica, predilatazione aortica pre tavi, stenosi dell'istmo aortico, stenosi valvola polmonare, stenosi di RVOT e LVOT, stenosi arteria polmonare.</p>	Fabbisogno: 30 pz	<p>Rapidità di gonfiaggio e sgonfiaggio punti 15</p> <p>Caratteristiche di Compliance rispetto ai criteri richiesti punti 5</p> <p>Capacità di attraversamento delle lesioni punti 15</p> <p>Ampiezza della gamma di misure punti 15 Profilo punti 15</p> <p>Confezionamento e etichettatura punti 5</p>	C0106
22	GUIDE EXTRA RIGIDE PER INTERVENTISTICA STRUTTURALE	<p>Guide extra rigida per il posizionamento di protesi durante interventistica strutturale, calibro 035", lunghezza fino a 300 cm disponibile in conformazione retta o precurvata e punta soft atraumatica.</p> <p>Confezione sterile, monouso.</p>	Fabbisogno: 10 pz	<p>Varietà della gamma punti 15</p> <p>Steerability punti 10</p> <p>Rivestimento punti 10</p> <p>Caratteristiche costruttive punti 15 Ampia disponibilità di grammatura di punta punti 10</p> <p>Risultati riportati in letteratura punti 5</p> <p>Confezionamento etichettatura punti 5</p>	C040101
23	GUIDE PER INTERVENTISTICA PERIFERICA STRUTTURALE	<p>Guide metalliche per interventistica vascolare, varie tipologie:</p> <p>Guide idrofile con diametri da .018" a .038", standard e stiff, punta dritta e angolata, lunghezza fino a 260 cm almeno Confezione sterile, monouso.</p>	Fabbisogno: 20 pz	<p>Varietà della gamma punti 15</p> <p>Steerability punti 10</p> <p>Rivestimento punti 10</p> <p>Caratteristiche costruttive punti 15 Ampia disponibilità di grammatura di punta punti 10</p> <p>Risultati riportati in letteratura punti 5</p> <p>Confezionamento etichettatura punti 5</p>	C040101
		<p>Guide metalliche teflonate rigide, tipo Amplatz, ed extrastiff, diametri da .035" e .038", dritte e angolate, lunghezze fino a 300 cm almeno</p> <p>Confezione sterile, monouso.</p>	Fabbisogno: 20 pz		
		<p>Guide da interventistica centimetrata con markers radiopachi in punta, con ottima manovrabilità, diametro .035", lunghezze fino a 260 cm</p> <p>Confezione sterile, monouso.</p>	Fabbisogno: 20 pz		
		<p>Guide teflonate per interventistica, ricoperte in PTFE, anima fissa e mobile, punta dritta e J, diametri da .018" a .038", lunghezze da 40 cm a 260 cm</p> <p>Confezione sterile, monouso.</p>	Fabbisogno: 20 pz		
		<p>Guide superselettive per interventistica periferica, idrofile e non, per piccoli vasi, con diametro da .014" e .018", lunghezze da 150 cm circa a 300 cm almeno, disponibili anche a differente supporto, tipo floppy, standard, extra e super support, punta dritta e J, varie lunghezze di punta e grammature</p> <p>Confezione sterile, monouso.</p>	Fabbisogno: 20 pz		
24	SISTEMA DI PROTEZIONE EMBOLICA CEREBRALE COMPLETA	<p>Sistema di protezione cerebrale che consiste in un a singolo filtro inserito per via femorale tramite catetere 8F sheathless e che esclude e salvaguarda TUTTI i vasi sovraortici (le due carotidi e la succlavia destra), in interventi di TAVI, chiusura percutanea dell'auricola, mitraclip e qualsiasi procedura a rischio embolico.</p> <p>Maglia in nitinol mesh (115*145 micron).</p> <p>La confezione deve comprendere sistema di recupero. Confezione sterile, monouso.</p>	Fabbisogno: 5 pz	<p>Gamma misure punti 15</p> <p>Supporto/facilità di avanzamento punti 25</p> <p>Flessibilità punti 10</p> <p>Ampiezza del lume punti 15</p> <p>Confezionamento e etichettatura punti 5</p>	C0105

25	SISTEMA PER CHIUSURA PFO PREMONTATO	Dispositivo occlusore, premontato su delivery, munito di sistema di recupero integrato, composto da una membrana in eptfe, rivestimento idrofilico, struttura metallica in nitinolo ed anima in platino, indicato per il trattamento del forame ovale pervio con presenza di rim aortico, e caratterizzato da un basso rilascio di nichel. Misure da 20 a 30 mm circa	Fabbisogno: 10 pz	<p>Ampiezza della gamma punti 10</p> <p>Ridotta trombogenicità punti 10</p> <p>Manovrabilità punti 15</p> <p>Facilità di impianto punti 10</p> <p>Risultati riportati in letteratura punti 5 Ser.</p> <p>Ass. tecnica e post vendita punti 20</p>	P07040303
26	SISTEMA PER CHIUSURA PFO CON AMPIA GAMMA DI MISURE	Sistema di chiusura del Forame Ovale Pervio costituito da due dischi in nitinol di misura variabile uniti da un segmento intermedio. Misure comprese da 18 a 34 mm, con possibilità di avere dispositivi con misure dei dischi uguali da ambo i lati. Il dispositivo deve garantire un rilascio basso di ioni-nichel per ottimizzare la biocompatibilità. Il sistema di rilascio deve permettere alla protesi, tramite un collegamento a vite, di conformarsi perfettamente al setto. Il device deve essere disponibile in due versioni: con e senza HUB sul disco distale. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 10 pz	<p>Ampiezza della gamma punti 10</p> <p>Ridotta trombogenicità punti 10</p> <p>Manovrabilità punti 15</p> <p>Facilità di impianto punti 10</p> <p>Risultati riportati in letteratura punti 5 Ser.</p> <p>Ass. tecnica e post vendita punti 20</p>	P07040303
27	SISTEMA PER LA CHIUSURA DEL PFO A SUTURA CHIRURGICA	Sistema di chiusura percutanea del forame ovale pervio mediante sutura costituito da due sistemi per il posizionamento delle suture non riassorbibili in polipropilene e un sistema per la realizzazione del nodo. Confezione sterile, monouso	Fabbisogno: 15 pz	<p>Ampiezza della gamma punti 10</p> <p>Ridotta trombogenicità punti 10</p> <p>Manovrabilità punti 15</p> <p>Facilità di impianto punti 10</p> <p>Risultati riportati in letteratura punti 5 Ser.</p> <p>Ass. tecnica e post vendita punti 20</p>	P07040303
28	SISTEMA PER LA CHIUSURA DEL DIA CON AMPIA GAMMA DI MISURE	Sistema di chiusura del difetto interatriale costituito da due dischi in nitinol di misura variabile uniti da un segmento intermedio. Misure comprese da 6 a 50 mm. Il dispositivo deve garantire un rilascio basso di ioni nichel. Il sistema di rilascio deve permettere alla protesi, tramite un collegamento a vite, di conformarsi perfettamente al setto. Il device deve essere disponibile in due versioni: con e senza HUB sul disco distale. Confezione sterile, monouso	Fabbisogno: 5 pz	<p>Ampiezza della gamma punti 10</p> <p>Ridotta trombogenicità punti 10</p> <p>Manovrabilità punti 15</p> <p>Facilità di impianto punti 10</p> <p>Risultati riportati in letteratura punti 5 Ser.</p> <p>Ass. tecnica e post vendita punti 20</p>	P07040302
29	SISTEMA DI CHIUSURA DIFETTI INTERVENTRICOLARI, MUSCOLARI, MUSCOLARI POST INFARTO -	Le caratteristiche tecniche sono vincolanti. Dispositivo costituito da dischi non-concentrici e concentrici, per garantire un ingombro minimo verso l'aorta, idoneo alla chiusura dei Difetti Interventricolari. Dispositivo con conformazione a doppio disco, realizzato con maglia di Nitinol 72 fili, sistema di rilascio dedicato di dimensione da 7 a 9f, curvatura a 180°. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 6 pz	<p>Ampiezza della gamma punti 10</p> <p>Ridotta trombogenicità punti 10</p> <p>Manovrabilità punti 15</p> <p>Facilità di impianto punti 10</p> <p>Risultati riportati in letteratura punti 5 Ser.</p> <p>Ass. tecnica e post vendita punti 20</p>	P07040302
30	DISPOSITIVO PER CHIUSURA DELL'AURICOLA SINISTRA	Delivery premontato con rivestimento delle parti esposte in atrio con materiali che favoriscono l'endotelizzazione. Sistema di fissaggio a barbe metalliche interne per il corretto ancoraggio alle pareti dell'auricola. Riposizionabile e recuperabile. Completo d'introduttore unico per tutte le misure e di sistema di delivery. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 20 pz	<p>Ampiezza della gamma punti 10</p> <p>Ridotta trombogenicità punti 10</p> <p>Manovrabilità punti 15</p> <p>Facilità di impianto punti 10</p> <p>Risultati riportati in letteratura punti 5 Ser.</p> <p>Ass. tecnica e post vendita punti 20</p>	P0799

31	DISPOSITIVO PER CHIUSURA DELL'AURICOLA SINISTRA	Device auto espandibile a disco per occlusione dell'ostio dell'auricola sinistra e con plug distale per il corretto fissaggio alle pareti interne dell'auricola. Riposizionabile e recuperabile. Completo di introduttore e sistema di delivery. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 20 pz	<p>Ampiezza della gamma punti 10 Ridotta trombogenicità punti 10 Manovrabilità punti 15 Facilità di impianto punti 10 Risultati riportati in letteratura punti 5 Ser. Ass. tecnica e post vendita punti 20</p>	P0799
32	KIT PER LA REIDRATAZIONE IN CORSO DI ANGIOGRAFIA IN SOGGETTI CON IRC	Sistema di infusione endovenosa di soluzioni fisiologiche e/o elettrolitiche, per la prevenzione da insufficienza renale da mezzo di contrasto, in grado di mantenere costante la volemia del paziente con il controllo costante della diuresi. Si richiede fornitura della relativa apparecchiatura in Service.	Fabbisogno: 50 KIT	<p>Sicurezza di utilizzo punto 20 Tenuta di raccordi e linee punto 10 Precisione dei comandi punto 15 Facilità d'impiego punto 20 Percentuale di successo dimostrata dalla letteratura punti 5</p>	A0303
33	SISTEMA DI CARTUCCE PER TEST DI COAGULAZIONE PER SANGUE INTERO	Sistema per test di coagulazione composto da: A_ Cartuccia per monitorare i livelli di eparina, moderati e/o elevati (range di misure 65-1500 sec) B_ Cartuccia per monitorare i livelli di eparina, moderati e/o bassi range di misure 67-400 sec) C_ Cartuccia per monitorare la terapia eparinica a livelli terapeutici (range di misure 20 - 400 sec) D_ Cartuccia per monitorare la terapia eparinica a livelli terapeutici con sangue intero citrato (range di misure 20 - 400 sec) E_ Cartuccia per monitorare la terapia anticoagulante orale (range di misure INR 0,8 - 12 ; tromboplastina con ISI= 1.0)) F_ Cartuccia per monitorare la terapia anticoagulante orale su sangue intero citrato (range di misure INR 0,8 - 10; tromboplastina con ISI= 1.0) La ditta aggiudicatrice dovrà fornire senza alcun onere almeno n. 3 apparecchiature di lettura e le cartucce necessarie per i controlli qualità.	Fabbisogno: 700	<p>Sicurezza di utilizzo punto 20 Rapidità di risposta punto 10 Precisione dei risultati punto 15 Facilità d'impiego punto 15 Percentuale di successo dimostrata dalla letteratura punti 10</p>	W0103020499
34	PALLONE SEMICOMPLIANTE PER PTA PERIFERICA	Pallone semi-compiante di tipo rapid-exchange con rivestimento idrofilo, per PTA in distretti femoro- poplitei e BTK. Compatibile con guida 0.014". Diametri da 2,3,4,5,6,7 e 8 mm; lunghezze 40, 60, 80, 100, 120 e 150 mm. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 50	<p>Resistenza alla pressione punti 15 Caratteristiche di compliance rispetto ai criteri richiesti punti 10 Capacità di attraversamento delle lesioni punti 15 Ampiezza della gamma di misure punti 15 Profilo punti 10 Confezionamento etichettatura punti 5</p>	C010401020101

35	CATETERE A PALLONCINO PER PTA PERIFERICA ILIACO/FEMORALE A BASSO PROFILO PER ACCESSO RADIALE	Cateteri a palloncino OTW in nylon/pebax con rivestimento idrofilico distale tipo Hydrax. Per PTA del distretto iliaco-femorale e popliteo-sottogenicolare. Marker radiopaco in tungsteno-polimero e platino-iridio per una maggiore flessibilità. Compatibilità con guida 0.035", 0.018", 0.014". Diametri da 1.5 a 12 mm; lunghezze da 20 a 200 mm. Shaft almeno fino a 200 cm.	Fabbisogno: 30	Resistenza alla pressione punti 15 Caratteristiche di compliance rispetto ai criteri richiesti punti 10 Capacità di attraversamento delle lesioni punti 15 Ampiezza della gamma di misure punti 15 Profilo punti 10 Confezionamento etichettatura punti 5	C010401020199
36	KIT ANGIOGRAFICO PER SISTEMA AUTOMATICO D'INIEZIONE DEL MEZZO DI CONTRASTO COMPATIBILE CON SISTEMA ACIST	Kit angiografico per sistema di iniezione di contrasto comprensivo di linea di lavaggio, trasduttore di pressione integrato, siringa, manifold automatico, linea di pressione e comando manuale pneumatico. Ciascun kit deve essere composto da: A - Comando manuale pneumatico, linea di pressione e rubinetto Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 1100	Resistenza alla rottura ed alla deformazione punto 15 Tenuta di raccordi e linee punto 10 Precisione dei comandi punto 10 Resistenza alle pressioni punto 10 Facilità d'uso punto 20 Confezionamento e etichettatura punto 5	C0104
		b Manifold automatico con linea di lavaggio e trasduttore pressione Confezione sterile, uso giornaliero	Fabbisogno: 400		
		c- Siringa pluriuso per sistema Confezione sterile, uso giornaliero.	Fabbisogno: 400		
37	SISTEMA DI EMOSTASI FEMORALE PER TAVI	Sistema di chiusura vascolare biomeccanico dedicato ai grandi accessi femorali arteriosi in seguito all'utilizzo di dispositivi o introduttori con diametro esterno compreso tra 12F e 25F. Sistema a base di collagene bovino che non necessita della fase di pre-chiusura e consente il raggiungimento dell'emostasi con l'utilizzo di un solo dispositivo. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 50	Atraumaticità punti 20 Efficacia nell'emostasi punti 30 Caratteristiche ergonomiche punti 10 Percentuale di successo dimostrata dalla letteratura punti 5 Confezionamento ed etichettatura 5	C900199
38	DISPOSITIVO PER CHIUSURA DELL'AURICOLA SINISTRA DI PICCOLO CALIBRO	Sistema di chiusura dell'auricola con ricopertura in platino per la riduzione del rischio allergico. Configurazione a coppa + disco con completa disarticolazione. Tecnologia multistrato, sistema di ancoraggio con coppie di uncini a profondità differente. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 3	Ampiezza della gamma punti 10 Ridotta trombogenicità punti 10 Manovrabilità punti 15 Facilità di impianto punti 10 Risultati riportati in letteratura punti 5 Ser. Ass. tecnica e post vendita punti 20	P0799
39	FILI GUIDA SPECIALI PER IL TRATTAMENTO DELLE LESIONI CHIP E CRONICHE	A) Guide intracoronariche per approccio front-line a corpo unico, senza giunture, con risposta alla torsione vicino al rapporto 1:1. Anima in acciaio collegata al tip distale con corpo ricoperto in PTFE. Doppio coil. Parte terminale in platino iridio, rivestimento idrofilico. Rigidità della parte terminale da 0.5 gr a 0.7 gr. Tip radiopaco fino a 3 cm per facilitare l'identificazione in fluoroscopia. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 500	Varietà della gamma punti 15 Steerability punti 10 Rivestimento punti 10 Caratteristiche costruttive punti 15 Ampia disponibilità di grammatura di punta punti 10 Risultati riportati in letteratura punti 5 Confezionamento etichettatura punti 5	
		B) Guide intracoronariche per occlusioni totali croniche con rivestimento idrofilico di 17 cm dal tip, punta rastremata a 0.010 inch. distale. Grammatura delle guide da 1,0 gr e da 0,6 gr. Lunghezze da 190 e 300 cm. Tip radiopaco fino a 16 cm per facilitare l'identificazione in fluoroscopia. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 50		

		C) Guide coronariche con diametro del corpo 0.014 inch, lunghezza 190 cm e con diametro della punta da 0.010, 0.011 e 0.012 inch edifferenti resistenze al carico 1,7gr, 3,5gr e 4,5gr, con segmento radiopaco finale con rivestimento idrofilico distale di almeno 40 cm che consenta facile attraversamento dell'occlusione. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 50	
		D) Guide intracoronariche per occlusioni totali croniche 0,014 con rivestimento idrofobo. Rigiditàcrescente della parte terminale compresa tra 9 gr e 12 gr. Tip radiopaco fino a 11 cm per facilitare l'identificazione in fluoroscopia. Lunghezza coil di rivestimento della guida 11 cm. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 50	
		D) Guide intracoronariche per occlusioni totali croniche 0,014 con rivestimento idrofobo. Rigiditàcrescente della parte terminale compresa tra 9 gr e 12 gr. Tip radiopaco fino a 11 cm per facilitare l'identificazione in fluoroscopia. Lunghezza coil di rivestimento della guida 11 cm. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 50	
		E) Guide intracoronariche 0,014 per occlusioni totali con punta rastremata da 0,009". Grammature disponibili da 9 e da 12 g. lunghezza del coil di rivestimento della guida 20 cm. Possibilità di rivestimento idrofobo del coil o di rivestimento idrofilico con punta di 1 mm senza rivestimento idrofilico. Porzione radiopaca di 20 cm.	Fabbisogno: 50	
		F) Filo guida per occlusioni totali croniche a corpo unico, senza giunture, con punta rastremata da 0.3gr distale. Lunghezza da 190 e da 300 cm con rivestimento idrofilico distale di almeno 52 cm incluso il tip. Porzione radiopaca di 3 cm. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 50	
		G) Guide coronariche con diametro del corpo 0.014 inch, con grammatura della guida di 3 g con segmento radiopaco finale di 11 cm e con rivestimento idrofilico distale di almeno 40 cm e 1 mm distale idrofobico. Lunghezze da 180 cm e 300 cm. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 50	
		H) Guida coronarica per occlusioni totali croniche a corpo unico, senza giunture, doppio coil, con risposta alla torsione rapporto 1:1; guida con rivestimento ibrido, polimerico e idrofilico. Anima in acciaio collegata al tip distale. Grammatura pari a circa 3 gr. Lunghezze da 200 a 300 cm. Tip radiopaco pari a circa 3 cm.	Fabbisogno: 30	
40	CATETERE A PALLONCINO PERIFERICO	Catetere a palloncino ad alta pressione minimo 18 atm non compliant, OTW e/o monorail , strumento lungo e corto, compatibile con guida idonea, con introduttori a basso profilo. Diametri del pallone da 3 mm a 12 mm circa, lunghezze minimo 2 cm circa. Confezione singola, sterile, monouso.	Fabbisogno: 40 pz	Resistenza alla pressione punti 15 Caratteristiche di compliance rispetto ai criteri richiesti punti 10 Capacità di attraversamento delle lesioni punti 15 Ampiezza della gamma di misure punti 15 Profilo punti 10 Confezionamento etichettatura punti 5

C040101

C010401020199

41	CATETERE A PALLONCINI BASSO PROFILO	Pallone semi-compiante di tipo rapid-exchange e/o OTW con rivestimento idrofilo, per PTA in distretti femoro poplitei e BTK. Compatibile con guida 0,018" e 0,014"; basso profilo d'ingresso, rivestimento idrofilo della punta; shaft lungo circa 150 cm. Compatibile con introduttori 4 fr, diametri da circa 2 mm, lunghezze da circa 40mm. Confezione singola, sterile, monouso. Fornitura in conto deposito	Fabbisogno: 40 pz	Resistenza alla pressione punti 15 Caratteristiche di compliance rispetto ai criteri richiesti punti 10 Capacità di attraversamento delle lesioni punti 15 Ampiezza della gamma di misure punti 15 Profilo punti 10 Confezionamento etichettatura punti 5	C010401020199
42	PALLONE PERIFERICO MEDICATO AL SIROLIMUS	Catetere a palloncino a rilascio di farmaco Sirolimus (1.27 µg/mm ²) in polyamide, RX, compatibile con guida 0.014"0,018" e 0.035". Disponibile in diametri da 1.5 a 4.0mm e lunghezze da 10 a 40 mm. Profilo di punta 0.016", lunghezza catetere 140 cm. Eccipiente fosfolipidico ed incapsulamento del farmaco in nanoparticelle mediante nanotecnologia. Il catetere a palloncino deve avere marchio CE per utilizzo: - Periferico (0.014", 0.018" e 0.035") Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 30 pz	Resistenza alla pressione punti 15 Caratteristiche di compliance rispetto ai criteri richiesti punti 10 Capacità di attraversamento delle lesioni punti 15 Ampiezza della gamma di misure punti 15 Profilo punti 10 Confezionamento etichettatura punti 5	C010401020199
43	CATETERI A PALLONCINO A RILASCIO FARMACO PACLITAXEL	Cateteri a palloncino a rilascio di farmaco in Paclitaxel per ricanalizzazioni del distretto periferico, compatibilità con guide 0014" , 0018" e 0035", diametri compresi fra 2 e 10 mm , lunghezza fino a 150mm.Rivestimento dei palloni in SAFEPAX.	Fabbisogno: 40 pz	Resistenza alla pressione punti 15 Caratteristiche di compliance rispetto ai criteri richiesti punti 10 Capacità di attraversamento delle lesioni punti 15 Ampiezza della gamma di misure punti 15 Profilo punti 10 Confezionamento etichettatura punti 5	C010401020199
44	PALLONE PER OTTIMIZZAZIONE POST- STENTING	Catetere a palloncino con spalle molto corte (0.5 mm) in modo da ottimizzare la porzione di stent da post-dilatare. Deve essere non compliante e ad alta pressione. Profilo di punta 0.016". Diametri da 2.25 a 5 mm e lunghezze da 6 a 15 mm. Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 30 pz	Resistenza alla pressione punti 15 Caratteristiche di compliance rispetto ai criteri richiesti punti 10 Capacità di attraversamento delle lesioni punti 15 Ampiezza della gamma di misure punti 15 Profilo punti 10 Confezionamento etichettatura punti 5	C010401020199
45	TAVI	Dispositivo per la sostituzione valvolare aortica percutanea: valvola sovranulare in pericardio porcino con stent autoespandibile e multilivello in nitinol con memoria termoelastica. Valvola ricatturabile. Con la possibilità di trattare anulus da 18 a 30 mm.	Fabbisogno: 10 pz	Anello di ancoraggio facile da suturare e con elevata biocompatibilità punti 20 Completezza gamma misure punti 10 Risultati riportati in letteratura punti 10 Facilità di impianto punti 10 Ser. Ass. tecnica e post vendita punti 20	P070301030201
46	TAVI	Protesi valvolare impiantabile per via percutanea e transapicale, costituita da lembi di pericardio bovino su supporto metallico espandibile, montata su pallone e rilasciata mediante dilatazione dello stesso. Comprovata praticità e accuratezza di impianto, gonnina per la prevenzione dei rigurgiti paravalvolari, basso profilo del sistema ed ampia gamma di misure (almeno 3); certificata per tutte le categorie di rischio chirurgico, per procedure valve in valve sia aortiche che mitraliche e certificata per procedure transascellari.	Fabbisogno: 20 pz	Anello di ancoraggio facile da suturare e con elevata biocompatibilità punti 20 Completezza gamma misure punti 10 Risultati riportati in letteratura punti 10 Facilità di impianto punti 10 Ser. Ass. tecnica e post vendita punti 20	P070301030201

47	CATERE A PALLONCINO PER LITOTRISSIA CORONARICA E PERIFERICA	Catetere a palloncino semi-compiante, monorail, dotato di emettitori per litotriSSia per l'erogazione di energia meccanica pulsatile (onde d'urto) da utilizzare in caso di stenosi calcifiche. Disponibilit� in vari diametri. Il sistema � costituito da un catetere a palloncino, da un cavo di connessione e da un generatore (da fornire in comodato d'uso). Confezione sterile, monouso.	Fabbisogno: 30 pz	Resistenza alla pressione punti 15 Caratteristiche di compliance rispetto ai criteri richiesti punti 5 Capacit� di attraversamento delle lesioni punti 20 Ampiezza della gamma di misure punti 10 Profilo punti 15 Confezionamento e etichettatura punti 5	C0104020201
48	SISTEMA DI ASSISTENZA VENTRICOLARE	Sistema di assistenza ventricolare sinistra per pazienti in shock cardiogeno ad impianto percutaneo con cateteri a pigtail muniti di pompa sanguigna microassiale a micromotore con portata da 2.5 e 5 litri e sensore di pressione differenziale. Sistema di alimentazione da generatore e cavi e sistema di spurgo Confezione singola, sterile, monouso. Nella fornitura dovr� essere compresa la disponibilit� della relativa apparecchiatura in uso gratuito.	Fabbisogno: 10 pz	Caratteristiche costruttiva punti 15 Atraumaticit� punti 15 Facilit� d'uso punti 15 Risultati riportati in letteratura punti 15 Facilit� di transito del sistema punti 5 Confezionamento e etichettatura punti 5	J010380
49	PALLONE PER CONTROPULSAZIONE	Catetere per contropulsazione aortica utilizzabile per via percutanea. Disponibilit� di 2 misure: 30cc per pazienti di altezza compresa fra 147cm e 162cm; 40cc per pazienti di altezza compresa fra 162cm e 185cm. I cateteri devono avere il sensore di pressione integrato a fibra ottica. Compatibile con sistema Arrow, strumentazione gi� in dotazione alla UOC Cardiologia-Utic della ASL Roma 5.	Fabbisogno: 50 pz	Qualit� delle immagini e tracciati punti 10 Resist. a rottura e deformazione punti 10 Navigabilit� catetere e guida punti 20 Risultati riportati in letteratura punti 5 Serv. Ass. tecnica e post vendita punti 20 Confezionamento e etichettatura punti 5	C019001
50	Telini di protezione RX	Telini di protezione RX per la riduzione drastica delle radiazioni diffuse, di diverse fatture, per la protezione dell'operatore e del paziente, sia per le procedure diagnostiche percutanee, effettuate per via femorale che per via radiale, destra o sinistra. Materiale monouso privo di lattice.	Fabbisogno: 200 pz 60 per ogni confezione da 15 pezzi	Atossicit� punti 10 Facilit� d'uso punti 20 Stabilit� punti 20 Resistenza alla rottura ed alla deformazione punti 15 Confezionamento e etichettatura punti 5	T030499
51	Set sterile di monitoraggio invasivo di pressione comprensivo di trasduttore.	Trasduttore di pressione monouso. Eventuali raccordi elettrici devono essere forniti dalla ditta vincitrice.	Fabbisogno: 100 pz	Resistenza alla rottura punti 15 Tenuta di raccordi e linee punti 20 Resistenza alle pressioni punti 10 Caratteristiche ergonomiche punti 20 Confezionamento ed etichettatura punti 5	V9011

Handwritten signature or mark.