



FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL_BO
REGISTRO: Protocollo generale
NUMERO: 0025666
DATA: 07/03/2023
OGGETTO: PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER TERAPIA ANTALGICA, IN ACCORDO QUADRO, PER L'AUSL DI BOLOGNA E PER CONTO DELL'AUSL DI FERRARA.

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Antonia Crugliano

CLASSIFICAZIONI:

- [01-07-01]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0025666_2023_Lettera_firmata.pdf:	Crugliano Antonia	470BB6BC0BCFD2E21B7BDFCEA6EBE90 E316A774232656A98C60470474BA442EE
PG0025666_2023_Allegato1.pdf:	Crugliano Antonia	F550EF28CB47F06008A70BED9349D299E 84F823B0DCE08C3AC3D0C9E95654DF1
PG0025666_2023_Allegato2.pdf:		67823366F15626F0735DE43370E17AE61 DF98D3F89B709ABE91099CC9BF2E63F
PG0025666_2023_Allegato3.pdf:		EA53F52FB08D959A38CBCE7A966939AA 06B0C17685EF6D17EB7B0B88AF57F219
PG0025666_2023_Allegato4.pdf:		0800FC84D69872C8D3F829628A12BACE 58D3BD14EEDD4E0FB05408A1D4C5109D
PG0025666_2023_Allegato5.pdf:		323186C9390D4E33A35435220A98194E2 6C912D395C61B47DFB7887965CC888F
PG0025666_2023_Allegato6.pdf:		86B5E03CF55539D276C6F405E3631E3C0 C395656914B7DDF026CE9768EDD0FBB
PG0025666_2023_Allegato7.pdf:		83ABB0D410B22E8876548CB3308FB8290 D03C1B725C7FD02DFA31F17F8DBE1DF
PG0025666_2023_Allegato8.pdf:		DD54720504003E1EA29D63C0E2369D879 6C0A52B287DF97998E2908061FC3558
PG0025666_2023_Allegato9.pdf:		2E8E66A2B94AFA3FF8FAB35DD1B15127 DE6491DC8095DD94B233DFFAC882084B
PG0025666_2023_Allegato10.pdf:		5EB92840BF68015E14F4B912109A8BBD3 C241566D438A4682C449378675FF7A5



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.
Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.



File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0025666_2023_Allegato11.pdf.p7m:		B74BDFF436306DD9EDF24549ACE4479E 2143097D8C3F435859C1794B105706D7
PG0025666_2023_Allegato12.pdf:		1A97A0FD50BC9C6B69FD7455FE9A7F78 3829F87DF8DFCC4923A8FD26A56E08A1
PG0025666_2023_Allegato13.pdf:		24E188A002DB964FEC5B61BBABCC0B 37CD900AAE6F30DB9F940155C07A588BA
PG0025666_2023_Allegato14.pdf:		5E822908695086399385B022EAB931D61 B42B27EA8A068150712B01D1BF5F29B



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.



**SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA**
Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna

Istituto delle Scienze Neurologiche
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)

**OPERATORI ECONOMICI VARI
LORO SEDI**

**OGGETTO: PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI FORNITURA DI DISPOSITIVI
MEDICI PER TERAPIA ANTALGICA, IN ACCORDO QUADRO, PER L'AUSL DI BOLOGNA
E PER CONTO DELL'AUSL DI FERRARA.**

Con la presente si inoltra la documentazione di gara relativa all'Appalto per la fornitura in oggetto.

Firmato digitalmente da:
Antonia Crugliano

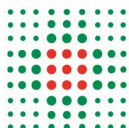
Responsabile procedimento:
Fabia Spinozzi

Fabia Spinozzi

Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)
051 6079776 (breve 49776)
f.spinozzi@ausl.bologna.it

Azienda USL di Bologna

Sede legale: via Castiglione, 29 - 40124 Bologna
Tel +39.051.6225111 fax +39.051.6584923
Codice fiscale e partita Iva 02406911202



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA
Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna

Istituto delle Scienze Neurologiche
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

Dipartimento Amministrativo

Il direttore

DISCIPLINARE DI GARA

**PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI FORNITURA DI
DISPOSITIVI MEDICI PER TERAPIA ANTALGICA, IN ACCORDO QUADRO, PER
AUSL DI BOLOGNA E PER CONTO DELL'AUSL DI FERRARA.**

***Il presente documento è stato redatto in conformità al Bando-tipo n. 1/2021
approvato dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con delibera n. 773
del 24 novembre 2021***



PREMESSE.....	4
1. PIATTAFORMA TELEMATICA	5
1.1 La piattaforma telematica di negoziazione.....	5
1.2 Dotazioni Tecniche.....	6
1.3 Identificazione.....	7
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.	7
2.1 Documenti di gara	7
2.2 Chiarimenti	8
2.3 Comunicazioni	8
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI.....	9
3.1 Durata.....	11
3.2. Opzioni e Rinnovi	11
4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE .	11
5. REQUISITI GENERALI	14
6. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA	14
6.1 Requisiti di Idoneità	14
6.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria.....	14
6.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale.....	14
6.4 Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, geie.....	15
6.5 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili	15
7. AVVALIMENTO	15
8. SUBAPPALTO	15
9. GARANZIA PROVVISORIA.....	15
10. [FACOLTATIVO] SOPRALLUOGO.....	19
11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC	19
12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA	20
12.1 Regole per la presentazione dell'offerta	21
13. SOCCORSO ISTRUTTORIO	22
14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	23
14.1 Domanda di partecipazione ed eventuale procura	23
14.2 Documento di gara unico europeo	26
14.3 Dichiarazione integrativa per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'articolo 186 bis del R.d. 16 marzo 1942, n. 267	26
14.4 Documentazione in caso di avvalimento	26
14.5 Campioni (IN CASO DI RICHIESTA DI PRESENTAZIONE DI CAMPIONI).....	26
14.6 Documentazione ulteriore per i soggetti associati.....	27
14.7 Capitolato - Schema di Contratto.....	28
15. OFFERTA TECNICA	28
16. CONTENUTO DELL'OFFERTA ECONOMICA	29
17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	30
17.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica.....	31
17.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica	41
17.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica	41
17.4 Metodo per il calcolo dei punteggi	41
18. COMMISSIONE GIUDICATRICE.....	42
19.SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA.....	43
20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	43
21 VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE	44



22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE	45
23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO	45
24. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI	47
25. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE.....	47
26. CODICE DI COMPORTAMENTO	47
27. ACCESSO AGLI ATTI.....	48
28 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE	48
29 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI	48
29.1 Informativa.....	48
29.2 Responsabile del trattamento dei dati personali ai sensi del Regolamento U.E. 679/2016.....	39
30. DISPOSIZIONI FINALI	40



PREMESSE

Con determina a contrarre n. 627 del 06/03/2023, questa Amministrazione (codice AUSA 0000202387) ha deliberato di affidare la fornitura di Dispositivi Medici per Terapia Antalgica, in accordo quadro, n. lotti 15, per l'Ausl di Bologna e per conto dell'Ausl di Ferrara.

Bando di gara inviato in data 07/03/2023 all'Ufficio Pubblicazioni Ufficiali della U.E.

Ai sensi dell'articolo 58 del Codice, la presente procedura aperta è interamente svolta tramite il sistema informatico per le procedure telematiche di acquisto (di seguito Piattaforma) accessibile all'indirizzo <http://intercent.regione.emilia-romagna.it> e conforme alle prescrizioni dell'articolo 44 del Codice e del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/2021. Tramite il sito si accede alla procedura nonché alla documentazione di gara.

L'affidamento avviene mediante procedura aperta con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi degli articoli 44, 52, 58, 60 e 95 del Codice.

Il luogo di svolgimento della consegna della fornitura è

Bologna e Provincia codice NUTS: ITH55

Ferrara e Provincia codice NUTS: ITH56

CIG Accordo Quadro:

n. gara 8910438

lotto 1: 96503221A5

lotto 2: 9651036ED7

lotto 3: 96510488C0

lotto 4: 9651068941

lotto 5: 9651129B97

lotto 6: 965115510F

lotto 7: 96511859CE

lotto 8: 965119848A

lotto 9: 9651207BF5

lotto 10: 96512249FD

lotto 11: 9651256467

lotto 12: 965127868E

lotto 13: 965129221D

lotto 14: 9651323BAF

lotto 15: 9651349127



CUI AuslBo F02406911202202300029;
CUI AuslFe F01295960387202300131;

Il **Responsabile del procedimento**, della procedura di gara, è Antonia Crugliano, Direttore del Servizio Acquisti Area Vasta, indirizzo pec: servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it.

1. PIATTAFORMA TELEMATICA

1.1 La piattaforma telematica di negoziazione

Il funzionamento della Piattaforma avviene nel rispetto della legislazione vigente e, in particolare, del Regolamento UE n. 910/2014 (di seguito Regolamento eIDAS -electronic IDentification Authentication and Signature), del decreto legislativo n. 82/2005 (Codice dell'amministrazione digitale), del decreto legislativo n. 50/2016 e dei suoi atti di attuazione, in particolare il decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/2021, e delle Linee guida dell'AGID.

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, nel predetto documento 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 ed è regolato, tra gli altri, dai seguenti principi:

- parità di trattamento tra gli operatori economici;
- trasparenza e tracciabilità delle operazioni;
- standardizzazione dei documenti;
- comportamento secondo buona fede, ai sensi dell'articolo 1375 del Codice Civile;
- comportamento secondo correttezza, ai sensi dell'art.1175 del Codice Civile
- segretezza delle offerte e loro immodificabilità una volta scaduto il termine di presentazione della domanda di partecipazione
- gratuità. Nessun corrispettivo è dovuto dall'operatore economico e/o aggiudicatario per il mero utilizzo della piattaforma.

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, ovvero, se del caso, può disporre di proseguire la gara in altra modalità, dandone tempestiva comunicazione sul proprio sito istituzionale alla seguente pagina <https://www.ausl.bologna.it/operatori-economici/bandi-di-gara> dove sono accessibili i documenti di gara nonché attraverso ogni altro strumento ritenuto idoneo. 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.

La Piattaforma garantisce l'integrità dei dati, la riservatezza delle offerte e delle domande di partecipazione. La Piattaforma è realizzata con modalità e soluzioni tecniche che impediscono di operare variazioni sui documenti definitivi, sulle registrazioni di sistema e sulle altre rappresentazioni informatiche e telematiche degli atti e delle operazioni compiute nell'ambito delle procedure, sulla base della tecnologia esistente e disponibile.

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.

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 e nei manuali pubblicati sulla piattaforma <https://intercent.regione.emilia-romagna.it> che disciplinano il funzionamento e l'utilizzo della Piattaforma.

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. 910/14;
- 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 online 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.

È onere della ditta concorrente provvedere tempestivamente a modificare i recapiti suindicati secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della nuova piattaforma "Registrazione e funzioni base" (pag. 39-40 e 45-46 per la modifica di dati non sensibili, es: tel., mail utente) e "Gestione anagrafica" (per la modifica di dati sensibili) accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/>.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l'identificazione e l'accesso alla Piattaforma devono essere effettuate:

Numero Verde: 800 810 799

Tel: +390899712796 Mobile/Estero

Nei seguenti orari 9.00 – 13.00 / 14.00 – 18.00 oppure inviando una e-mail al seguente indirizzo: info.intercent@regione.emilia-romagna.it.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.

2.1 Documenti di gara

La documentazione di gara comprende:

- a) Bando di gara;
- b) Capitolato speciale descrittivo e prestazionale;
- c) Disciplinare di gara;
- d) Allegato Elenco Prodotti con Caratteristiche;
- e) Domanda di partecipazione e dichiarazioni integrative All. A;
- f) Scheda Informativa Dispositivo Medico All. B;



- g) Schede Fornitore All. C;
- h) Elenco dei Componenti e Accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili All. D;
- i) Elenco dei Componenti e Accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili con relativa Quotazione All. E;
- j) Scheda Offerta senza prezzi All. F;
- k) Scheda Offerta Economica All. G;
- l) Schema di contratto;
- m) DGUE (documento di gara unico europeo in formato elettronico da compilare su Sater);
- n) istruzioni operative per accedere alla Piattaforma e regole tecniche per l'utilizzo della stessa di cui al link <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it> dove è possibile trovare tale documentazione;
- o) Patto di integrità di cui a delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna di "Aggiornamento del piano triennale per la prevenzione della corruzione e del programma triennale della trasparenza e dell'integrità dell'Azienda USL di Bologna per il triennio 2015 – 2017;
- p) DUVRI;

La documentazione di gara è disponibile sul sito <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, in quanto per l'espletamento della presente gara l'Azienda USL si avvale del Sistema Informatico per le Procedure Telematiche di Acquisto di Intercenter ed è inoltre reperibile, solo per la consultazione, sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna all'indirizzo: www.ausl.bologna.it - sezione Bandi di gara e contratti – Bandi di gara.

2.2 Chiarimenti

E' possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare entro il termine indicato sulla Piattaforma attraverso la sezione riservata alle richieste di chiarimenti <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide> entro il giorno e l'ora indicata sul portale, 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 <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide> e sul sito istituzionale www.ausl.bologna.it, sezione bandi di gara e contratti, bandi di gara. Si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della Piattaforma o il sito istituzionale.

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 di cui alla presente procedura sono eseguiti utilizzando mezzi di comunicazione elettronici.



Le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici avvengono tramite la Piattaforma e sono accessibili nella sezione “CHIARIMENTI” e “AVVISI”.

È onere esclusivo dell’operatore economico prenderne visione.

Le comunicazioni relative: a) all'aggiudicazione; b) all'esclusione; c) alla decisione di non aggiudicare l' appalto; d) alla data di avvenuta stipulazione del contratto con l'aggiudicatario; e) all’attivazione del soccorso istruttorio; f) al subprocedimento di verifica dell’anomalia dell’offerta anomala; g) alla richiesta di offerta migliorativa; h) al sorteggio di cui all’articolo 21; avvengono utilizzando la Piattaforma il domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter 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. Se l’operatore economico non è presente nei predetti indici elegge domicilio digitale speciale presso la stessa Piattaforma e le comunicazioni di cui sopra sono effettuate utilizzando tale domicilio digitale.

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.

In caso di consorzi di cui all’articolo 45, comma 2, lettera b) e c) del Codice, la comunicazione recapitata nei modi sopra

indicati al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate. In caso di avalimento, la comunicazione recapitata all’offerente nei modi sopra indicati si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

3. OGGETTO DELL’APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI

L’appalto è suddiviso nei seguenti lotti:

Tabella 1

Numero lotto	Oggetto del lotto	CIG Accordo Quadro	Importo (3+1 anni+O.S.)
1	Sistemi per infusione spinale impiantabile a Flusso Fisso	96503221A5	32.100,00
2	Stimolatori impiantabili non ricaricabili per stimolazione cordonale	9651036ED7	480.100,00
3	Stimolatori impiantabili ricaricabili per stimolazione cordonale	96510488C0	320.100,00
4	Stimolatori impiantabili ricaricabili per stimolazione non tonica o ad elevata frequenza (>1	9651068941	800.100,00



	KHz)		
5	Stimolatori impiantabili per stimolazione gangliare	9651129B97	192.100,00
6	Stimolatori impiantabili ricaricabili per stimolazione periferica -wireless	965115510F	312.100,00
7	NeuroStimolatori totalmente impiantabili per la stimolazione Sacrale	96511859CE	120.100,00
8	Trattamenti endocanalari	965119848A	112.100,00
9	Periduroscopia	9651207BF5	42.100,00
10	DM per Chirurgia del Disco e dei Forami Sacrali	96512249FD	84.100,00
11	DM per Trattamento della protrusione del Disco Intervertebrale	9651256467	52.100,00
12	DM per Lesione e Neuromodulazione a radiofrequenza	965127868E	192.840,00
13	KIT Radiofrequenza Monuoso per trattamento articolazione sacroiliaca e articolazione del ginocchio	965129221D	70.200,00
14	DM per Crioablazione	9651323BAF	36.200,00
15	PENS Percutaneous Electrical Nerve Stimulation	9651349127	84.200,00

Il dettaglio delle prestazioni è il seguente:
Tabella 2

n.	Descrizione dei beni	CPV	P (principale) S (secondaria)	Importo
1	Fornitura di Sistemi per Terapia Antalgica (3 anni)		33190000-8	2.196.480,00
2				



3				
A) Importo totale soggetto a ribasso				2.196.480,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso				1.900,00
A) + B) Importo complessivo a base di gara				2.198.380,00

L'importo complessivo a base di gara è pari a € 2.198.380,00, al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, comprensivi degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

L'importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a un totale di € 1.900,00, Iva e/o altre imposte e contributi di legge esclusi, e non è soggetto a ribasso. L'importo degli oneri per la sicurezza sono specificamente pari a 100,00 euro a lotto per ogni Azienda.

L'appalto è finanziato con fondi delle Aziende Sanitarie.

3. 1 Durata

La fornitura in oggetto avrà la durata di 3 anni dalla data di efficacia dell'aggiudicazione ad opera della Azienda USL Capofila.

3.2. Rinnovi, Modifiche.

Rinnovo del contratto. Il contratto può essere rinnovato, alle medesime condizioni, per una durata pari a 1 anno, per un importo di € 732.160,00 al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. L' esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore almeno 30 giorni prima della scadenza del contratto.

Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 106, comma 1 lettera a) del Codice.

Il contratto può essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento, nel seguente caso:
Per effetto dell'articolo 29 della Legge n. 25 del 28.03.2022, (da prevedere fino al 31.12.2023) a partire dalla seconda annualità contrattuale, i prezzi sono aggiornati, in aumento o in diminuzione, in misura non superiore alla differenza tra l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) al momento di inizio del secondo anno contrattuale e quello corrispondente al momento della decorrenza del contratto.

Ai fini dell'art. 35, comma 4 del Codice, il valore globale stimato dell'appalto, è pari ad € 2.928.640,00 (3 + 1 anno) al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge.

L'appalto è suddiviso in 15 lotti il cui valore globale stimato di ciascun lotto risulta essere:



Lotto	Importo 3 anni escl iva	Oneri Sicurezza	Importo 3 anni escl iva + Oneri Sicurezza	Importo rinnovo 1 anno escl iva	Importo massimo stimato escl iva 3 anni + 1 anno	Importo massimo (3 anni + 1 anno) con Oneri Sicurezza
1	24.000,00	100	24.100,00	8.000,00	32.000,00	32.100,00
2	360.000,00	100	360.100,00	120.000,00	480.000,00	480.100,00
3	240.000,00	100	240.100,00	80.000,00	320.000,00	320.100,00
4	600.000,00	100	600.100,00	200.000,00	800.000,00	800.100,00
5	144.000,00	100	144.100,00	48.000,00	192.000,00	192.100,00
6	234.000,00	100	234.100,00	78.000,00	312.000,00	312.100,00
7	90.000,00	100	90.100,00	30.000,00	120.000,00	120.100,00
8	84.000,00	100	84.100,00	28.000,00	112.000,00	112.100,00
9	31.500,00	100	31.600,00	10.500,00	42.000,00	42.100,00
10	63.000,00	100	63.100,00	21.000,00	84.000,00	84.100,00
11	39.000,00	100	39.100,00	13.000,00	52.000,00	52.100,00
12	144.480,00	200	144.680,00	48.160,00	192.640,00	192.840,00
13	52.500,00	200	52.700,00	17.500,00	70.000,00	70.200,00
14	27.000,00	200	27.200,00	9.000,00	36.000,00	36.200,00
15	63.000,00	200	63.200,00	21.000,00	84.000,00	84.200,00
Tot	2.196.480,00	1.900,00	2.198.380,00	732.160,00	2.928.640,00	2.930.540,00

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

Gli operatori economici, anche stabiliti in altri Stati membri, possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata, secondo le disposizioni dell'art. 45 del Codice, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli artt. 47 e 48 del Codice.

È **vietato** ai concorrenti di partecipare alla gara in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di imprese aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di imprese di rete).

È **vietato** al concorrente che partecipa alla gara in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, di partecipare anche in forma individuale.

È **vietato** al concorrente che partecipa alla gara in aggregazione di imprese di rete, di partecipare anche in forma individuale. Le imprese retiste non partecipanti alla gara possono presentare offerta, per la medesima gara, in forma singola o associata.

I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi è **vietato** partecipare, in qualsiasi altra forma, alla presente gara. In caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

In alternativa i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettera c) del Codice possono eseguire le



prestazioni con la propria struttura.

È vietato, ai consorziati designati dal consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, di indicare a loro volta, a cascata, un altro soggetto per l'esecuzione.

Qualora il consorziato designato sia, a sua volta, un consorzio di cui all'articolo 45 comma 2, lettera b) è tenuto anch'esso a indicare, in sede di offerta, i consorziati per i quali concorre; a questi ultimi è vietato partecipare, in qualsiasi altra forma, alla presente gara. In caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

I concorrenti che presentano offerta per più lotti possono partecipare per lotti diversi nella medesima o in diversa forma (singola o associata). I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, possono indicare consorziati esecutori diversi per ogni lotto. I medesimi consorziati esecutori e gli operatori economici raggruppati possono partecipare ad altri lotti da soli o in raggruppamento temporaneo di imprese/consorzi con altri operatori.

Le aggregazioni di retisti di cui all'articolo 45, comma 2 lettera f) 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.

Il ruolo di mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese può essere assunto anche da un consorzio di cui all'art. 45, comma 1, lett. b), c) ovvero da una sub-associazione, nelle forme di un RTI o consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazioni di retisti. A tal fine, se la rete è dotata di organo comune con potere di rappresentanza (con o senza soggettività giuridica), tale organo assumerà la veste di mandataria della sub-associazione; se, invece, la rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza o è sprovvista di organo comune, il ruolo di mandataria della sub-associazione è conferito dalle imprese retiste



partecipanti alla gara, mediante mandato ai sensi dell'art. 48 comma 12 del Codice, dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

L'impresa in concordato preventivo può concorrere anche riunita in RTI purché non rivesta la qualità di mandataria e sempre che le altre imprese aderenti al RTI non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

5. REQUISITI GENERALI

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice. In caso di partecipazione di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c), del Codice la sussistenza dei requisiti di cui all'articolo 80 del Codice è attestata e verificata nei confronti del consorzio e delle consorziate indicate quali esecutrici.

Sono comunque **esclusi** gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del d.lgs. 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.

La mancata accettazione delle clausole contenute nel patto di integrità costituisce **causa di esclusione** dalla gara, ai sensi dell'art. 1, comma 17 della l. 190/2012.

6. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti, a **pena di esclusione**, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei commi seguenti. I documenti richiesti agli operatori economici ai fini della dimostrazione dei requisiti devono essere trasmessi mediante AVCPass in conformità alla delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio 2016

6.1 Requisiti di Idoneità

Costituiscono requisiti di idoneità:

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

Il concorrente non stabilito in Italia ma in un altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'articolo 83, comma 3 del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito;

Per la comprova del requisito sono acquisiti d'ufficio i documenti in possesso di pubbliche amministrazioni, previa indicazione, da parte dell'operatore economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

6.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria

Per la presente procedura di gara non sono previsti requisiti di capacità economica e finanziaria.

6.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale

Presentazione di campioni in sede di offerta non prevista.



6.4 Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, geie

I soggetti di cui all'articolo 45 comma 2, lettera d), e), f) e g) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che è assimilata alla mandataria.

Nel caso in cui la mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo sia una sub-associazione, nelle forme di consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazione di retisti, i relativi requisiti di partecipazione sono soddisfatti secondo le medesime modalità indicate per i raggruppamenti.

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

- a. da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;
- b. da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

6.5 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili

I soggetti di cui all'articolo 45 comma 2, lettere b) e c) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

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

7. AVVALIMENTO

Non essendo richiesti particolari requisiti di carattere economico, finanziario, tecnico e professionale di cui all'art. 83, comma 1, lett. b) e c) del Codice, l'istituto dell'avvalimento non si applica alla presente procedura di gara.

8. SUBAPPALTO

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione del contratto.

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti della fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione delle parti da subappaltare il subappalto è vietato.

L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

9. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata, a pena di esclusione, da:



a) una garanzia provvisoria pari a 2% del prezzo base dell'appalto, ai sensi dell'articolo 93, comma 1 del Codice, e precisamente di importo pari a:

lotto	Garanzia 2% (su 3 anni)
1	480,00
2	7.200,00
3	4.800,00
4	12.000,00
5	2.880,00
6	4.680,00
7	1.800,00
8	1.680,00
9	630,00
10	1.260,00
11	780,00
12	2.889,60
13	1.050,00
14	540,00
15	1.260,00

Si applicano le riduzioni di cui all'articolo 93, comma 7 del Codice;

b) una dichiarazione di impegno, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'art. 93, comma 3 del Codice, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva ai sensi dell'articolo 93, comma 8 del Codice, qualora il concorrente risulti affidatario. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti.



In caso di partecipazione a più lotti sono prestate tante distinte ed autonome garanzie provvisorie e impegni al rilascio della definitiva quanti sono i lotti cui si intende partecipare ovvero il concorrente può prestare un'unica garanzia cumulativa, purché nella medesima siano indicati specificatamente i lotti cui si partecipa ed i relativi importi.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente:

a) fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma I del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 231, in contanti, in assegni circolari, con bonifico, con versamento effettuato presso il Tesoriere dell'Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna – Intesa San Paolo spa: codice IBAN 42A0306902480100000046067. Per depositi cauzionali il codice Ente assegnato all'Azienda da parte del Tesoriere è il 1040039 con sottoconto IT71Z0306902480100000300030 collegato al codice IBAN indicato. Per pagamenti provenienti dall'estero, Codice BIC: BCITITMM.

b) in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno a favore dell'amministrazione; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;

c) da fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che: risponde ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività o rilasciata da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385; svolge in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie; è sottoposta 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; ha i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa rispondano ai requisiti di cui all'articolo 93, comma 3 del Codice. 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.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non->

[legittimati/Intermediari non abilitati.pdf](http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf) http://www.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp

La garanzia fideiussoria deve:

- a) contenere espressa menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito (intestazione: Azienda USL di Bologna Via Castiglione 29, 40124 Bologna);
- b) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo 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 45, comma 2 lettere b) e c) del Codice, al solo consorzio;
- c) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 19 gennaio 2018 n. 31;
- d) avere validità per 180 giorni dal termine ultimo per la 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'art. 1957 del codice civile;
 3. l'operatività 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 93, 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.

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere sottoscritte da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere inserite sulla Piattaforma in una delle seguenti forme:

- a) originale informatico, ai sensi dell'articolo 1, lett. p) del d.lgs. 7 marzo 2005, n. 82, sottoscritto con firma digitale, o altro tipo di firma elettronica qualificata dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante;
- b) in copia informatica di documento analogico (scansione di documento cartaceo) secondo le modalità previste dall'articolo 22, commi 1 e 2, del d.lgs. n. 82/2005;
- c) in duplicato informatico dell'originale informatico conforme alle disposizioni dell'articolo 23-bis del D.lgs. n.82/2005.

In caso di bonifico il concorrente deve inserire sulla Piattaforma il documento che attesti l'avvenuto versamento in una delle forme sopra indicate. Il documento deve indicare il nominativo dell'operatore economico che ha operato il versamento stesso.

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 espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 93, comma 7 del Codice, il concorrente **dichiara** nella domanda di partecipazione il possesso dei relativi requisiti.

In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione del 50% per il possesso della certificazione del sistema di qualità di cui all'articolo 93, comma 7, si ottiene:

- a) per i soggetti di cui all'articolo 45, comma 2, lettere d), e), f), g), del Codice solo se tutte le imprese che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della predetta certificazione;
- b) per i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) 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.

Le altre riduzioni previste dall'articolo 93, comma 7, del Codice si ottengono nel caso di possesso



da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, da parte del consorzio e/o delle consorziate.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria e/o dell'impegno a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva solo a condizione che siano stati già costituiti nella loro integrità 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. SOPRALLUOGO

Non previsto

11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti effettuano, a pena di esclusione, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione, secondo le modalità di cui alla Delibera ANAC n. 830 del 21 dicembre 2021 Attuazione dell'articolo 1, commi 65 e 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per l'anno 2022 pubblicata al seguente link <https://www.anticorruzione.it/-/deliberanumero-830-del-21-dicembre-2021>].

Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi descritti nella sottostante tabella:

Numero lotto	CIG	Importo contributo ANAC
1	96503221A5	esente
2	9651036ED7	35,000
3	96510488C0	35,000
4	9651068941	80,000
5	9651129B97	20,000
6	965115510F	35,000
7	96511859CE	esente
8	965119848A	esente
9	9651207BF5	esente
10	96512249FD	esente
11	9651256467	esente



12	965127868E	20,000
13	965129221D	esente
14	9651323BAF	esente
15	9651349127	esente

A comprova dell'avvenuto pagamento, l'offerente allega a sistema copia della ricevuta del versamento effettuato.

In caso di mancata presentazione la stazione appaltante accerta il pagamento del contributo mediante consultazione del sistema AVCpass. Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema AVCpass, la stazione appaltante richiede all'offerente, ai sensi dell'articolo 83, comma 9 del Codice, la presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento. In caso di mancata dimostrazione dell'avvenuto pagamento del contributo effettuato prima della scadenza del termine di presentazione dell'offerta, la stazione appaltante esclude il concorrente dalla procedura di gara/dal lotto per il quale non è stato versato il contributo, ai sensi dell'art. 1, comma 67 della l. 266/2005.

N.B. Indicazioni operative sulle modalità di pagamento del contributo sono disponibili sul sito dell'Autorità Nazionale Anticorruzione al seguente link:

<https://www.anticorruzione.it/-/portale-dei-pagamenti-di-anac> .

L'importo del contributo è calcolato sul valore stimato d'appalto comprensivo delle eventuali opzioni contrattuali previste nella documentazione di gara.

12. 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 per la quale è richiesta la firma devono essere sottoscritte 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 è accompagnata da dichiarazione di conformità all'originale ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

L'offerta deve pervenire entro e non oltre le ore ed il giorno indicati sulla piattaforma Sater a pena di irricevibilità. La Piattaforma non accetta offerte presentate dopo la data e l'orario stabiliti come termine ultimo di presentazione dell'offerta.

Della data e dell'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 paragrafo 1.1.
Ogni operatore economico per la presentazione dell'offerta ha a disposizione una capacità pari alla dimensione massima di 100 MB per singolo file.

La Piattaforma, per la presente procedura, accetta esclusivamente files con i seguenti formati:
pdf, p7m, 7-zip, rar, zip.

12.1 Regole per la presentazione dell'offerta

L'“**OFFERTA**” è composta da:

- A– **Documentazione amministrativa;**
- B– **Offerta tecnica** [una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare];
- C– **Offerta economica** [una 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. Al momento della ricezione delle offerte, ai sensi dell'articolo 58, comma 5 del Codice, ciascun concorrente riceve notifica del corretto recepimento della documentazione inviata all'indirizzo PEC indicato in sede di registrazione.

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 o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana.

Per la documentazione redatta in lingua inglese è ammessa la traduzione semplice.

In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione dei documenti facenti parte della Documentazione Amministrativa, si applica l'art. 83, comma 9 del Codice.

È consentito presentare direttamente in lingua inglese la seguente documentazione: certificazioni emesse da Enti ufficiali e riconosciuti (ad es. certificati ISO).

L'offerta vincola il concorrente per 180 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 è considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

13. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda, e in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del DGUE, con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 83, comma 9 del Codice.

L'irregolarità essenziale è sanabile laddove non si accompagni ad una carenza sostanziale del requisito alla cui dimostrazione la documentazione omessa o irregolarmente prodotta era finalizzata. La successiva correzione o integrazione documentale è ammessa laddove consenta di attestare l'esistenza di circostanze preesistenti, vale a dire requisiti previsti per la partecipazione e documenti/elementi a corredo dell'offerta. Nello specifico valgono le seguenti regole:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l'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 del DGUE e della domanda, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione della dichiarazione, di avalimento o del contratto di avalimento, (qualora previsto) può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati elementi erano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta (es. garanzia provvisoria e impegno del fideiussore) ovvero di condizioni di partecipazione gara (es. mandato collettivo speciale o impegno a conferire mandato collettivo), entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, del DGUE, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta è sanabile.

Ai fini del soccorso istruttorio la stazione appaltante assegna al concorrente un congruo termine, non superiore a dieci giorni, perché 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, limitate alla documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando un termine a pena di esclusione.



14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L'operatore economico inserisce sulla Piattaforma SATER la seguente documentazione:

- 1) domanda di partecipazione e Dichiarazioni integrative ed eventuale procura;
- 2) DGUE, da compilarsi direttamente sulla Piattaforma Sater;
- 3) (eventuale) dichiarazione integrativa OE ammessi al concordato;
- 4) garanzia provvisoria e dichiarazione di impegno di un fideiussore;
- 5) in caso di riduzione della garanzia, documentazione a corredo;
- 6) copia informatica della ricevuta di avvenuto pagamento del contributo all'ANAC;
- 7) PASSoe;
- 8) documentazione per i soggetti associati di cui al punto 14.6;
- 9) Dichiarazione di assolvimento dell'imposta di bollo;
- 10) Capitolato speciale descrittivo e prestazionale;
- 11) Schema di contratto;
- 12) DUVRI compilato e firmato (se previsto).

14.1 Domanda di partecipazione ed eventuale procura

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

Nella domanda di partecipazione, il concorrente indica i propri dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede), la forma singola o associata con la quale partecipa alla gara e il CCNL applicato con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto legge n. 76/20.

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

In caso di partecipazione in raggruppamento temporaneo di imprese, consorzio ordinario, aggregazione di retisti, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorziata).

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 45, comma 2 lettera b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorziato designato sia, a sua volta, un consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettera b) del Codice, esso deve indicare il consorziato o i consorziati per il quale o per i quali concorre, in assenza di tale dichiarazione si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio.

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 80, comma 3 del Codice, 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 incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. f-bis) e f-ter) del Codice;
- di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. c), c-bis) c-ter, c-



quater) del Codice;

- di non partecipare alla medesima gara in altra forma singola o associata, né come ausiliaria per altro concorrente;
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- di aver preso visione ed essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante con Delibera del Direttore Generale n. 166 del 29.05.2018, pubblicato nella sezione amministrazione trasparente <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc> 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;
- di accettare il patto di integrità approvato con delibera n. 41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna accessibile al seguente link <https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/dipartimento-amministrativo/uoc-servizio-acquisti-metropolitano/trasparenza/atti-general/Patto%20di%20Integrita.pdf>

La mancata accettazione delle clausole contenute nel protocollo di legalità costituisce causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'articolo 83-bis, del decreto legislativo 159/2011;

- **nel caso di 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;
- **nel caso di 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 76, comma 5 del Codice;
- di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al punto 29.

In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione o affitto d'azienda, le dichiarazioni di cui all'articolo 80, commi 1, 2 e 5, lettera l) del Codice, devono riferirsi anche ai soggetti di cui all'articolo 80 comma 3 del Codice che hanno operato presso la società incorporata, che si è fusa o che ha ceduto o dato in affitto l'azienda nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara.

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 45, comma 2 lettera b) e c) 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 caso di documentazione sottoscritta digitalmente dal procuratore, dovrà essere collocata a Sistema dichiarazione sostitutiva di certificazione di Procura ai sensi dell'art.46 del DPR 445/00 firmata digitalmente oppure nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura, la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura.

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 concorrente, sulla domanda di partecipazione, dovrà assolvere l'imposta di bollo secondo quanto previsto dall'art.2, della PARTE I, dell'Allegato A – Tariffa, del DPR 26 ottobre 1972, n.642 "Disciplina dell'imposta di bollo" e dal D.L.26/04/2013, n.43, convertito con modificazioni dalla L.24/06/2013, n.71 per adeguamento dell'importo (€ 16,00) **e alternativamente presentare:**

- Dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di autorizzazione all'assolvimento virtuale dell'imposta di bollo ai sensi dell'art.15 del DPR 642/1972 con estremi della relativa autorizzazione,

oppure

- Dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo mediante contrassegno con indicazione sulla domanda di partecipazione del codice numerico composto da 14 cifre e rilevabili dal "contrassegno telematico rilasciato dall'intermediario" (Risoluzione n.89/E del 06/10/2016 Agenzia dell'Entrate). L'operatore economico conserverà il contrassegno utilizzato entro il termine di decadenza triennale previsto per l'accertamento da parte dell'Amministrazione finanziaria (articolo 37 del DPR n 642 del 1972).

Il concorrente si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.



In caso di ditte estere:

Come da Risoluzione dell'Agazia delle Entrate n. 332 del 07.09.2020 l'operatore economico non residente in Italia potrà assolvere l'imposta di bollo mediante bonifico bancario utilizzando il codice IBAN: IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale il proprio codice fiscale (in mancanza, la denominazione) e gli estremi della procedura di gara a cui si riferisce. In questo caso presentare la dichiarazione firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo e copia della ricevuta del bonifico.

14.2 Documento di gara unico europeo

Il concorrente compila direttamente sulla Piattaforma il DGUE, già strutturato dalla Stazione Appaltante, di cui allo schema allegato al DM del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti del 18 luglio 2016 o successive modifiche messo a disposizione sul Sistema secondo quanto di seguito indicato.

Presenta, inoltre, il Documento di gara unico europeo per ciascuna ausiliaria, dal quale risulti il possesso dei requisiti di cui all'articolo 6 e compilato per le parti relative ai requisiti oggetto di avvalimento (qualora previsto).

Il Documento di gara unico europeo deve essere presentato:

- nel caso di raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, GEIE, da tutti gli operatori economici che partecipano alla procedura in forma congiunta;
- nel caso di aggregazioni di imprese di rete da ognuna delle imprese retiste, se l'intera rete partecipa, ovvero dall'organo comune e dalle singole imprese retiste indicate;
- nel caso di consorzi cooperativi, di consorzi artigiani e di consorzi stabili, dal consorzio e dai consorziati per conto dei quali il consorzio concorre.

14.3 Dichiarazione integrativa per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'articolo 186 bis del R.d. 16 marzo 1942, n. 267

Il concorrente dichiara, inoltre, 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 di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'articolo 186-bis, comma 6 del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267.

Il concorrente presenta una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 67, terzo comma, lettera d), del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267, che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

14.4 Documentazione in caso di avvalimento

L'istituto dell'avvalimento non si applica alla presente procedura di gara.

14.5 Campioni

Non previsti.



14.6 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, ovvero della percentuale in caso di servizio 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, ovvero la percentuale in caso di servizi 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 48 comma 8 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, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, 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 indivisibile, 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 indivisibile 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, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, 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 indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

14.7 Capitolato Speciale descrittivo e prestazionale, e **Schema di Contratto** sottoscritti digitalmente dal Legale Rappresentante della Ditta offerente o da persona avente i poteri di impegnare la Ditta o in possesso di Procura, per accettazione di tutte le norme previste.

15. OFFERTA TECNICA

L'operatore economico inserisce, per ogni singolo lotto, la documentazione relativa all'offerta tecnica nella Piattaforma secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma SATER accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

L'offerta tecnica deve essere firmata digitalmente dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore secondo le modalità previste al precedente punto 14.1.

Il prodotto offerto deve essere conforme alle caratteristiche ed alle misure richieste per ogni lotto e dettagliatamente indicate nell'Allegato Elenco Prodotti con caratteristiche, pena l'esclusione dalla procedura di gara.

La documentazione tecnica da presentare, lotto per lotto, è la seguente:

- a) Schede tecniche in italiano di tutti i prodotti offerti, con indicazione di classe di rischio, CND e RDM se applicabile; riportante i dati indispensabili per la valutazione di conformità e dei parametri qualitativi (nome commerciale prodotto e/o codice d'identificazione prodotto, casa produttrice, tipo confezionamento, metodo sterilizzazione se in confezioni sterili, rintracciabilità del lotto, gamma delle misure disponibili); *NON firmate*.
- b) Documentazione riguardante la conformità dei dispositivi a quanto indicato dal D.lgs.24 febbraio 1997 n. 46 e successive modificazioni ed integrazioni (D.lgs. 25/2/1998 n.95 e D.lgs.8/9/2000 n. 332), dal D.Lgs. 37 del 25/01/2010, M.D.R. 2017/745, e per i prodotti sterili copia della certificazione rilasciata da un organismo notificato. *NON firmate*
- c) Informazioni di sicurezza in lingua italiana. *NON firmate*.



- d) Copia dell'etichetta sulla confezione di vendita (che dovrà essere conforme a quanto indicato all'allegato I, del D.Lgs 332/2000; **da firmare digitalmente**).
- e) Dichiarazione Latex Free; **da firmare digitalmente**.
- f) Scheda Informativa Dispositivo Medico (allegato B) debitamente compilata in ogni sua parte; **da firmare digitalmente**.
- g) Scheda Fornitore (allegato C); **da firmare digitalmente**.
- h) Elenco dei Componenti e Accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente Acquistabili Allegato D (da compilare nei casi indicati nell'Allegato Elenco Prodotti con caratteristiche) **da firmare digitalmente**.
- i) Scheda offerta senza prezzi Allegato F **da firmare digitalmente**.
- j) Eventuale Elenco di compatibilità e Elenco dei Principi Attivi approvati (nei lotti e casi previsti nell'Allegato Elenco Prodotti con caratteristiche) **da firmare digitalmente**.
- k) Eventuale Dichiarazione di riservatezza **da firmare digitalmente**.

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 addotte e di chiedere al concorrente di dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime stabilite nel progetto, pena l'esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'articolo 68 del Codice.

La Commissione potrà eventualmente invitare le imprese concorrenti a fornire chiarimenti in ordine alla documentazione presentata nell'ambito degli elaborati tecnici, nel rispetto della par condicio tra i concorrenti.

La carenza sostanziale della documentazione tecnica complessivamente presentata dalla Ditta, tale da non consentire la valutazione dei prodotti offerti, da parte della Commissione, comporta l'esclusione dalla gara.

Si precisa che nella documentazione tecnica non deve essere contenuta nessuna indicazione di prezzo o costo, pena l'esclusione dalla gara.

16. CONTENUTO DELL'OFFERTA ECONOMICA

La ditta concorrente dovrà inserire a sistema SATER, pena l'esclusione, l'offerta economica firmata digitalmente, compilando sia le apposite sezioni direttamente sulla Piattaforma Intercent ER, sia compilando **la Scheda Offerta Economica All. G** in ogni sua parte, per il lotto di riferimento.

La Ditta Partecipante dovrà indicare, utilizzando l'**Allegato G**, un prezzo a Sistema e dei singoli componenti che vanno a formare un sistema Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione.



Preme sottolineare che il prezzo “a Sistema” è **omnicomprensivo** ed include quanto necessario al corretto e completo funzionamento di tutta la fornitura richiesta.

Il prezzo offerto dovrà essere, al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

Verranno prese in considerazione fino a 2 cifre decimali;

Il totale complessivo triennale della fornitura da indicare sul portale deve corrispondere all'importo triennale complessivo, IVA esclusa, di cui alla scheda Offerta Economica Allegato G.

L'offerta economica, **a pena di esclusione**, è firmata digitalmente con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui ai paragrafi 14.1.

L'aliquota IVA. La Ditta è tenuta a precisare nell'offerta l'aliquota IVA a cui è assoggettato la fornitura oggetto della presente procedura. Ai sensi della legge 190/2014 e dell'art.17 ter DPR 633/72 l'Azienda corrisponderà un corrispettivo equivalente all'imponibile fattura versando la quota IVA all'Erario, come sostituto d'imposta, se ed in quanto dovuta, ad eccezione dei casi di cui all'art. 17, comma 6 DPR 633/72 e successive modifiche e integrazioni.

Oltre all'offerta Economica Allegato G la Ditta dovrà allegare:

1) All. E Componenti Acquistabili con quotazioni, dove i prezzi indicati costituiranno **offerta** dei singoli componenti dei sistemi di volta in volta assemblati in funzione delle esigenze cliniche. Si precisa che i prezzi, dei singoli pezzi indicati nel suddetto allegato E, qualora presenti nell'impianto tipo oggetto di comparazione delle offerte (all. G), dovranno essere uguali tra loro.

2) l'ultimo Listino Prezzi ufficiale e una dichiarazione da cui risulti chiaramente la percentuale di sconto a cui l'Ente farà riferimento per acquisto di prodotti non compresi in gara (Art. 7 del capitolato speciale di gara).

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, ai sensi dell'art. 95, comma 2 del Codice.

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



	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70,00
Offerta economica	30,00
TOTALE	100

17.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nella sottostante tabella con la relativa ripartizione dei punteggi.

Nella colonna identificata con la lettera **D** vengono indicati i "Punteggi discrezionali", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito in ragione dell'esercizio della discrezionalità spettante alla commissione giudicatrice.

Nella colonna identificata con la lettera **Q** vengono indicati i "Punteggi quantitativi", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito mediante applicazione di una formula matematica in base alla quale il punteggio sarà assegnato in maniera direttamente proporzionale.

Nella colonna identificata dalla lettera **T** vengono indicati i "Punteggi tabellari", vale a dire i punteggi fissi e predefiniti che saranno attribuiti o non attribuiti in ragione dell'offerta o mancata offerta di quanto specificamente richiesto.

Lotto 1 Sistemi per infusione spinale impiantabile a flusso fisso.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Presenza di cateteri armati	10			10
2	Possibilità di impianto pediatrico (destinazione d'uso del dispositivo con chiara indicazione per l'utilizzo su pazienti pediatrici)	10			10
3	Compatibilità con RM 3T	10			10
4	Disponibilità di connessione compatibile con altri marchi	10			10
5	Numero e dimensione di volumi serbatoio oltre a quelli essenziali	10		10	
6	Presenza di due aghi diversificati per accesso alla pompa	10			10
7	Numero di flussi fissi ulteriori a quelli essenziali	10		10	
	Totale punti	70		20	50



Lotto 2 Stimolatori Impiantabili non ricaricabili per stimolazione cordonale.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Valutazione delle diverse modalità di stimolazione a differente frequenza o modalità di erogazione della corrente	15	15		
2	Possibilità di elettrodi indipendenti	15			15
3	Disponibilità di differenti tipologie di elettrocateri (es. n. poli, lunghezza del catetere, spaziatura fra i poli)	10		10	
4	Disponibilità di sistemi di connessione con elettrocateri di produttori diversi	10			10
5	Compatibilità con RMN (es. intensità del campo magnetico, assenza di limitazioni su distretti anatomici o sequenze utilizzabili)	10		non compatibile punti 0 compatibile 1,5 T – Non Full Body punti 2 compatibile 1,5 T – Full Body punti 6 compatibile 3 T – Non Full Body punti 8 compatibile 3 T – Full Body punti 10	
6	Facilità utilizzo dei programmatori per medico	5	5		
7	Facilità utilizzo dei programmatori per paziente	5	5		
	Totale punti	70	25	20	25

Lotto 3 Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione cordonale.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Valutazione delle diverse modalità di	10	10		



	stimolazione a differente frequenza o modalità di erogazione della corrente				
2	Elettrodi indipendenti	10			10
3	Disponibilità di sistemi di connessione con elettrocateri di produttori diversi	5			5
4	Disponibilità di differenti tipologie di elettrocateri (es n. poli, lunghezza del catetere, spaziatura fra i poli)	10		10	
5	Garanzia di funzionamento dopo scarica completa del generatore	5			5
6	Compatibilità con RMN (es. Intensità del campo magnetico, assenza di limitazioni su distretti anatomici o sequenze utilizzabili)	5		non compatibile punti 0 compatibile 1,5 T – Non Full Body punti 1 compatibile 1,5 T – Full Body punti 2 compatibile 3 T – Non Full Body punti 3 compatibile 3 T – Full Body punti 5	
7	Facilità utilizzo dei programmatori per medico	5	5		
8	Facilità utilizzo dei programmatori per paziente	5	5		
9	Facilità utilizzo dei programmatori del sistema di ricarica	5	5		
10	Possibilità di misurare l'impedenza da programmatore	10			10
	Totale punti	70	25	15	30

Lotto 4 Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione non tonica o ad elevata frequenza (>1 KHz).

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
----	------------------------	-----------	-------------	-------------	-------------



1	Valutazione delle diverse modalità di stimolazione a differente frequenza o modalità di erogazione della corrente	15	15		
2	Elettrodi indipendenti	10			10
3	Disponibilità di sistemi di connessione con elettrocateteri di produttori diversi	5			5
4	Disponibilità di differenti tipologie di elettrocateteri (es n. poli, lunghezza del catetere, spaziatura fra i poli)	10		10	
5	Compatibilità con RMN (es. intensità del campo magnetico, assenza di limitazioni su distretti anatomici o sequenze utilizzabili)	5		non compatibile punti 0 compatibile 1,5 T – Non Full Body punti 1 compatibile 1,5 T – Full Body punti 2 compatibile 3 T – Non Full Body punti 3 compatibile 3 T – Full Body punti 5	
6	Facilità utilizzo dei programmatori medico	3	3		
7	Facilità utilizzo dei programmatori paziente	3	3		
8	Facilità utilizzo dei programmatori sistema di ricarica	3	3		
9	Disponibilità di sistemi di verifica dell'integrità dell'elettrocatetere da programmatore	10			10
10	Garanzia di funzionamento dopo scarica completa del generatore	6			6
	Totale punti	70	24	15	31



Lotto 5 Stimolatori Impiantabili per stimolazione gangliare

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Valutazione delle modalità specifiche di stimolazione	15	15		
2	Numero di canali indipendenti	15		15	
3	Facilità ed ergonomia del posizionamento elettrocatetere	15	15		
4	Facilità utilizzo dei programmatori medico	5	5		
5	Facilità utilizzo dei programmatori paziente	5	5		
6	Compatibilità con RMN (es. intensità del campo magnetico, assenza di limitazioni su distretti anatomici o sequenze utilizzabili)	5		non compatibile punti 0 compatibile 1,5 T – Non Full Body punti 1 compatibile 1,5 T – Full Body punti 2 compatibile 3 T – Non Full Body punti 3 compatibile 3 T – Full Body punti 5	
7	Disponibilità di differenti tipologie di elettrocateteri (es n. poli, lunghezza del catetere, spaziatura fra i poli)	10		10	
	Totale punti	70	40	30	

Lotto 6 Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione periferica – wireless.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Elettrocatetere ed ago introduttore ecogenico (Ecogenicità)	15			15



2	Valutazione delle modalità specifiche di stimolazione (numero di modalità e tipologia)	10	10		
3	Facilità utilizzo dei programmatori medico	5	5		
4	Facilità utilizzo dei programmatori paziente	5	5		
5	Disponibilità di differenti tipologie di elettrocateri (es n. poli, lunghezza del catetere, spaziatura fra i poli)	10		10	
6	Numero di canali indipendenti	10		10	
7	Facilità ed ergonomia dei sistemi specifici per posizionamento elettrocateri	15	15		
	Totale punti	70	35	20	15

Lotto 7 NeuroStimolatori totalmente impiantabili per la stimolazione Sacrale.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Valutazione delle diverse modalità di stimolazione	15	15		
2	Numero canali indipendenti oltre a quelli indicati nelle caratteristiche di minima	10		10	
3	Ergonomia dei sistemi di impianto	15	15		
4	Disponibilità di differenti tipologie di elettrocateri	10		10	
5	Compatibilità con sistemi RMN: "MRI Conditional" certificato, in particolare per quanto riguarda: compatibilità verso il livello del campo magnetico statico (1,5T, 3T), limitazioni sulla tipologia di distretto da esaminare (Full body – Non Full body)	5		non compatibile punti 0 compatibile 1,5 T – Non Full Body punti 1 compatibile 1,5 T – Full Body punti 2 compatibile 3 T – Non Full Body punti 3 compatibile 3 T – Full	



				Body punti 5	
6	Possibilità di connessione compatibile con altri marchi	10			10
7	Facilità di utilizzo programmatore	5	5		
	Totale punti	70	35	25	10

8 Trattamenti endocanalari.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Numero e caratteristiche degli accessori per il trattamento operativo (es. palloncino)	15	15	
2	Costruzione dello strumento, qualità e maneggevolezza dello strumento (es. ampiezza delle movimentazioni dell'estremità distale)	15	15		
3	Possibilità di iniettare soluzione ipertonica attraverso lo strumento	10			10
4	Possibilità di trattamento con radiofrequenza continua	15			15
5	Possibilità di trattamento con radiofrequenza pulsata	15			15
	Totale punti	70	30		40

Lotto 9 Periduroscopia.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Numero e caratteristiche degli accessori per il trattamento periduroscopico (es. palloncini)	15	15		
2	Qualità e maneggevolezza dello strumento (es. ampiezza delle movimentazioni dell'estremità distale)	10	10		
3	Disponibilità di utilizzo con sistemi a radiofrequenza (in tal caso dovrà essere fornito il generatore in comodato d'uso gratuito)	15			15
4	Numero di canali indipendenti	15		15	
5	Fornitura aggiuntiva di fibre ottiche pluriuso	15			15



	(oltre la dotazione minima di 2 unità)				
	Totale punti	70	25	15	30

Lotto 10 DM per Chirurgia del Disco e dei Forami Sacrali.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Semplicità di esecuzione della procedura	15	15		
2	Visualizzazione dei parametri di erogazione del trattamento in corso con doppia rilevazione della temperatura	15			15
3	Via laterale dello strumento dedicata all'infusione dei farmaci	15			15
4	Dispositivo con radiofrequenza raffreddata	10			10
5	Possibilità di esecuzione delle procedure a livello discale	8			8
6	Possibilità di esecuzione delle procedure a livello dei forami sacrali	7			7
	Totale punti	70	15		55

Lotto 11 DM per Trattamento della protrusione del Disco Intervertebrale.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Semplicità di esecuzione della procedura	15	15		
2	Possibilità di trattamento di più livelli discali	15			15
3	Generatore in grado di gestire separatamente Stimolazione, Ablazione e Coagulazione	15			15
4	Possibilità di controllare tramite manopole estensione /retrazione del dispositivo	10			10
5	Possibilità di controllare tramite manopole l'angolazione del dispositivo	10			10
6	Via laterale dello strumento dedicata all'infusione dei farmaci	5			5
	Totale punti	70	15		55



Lotto 12 DM per Lesione e Neuromodulazione a radiofrequenza.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Disponibilità di differenti cannule (diametro, lunghezza, esposizione elettrodo attivo, tipologia di punta)	15		15	
2	Possibilità di programmazione di parametri, tempi di trattamento e numero di impulsi	15			15
3	Disponibilità di ago a punta smussa	10			10
4	Visualizzazione dei parametri di erogazione del trattamento in corso	5			5
5	Numero termocoppie risterilizzabili oltre alle minime richieste	15			15
6	Disponibilità di termocoppia monouso (in tal caso indicare quotazione)	10			10
	Totale punti	70		15	55

Lotto 13 KIT Radiofrequenza Monouso per trattamento articolazione sacroiliaca e articolazione del ginocchio.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Generatore multicanale indipendenti	10			10
2	Possibilità di effettuare lesione monopolare, bipolare	10			10
3	Possibilità di effettuare lesione doppio bipolare, quadripolare	10			10
4	Cannula con possibilità di dispiegamento e retrazione di alette con sistema di identificazione chiusura/apertura	15			15
5	Ago ibrido	15			15
6	Area di lesione fino a 1 cm di diametro	10			10
	Totale punti	70			70

Lotto 14 DM per Crioablazione.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
----	------------------------	-----------	-------------	-------------	-------------



1	Disponibilità di differenti criosonde e relativi aghi cannula: diametro	10		10
2	Disponibilità di differenti criosonde e relativi aghi cannula: lunghezza	10		10	
3	Disponibilità di differenti criosonde e relativi aghi cannula: esposizione elettrodo attivo	10		10	
4	Possibilità di programmazione dei tempi di trattamento	10			10
5	Visualizzazione dei parametri di erogazione del trattamento in corso	10			10
6	Disponibilità ad includere servizio di sterilizzazione delle criosonde con ritiro e consegna al reparto	10			10
7	Ergonomia del dispositivo	10	10		
	Totale punti	70	10	30	30

Lotto 15: PENS Percutaneous Electrical Nerve Stimulation.

N°	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI MAX	PUNTI D MAX	PUNTI Q MAX	PUNTI T MAX
1	Disponibilità di differenti Ago/Sonda/Elettrodo (diametro, lunghezza, esposizione elettrodo attivo)	15		15	
2	Generatore, in comodato d'uso gratuito, con possibilità di gestione di più canali indipendenti	15			10
3	Possibilità di programmazione di parametri e tempi di trattamento	15			15
4	Ago/sonda/Elettrodo ecogenici	10			5
5	Visualizzazione dei parametri di erogazione del trattamento in corso	10			10
6	Possibilità di stimolazione tramite sonda bipolare	5			15
	Totale punti	70		15	55

Il concorrente è escluso dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla soglia minima di sbarramento pari a **38,5/70** per il punteggio tecnico complessivo.

Il superamento della soglia di sbarramento è calcolato prima della riparametrazione di cui al punto 17.4.



17.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica

Per ognuno dei parametri sopra elencati riportati nella colonna "D", nel loro complesso, verrà attribuito uno dei seguenti giudizi di merito associato al relativo coefficiente:

Tabella di giudizi tra 0 e 1

Giudizio	Peso
Inadeguato	0,00
Parzialmente Inadeguato	0,30
Adeguato	0,55
Discreto	0,70
Buono	0,85
Ottimo	1

A ciascuno degli elementi quantitativi cui è assegnato un punteggio nella colonna "Q" (quantitativi) della tabella, il punteggio verrà attribuito come segue:

es. Disponibilità delle misure aggiuntive, All'Operatore Economico che mette a disposizione il maggior numero di misure aggiuntive è attribuito il massimo dei punti, per gli altri Operatori Economici il punteggio sarà assegnato in maniera direttamente proporzionale;

Quanto agli elementi cui è assegnato un punteggio tabellare identificato dalla colonna "T" della tabella, il relativo punteggio è assegnato, automaticamente e in valore assoluto, sulla base della presenza o assenza nell'offerta, dell'elemento richiesto.

Relativamente alle misure richieste, queste sono indicative dei prodotti attualmente in uso; tuttavia la Commissione giudicatrice, si riserverà sulla base di considerazioni di carattere clinico di valutare la riconducibilità di prodotti aventi misure simili alla stessa destinazione d'uso.

17.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica

Prezzo: massimo punti 30

Il punteggio relativo al prezzo viene attribuito come segue: Punti 30 verranno attribuiti alla Ditta che avrà offerto il prezzo più basso.

Punti 0,00 alla ditta che avrà offerto il prezzo pari all'importo a base d'asta.

Per le altre ditte il punteggio del prezzo sarà determinato in misura inversamente proporzionale al prezzo. (Prezzo offerto: prezzo più basso = 30:x)

17.4 Metodo per il calcolo dei punteggi

La commissione, nel suo complesso, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi e quantitativi, procederà, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei punteggi.

Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nel punteggio per l'offerta tecnica complessiva nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato



attribuendo all'offerta del concorrente che ha ottenuto il punteggio complessivo più alto per l'offerta tecnica il punteggio massimo previsto e all'offerta degli altri concorrenti un punteggio proporzionale decrescente.

La gara sarà aggiudicata alla Ditta che avrà ottenuto il punteggio, composto dal prezzo e dalla qualità (dai criteri tecnico-organizzativi), più alto.

A al fine di garantire la selezione di più operatori economici, che, sulla base delle risultanze della procedura medesima, siano idonei ad erogare la fornitura oggetto di gara assicurando al contempo prodotti rispondenti al principio di appropriatezza terapeutica-assistenziale sulla base della prescrizione medica specialistica, il criterio di ammissione all'Accordo Quadro è il seguente:

n. offerte valide	n. fornitori aggiudicatari
1	1
2	2
3	3
4	3
5	4
più di 5	4

Come indicato nel Capitolato Speciale di gara l'art. 1 verrà individuato di volta in volta il prodotto più rispondente alle esigenze cliniche del paziente.

I Servizi utilizzatori individueranno, di volta in volta, il dispositivo medico che meglio si adatta ai trattamenti particolari ed in relazione alla patologia ed alla morfologia dei pazienti, tenuto conto dell'ordine di priorità stabilito sulla base della graduatoria di aggiudicazione a favore di tutti gli operatori economici che risultino idonei ad erogare la fornitura.

I quantitativi effettivi di prodotti da fornire saranno pertanto determinati esclusivamente in base agli ordinativi emessi dalle singole Aziende sanitarie.

I fabbisogni espressi in sede di gara sono quindi indicativi e non risultano essere vincolanti per le Aziende sanitarie.

Le Aziende Sanitarie, nel corso dell'esecuzione contrattuale potranno apportare, nei casi e nelle modalità previste dall'art. 106 del D.Lgs n. 50/2016, variazioni in aumento e in diminuzione nei limiti previsti dalla richiamata normativa.

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 pari a n. 3 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'art. 77, commi 4, 5 e 6, 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 profilo del committente nella sezione “Amministrazione trasparente”.

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e di regola, lavora a distanza con procedure telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni.

Il RUP si avvale dell’ausilio della commissione giudicatrice ai fini della verifica dell’anomalia delle offerte.

19.SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima seduta ha luogo il giorno e l’ora indicata sulla Piattaforma.

Tale seduta, se necessario, è aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nella data e negli orari comunicati ai concorrenti tramite la Piattaforma. Le successive sedute sono comunicate ai concorrenti tramite la Piattaforma.

La Piattaforma consente

la pubblicità delle sedute di gara preordinate all’apertura:

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

e la riservatezza delle sedute che non sono pubbliche. La pubblicità delle sedute è garantita mediante collegamento dei concorrenti da remoto nell’apposita sezione “SEDUTA VIRTUALE” della Piattaforma per consentire a ciascun soggetto interessato di visualizzare le operazioni della seduta.

20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Nella prima seduta, il seggio di gara, presente nell’organico della stazione appaltante, 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) redigere apposito verbale.

Ad esito delle verifiche di cui sopra il RUP provvede a:

- a) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14;
- b) adottare il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara, provvedendo altresì alla sua pubblicazione sul sito della stazione appaltante, nella sezione “Amministrazione trasparente” e alla sua comunicazione immediata e comunque entro un termine non superiore a cinque giorni.

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.



La prosecuzione della procedura è limitata ai soli concorrenti ammessi.

21 VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

La data e l'ora della seduta pubblica in cui si procede all'apertura delle offerte tecniche, relativamente a ciascun singolo lotto, sono comunicate tramite la Piattaforma ai concorrenti ammessi ai sensi dell'articolo 20 e sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna, all'indirizzo www.ausl.bologna.it, Sezione Bandi di gara e contratti, - Procedure in corso.

La commissione giudicatrice procede relativamente a ciascun singolo lotto all'apertura, esame e valutazione delle offerte presentate dai predetti concorrenti e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente disciplinare. Gli esiti della valutazione sono registrati dalla Piattaforma.

La commissione procede alla riparametrazione dei punteggi secondo quanto indicato al punto 17.4.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 19:

- 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 delle offerte economiche e, quindi, alla valutazione delle offerte economiche, secondo i criteri e le modalità descritte al punto 17 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, ma punteggi differenti per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, è collocato primo in graduatoria il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio sull'offerta tecnica.

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 3 giorni. La richiesta è effettuata secondo le modalità previste all'articolo 2.3. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede mediante al 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 all'articolo 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 e comunica la proposta di aggiudicazione al RUP.

Qualora individui offerte che superano la soglia di anomalia di cui all'articolo 97, comma 3 del



Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, la commissione, chiude la seduta dando comunicazione al RUP, che procede alla verifica dell'anomalia.

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche ed economiche, la commissione provvede a comunicare, tempestivamente all'Ufficio Competente i casi di esclusione da disporre per:

- 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

Al ricorrere dei presupposti di cui all'art. 97, comma 3, del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, il RUP, avvalendosi, se ritenuto necessario, della commissione, valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità delle offerte che appaiono anormalmente basse.

Si procede a verificare la prima migliore offerta anormalmente bassa. Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala.

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

A tal fine, assegna un termine non inferiore 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 commissione invia al RUP la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta.

Qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale, la proposta di aggiudicazione è formulata dal RUP al termine del relativo procedimento.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, non si procede all'aggiudicazione.



L'aggiudicazione diventa efficace all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente disciplinare.

In caso di esito negativo delle verifiche, si procede alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. L'appalto viene aggiudicato, quindi, al secondo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati.

Nell'ipotesi in cui l'appalto non possa essere aggiudicato neppure a favore del concorrente collocato al secondo posto nella graduatoria, l'appalto viene aggiudicato, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

La stipulazione del contratto è subordinata al positivo esito delle procedure previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia, fatto salvo quanto previsto dall'art. 88 comma 4-bis e 89 e dall'art. 92 comma 3 del d.lgs. 159/2011.

Come da protocollo di Legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna, in deroga alle soglie di valore previste dalla normativa vigente, quest'Azienda USL procederà a richiedere alla ditta aggiudicataria informazione antimafia ex artt.84 e 91 D.lgs 159/2011, tramite Banca Dati Nazionale Antimafia (B.D.N.A.), per tutti gli importi di aggiudicazione superiori a 50.000,00 euro.

Come da protocollo di Legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna:

- la sottoscrizione del contratto ovvero le concessioni o le autorizzazioni effettuate prima dell'acquisizione delle informazioni di cui al D.lgs 159/2011, anche al di fuori delle soglie di valore ivi previste, sono corrisposte sotto condizione risolutiva e questa Azienda USL procederà alla revoca della concessione e allo scioglimento del contratto qualora dovessero intervenire informazioni interdittive.

La stipula del contratto avviene entro 60 giorni, giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione.

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 è svincolata, all'aggiudicatario, automaticamente al momento della stipula del contratto; agli altri concorrenti, è svincolata tempestivamente e comunque entro trenta giorni dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

Il contratto è stipulato trascorsi 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di 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 103 del Codice.

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 105, comma 3, lettera c bis) 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 modalità elettronica mediante scrittura privata.



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 secondo modalità che verranno successivamente comunicate.

L'importo massimo presunto delle spese obbligatorie di pubblicazione è pari a € 7.329,47. Sono comunicati tempestivamente all'aggiudicatario eventuali scostamenti dall'importo indicato.

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.

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 l. 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 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. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE

Non applicabile al presente contratto.

26. CODICE DI COMPORTAMENTO

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, l'aggiudicatario 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 ha l'onere di prendere visione dei predetti documenti pubblicati sul sito della stazione appaltante <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc>.

27. ACCESSO AGLI ATTI

L'accesso agli atti della procedura è consentito nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 53 del Codice e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi procedendo attraverso la piattaforma.

28 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dal contratto è competente il Tribunale Amministrativo di Bologna.

29 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

29.1 Informativa

Ai sensi dell'art.13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) si informa che il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della procedura di acquisizione di beni o servizi, o comunque raccolti dall'Azienda USL di Bologna a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti.

L'Azienda, per le finalità sopra descritte, raccoglie e tratta: Dati personali di cui all'art. 4 paragrafo 1, Categorie particolari di dati personali di cui all'art.9 paragrafo 1 e Dati giudiziari, di cui all'art. 10 del Regolamento UE, relativi a condanne penali o a reati, il cui trattamento è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa per permettere la partecipazione alla procedura di gara e l'eventuale aggiudicazione.

In relazione alle descritte finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità predette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. I dati potranno essere trattati anche in base ai criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

Il conferimento dei dati richiesti dall'Azienda è necessario, in base alla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica, per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità richiesti per la partecipazione alla procedura nel cui ambito i dati stessi sono acquisiti; pertanto, la loro mancata indicazione può precludere l'effettuazione della relativa istruttoria.

I dati conferiti sono trattati dagli operatori dell'Azienda individuati quali Incaricati del trattamento, a cui sono impartite idonee istruzioni in ordine a misure, accorgimenti, modus operandi, tutti volti alla concreta tutela dei dati personali.

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

- Soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte della Commissione;
- Soggetti terzi fornitori di servizi per l'Azienda, o comunque ad essa legati da rapporto contrattuale, unicamente per le finalità sopra descritte, previa designazione in qualità di Responsabili del trattamento e comunque garantendo il medesimo livello di protezione;



- Altre Amministrazioni pubbliche, cui i dati potranno essere comunicati per adempimenti legali e procedurali;
- Altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara, secondo le modalità e nei limiti di quanto previsto dalla vigente normativa in materia di appalti;
- Legali incaricati per la tutela dell'Azienda in sede giudiziaria.

I dati relativi al concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto saranno pubblicati, come da normativa sugli appalti, sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna www.ausl.bologna.it - bandi di gara e contratti -.

I dati personali non saranno trasferiti al di fuori dell'Unione Europea.

I dati verranno conservati per un arco di tempo non superiore a quello necessario al raggiungimento delle finalità per i quali essi sono trattati.

Il periodo di conservazione dei dati, ad esclusione di quelli soggetti a conservazione illimitata ai sensi di legge, è di norma 10 anni dalla conclusione dell'esecuzione del contratto e comunque per un arco di tempo non superiore a quello necessario all'adempimento degli obblighi normativi.

A tal fine, anche mediante controlli periodici, verrà verificata costantemente la stretta pertinenza, non eccedenza e indispensabilità dei dati rispetto al perseguimento delle finalità sopra descritte. I dati che, anche a seguito delle verifiche, risultano eccedenti o non pertinenti o non indispensabili non saranno utilizzati, salvo che per l'eventuale conservazione, a norma di legge, dell'atto o del documento che li contiene.

In qualunque momento l'interessato può esercitare i diritti previsti dagli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati e di conoscerne il contenuto, l'origine e le finalità del trattamento, di verificarne l'esattezza o chiederne l'integrazione o l'aggiornamento, oppure la rettifica, i destinatari cui i dati saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi; ha altresì il diritto di chiedere la cancellazione o la limitazione al trattamento, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento ovvero revocare il trattamento. La relativa richiesta va rivolta all'Azienda USL di Bologna – Via Castiglione 29 – 40124 Bologna.

L'interessato ha altresì il diritto di proporre reclamo all'autorità Garante per la protezione dei Dati personali (www.garanteprivacy.it).

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è l'Azienda USL di Bologna, con sede in Bologna, Via Castiglione 29, CAP 40124.

Il Referente privacy della procedura di gara è la Dott.ssa Rosanna Campa, Direttore del Servizio Acquisti Area Vasta.

Il Responsabile della protezione dei dati è la Dott.ssa Federica Filippini (dpo@aosp.bo.it; [PEC dpo@pec.aosp.bo.it](mailto:dpo@pec.aosp.bo.it)) – tel. 051 214 1453.

26.2 Responsabile del trattamento dei dati personali ai sensi del Regolamento U.E. 679/2016



Non previsto

30. DISPOSIZIONI FINALI

In caso di modificazione dell'assetto societario o gestionale dell'impresa la ditta aggiudicataria, nel termine di trenta giorni dall'intervenuta modificazione, dovrà trasmettere all'Ufficio Territoriale del Governo di Bologna, copia degli atti dai quali risulta l'intervenuta modificazione relativamente ai soggetti destinatari di verifiche antimafia (art. 86 D.lgs 6/9/11 n.159).

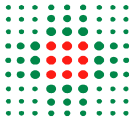
La Ditta aggiudicataria è tenuta a inoltrare tale comunicazione anche all'Azienda USL di Bologna.

L'Azienda capofila procederà all'espletamento dell'intera procedura fino all'efficacia dell'aggiudicazione; sarà poi posto in capo alla Azienda Sanitaria in AVEC l'adozione dell'atto di recepimento dell'esito, la contabilizzazione della spesa ai propri Conti Economici, gli adempimenti connessi con la garanzia definitiva, la stipulazione del contratto, la fatturazione, solleciti, contestazioni fino a eventuale risoluzione dello stesso, preceduto peraltro da comunicazioni informative al Servizio Acquisti Area Vasta

S'informa, inoltre, che gli atti amministrativi sono resi pubblici, per opportuna conoscenza, dalla data di pubblicazione all'Albo Informatico consultabile sul sito istituzionale dell'Azienda USL di Bologna.

Distinti saluti.

IL DIRETTORE DEL
SERVIZIO ACQUISTI AREA VASTA
(Dott.ssa Antonia Crugliano)



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA
Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna

Dipartimento Amministrativo

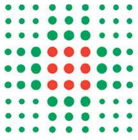
Servizio Acquisti Area Vasta
Settore Beni Sanitari

Il Direttore

DA FIRMARE PER ACCETTAZIONE

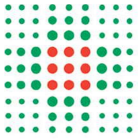
CAPITOLATO SPECIALE

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DI FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER TERAPIA ANTALGICA, IN ACCORDO QUADRO, PER L'AUSL DI BOLOGNA E PER CONTO DELL'AUSL DI FERRARA.



INDICE

Art. 1)	Oggetto della fornitura	3
Art. 2)	Durata della fornitura	3
Art. 3)	Quantitativi	3
Art. 4)	Conformità - Norme e Direttive di riferimento – Dispositivo di Vigilanza - Collaudo e Assistenza	3
Art. 5)	Aggiornamento/Sostituzioni tecnologiche	5
Art. 6)	Formazione e consulenza tecnica	6
Art. 7)	Periodo di prova	6
Art. 8)	Obblighi dell'aggiudicatario	6
Art. 9)	Confezionamento	6
Art. 10)	Consegna	7
Art. 11)	Controlli sulla merce	7
Art. 12)	Resi per merci non conformi	8
Art. 13)	Indisponibilità temporanea dei prodotti	8
Art. 14)	Acquisti in danno	8
Art. 15)	Fornitura, Assistenza post vendita e Collaudo	9
Art. 16)	Obblighi di riservatezza dei dati	10
Art. 17)	Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro	10
Art. 18)	Penalità	11
Art. 19)	Risoluzione del contratto	11
Art. 20)	Responsabilità	12
Art. 21)	Fatturazione, pagamento, ordini e documenti di trasporto	14
Art. 22)	Modifiche del contratto e Subappalto	15
Art. 23)	Recesso dal contratto	15
Art. 24)	Clausole contrattuali di cui all'Intesa per la Legalità del 19.06.2018 della Prefettura di Bologna	17
Art. 25)	Controversie e Foro competente	17



Art. 1) Oggetto della fornitura

Il presente Capitolato Speciale disciplina la fornitura di Dispositivi Medici per Terapia Antalgica, in accordo quadro, per l'Ausl di Bologna e per conto dell'Ausl di Ferrara; n. lotti 15.

I Servizi utilizzatori individueranno, di volta in volta, il dispositivo medico che meglio si adatta ai trattamenti particolari ed in relazione alla patologia ed alla morfologia dei pazienti, tenuto conto dell'ordine di priorità stabilito sulla base della graduatoria di aggiudicazione a favore di tutti gli operatori economici che risultino idonei ad erogare la fornitura.

Le Aziende sopra elencate saranno d'ora in poi denominate "Azienda Appaltante".

Art. 2) Durata della fornitura

La fornitura avrà durata di 3 (tre) anni, dalla data di efficacia dell'aggiudicazione, eventualmente rinnovabile di 1 anno, previo interpello delle Ditte Aggiudicatari.

Durante il periodo contrattuale l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di modificare o rescindere dal contratto qualora, dietro segnalazione dell'organo tecnico, vi siano variazioni connesse con fondata motivazione o venga attivata apposita convenzione dell'Agenzia Regionale Intercent-ER o di Consip.

Art. 3) Quantitativi

I quantitativi si riferiscono al fabbisogno presunto del periodo triennale del contratto.

Qualora in corso di esecuzione del contratto si rendesse necessario un aumento delle prestazioni, la stazione appaltante potrà imporre, ai sensi del comma 12, art. 106, D.lgs 50/2016, l'esecuzione delle stesse fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto, alle stesse condizioni previste nel contratto originario.

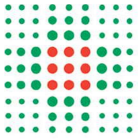
Art. 4) Conformità - Norme e Direttive di riferimento – Collaudo e Assistenza

I prodotti offerti dovranno corrispondere a quanto specificatamente descritto nell'**Allegato 1 - Caratteristiche Tecniche**.

I prodotti di cui all'art. 1 dovranno essere conformi alle disposizioni legislative vigenti in materia per quanto attiene alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio.

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, alla importazione, alla immissione in commercio e all'uso e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura. In particolare i prodotti devono essere conformi:

- ai requisiti stabiliti dalla Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. o MDR 2017/745 e s.m.i. sui "Dispositivi Medici";



Tutti i Dispositivi non mono-paziente (a titolo di es. stimolatori esterni, generatori, endoscopi etc) dovranno essere forniti a titolo gratuito in comodato d'uso. Gli assuntori, in base al numero di interventi previsti con la strumentazione fornita, potranno decidere, in accordo con i sanitari utilizzatori, se lasciare la strumentazione presso la struttura sanitaria oppure fornirla solo nelle giornate previste per gli interventi.

Per tutto il materiale in comodato d'uso non conforme alle Direttive e Norme Tecniche di cui sopra, si richiede di indicare le relative normative di riferimento.

La Ditta Aggiudicataria dovrà garantire un'assistenza tecnica di tipo full-risk (tutto incluso) senza alcun onere aggiuntivo per tutta la durata del contratto, su tutti i dispositivi oggetto del contratto stesso. Dovranno essere garantiti gli interventi tecnici entro 24h solari dalla richiesta di intervento e dovrà essere garantita la risoluzione del guasto entro 3gg solari. Dovrà, inoltre, essere garantita, qualora prevista, l'esecuzione delle manutenzioni preventive secondo la frequenza e le attività previste dal fabbricante e, ove prevista, l'esecuzione di almeno una verifica di sicurezza elettrica all'anno secondo le Norme IEC 62353 (CEI 62-148). La Ditta Aggiudicataria si impegna al mantenimento in efficienza dei dispositivi forniti per tutta la durata del contratto.

Si precisa che nulla sarà dovuto da AUSL Bologna in caso di guasto per il ripristino delle apparecchiature, fatta eccezione per gli eventi dolosi, i quali dovranno essere comprovati e verificati in contraddittorio tra l'assuntore e l'AUSL.

Per i soli generatori (sia a radiofrequenza che criogenici) gli assuntori dovranno, ogniqualvolta è previsto l'ingresso di un generatore presso i locali della AUSL Bologna, inviare alla UOC Ingegneria Clinica la documentazione relativa alla conformità dei dispositivi e relativa alle prove effettuate secondo la IEC 62353, indicando il giorno esatto in cui è previsto l'ingresso del generatore ed il giorno in cui ne è previsto il ritiro.

Per tutti i dispositivi offerti dovrà essere fornita idonea documentazione (dichiarazione di conformità, certificazione di conformità e manualistica) da cui dedurre in maniera chiara e univoca la destinazione d'uso.

Tutto il materiale soggetto a sterilizzazione o ricondizionamento deve essere corredato di idonea documentazione recante le corrette modalità di ricondizionamento o sterilizzazione. Le modalità indicate dagli offerenti dovranno essere compatibili con quelle indicate nell'allegato attualmente in uso presso le centrali di sterilizzazione delle Aziende coinvolte.

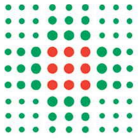
Al fine, inoltre, di una corretta individuazione del prodotto, il confezionamento ultimo, a diretto contatto con il prodotto, dovrà riportare esplicitamente, se del caso, le seguenti informazioni:

- denominazione / nome commerciale del prodotto;
- codice ref;
- marchio CE;
- dicitura o pittogramma "DM pluriuso" o "DM monouso";
- numero di lotto e o numero seriale;
- UDI (secondo attuale Normativa)

Nel caso di DM impiantabili, fornire una tessera per il portatore di impianto da associare a ciascun DM.

Le confezioni dovranno essere quelle richieste per ogni singolo tipo di materiale. Imballo e confezioni dovranno essere "a perdere".

Le etichette dei prodotti, sull'imballaggio esterno, devono riportare ogni indicazione prevista dalla vigente normativa in materia. Tutte le indicazioni sulle etichette, sulle



confezioni e le istruzioni per l'uso dovranno essere anche in lingua italiana e compatibili con la normativa vigente nella Nazione dove viene utilizzata

Devono essere fornite, se richieste, tutte le certificazioni relative ai controlli di qualità ed alle analisi chimico-fisiche previste dalla normativa. I fornitori si assumono tutte le responsabilità conseguenti agli obblighi della registrazione, laddove questa sia richiesta per legge.

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

La garanzia sui prodotti 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, fatte salve diverse ed ulteriori responsabilità di cui al presente capitolato ed alle norme vigenti in materia.

Le ditte assegnatarie devono fornire, se richieste, tutte le certificazioni relativi ai controlli di qualità ed alle analisi chimico-fisiche previste dalla normativa. I fornitori si assumono tutte le responsabilità conseguenti agli obblighi della registrazione, laddove questa sia richiesta per legge.

Tutti i prodotti offerti dovranno essere privi di lattice (LATEX FREE) risultante da apposita dichiarazione, salvo diversa specifica espressamente indicata che verrà valutata dalla Commissione Giudicatrice.

Dispositivo Vigilanza

Tutti i dispositivi offerti dovranno essere conformi al MDR 2017/745 (o MDD 93/42 in base alle deroghe previste). Le Ditte Aggiudicatrici si impegnano a notificare, a mezzo pec, ai Referenti Aziendali Vigilanza (Farmacia ed Ingegneria Clinica) ogni richiamo, alert o difetto di qualsiasi apparecchiatura, dispositivo o suo componente inclusi nella fornitura, entro e non oltre 5 giorni solari dal primo annuncio in qualsiasi Nazione, a meno di diverse indicazioni introdotte dal Regolamento Unico Dispositivi Medici 2017/745.

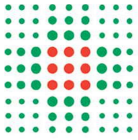
L'implementazione di eventuali azioni correttive individuate dal Fabbricante dovrà essere concordata con l'unità operativa utilizzatrice ed effettuata senza alcun onere per l'Azienda USL e senza introdurre alcuna interruzione alla attività clinica.

La Ditta Aggiudicataria si impegna inoltre a trasmettere ai Referenti Aziendali Vigilanza i rapporti di lavoro a conclusione delle azioni correttive previste dal Fabbricante entro e non oltre 10 giorni solari dall'effettuazione delle stesse.

Art. 5) Aggiornamento/Sostituzioni tecnologiche

Qualora, in corso di fornitura, la ditta aggiudicataria dovesse commercializzare un prodotto tecnologicamente aggiornato e migliorativo rispetto a quello aggiudicato, potrà fornire il nuovo articolo senza maggiorazione di prezzo e previo accordi con i Dipartimenti Farmaceutici delle Aziende Sanitarie interessate, dandone contestuale comunicazione al Servizi Acquisti competente.

Nel caso in cui il prodotto non sia più in produzione è a carico della ditta reperire e proporre alla Azienda Sanitaria un prodotto sostitutivo. L'Azienda Sanitaria si riserva di accettare o meno il prodotto proposto.



Art. 6) Formazione e consulenza tecnica

La ditta aggiudicataria, per tutta la durata del contratto, dovrà garantire la consulenza tecnica e la formazione dei pazienti, care giver e degli operatori sanitari, ognuno per la parte di propria competenza, presso le strutture sanitarie interessate per i dispositivi medici forniti, compreso l'aggiornamento tecnologico e prestare assistenza tecnica in collaborazione con gli organi delle Aziende Sanitarie interessate, nell'attività di controllo e di revisione della merce. La ditta aggiudicataria, qualora previsto, dovrà garantire la presenza di personale specializzato presso i blocchi operatori durante l'impianto.

Art. 7) Periodo di prova

L'impresa aggiudicataria è soggetta ad un periodo di prova di 6 (sei) mesi a far data dall'inizio effettivo della fornitura. Qualora, durante tale periodo, la consegna della fornitura non risponda alle norme previste dal presente Capitolato e/o all'offerta tecnica proposta dall'impresa in fase di gara, la Stazione appaltante comunicherà alla Ditta le motivazioni che ostano al superamento del periodo di prova, con diffida ad adempiere.

Persistendo i motivi che ostano al superamento positivo del periodo di prova, la Stazione Appaltante ha la facoltà di risolvere il contratto, con lettera raccomandata A/R e di aggiudicare la fornitura all'impresa che segue in classifica, senza che l'Impresa precedentemente aggiudicataria possa richiedere danni (**Art. 1456** Clausola risolutiva espressa).

In tal caso la ditta aggiudicataria:

- dovrà proseguire nella fornitura fino alla data comunicata dall'Azienda interessata;
- avrà diritto esclusivamente al pagamento dei consumabili fino a quel momento ordinati.

Art. 8) Obblighi dell'aggiudicatario

La ditta con la sottoscrizione del presente capitolato speciale si impegna a:

-consegnare materiali di recente produzione e se soggetti a scadenza, con almeno tre quarti (3/4) della loro validità al momento della consegna;

-comunicare all'Ufficio Ordini, in via formale, al momento dell'impossibilità di consegna entro il termine concordato previsto all'art 10) Consegna del presente capitolato.

-fornire i prodotti della stessa casa produttrice indicata in offerta per tutta la durata della fornitura.

-inviare ciascun prodotto offerto appartenente ad un unico lotto di produzione e comunque ad indicare sulla bolla di consegna il/i numero/i di lotto/i e la /e data/e di scadenza; in caso contrario l'accettazione sarà rimessa ai Servizi incaricati del controllo in entrata.

-ricevere estemporaneamente prodotti resi dal Servizio anche nella eventualità di revoca, di ridotta o cessata movimentazione o prossimi alla scadenza e a concordare con il Servizio la sostituzione con uguali prodotti a scadenza differita.

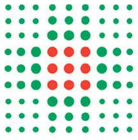
Art. 9) Confezionamento

I prodotti devono essere confezionati in modo tale da garantirne la corretta conservazione, anche durante le fasi di trasporto, in conformità alle norme vigenti.

Gli imballi dovranno essere gratis ed a norma di legge.

All'atto di ogni consegna potranno essere prelevati, da parte del personale dell'Azienda Sanitaria, campioni dei prodotti consegnati su cui effettuare i relativi controlli.

Gli imballi dovranno essere "a perdere"; quelli che, a giudizio del predetto personale,



presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione, saranno rifiutati e la ditta fornitrice dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione.

Se la consegna dovesse avvenire a pallet, questi dovranno essere tassativamente di tipo EURONORM / EPAL da cm 120 x 80 cm, correttamente imballato con cellophane di altezza max.160 cm (compreso il pallet), con i colli perfettamente allineati non debordanti dalla sagoma del pallet. Devono essere scaricati a terra con mezzo dotato di sponda idraulica.

Sull'imballaggio esterno e su ogni confezione singola, deve essere facilmente visibile il contrassegno della ditta, il nome del prodotto, la descrizione, le dimensioni e materiali, il nome e l'indirizzo dell'officina di produzione, data e numero del lotto di fabbricazione ed il quantitativo espresso nell'unità propria del prodotto.

La ditta dovrà inoltre provvedere a proprie spese al ritiro ed allo smaltimento di tutti gli imballi e/o contenitori resisi necessari per la consegna dei beni.

Art. 10) Consegna

La consegna della merce dovrà essere effettuata dalla ditta aggiudicataria, a proprio rischio, diligenza e spese di qualunque natura, franco terra magazzino, entro e non oltre dieci giorni consecutivi dalla data dell'ordine, di volta in volta trasmesso dal servizio competente, per iscritto, o via fax, presso la struttura indicata in calce all'ordine.

In casi di urgenza, da dichiararsi a cura del Servizio competente, la ditta dovrà provvedere alla consegna con la massima sollecitudine e comunque non oltre le 48 ore solari dal ricevimento della richiesta.

La merce dovrà essere accompagnata da una distinta, in duplice copia, con l'esatta indicazione della qualità e quantità fornita; copia della distinta sarà restituita per ricevuta.

La firma per ricevuta della merce non impegna l'Azienda Sanitaria.

Nel caso non fosse possibile periziare tutta la merce all'atto dell'arrivo, la ditta fornitrice dovrà accettare le eventuali contestazioni sulle qualità e quantità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura degli imballaggi e delle confezioni, ne sarà possibile il controllo.

Art. 11) Controlli sulla merce

La merce dovrà essere accompagnata da una distinta, in duplice copia, con l'esatta indicazione della qualità e quantità fornita; copia della distinta sarà restituita per ricevuta.

La firma per ricevuta della merce impegna l'Azienda Sanitaria solo per quanto attiene alla verifica del numero dei colli ricevuti.

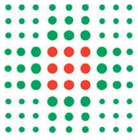
Qualora l'Azienda Sanitaria riscontri già in sede di consegna dei colli una non rispondenza a quanto indicato in bolla, potrà accettare "con riserva" la consegna, verificando successivamente e segnalando con tempestività alla fornitrice, la discrepanza.

Nel caso non fosse possibile periziare tutta la merce all'atto dell'arrivo, la ditta fornitrice dovrà accettare le eventuali contestazioni sulle qualità e quantità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura degli imballaggi e delle confezioni, ne sarà possibile il controllo.

Pertanto il fornitore è responsabile delle proprie obbligazioni relativamente a tutti i vizi della merce non rilevati all'atto della consegna, fino all'utilizzazione del materiale.

Le forniture dovranno corrispondere al quantitativo richiesto, che verrà riscontrato all'atto del ricevimento.

Eventuali eccedenze non autorizzate non verranno riconosciute e, di conseguenza, non



saranno pagate.

Art. 12) Resi per merci non conformi

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà ad insindacabile giudizio degli organi competenti dell'Azienda Sanitaria. Qualora al controllo quali-quantitativo risultasse la non rispondenza ai requisiti contrattuali, si procederà in uno dei seguenti modi:

a) restituire la merce chiedendone la sostituzione entro (5) cinque giorni con altra avente le caratteristiche richieste.

Art. 13) Indisponibilità temporanea dei prodotti

In caso di indisponibilità temporanea di prodotti per causa di forza maggiore, il Fornitore dovrà comunicare per iscritto agli organi competenti dell'Azienda Sanitaria interessata, entro 2 (due) giorni da quando ne ha avuto conoscenza, la sopravvenuta indisponibilità dei prodotti, trasmettendo comunicazione all'indirizzo Pec del Servizio competente.

Costituiscono esempi di causa di forza maggiore il caso di indisponibilità dipendente da situazioni di carenza di materie prime sul mercato e il caso di sopravvenienza di disposizioni che impediscano la temporanea commercializzazione. In tal caso il Fornitore dovrà indicare per ogni prodotto:

- la denominazione;
- il periodo di indisponibilità, ove noto o prevedibile;
- la causa dell'indisponibilità.

La Azienda Sanitaria si riserva comunque, nel periodo di indisponibilità, la possibilità di acquistare i prodotti dagli altri aggiudicatari del lotto (nel caso abbiano la disponibilità), addebitando l'eventuale differenza di prezzo al Fornitore inadempiente, oltre alla rifusione di ogni altra spesa e/o danno.

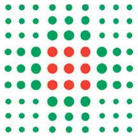
Art. 14) Acquisti in danno

Qualora la Azienda Appaltante riscontrasse, anche in sede di prima fornitura, la non conformità, sia nella qualità sia nella quantità, della merce ai requisiti richiesti e pattuiti e qualora non venissero rispettati i termini di consegna previsti dal Capitolato speciale, invierà formale contestazione con specifica delle motivazioni e con invito a conformarsi nel termine che sarà ritenuto congruo.

Inoltre la Azienda Appaltante avrà il diritto di acquistare presso altre ditte i prodotti occorrenti a danno del fornitore inadempiente; resterà cioè a carico dell'inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggiore prezzo rispetto a quello convenuto, sia ogni altro maggiore onere o danno comunque derivante alle Azienda a causa dell'inadempienza stessa.

Art. 15) Fornitura, Assistenza Post Vendita e collaudo

In relazione a tutti lotti previsti per la presente procedura, si precisa che la fornitura di tutti i dispositivi non impiantabili dovrà avvenire a titolo di comodato d'uso gratuito, senza oneri per la AUSL di Bologna. La Ditta Aggiudicataria dovrà garantire un'assistenza tecnica di tipo full-risk (tutto incluso) senza alcun onere aggiuntivo per tutta la durata del contratto, su tutti i dispositivi oggetto del contratto stesso. Dovranno essere garantiti gli interventi tecnici entro 24h solari dalla richiesta di intervento e dovrà essere garantita la risoluzione del



guasto entro 3gg solari. Dovrà, inoltre, essere garantita, qualora prevista, l'esecuzione delle manutenzioni preventive secondo la frequenza e le attività previste dal fabbricante e, ove prevista, l'esecuzione di almeno una verifica di sicurezza elettrica all'anno secondo le Norme IEC 62353 (CEI 62-148). La Ditta Aggiudicataria si impegna al mantenimento in efficienza dei dispositivi forniti per tutta la durata del contratto.

Si precisa che nulla sarà dovuto da AUSL Bologna in caso di guasto per il ripristino delle apparecchiature, fatta eccezione per gli eventi dolosi, i quali dovranno essere comprovati e verificati in contraddittorio tra l'assuntore e l'AUSL.

Per i soli generatori (sia a radiofrequenza che criogenici) gli assuntori dovranno, ogniqualvolta è previsto l'ingresso di un generatore presso i locali della AUSL Bologna, inviare alla UOC Ingegneria Clinica la documentazione relativa alla conformità dei dispositivi e relativa alle prove effettuate secondo la IEC 62353, indicando il giorno esatto in cui è previsto l'ingresso del generatore ed il giorno in cui ne è previsto il ritiro.

Art. 16) Obblighi di riservatezza dei dati

Il Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e comunque a conoscenza, anche tramite l'esecuzione del contratto, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma, di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del Contratto e di non farne oggetto di comunicazione o trasmissione senza l'espressa autorizzazione dell'Azienda. L'obbligo di cui sopra sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione del Contratto. Tali obblighi non concernono i dati che siano o divengano di pubblico dominio.

Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché di subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza di cui sopra e risponde nei confronti dell'Azienda per eventuali violazioni dell'obbligo di riservatezza commesse dai suddetti soggetti.

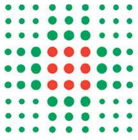
In caso di inosservanza degli obblighi descritti l'Azienda ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il Contratto, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.

Il Fornitore può utilizzare servizi di cloud pubblici ove memorizzare i dati e le informazioni trattate nell'espletamento dell'incarico affidato, solo previa autorizzazione dell'Azienda.

Sarà possibile ogni operazione di auditing da parte dell'Azienda attinente le procedure adottate dal Contraente in materia di riservatezza e degli altri obblighi assunti dal presente contratto.

Il Fornitore non potrà conservare copia di dati e programmi dell'Azienda, né alcuna documentazione inerente ad essi dopo la scadenza del Contratto e dovrà, su richiesta, ritrasmetterli all'Azienda.

Il Fornitore s'impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal regolamento UE 2016/679 e dal D.lgs n.51/2018. Il fornitore, in relazione a quanto oggetto di prestazione e alle informazioni e documenti dei quali sia venuto in possesso, a qualsiasi titolo, nell'esecuzione delle prestazioni oggetto del presente appalto, si impegna, fatto salvo in ogni caso il diritto al risarcimento dei danni subiti dall'interessato, ad attuare nell'ambito della propria struttura e di quella degli eventuali collaboratori, sotto la propria responsabilità, ai sensi del regolamento UE 2016/679, tutte quelle misure e norme di sicurezza e di controllo atte ad evitare il rischio di alterazione, distruzione o perdita, anche parziale, nonché d'accesso non autorizzato, o di trattamento non consentito, o non conforme alle finalità del presente contratto.



Art. 17) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro

Le Aziende Sanitarie come previsto dall'art 26 c1-lettera b del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i, in un fascicolo informativo, forniscono alle ditte partecipanti dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti negli ambienti in cui sono destinate ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività; tali fascicoli sono disponibili sui siti delle Aziende:

Azienda USL di Bologna: www.ausl.bologna.it/ sezione informazioni per operatori economici e gare d'appalto – documentazione,

Per l'AUSL di Ferrara il Fascicolo Informativo può essere richiesto al Dipartimento Interaziendale di Prevenzione e Protezione, via A. Cassoli n° 30, Ferrara - tel 0532 238026 dip.prevenzione@ospfe.it.

Restano immutati gli obblighi a carico delle imprese e dei lavoratori autonomi in merito alla salute e alla sicurezza sul lavoro.

Come previsto dall'art. 26 c3-ter del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i, L'AUSL di Bologna in qualità di "soggetto che affida il contratto redige il documento di valutazione dei rischi da interferenze recante una valutazione ricognitiva dei rischi standard relativi alla tipologia della prestazione che potrebbero potenzialmente derivare dall'esecuzione del contratto." Tale documento è allegato al presente capitolato speciale Le Aziende Sanitarie, allegato al contratto di appalto, invieranno alla ditta aggiudicataria, il Documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti (D.U.V.R.I.) specifico per la propria azienda.

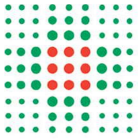
Art. 18) Penalità

L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di procedere nel senso sottoindicato, senza esclusione di eventuali conseguenze penali, nei seguenti casi:

a) Per consegne, in ritardo rispetto ai termini stabiliti di cui all'art. 10) Consegna, l'Azienda si riserva la facoltà di applicare a carico del fornitore una penale, pari all'1 per mille, determinata ai sensi dell'art.113 bis c.4) del Codice Appalti ovvero sarà commisurata *ai giorni di ritardo e proporzionali rispetto all'importo del contratto o della prestazione del contratto*. Le penali dovute sono calcolate in misura giornaliera pari all'0,3 per mille dell'ammontare netto contrattuale, da determinare in relazione all'entità delle conseguenze legate al ritardo, e non possono comunque superare, complessivamente, il 10% di detto ammontare netto contrattuale.

b) Quando, a seguito del controllo quali-quantitativo, la merce fosse risultata priva delle qualità essenziali richieste o presentasse vizi tali da renderla inidonea all'uso e la ditta fornitrice non avesse provveduto alla sua sostituzione nel termine perentorio indicato dalla data di comunicazione del rifiuto, ai sensi del precedente art. 10), la penale è pari allo 0,3 per mille dell'ammontare netto contrattuale, calcolato in misura giornaliera. Le penali non possono comunque superare, complessivamente, il 10% di detto ammontare netto contrattuale.

c) in caso di mancata comunicazione per iscritto agli organi competenti dell'Azienda Sanitaria interessata dell'indisponibilità del prodotto nel termine massimo di due giorni da quando ne ha avuto conoscenza (art. 13), l'Azienda si riserva la facoltà di applicare una



penale pari allo 0,3 per mille dell'ammontare netto contrattuale, fatto salvo il risarcimento del maggior danno.

Le penali non possono comunque superare, complessivamente, il 10% di detto ammontare netto contrattuale.

L'applicazione delle penali avverrà in modo automatico attraverso l'emissione da parte degli uffici amministrativi di una nota di addebito ai sensi dell'art.15, I comma, del D.P.R. n.633/72.

La Ditta prende atto che l'applicazione delle penali previste dal presente articolo non preclude il diritto delle Aziende Sanitarie a richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

Art. 19) Risoluzione del contratto

L'Azienda Sanitaria avrà la facoltà di risolvere "ipso facto et jure" il contratto, mediante semplice dichiarazione stragiudiziale intimata via pec, secondo quanto stabilito all'art.108 del Codice e nelle seguenti ipotesi:

- a) avvalendosi della facoltà di recesso consentita dall'art.1671 c.c.;
- b) per motivi di interesse pubblico, adeguatamente specificati nell'atto dispositivo;
- c) in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;
- d) in caso di cessazione dell'attività, oppure in caso di procedure concorsuali o fallimentari intraprese a carico dell'aggiudicatario;
- e) in caso di cessione del contratto senza comunicazione all'Azienda Sanitaria;
- f) in caso di subappalto non autorizzato dall'Azienda Sanitaria;
- g) qualora l'Azienda Sanitaria notifichi n.2 diffide ad adempiere senza che la Ditta ottemperi a quanto intimato;
- h) in caso di violazione dell'obbligo di riservatezza
- i) in caso persistano i motivi che ostano al superamento positivo del periodo di prova.

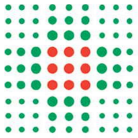
In caso di risoluzione del contratto l'Azienda Sanitaria applicherà quanto previsto all'art.110 del Codice.

Nei casi di violazione degli obblighi contrattuali (ritardo o mancata consegna, non conformità o altro) l'Azienda Sanitaria incamererà il deposito cauzionale, salvo e impregiudicato il risarcimento degli eventuali maggiori oneri e danni, senza che la parte concorrente possa pretendere risarcimenti, indennizzi o compensi di sorta.

Art. 20) Responsabilità

L' Azienda Appaltante è esonerata da ogni responsabilità per danni, infortuni o altro che dovesse accadere al personale della Ditta aggiudicataria nell'esecuzione del contratto, convenendosi a tale riguardo che qualsiasi eventuale onere è già compensato e compreso nel corrispettivo del contratto stesso.

La Ditta aggiudicataria risponde pienamente per danni a persone e/o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali e imputabili a essa e ai suoi dipendenti e dei quali danni fosse chiamata a rispondere l'Azienda Appaltante che fin da



ora s'intendono sollevate ed indenni da ogni pretesa o molestia.

Art. 21) Fatturazione, pagamento, ordini e documenti di trasporto

Ai sensi di quanto previsto dall'art.1, commi da 209 a 213 della Legge 24/12/2007 n. 244, e successive modificazioni, e dal Regolamento in materia di emissione, trasmissione e ricevimento della fattura elettronica da applicarsi alle amministrazioni pubbliche di cui al Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze 3 aprile 2013, n. 55, le fatture devono essere trasmesse alle Aziende Sanitarie interessate, esclusivamente in formato elettronico, attraverso il Sistema Di Interscambio (SDI).

L'obbligo di fatturazione elettronica ricade nei confronti dei soggetti italiani titolari di Partita IVA. Sono pertanto esclusi dall'applicazione tutti i fornitori privi di Partita IVA e i fornitori esteri.

Di seguito si riportano i dati essenziali per la trasmissione delle fatture:

Azienda USL di Bologna :

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) asl_bo
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFVSRG

Azienda USL di Ferrara:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) ausl_fe
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFTPUJ

Gli originali delle fatture dovranno essere così intestati:

PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA:

AZIENDA U.S.L. DI BOLOGNA

Codice fiscale: 02406911202

Sede Legale: Via Castiglione 29 – 40124 BOLOGNA

PER L'AZIENDA USL DI FERRARA:

AZIENDA U.S.L. DI FERRARA

Codice fiscale: 01295960387

Sede Legale: Via Cassoli 30 – 44121 FERRARA

Inoltre, ai sensi dell'art. 25 del Decreto Legge n. 66/2014, al fine di garantire l'effettiva tracciabilità dei pagamenti da parte delle pubbliche amministrazioni, le fatture elettroniche emesse verso le PA devono riportare:

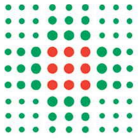
- Il codice identificativo di gara (CIG), tranne i casi di esclusione dall'obbligo di tracciabilità di cui alla Legge n. 136 del 13 agosto 2010;
- Il codice unico di progetto (CUP), (solo per gli investimenti).

Non si potrà procedere al pagamento delle fatture elettroniche qualora le stesse non riportino CIG e CUP ove previsto.

Per l'Azienda USL di Bologna:

Le fatture dovranno, inoltre, contenere **tassativamente** i seguenti elementi:

- indicazione dettagliata della merce consegnata/servizio prestato
- indicazione della determina dell'Ente appaltante che ha dato luogo all'ordine
- indicazione del numero dell'ordine aziendale informatizzato



In caso di aggiudicazione a fornitore non residente in Italia, le fatture dovranno essere inviate a mezzo posta elettronica al seguente indirizzo: bilancio.fattureestere@ausl.bo.it; al fornitore estero aggiudicatario saranno date ulteriori indicazioni sulla fatturazione nella comunicazione di aggiudicazione.

Inoltre, ai sensi della Legge 23 dicembre 2014, n.190 (legge di stabilità per il 2015), le Aziende Sanitarie rientrano fra le Pubbliche Amministrazioni tenute ad applicare lo Split Payment IVA, pertanto il pagamento delle fatture per la cessione di beni e la prestazioni di servizi dei fornitori sarà effettuato separando i pagamenti, ossia versando l'imponibile al fornitore e l'IVA (ancorché regolarmente esposta in fattura) direttamente all'Erario.

A tale scopo dovrà essere riportata in fattura la dicitura seguente "Scissione dei pagamenti – art.17 TER DPR 633/72 (Decreto MEF 23/01/2015).

L'applicazione dello splyt payment non si applica ai fornitori esteri.

Il mancato rispetto delle disposizioni sopra esplicitate non consentirà il pagamento delle fatture.

Per ulteriori informazioni, relative al pagamento delle fatture, contattare direttamente il Servizio Unico Metropolitan Contabilità e Finanza (SUMCF) - Ufficio Contabilità Fornitori – tel.n.0516079538 per l'Azienda USL di Bologna, l'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna e l'Istituto Ortopedico Rizzoli, mentre contattare l'UO Contabilità e Finanza – tel.n. 0542604111 per l'Azienda USL di Imola.

Le Aziende Sanitarie procederanno ai pagamenti delle fatture secondo le normative vigenti in materia.

La Ditta aggiudicataria di un contratto di somministrazione non dovrà opporre eccezioni al fine di ritardare o evitare la prestazione dovuta anche in caso di ritardato pagamento.

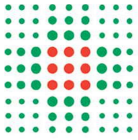
La ditta rinuncia a far valere, nei casi previsti dal presente articolo, qualsiasi eccezione d'inadempimento di cui all'art.1460 del Codice Civile. Ogni caso di arbitraria interruzione delle prestazioni contrattuali sarà ritenuto contrario alla buona fede e la ditta sarà considerata diretta responsabile di eventuali danni causati all'Azienda Sanitaria e dipendenti da tale interruzione. Tale divieto nasce dalla necessità e dall'importanza di garantire il buon andamento dell'Ente Pubblico, nonché di tutelare gli interessi collettivi dei quali l'Azienda USL è portatrice.

I corrispettivi saranno pagati con le modalità previste dal presente capitolato e saranno subordinati:

- alla regolarità contributiva della ditta (qualora la ditta aggiudicataria risultasse debitrice il pagamento delle fatture sarà in ogni caso subordinato alla regolarizzazione del debito stesso; è fatto salvo, in caso di mancata regolarizzazione dei debiti verso l'INPS il diritto dell'Istituto di trattenere dalle somme dovute alla ditta appaltatrice gli importi di contributi omessi e relativi accessori);
- alla verifica di cui all'articolo 48 bis del DPR 602/73.

La Ditta aggiudicataria, ai sensi dell'art.3, della Legge 136 del 13/08/2010 e s.m., assume l'obbligo di tracciabilità dei flussi finanziari.

In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, le Aziende Sanitarie di cui alla presente gara devono emettere, dal 30 giugno



2016, gli ordini esclusivamente in forma elettronica. Inoltre, da tale data il fornitore deve garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il fornitore deve, pertanto, dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione dei nuovi adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rinvia alla sezione dedicata al sito dell'Agenzia Intercent-ER <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, che contiene tutti i riferimenti del Sistema Regionale per la dematerializzazione del Ciclo Passivo degli Acquisti (formato dei dati, modalità di colloquio, regole tecniche, ecc.), nonché al Nodo telematico di Interscambio No TI-ER.

In alternativa, le imprese possono utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che sono messe a disposizione sulla piattaforma di Intercent-ER all'indirizzo <https://piattaformaintercenter.regione.emilia-romagna.it/portale/> previa registrazione.

Le spese di bonifico applicate dall'Istituto Tesoriere, secondo quanto previsto dalla convenzione in essere alla data di pagamento, sono a carico della ditta aggiudicataria.

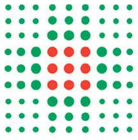
Inoltre, ai sensi delle disposizioni previste dall'art 9-ter, comma 8, del Decreto Legge 19 giugno 2015 n. 78, come modificato dall'articolo 1, comma 557 della legge 30 dicembre 2018, n.145 e dalle indicazioni operative di cui alla circolare interministeriale prot. 2051-P-08/02/2019, le fatture elettroniche relative ai Dispositivi Medici dovranno altresì riportare la valorizzazione degli elementi componenti il codice articolo, come sotto dettagliato:

<Codice Tipo>	'DMX, con X=[1 2 0] a seconda del tipo di dispositivo medico oggetto dell'operazione. Quindi: 1 per "Dispositivo medico o Dispositivo diagnostico in vitro" 2 per "Sistema o kit Assemblato" 0 nel caso in cui non si sia in grado di identificare il numero di repertorio
<Codice Valore>	Numero di registrazione attribuito al dispositivo medico nella Banca dati e Repertorio Dispositivi Medici, ai sensi del decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 (GU n.17 del 22 gennaio 2010) o decreto del Ministro della salute 23 dicembre 2013 (G.U. Serie Generale, n. 103 del 06 maggio 2014). Per i dispositivi medici e i dispositivi diagnostici in vitro che, sulla base delle disposizioni previste, dal decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 e dal decreto del Ministro della salute 23 dicembre 2013 non sono tenuti all'iscrizione nella Banca dati/ Repertorio dei dispositivi medici, o per i quali le aziende fornitrici di dispositivi medici alle strutture del Servizio Sanitario Nazionale non sono in grado di identificare il numero di repertorio, il campo è trasmesso con il valore 0.

Art. 22) Modifiche del contratto e Subappalto

Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 106, comma 1 lettera a) del Codice.

Il contratto può essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento, nei seguenti casi:



Per effetto dell'articolo 29 della Legge n. 25 del 28.03.2022, *(da prevedere fino al 31.12.2023)* a partire dalla seconda annualità contrattuale, i prezzi sono aggiornati, in aumento o in diminuzione, in misura non superiore alla differenza tra l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) al momento di inizio del secondo anno contrattuale e quello corrispondente al momento della decorrenza del contratto.

Subappalto

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione del contratto.

La fornitura oggetto della presente procedura non è subappaltabile, potranno essere oggetto di subappalto attività accessorie quali ad esempio trasporto.

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti del servizio che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione delle parti da subappaltare il subappalto è vietato.

L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

Restano salve le condizioni migliorative eventualmente praticate dalla Ditta aggiudicataria anche in sede di rinnovo.

Il contratto tra appaltatore e subappaltatore/subcontraente ai sensi della legge 13 agosto 2010, n.136 e s.m., dovrà contenere le seguenti clausole:

Art. (.....)

(Obblighi del Subappaltatore/subcontraente relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari)

- 1. L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...) nell'ambito del contratto sottoscritto con l'Ente (...), identificato con il CIG n. (...)/CUP n. (...), assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n. 136 e successive modifiche.*
- 2. L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...), si impegna a dare immediata comunicazione all'Ente (...) della notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria.*
- 3. L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...), si impegna ad inviare copia del presente contratto all'Ente (...).*

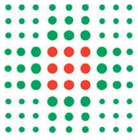
Art. 23) Recesso dal contratto

Qualora l'impresa aggiudicataria dovesse recedere dal contratto prima della scadenza convenuta, l'Azienda Appaltante, oltre a incamerare il deposito cauzionale, si riserva di addebitare le eventuali maggiori spese insorgenti per l'assegnazione ad altra ditta.

L'Ente Appaltante potrà altresì recedere dal contratto ai sensi dell'art.109 del D.lgs 50/2016.

Art. 24) Clausole contrattuali di cui all'Intesa per la Legalità del 19.06.2018 della Prefettura di Bologna

Clausola n. 1



L'impresa dichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui alla Intesa per la Legalità, sottoscritta il 19.06.2018 con la Prefettura di Bologna, tra l'altro consultabile al sito <http://www.prefettura.it/bologna/multidip/index.htm>, e che qui si intendono integralmente riportate, e di accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti.

Clausola n. 2

L'impresa si impegna a comunicare alla stazione appaltante l'elenco delle imprese coinvolte nel piano di affidamento nell'esecuzione dei lavori, servizi o forniture con riguardo alle forniture ed ai servizi di cui all'art. 3, lett. a) dell'Intesa, nonché ogni eventuale variazione successivamente intervenuta per qualsiasi motivo.

Ove i suddetti affidamenti riguardino i settori di attività a rischio di cui all'art. 1, comma 53, della L. 190/2012, la sottoscritta impresa si impegna ad accertare preventivamente l'avvenuta o richiesta iscrizione della ditta subaffidataria negli elenchi prefettizi dei fornitori, prestatori di servizi ed esecutori di lavori non soggetti a tentativi di infiltrazione mafiosa.

Clausola n. 3

L'impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di denaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi familiari (richiesta di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di lavorazioni, forniture o servizi a determinate imprese, danneggiamenti, furti di beni personali o di cantiere).

Clausola n. 4

La sottoscritta impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente clausola 3 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, eventuali iniziative di competenza.

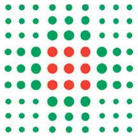
Clausola n. 5

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura, successivamente alla stipula del contratto o subcontratto, informazioni interdittive analoghe a quelle di cui agli artt. 91 e 94 del D.Lgs. 159/2011, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale o di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali d'interesse.

Qualora il contratto sia stato stipulato nelle more dell'acquisizione delle informazioni del Prefetto, sarà applicata a carico dell'impresa, oggetto dell'informativa interdittiva successiva, anche una penale nella misura del 10% del valore del contratto ovvero, qualora lo stesso non sia determinato o determinabile, una penale pari al valore delle prestazioni al momento eseguite; le predette penali saranno applicate mediante automatica detrazione, da parte della stazione appaltante, del relativo importo dalle somme dovute all'impresa in relazione alle prestazioni eseguite.

Clausola n. 6

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale.

**Clausola n. 7**

La sottoscritta impresa dichiara di essere a conoscenza del divieto per le stazioni appaltanti pubbliche, come previsto dall'art. 105, comma 4 del Codice degli Appalti, di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alle operazioni di selezione e non risultate aggiudicatarie, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche o nei casi in cui l'accordo per l'affidamento del subappalto sia intervenuto successivamente all'aggiudicazione.

Clausola n. 8

La sottoscritta impresa si impegna a dare comunicazione tempestiva alla Prefettura e all'Autorità giudiziaria di tentativi di concussione che si siano, in qualsiasi modo, manifestati nei confronti dell'imprenditore, degli organi sociali o dei dirigenti di impresa. Dichiara altresì di essere a conoscenza che il predetto adempimento ha natura essenziale ai fini dell'esecuzione del contratto e che il relativo inadempimento darà luogo alla risoluzione espressa del contratto stesso, ai sensi dell'art. 1456 c.c. ogni qualvolta nei confronti di pubblici amministratori e di funzionari che abbiano esercitato funzioni relative alla stipula ed esecuzione del contratto, sia stata disposta misura cautelare e sia intervenuto rinvio a giudizio per il delitto previsto dall'art. 317 c.p.

Clausola n. 9

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa, di cui all'art. 1456 c.c., ogni qualvolta nei confronti dell'imprenditore o dei componenti la compagine sociale o dei dirigenti dell'impresa, sia stata disposta misura cautelare o sia intervenuto rinvio a giudizio per taluno dei delitti di cui agli artt. 317 c.p., 318 c.p., 319 c.p., 319 bis c.p., 319 ter c.p., 319 quater c.p., 320 c.p., 322 c.p., 322 bis c.p., 346 bis c.p., 353 c.p. e 353 bis c.p.”.

Clausola n. 10

La sottoscritta impresa si obbliga ad inserire in tutti i subcontratti la clausola risolutiva espressa nel caso in cui emergano informative interdittive a carico dell'altro subcontraente; tale clausola dovrà essere espressamente accettata dalla impresa subcontraente.

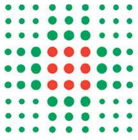
Clausola n. 11

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale

Art. 25) Controversie e Foro competente

Le controversie su diritti soggettivi, derivanti dall'esecuzione del presente contratto, non saranno deferite ad arbitri.

Per ogni controversia giudiziale relativa alla presente gara è competente esclusivamente il Foro di Bologna, mentre per le controversie che dovessero insorgere nell'esecuzione della fornitura/servizio è competente, esclusivamente, il Foro in cui ha sede l'Azienda Sanitaria che è parte in causa.



Per accettazione
(firma digitale del Legale Rappresentante)

ALLEGATO ELENCO PRODOTTI CON CARATTERISTICHE

PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER TERAPIA ANTALGICA, IN ACCORDO QUADRO, PER L'AUSL DI BOLOGNA E PER CONTO DELL'AUSL DI FERRARA.

Lotto 1 Sistemi per infusione spinale impiantabile a flusso fisso.

Quantità triennali previste: 6

Composizione del sistema:

- Sistema infusionale impiantabile;
- Catetere Spinale;
- Materiale per il posizionamento (ago speciale per il posizionamento, alette per il fissaggio del catetere, raccordi per collegamento alla pompa impiantabile, tunnellizzatore);
- Kit di riempimento per il rifornimento del dispositivo di impianto;
- Kit di infusione alla porta di accesso diretto al catetere.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto all'impianto, ai controlli e verifiche degli impianti.

Le Ditte Offerenti devono Individuare e Quotare analiticamente tutti i singoli componenti ed accessori del Sistema, così come previsto nella **Composizione del Sistema**, in modo da poter essere acquistati separatamente ai fini anche di eventuale tecnica degli impianti (a titolo di esempio e non come elenco esaustivo, es. mandrini, tunnellizzatori, cavi per stimolazione provvisoria).

A tal fine le ditte offerenti dovranno produrre:

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili All. D (da inserire nell'offerta Tecnica).

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili con relativa quotazione economica All. E (da inserire nell'offerta Economica).

Le ditte dovranno presentare **Elenco** dei Principi Attivi approvati;

Caratteristiche di minima:

- Disponibilità di modelli con volumi serbatoio almeno da 20 ml e 40 ml;
- Flusso di circa 0,5 ml/die (tolleranza 0,1 ml/die);
- Presenza di filtro antibatterico;
- Presenza di porta laterale di accesso diretto al catetere;
- Compatibilità RM 1,5 T;
- Durata del setto di rifornimento del serbatoio uguale o maggiore a 500 punzioni;
- Disponibilità di singoli componenti per revisione anche parziale del sistema;

Caratteristiche Aggiuntive:

- Presenza di cateteri armati;
- Possibilità di impianto pediatrico (destinazione d'uso del dispositivo con chiara indicazione per l'utilizzo su pazienti pediatrici);
- Compatibilità RM 3T;
- Disponibilità di connessione compatibile con altri marchi (allegare elenco di compatibilità);
- Numero e dimensione di volumi serbatoio oltre a quelli essenziali;
- Presenza di due aghi diversificati per accesso alla pompa;
- Numero di flussi fissi ulteriori a quelli essenziali.

Impianto Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione (V. Scheda Offerta Economica All. G lotto 1)

formato da:

- Sistema infusionale impiantabile;
- Catetere Spinale;
- Materiale per il posizionamento (ago speciale per il posizionamento, alette per il fissaggio del catetere, raccordi per collegamento alla pompa impiantabile, tunnellizzatore);
- Kit di riempimento per il rifornimento del dispositivo di impianto;
- Kit di infusione alla porta di accesso diretto al catetere.

Lotto 2 Stimolatori Impiantabili non ricaricabili per stimolazione cordonale.

Quantità triennali previste: 45

Composizione del sistema:

- Stimolatore impiantabile;
- Catetere ottapolare;
- Programmatore medico e paziente;
- Accessori per revisione tecnica degli impianti (mandrini, tunnellizzatori, cavi per stimolazione provvisoria) fornibili separatamente;
- Generatore esterno per trial, in comodato d'uso gratuito.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto all'impianto, ai controlli e verifiche degli impianti.

Le Ditte Offerenti devono Individuare e Quotare analiticamente tutti i singoli componenti ed accessori del Sistema, così come previsto nella **Composizione del Sistema**, in modo da poter essere acquistati separatamente ai fini anche di eventuale tecnica degli impianti (a titolo di esempio e non come elenco esaustivo, es. mandrini, tunnellizzatori, cavi per stimolazione provvisoria).

A tal fine le ditte offerenti dovranno produrre:

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili All. D (da inserire nell'offerta Tecnica).

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili con relativa quotazione economica All. E (da inserire nell'offerta Economica).

Caratteristiche di Minima:

Stimolatore impiantabile

- Dispositivo in grado di controllare almeno 8 poli indipendenti;
- Possibilità di variazione della corrente e/o tensione di stimolazione;
- Possibilità di stimolazione ciclica con ampia scelta dei parametri;

- Possibilità di interconnessione con l'elettrodo precedentemente impiantato;
- Parametri di stimolazione identici e sovrapponibili in uscita a quelli degli stimolatori esterni utilizzati durante la fase di prova (tester).

Catetere ottapolare

- Varie lunghezze e configurazioni degli elettrodi e del cavo di estensione;
- Mandrinatura;
- Possibilità di misurare l'impedenza dell'elettrodo mediante apposito programmatore;
- Cavo elettrico di estensione (due singoli o uno a due vie) da collegare all'elettrodo, uno per impianto provvisorio (specificare se compreso o meno nel kit dell'elettrodo o se fornito a parte) e uno per il definitivo;

Programmatore

- Programmatore "paziente" portatile esterno telemetrico interfacciabile con il dispositivo, con funzione on/off e regolazione dei parametri di stimolazione;
- Adeguato numero di programmatori e generatori esterni per fase trial in disponibilità al centro per l'impianto;
- I programmatori medico e paziente e il generatore esterno per la fase di trial verranno acquisiti in comodato d'uso omnicomprensivo di manutenzione, formazione e follow up, assistenza all'utilizzo per ogni tipo di stimolatore;
- Tessera identificativa dell'impianto ad uso paziente.

Caratteristiche Aggiuntive:

- Valutazione delle diverse modalità di stimolazione a differente frequenza o modalità di erogazione della corrente;
- Possibilità di elettrodi indipendenti;
- Disponibilità di differenti tipologie di elettrocateteri (es. n. poli, lunghezza del catetere, spaziatura fra i poli);
- Disponibilità di sistemi di connessione con elettrocateteri di produttori diversi (allegare elenco di compatibilità);
- Compatibilità con RMN (es. intensità del campo magnetico, assenza di limitazioni su distretti anatomici o sequenze utilizzabili);
- Facilità utilizzo programmatore per medico;
- Facilità utilizzo programmatore per paziente.

Impianto Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione (V. Scheda Offerta Economica All. G lotto 2)

formato da:

- Stimolatore impiantabile;
- Catetere ottapolare;
- Cavo di estensione provvisorio;
- Cavo di estensione definitivo;
- Programmatore paziente;
- Ago per posizionamento catetere peridurale.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto all'impianto, ai controlli e verifiche degli impianti.

Le Ditte Offerenti devono Individuare e Quotare analiticamente tutti i singoli componenti ed accessori del Sistema, così come previsto nella Composizione del Sistema in modo da poter essere acquistati separatamente ai fini anche di eventuale tecnica degli impianti (a titolo di esempio e non come elenco esaustivo, es. mandrini, tunnelizzatori, cavi per stimolazione provvisoria).

A tal fine le ditte offerenti dovranno produrre:

Elenco dei componenti e accessori singolarmente acquistabili (da inserire nell'offerta Tecnica).

Elenco dei componenti e accessori singolarmente acquistabili con relativa quotazione economica (da inserire nell'offerta Economica).

Lotto 3 Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione cordonale.

Quantità triennali previste: 15

Composizione del sistema:

- Stimolatore impiantabile;
- Catetere ottapolare;
- Programmatore medico e paziente;
- Sistema di ricarica;

- Generatore esterno per trial, in comodato d'uso gratuito;
- Adeguato numero di programmatori per ogni centro impiantante.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto all'impianto, ai controlli e verifiche degli impianti.

Le Ditte Offerenti devono Individuare e Quotare analiticamente tutti i singoli componenti ed accessori del Sistema, così come previsto nella Composizione del Sistema, in modo da poter essere acquistati separatamente ai fini anche di eventuale tecnica degli impianti (a titolo di esempio e non come elenco esaustivo, es. mandrini, tunnellizzatori, cavi per stimolazione provvisoria).

A tal fine le ditte offerenti dovranno produrre:

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili All. D (da inserire nell'offerta Tecnica).

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili con relativa quotazione economica All. E (da inserire nell'offerta Economica).

Caratteristiche di Minima:

Stimolatore impiantabile

- Dispositivo ricaricabile doppio canale in grado di controllare almeno 16 poli;
- Possibilità di variazione della corrente e/o tensione di stimolazione;
- Possibilità di stimolazione ciclica con ampia scelta dei parametri;
- Disponibilità di accessori per revisione tecnica degli impianti (impianto sia provvisorio che definitivo);
- Possibilità di interconnessione con l'elettrodo precedentemente impiantato;
- Parametri di stimolazione identici e sovrapponibili in uscita a quelli degli stimolatori esterni utilizzati durante la fase di prova (tester).

Elettrodi spinali otto polari

- Mandrinatura;
- Cavo elettrico di estensione (due singoli o uno a due vie) da collegare all'elettrodo, uno per impianto provvisorio (specificare se compreso o meno nel kit dell'elettrodo o se fornito a parte) e uno per il definitivo;
- Disponibilità di varie lunghezze degli elettrocateri e del cavo di estensione.

Programmatore

- Programmatore medico e paziente;
- Programmatore paziente portatile esterno telemetrico interfacciabile con il dispositivo, con funzione on/off e regolazione dei parametri di stimolazione;
- I programmatori medico e paziente e il generatore esterno per la fase di trial verranno acquisiti in comodato d'uso omnicomprensivo di manutenzione, formazione e follow up, assistenza all'utilizzo per ogni tipo di stimolatore.

Caratteristiche Aggiuntive:

- Valutazione delle diverse modalità di stimolazione a differente frequenza o modalità di erogazione della corrente;
- Elettrodi indipendenti;
- Disponibilità di sistemi di connessione con elettrocateri di produttori diversi (allegare elenco di compatibilità);
- Disponibilità di differenti tipologie di elettrocateri (es n. poli, lunghezza del catetere, spaziatura fra i poli);
- Garanzia di funzionamento dopo scarica completa del generatore;
- Compatibilità con RMN (es. intensità del campo magnetico, assenza di limitazioni su distretti anatomici o sequenze utilizzabili);
- Facilità utilizzo programmatore per medico;
- Facilità utilizzo programmatore per paziente;
- Facilità utilizzo del sistema di ricarica;
- Possibilità di misurare l'impedenza da programmatore.

Impianto Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione (V. Scheda Offerta Economica All. G lotto 3)

formato da:

- Stimolatore impiantabile;
- Almeno 1 catetere ottapolare;
- Cavo di estensione provvisorio;
- Cavo di estensione definitivo;
- Programmatore paziente;
- Sistema di ricarica;
- Ago per posizionamento catetere peridurale.

Lotto 4 Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione non tonica o ad elevata frequenza (>1 KHz).

Quantità triennali previste: 30

Composizione del sistema:

- Stimolatore impiantabile;
- Catetere ottopolare;
- Programmatore medico e paziente;
- Sistema di ricarica;
- Generatore esterno per trial in comodato d'uso gratuito;
- Adeguato numero di programmatori.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto all'impianto, ai controlli e verifiche degli impianti.

Le Ditte Offerenti devono Individuare e Quotare analiticamente tutti i singoli componenti ed accessori del Sistema, così come previsto nella **Composizione del Sistema**, in modo da poter essere acquistati separatamente ai fini anche di eventuale tecnica degli impianti (a titolo di esempio e non come elenco esaustivo, es. mandrini, tunnellizzatori, cavi per stimolazione provvisoria).

A tal fine le ditte offerenti dovranno produrre:

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili All. D (da inserire nell'offerta Tecnica).

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili con relativa quotazione economica All. E (da inserire nell'offerta Economica).

Caratteristiche di Minima:

Stimolatore impiantabile

- Dispositivo ricaricabile a doppio canale in grado di controllare almeno 16 poli che possa eseguire stimolazione non tonica o ad elevata frequenza (>1 KHz);
- Possibilità di variazione della corrente e/o tensione di stimolazione;
- Possibilità di stimolazione ciclica con ampia scelta dei parametri;

- Disponibilità di accessori per revisione tecnica degli impianti (impianto sia provvisorio che definitivo);
- Possibilità di interconnessione con l'elettrodo precedentemente impiantato;
- Parametri di stimolazione identici e sovrapponibili in uscita a quelli degli stimolatori esterni utilizzati durante la fase di prova (tester).

Elettrodi spinali ottopolari

- Disponibilità di varie lunghezze degli elettrodi (almeno 2);
- Mandrinatura;
- Cavo elettrico di estensione (due singoli o uno a due vie) da collegare all'elettrodo, uno per impianto provvisorio (specificare se compreso o meno nel kit dell'elettrodo o se fornito a parte) e uno per il definitivo.

Programmatore

- Programmatore medico e paziente;
- Programmatore paziente portatile esterno telemetrico interfacciabile con il dispositivo, con funzione on/off e regolazione dei parametri di stimolazione;
- I programmatori medico e paziente e il generatore esterno per la fase di trial verranno acquisiti in comodato d'uso omnicomprensivo di manutenzione, formazione e follow up, assistenza all'utilizzo per ogni tipo di stimolatore.

Caratteristiche Aggiuntive:

- Valutazione delle diverse modalità di stimolazione a differente frequenza o modalità di erogazione della corrente;
- Elettrodi indipendenti ;
- Disponibilità di sistemi di connessione con elettrocateri di produttori diversi (allegare elenco di compatibilità);
- Disponibilità di differenti tipologie di elettrocateri (es n. poli, lunghezza del catetere, spaziatura fra i poli);
- Compatibilità con RMN (es. intensità del campo magnetico, assenza di limitazioni su distretti anatomici o sequenze utilizzabili);
- Facilità utilizzo programmatore per paziente;
- Facilità utilizzo programmatore per medico;
- Facilità utilizzo del sistema di ricarica;

- Disponibilità di sistemi di verifica dell'integrità dell'elettrocattetero da programmatore;
- Garanzia di funzionamento dopo scarica completa del generatore.

Impianto Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione (V. Scheda Offerta Economica All. G lotto 4)

formato da:

- Stimolatore impiantabile;
- 1 Cattetere ottapolare;
- Cavo di estensione provvisorio (uno singolo o uno a due vie);
- Cavo di estensione definitivo (uno singolo o uno a due vie);
- Programmatore paziente;
- Sistema di ricarica;
- Ago per posizionamento catetere peridurale.

Lotto 5 Stimolatori Impiantabili per stimolazione gangliare.

Quantità triennali previste: 9

Composizione del sistema:

- Stimolatore impiantabile;
- 1 Cattetere quadripolare;
- Cavo di estensione provvisorio (uno singolo o uno a due vie);
- Cavo di estensione definitivo (uno singolo o uno a due vie);
- Programmatore medico e paziente.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto all'impianto, ai controlli e verifiche degli impianti.

Le Ditte Offerenti devono Individuare e Quotare analiticamente tutti i singoli componenti ed accessori del Sistema, così come previsto nella **Composizione del Sistema**, in modo da poter essere acquistati separatamente ai fini anche di eventuale tecnica degli impianti (a titolo di esempio e non come elenco esaustivo, es. mandrini, tunnelizzatori, cavi per stimolazione provvisoria).

A tal fine le ditte offerenti dovranno produrre:

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili All. D (da inserire nell'offerta Tecnica).

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili con relativa quotazione economica All. E (da inserire nell'offerta Economica).

Caratteristiche di Minima:

Stimolatore impiantabile

- Dispositivo in grado di controllare almeno 4 poli indipendenti;
- Possibilità di variazione della tensione di stimolazione;
- Possibilità di stimolazione ciclica con ampia scelta dei parametri;
- Disponibilità di accessori per revisione tecnica degli impianti (impianto sia provvisorio che definitivo);
- Parametri di stimolazione identici e sovrapponibili in uscita a quelli degli stimolatori esterni utilizzati durante la fase di prova (tester).

Elettrodi quadripolari

- Cavo elettrico di estensione (due singoli o uno a due vie) da collegare all'elettrodo, uno per impianto provvisorio (specificare se compreso o meno nel kit dell'elettrodo o se fornito a parte) e uno per il definitivo.

Programmatore

- Programmatore medico e paziente
- Programmatore "paziente" portatile esterno telemetrico interfacciabile con il dispositivo, con funzione on/off e regolazione dei parametri di stimolazione;
- Adeguato numero di programmatori in disponibilità al centro per l'impianto;
- I programmatori medico e paziente e il generatore esterno per la fase di trial verranno acquisiti in comodato d'uso omnicomprensivo di manutenzione, formazione e follow up, assistenza all'utilizzo per ogni tipo di stimolatore.

Caratteristiche Aggiuntive:

- Valutazione delle modalità specifiche di stimolazione;
- Numero di canali indipendenti;

- Facilità ed ergonomia del posizionamento elettrocatetere;
- Facilità utilizzo programmatore per medico;
- Facilità utilizzo programmatore per paziente;
- Compatibilità con RMN (es. intensità del campo magnetico, assenza di limitazioni su distretti anatomici o sequenze utilizzabili);
- Disponibilità di differenti tipologie di elettrocateteri (es n. poli, lunghezza del catetere, spaziatura fra i poli).

Impianto Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione (V. Scheda Offerta Economica All. G lotto 5)

formato da:

- Stimolatore impiantabile;
- 1 Cateteri quadripolare;
- Cavo di estensione provvisorio (uno singolo o uno a due vie);
- Cavo di estensione definitivo (uno singolo o uno a due vie);
- Programmatore paziente.

Lotto 6 Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione periferica – wireless.

Quantità triennali previste: 18

Composizione del sistema:

- Stimolatore Impiantabile;
- 1 Catetere quadripolare o ottapolare;
- Programmatore paziente;
- Generatore esterno;
- Adeguato numero di programmatori per ogni centro impiantante.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto all'impianto, ai controlli e verifiche degli impianti.

Le Ditte Offerenti devono Individuare e Quotare analiticamente tutti i singoli componenti ed accessori del Sistema, così come previsto nella **Composizione del Sistema**, in modo da poter essere acquistati separatamente ai fini anche di eventuale tecnica degli impianti (a titolo di esempio e non come elenco esaustivo, es. mandrini, tunnelizzatori, cavi per stimolazione provvisoria).

A tal fine le ditte offerenti dovranno produrre:

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili All. D (da inserire nell'offerta Tecnica).

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili con relativa quotazione economica All. E (da inserire nell'offerta Economica).

Caratteristiche di Minima:

Stimolatore impiantabile

- Dispositivo in grado di controllare almeno 4 poli indipendenti;
- Possibilità di variazione della tensione di stimolazione o corrente di stimolazione;
- Possibilità di stimolazione ciclica con ampia scelta dei parametri;
- Disponibilità di accessori per revisione tecnica degli impianti (impianto sia provvisorio che definitivo);
- Possibilità di interconnessione con l'elettrodo precedentemente impiantato;
- Parametri di stimolazione identici e sovrapponibili in uscita a quelli degli stimolatori esterni utilizzati durante la fase di prova (tester).

Elettrodi quadripolari o ottopolari

- Cavo elettrico di estensione (due singoli o uno a due vie) da collegare all'elettrodo, uno per impianto provvisorio (specificare se compreso o meno nel kit dell'elettrodo o se fornito a parte) e uno per il definitivo;
- Sistema di ancoraggio integrato.

Programmatore

- Programmatore paziente portatile esterno telemetrico interfacciabile con il dispositivo, con funzione on/off e regolazione dei parametri di stimolazione;
- Adeguato numero di programmatori in disponibilità al centro per l'impianto;
- Il programmatore paziente verrà acquisito in comodato d'uso omnicomprensivo di manutenzione, formazione e follow up, assistenza all'utilizzo per ogni tipo di stimolatore.

Caratteristiche Aggiuntive:

- Elettrocatero ed ago introduttore ecogenico (Ecogenicità);
- Valutazione delle modalità specifiche di stimolazione (numero di modalità e tipologia);
- Facilità utilizzo programmatore per paziente;
- Facilità utilizzo programmatore per medico;
- Disponibilità di differenti tipologie di elettrocateri (n. poli, lunghezza del catetere, spaziatura fra i poli);
- Numero di canali indipendenti;
- Facilità ed ergonomia dei sistemi specifici per posizionamento elettrocatero.

Impianto Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione (V. Scheda Offerta Economica All. G lotto 6)

formato da:

- Stimolatore Impiantabile;
- 1 Catetere quadripolare o ottapolare;
- Programmatore paziente.

Lotto 7 NeuroStimulatori totalmente impiantabili per la stimolazione Sacrale.

Quantità triennali previste: 9

Composizione del sistema:

- Stimolatore impiantabile;
- n°1 Catetere Quadripolare;
- Cavi di estensione (provvisorio e definitivo);
- Programmatore medico e paziente;
- 1 Stimolatore esterno per trial (pluriuso – acquisito con modalità comodato d'uso gratuito omnicomprensivo di manutenzione, formazione, assistenza all'utilizzo);

- 1 Programmatore per il medico (pluriuso – acquisito con modalità comodato d'uso gratuito omnicomprendivo di manutenzione, formazione, assistenza all'utilizzo);
- Tessera identificativa dell'impianto ad uso paziente.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto all'impianto, ai controlli e verifiche degli impianti.

Le Ditte Offerenti devono Individuare e Quotare analiticamente tutti i singoli componenti ed accessori del Sistema, così come previsto nella **Composizione del Sistema**, in modo da poter essere acquistati separatamente ai fini anche di eventuale tecnica degli impianti (a titolo di esempio e non come elenco esaustivo, es. mandrini, tunnellizzatori, cavi per stimolazione provvisoria).

A tal fine le ditte offerenti dovranno produrre:

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili All. D (da inserire nell'offerta Tecnica).

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili con relativa quotazione economica All. E (da inserire nell'offerta Economica).

Caratteristiche di minima:

Stimolatore impiantabile

- Dispositivo in grado di controllare almeno 4 poli indipendenti;
- Accesso transforaminale sacrale con alette di fissaggio;
- Possibilità di stimolazione ciclica con ampia scelta dei parametri;
- Parametri di stimolazione identici e sovrapponibili in uscita a quelli degli stimolatori esterni utilizzati durante la fase di prova (trial).

Elettrodi quadripolari impiantabili

- Disponibilità di varie lunghezze e configurazioni degli elettrodi e dell'eventuale cavo di estensione;
- Possibilità di misurare l'impedenza mediante apposito programmatore.

Programmatori

- Deve consentire di misurare l'impedenza dell'elettrodo;
- Programmatore paziente portatile esterno telemetrico interfacciabile con il dispositivo, con funzione on/off e regolazione dei parametri di stimolazione;

- I programmatori medico e paziente e il generatore esterno per la fase di trial verranno acquisiti in comodato d'uso omnicomprensivo di manutenzione, formazione e follow up, assistenza all'utilizzo per ogni tipo di stimolatore.

Caratteristiche Aggiuntive

- Valutazione delle diverse modalità di stimolazione;
- Numero canali indipendenti;
- Ergonomia dei sistemi di impianto;
- Disponibilità di differenti tipologie di elettrocaterteri;
- Compatibilità con sistemi RMN: "MRI Conditional" certificato, in particolare per quanto riguarda: compatibilità verso il livello del campo magnetico statico (1,5T, 3T), limitazioni sulla tipologia di distretto da esaminare (Full body – Non Full body);
- Possibilità di connessione compatibile con altri marchi (allegare elenco di compatibilità);
- Facilità di utilizzo programmatore per paziente;
- Facilità di utilizzo programmatore per medico.

Impianto Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione (V. Scheda Offerta Economica All. G lotto 7)

formato da:

- Stimolatore impiantabile;
- n°1 Catetere Quadripolare;
- Eventuali cavi di estensione (provvisorio e definitivo);
- Programmatore paziente;
- 1 Stimolatore esterno per trial (pluriuso – acquisito in comodato d'uso gratuito omnicomprensivo di manutenzione, formazione, assistenza all'utilizzo).
- 1 Programmatore per il medico (pluriuso – acquisito in comodato d'uso gratuito omnicomprensivo di manutenzione, formazione, assistenza all'utilizzo).
- Tessera identificativa dell'impianto ad uso paziente.

Lotto 8 Trattamenti endocanalari.

Quantità triennali previste: 42

Composizione del sistema

- 1 Manipolo ergonomico;
- Kit di introduzione;
- 1 Elettrocaterete per stimolazione e radiofrequenza;
- 1 via di infusione;
- Generatore in comodato d'uso gratuito, comprensivo di assistenza tecnica full risk, per i sistemi che utilizzano parti applicate a radiofrequenza.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto

Le Ditte Offerenti devono Individuare e Quotare analiticamente tutti i singoli componenti ed accessori del Sistema, così come previsto nella **Composizione del Sistema**, in modo da poter essere acquistati separatamente ai fini anche di eventuale tecnica degli impianti (a titolo di esempio e non come elenco esaustivo, es. mandrini, tunnellizzatori, cavi per stimolazione provvisoria).

A tal fine le ditte offerenti dovranno produrre:

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili All. D (da inserire nell'offerta Tecnica).

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili con relativa quotazione economica All. E (da inserire nell'offerta Economica).

Caratteristiche di Minima

- Kit introduttore monouso;
- Manipolo ergonomico con comandi per azionare i movimenti diretti ad orientare la punta;
- Strumento Pluriuso con almeno un canale operativo e via di infusione;
- Possibilità lisi aderenze;
- Possibilità di trattamento con radiofrequenza endocanalare.

Caratteristiche Aggiuntive

- Numero e caratteristiche degli accessori per il trattamento operativo (es. palloncino);
- Costruzione dello strumento, qualità e maneggevolezza dello strumento (es. ampiezza delle movimentazioni dell'estremità distale);
- Possibilità di iniettare soluzione ipertonica attraverso lo strumento;

- Possibilità di trattamento con radiofrequenza continua;
- Possibilità di trattamento con radiofrequenza pulsata.

Trattamento Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione. (V. Scheda Offerta Economica All. G lotto 8)

formato da:

- Manipolo;
- Kit di introduzione;
- Elettrocateretere;

Lotto 9 Periduroscopia.

Quantità triennali previste: 21

Composizione del sistema

- 1 Periduroscopio in comodato d'uso gratuito, comprensivo di assistenza tecnica full risk;
- Kit di introduzione;
- Palloncino per lisi aderenze;
- 2 Fibre ottiche in comodato d'uso gratuito.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto

Le Ditte Offerenti devono Individuare e Quotare analiticamente tutti i singoli componenti ed accessori del Sistema, così come previsto nella **Composizione del Sistema**, in modo da poter essere acquistati separatamente ai fini anche di eventuale tecnica degli impianti (a titolo di esempio e non come elenco esaustivo, es. mandrini, tunnelizzatori, cavi per stimolazione provvisoria).

A tal fine le ditte offerenti dovranno produrre:

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili All. D (da inserire nell'offerta Tecnica).

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili con relativa quotazione economica All. E (da inserire nell'offerta Economica).

Caratteristiche di Minima

- Kit introduttore monouso;
- Cavi a fibra ottica pluriuso almeno due pezzi (in comodato d'uso gratuito: definire la vita attesa in termini di numero di procedure);
- Strumento Pluriuso con almeno due canali operativi due pezzi in dotazione in comodato d'uso gratuito;
- Catetere con palloncino per lisi aderenze;
- Disponibilità di accessori per interconnessione a sistemi per videochirurgia di differenti produttori (Testina telecamera, fonti luminose) (allegare elenco di compatibilità);
- Servizio di sterilizzazione della fibra ottica e dello strumento, con consegna e ritiro.

Caratteristiche Aggiuntive

- Numero e caratteristiche degli accessori per il trattamento periduroscopico operativo;
- Qualità e maneggevolezza dello strumento;
- Disponibilità di utilizzo con sistemi a radiofrequenza (in tal caso dovrà essere fornito il generatore in comodato d'uso gratuito);
- Numero di canali indipendenti;
- Fornitura aggiuntiva di fibre ottiche pluriuso (oltre la dotazione minima di 2 unità).

Trattamento Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione. (V. Sceda Offerta Economica All. G lotto 9)

formato da:

- Periduroscopio in comodato d'uso gratuito;
- Kit di introduzione;
- Palloncino per lisi aderenze;
- 1 Fibra ottica in comodato d'uso gratuito.

Lotto 10 DM per Chirurgia del Disco e dei Forami Sacrali.

Quantità triennali previste: 42

Composizione del sistema

- Ago accesso al disco o ai fori sacrali;
- Device per trattamento dell'anulus;
- Generatori a radiofrequenza che dovranno essere forniti in comodato d'uso gratuito, comprensivo di assistenza tecnica full risk.

Assistenza Tecnica e Formazione

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto

Caratteristiche di Minima

- Dispositivo con accesso mini-invasivo;
- Kit di trattamento dell'anulus del disco;
- Kit per il trattamento dei forami sacrali.

Caratteristiche Aggiuntive

- Semplicità di esecuzione della procedura;
- Visualizzazione dei parametri di erogazione del trattamento in corso con doppia rilevazione della temperatura;
- Via laterale dello strumento dedicata all'infusione dei farmaci;
- Dispositivo con radiofrequenza raffreddata;
- Possibilità di esecuzione delle procedure a livello discale;
- Possibilità di esecuzione delle procedure a livello dei forami sacrali.

Trattamento Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione. (V. All. Offerta Economica lotto 10)

formato da:

- Ago accesso al disco o al forame sacrale;
- Device per trattamento dell'anulus;
- Generatori a radiofrequenza dovranno essere forniti in comodato d'uso, comprensivo di assistenza tecnica full risk.

Lotto 11 DM per Trattamento della protrusione del Disco Intervertebrale.

Quantità triennali previste: 30

Composizione del sistema

- Kit per accesso discale;
- Device o Dispositivo medico per riduzione dell'ernia;
- Eventuali generatori (laser, a radiofrequenza) che dovranno essere forniti in comodato d'uso gratuito, comprensivo di assistenza tecnica full risk.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto

Le Ditte Offerenti devono Individuare e Quotare analiticamente tutti i singoli componenti ed accessori del Sistema, così come previsto nella **Composizione del Sistema**, in modo da poter essere acquistati separatamente ai fini anche di eventuale tecnica degli impianti (a titolo di esempio e non come elenco esaustivo, es. mandrini, tunnellizzatori, cavi per stimolazione provvisoria).

A tal fine le ditte offerenti dovranno produrre:

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili All. D (da inserire nell'offerta Tecnica).

Elenco dei componenti e accessori, come da Composizione del Sistema, singolarmente acquistabili con relativa quotazione economica All. E (da inserire nell'offerta Economica).

Caratteristiche di Minima

- Dispositivo con accesso mini-invasivo
- Dispositivo di accesso al nucleo polposo del disco compreso nel Kit;
- Trattamento di ernioplastica mediante radiofrequenza e coagulazione;
- Destinazione d'uso che consenta esecuzione delle procedure a livello cervicale e lombare.

Caratteristiche Aggiuntive

- Semplicità di esecuzione della procedura;

- Possibilità di trattamento di più livelli discali;
- Generatore in grado di gestire separatamente Stimolazione, Ablazione e Coagulazione;
- Possibilità di controllare tramite manopole estensione /retrazione del dispositivo;
- Possibilità di controllare tramite manopole l'angolazione del dispositivo;
- Via laterale dello strumento dedicata all'infusione dei farmaci.

Trattamento Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione. (V. Scheda Offerta Economica All. G lotto 11)

formato da:

- Kit per accesso discale;
- Device o Dispositivo medico per riduzione dell'ernia;
- Eventuali generatori (laser, a radiofrequenza) che dovranno essere forniti in comodato d'uso gratuito.

Lotto 12 DM per Lesione e Neuromodulazione a radiofrequenza.

Quantità triennali previste: 516

Composizione del sistema

- Ago cannula;
- Termocoppia pluriuso;
- Piastra dispersione paziente;
- Generatore in comodato d'uso gratuito, comprensivo di assistenza tecnica full risk.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto.

La termocoppia dovrà essere sostituita anche in caso di deformazioni avvenute nonostante la buona pratica dell'operatore

Le Ditte Offerenti devono Individuare e Quotare analiticamente tutti i singoli componenti ed accessori del Sistema, così come previsto nella **Composizione del Sistema**, in modo da poter essere acquistati separatamente ai fini anche di eventuale tecnica degli impianti (a titolo di esempio e non come elenco esaustivo, es. mandrini, tunnelizzatori, cavi per stimolazione provvisoria).

Caratteristica di minima per lesione a radiofrequenza

- Disponibilità di cannule da 22 a 18 G,
- Esposizione punta 5 e 10 mm,
- Disponibilità di punta dritta e curva;
- Aghi ecogenici;
- Termocoppia sterilizzabile (almeno 2 da 15 cm, 3 da 10 cm e 3 da 5 cm);
- Generatore in comodato d'uso gratuito, con le seguenti caratteristiche:
 - o con sistema di automatizzazione del controllo dell'ampiezza dell'impulso e/o della frequenza dell'impulso- e/o del numero di impulsi secondo criteri fissati dall'operatore in RF pulsata;
 - o dotato di più di 1 canale.

Caratteristiche Aggiuntive

- Disponibilità di differenti cannule (diametro, lunghezza, esposizione elettrodo attivo, tipologia di punta);
- Possibilità di programmazione di parametri, tempi di trattamento e numero di impulsi;
- Disponibilità di ago a punta smussa;
- Visualizzazione dei parametri di erogazione del trattamento in corso;
- Numero termocoppie risterilizzabili oltre alle minime richieste;
- Disponibilità di termocoppia monouso (in tal caso indicare quotazione).

Trattamento Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione. (V. Sceda Offerta Economica All. G lotto 12)

formato da:

- Ago cannula;
- Termocoppia (ai fini del calcolo del prezzo unitario a procedura si dovrà considerare il numero di procedure effettuabili per singola termocoppia);
- Piastra dispersione paziente;
- Generatore in comodato d'uso gratuito.

Lotto 13 KIT Radiofrequenza Monouso per trattamento articolazione sacroiliaca e articolazione del ginocchio.

Quantità triennali previste: 75

Composizione del sistema

- Ago cannula;
- Termocoppia;
- Piastra dispersione paziente;
- Generatore in comodato d'uso gratuito, comprensivo di assistenza tecnica full risk.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto.

Caratteristiche di Minima

- Cannula ibrida ecogenica radioopaca monouso da almeno 18 G dotata di meccanismo che consenta di aumentare l'ampiezza di trattamento;
- Esposizione punta almeno 5 mm;
- Lunghezza dell'ago: almeno 3 lunghezze da 5 a 20 cm
- una placca di dispersione
- Generatore, in comodato d'uso gratuito, con le seguenti caratteristiche:
 - con sistema di automatizzazione del controllo dell'ampiezza dell'impulso e/o della frequenza dell'impulso- e/o del numero di impulsi secondo criteri fissati dall'operatore in RF pulsata;
 - dotato di più di 1 canale;
 - possibilità di effettuare Radiofrequenza pulsata con temperatura di esercizio sotto i 42° C e Radiofrequenza continua.

Caratteristiche Aggiuntive

- Generatore multicanale indipendenti;
- Possibilità di effettuare lesione monopolare, bipolare;

- Possibilità di effettuare lesione doppio bipolare, quadripolare;
- Cannula con possibilità di dispiegamento e retrazione di 3 alette con sistema di identificazione chiusura/apertura;
- Ago ibrido;
- Area di lesione fino a 1 cm di diametro.

Trattamento Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione. (V. Sceda Offerta Economica All. G lotto 13)

formato da:

- Ago cannula;
- Termocoppia;
- Piastra dispersione paziente;
- Generatore in comodato d'uso gratuito.

Lotto 14 DM per Crioablazione.

Quantità triennali previste: 45

Composizione del sistema

- Ago Cannula sterile e monouso;
- Criosonda;
- Generatore in comodato d'uso gratuito, comprensivo di assistenza tecnica full risk.

Assistenza Tecnica e Formazione

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto.

Caratteristiche di minima

- Disponibilità di criosonde monouso e risterilizzabili di varie dimensioni e calibro
- Possibilità di elettrostimolare i rami nervosi prima di procedere all'ablazione
- Aghi ecogenici

- Generatore, in comodato d'uso gratuito, con le seguenti caratteristiche:
 - o possibilità di regolare i tempi di trattamento;
 - o possibilità di variare le frequenze di stimolazione test;
 - o display con tutte le informazioni necessarie (sia pertinenti alla stimolazione che al pattern di trattamento).

Caratteristiche aggiuntive

- Disponibilità di differenti criosonde e relativi aghi cannula: diametro;
- Disponibilità di differenti criosonde e relativi aghi cannula: lunghezza;
- Disponibilità di differenti criosonde e relativi aghi cannula: esposizione elettrodo attivo;
- Possibilità di programmazione dei tempi di trattamento;
- Visualizzazione dei parametri di erogazione del trattamento in corso;
- Disponibilità ad includere servizio di sterilizzazione delle criosonde con ritiro e consegna al reparto;
- Ergonomia del dispositivo.

Trattamento Tipo che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione. (V. Sceda Offerta Economica All. G lotto 14)

formato da:

- Ago Cannula sterile e monouso;
- Criosonda (ai fini del calcolo del prezzo unitario a procedura si dovrà considerare il numero di procedure effettuabili per singola criosonda);
- Generatore in comodato d'uso gratuito.

Lotto 15: PENS Percutaneous Electrical Nerve Stimulation.

Quantità triennali previste: 90

Composizione del sistema

- Ago/sonda/Elettrodo sterile e monouso per PENS Therapy (o pattern di stimolazione sovrapponibile);
- Piastra dissipativa monopolare sterile e monouso (se prevista);
- Generatore, in comodato d'uso gratuito, comprensivo di assistenza tecnica full risk.

Assistenza Tecnica e Formazione:

Gli assuntori dovranno garantire, attraverso la presenza di personale specializzato, assistenza e supporto.

Caratteristiche di Minima

- Disponibilità di Ago/Sonda/Elettrodi per stimolazione elettrica percutanea delle terminazioni nervose sottocutanee di lunghezze variabili: almeno da 5 a 12 cm;
- Generatore, in comodato d'uso gratuito, di impulsi elettrici di stimolazione ad alta e bassa frequenza con possibilità di regolare l'ampiezza e la durata dello stimolo su più aghi/sonda/elettrodi.

Caratteristiche Aggiuntive

- Disponibilità di differenti cannule aghi/sonda/elettrodi (diametro, lunghezza, esposizione elettrodo attivo);
- Generatore, in comodato d'uso gratuito, con possibilità di gestione di più canali indipendenti;
- Possibilità di programmazione di parametri e tempi di trattamento;
- Aghi/Elettrodi/Sonde ecogene;
- Visualizzazione dei parametri di erogazione del trattamento in corso;
- Possibilità di stimolazione tramite sonda bipolare.

Composizione del sistema di ciascun set che costituisce la base per la comparazione delle offerte economiche ai fini dell'aggiudicazione. (V. Scheda Offerta Economica All G lotto 15)

formato da:

- Ago/sonda/Elettrodo sterile e monouso per PENS Therapy (o pattern di stimolazione sovrapponibile);
- Piastra dissipativa monopolare sterile e monouso (se prevista);
- Generatore, in comodato d'uso gratuito.

Allegato A – Domanda di partecipazione e Dichiarazioni Integrative

BOLLO
* da assolvere
nelle modalità
indicate al
punto 14.

Spett.le

AZIENDA U.S.L. di BOLOGNA
Servizio Acquisti Metropolitano
Via Gramsci, 12 –
40121 Bologna - ITALIA

OGGETTO: PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER TERAPIA ANTALGICA, IN ACCORDO QUADRO, PER L'AUSL DI BOLOGNA E PER CONTO DELL'AUSL DI FERRARA.

Il Concorrente _____

[Il concorrente indica la forma singola o associata con la quale l'impresa partecipa alla gara (impresa singola, consorzio, RTI, aggregazione di imprese di rete, GEIE).

In caso di partecipazione in RTI, consorzio ordinario, aggregazione di imprese di rete, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorziata).

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorzio non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio].

con sede legale in _____

e sede amministrativa (se diversa) in _____

P.IVA _____ CODICE FISCALE _____

N. tel. Ufficio gare _____

Indirizzo di posta elettronica certificata (PEC) inserito a Sistema in sede di registrazione

Indirizzo mail _____

Nella persona del suo Legale Rappresentante /Procuratore Speciale _____

nato a _____ il _____

residente a _____

Via _____

C.F. _____

Estremi procura speciale (se procuratore) _____

CHIEDE

Di potere partecipare alla gara di cui all'oggetto e a tal fine

Avvalendosi delle disposizioni di cui agli art. 46 e 47 del D.P.R.28/12/00 n.445, nel rilascio delle dichiarazioni sostitutive di certificazione e di notorietà che seguono, con la consapevolezza delle sanzioni previste dall'art.76 della Legge indicata, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate, sotto la propria personale responsabilità

DICHIARA:

1. di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. f-bis) e f-ter) del Codice;
2. di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. c), c-bis) c-ter, c-quater) del Codice;
3. i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3 del Codice, 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;
4. di non partecipare alla medesima gara in altra forma singola o associata, né come ausiliaria per altro concorrente
5. di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara (Disciplinare, Capitolato speciale e relativi Allegati).
6. di essere edotto dagli obblighi derivanti dal "Codice di comportamento per il personale operante nell'Azienda USL di Bologna" di cui a Delibera del Direttore Generale n.166 del 29.05.2018, pubblicato nella sezione amministrazione trasparente: <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc> , e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a fare osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;
7. di accettare il Patto di Integrità di cui a delibera n. 41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna di "Aggiornamento del piano triennale per la prevenzione della corruzione e del programma triennale della trasparenza e dell'integrità dell'Azienda USL di Bologna per il triennio 2015 – 2017 accessibile al seguente link <https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/dipartimento-amministrativo/uoc-servizio-acquisti-metropolitano/trasparenza/atti-general/Patto%20di%20Integrita.pdf>.
8. Nel caso di operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia:
di impegnarsi ad 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 a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

9. Nel caso di 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 indirizzo o strumento analogo negli altri stati membri ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5 del Codice, che è il medesimo indicato in sede di registrazione sul Sistema;
10. di essere informato ai sensi e per gli effetti dell'art.13 del Regolamento U.E.2016/679, sul trattamento dei dati personali e di essere consapevole che tali dati, anche di natura giudiziaria, sono raccolti e trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità descritte al punto 29.1. del Disciplinare di gara, contenente altresì i diritti di cui agli art.15 e seguenti del regolamento sopracitato;
11. di fruire delle riduzioni di cui all'art.93 comma 7 del Codice per la costituzione della garanzia provvisoria;
12. il CCNL applicato con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto legge n. 76/20.....;
13. di partecipare ai seguenti lotti.....;
14. di presentare dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di autorizzazione all'assolvimento virtuale dell'imposta di bollo ai sensi dell'art.15 del DPR 642/1972 con estremi della relativa autorizzazione; in questo caso riportare estremi anche nella domanda di partecipazione in alto a destra "casella bollo".

oppure

di presentare dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo mediante contrassegno con indicazione sulla domanda di partecipazione del codice numerico composto da 14 cifre e rilevabili dal "contrassegno telematico rilasciato dall'intermediario" (Risoluzione n.89/E del 06/10/2016 Agenzia dell'Entrate). L'operatore economico conserverà il contrassegno utilizzato entro il termine di decadenza triennale previsto per l'accertamento da parte dell'Amministrazione finanziaria (articolo 37 del DPR n 642 del 1972).

In caso di ditte estere:

Come da Risoluzione dell'Agenzia delle Entrate n. 332 del 07.09.2020 l'operatore economico non residente in Italia potrà assolvere l'imposta di bollo mediante bonifico bancario utilizzando il codice IBAN: IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale il proprio codice fiscale (in mancanza, la denominazione) e gli estremi della procedura di gara a cui si riferisce. In questo caso presentare la Dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo con copia della ricevuta del bonifico.

15. in caso di concordato preventivo,
 - gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare,
 - di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'articolo 186-bis, comma 6 del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267,
 - di presentare una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 67, terzo comma, lettera d), del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267, che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto;
16. di aver preso visione dei fascicoli informativi sui rischi specifici delle Aziende Sanitarie di cui alla presente procedura di gara pubblicati sui siti internet, come indicato all'art.16 del capitolato speciale di appalto;
17. remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
 - a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi/fornitura;

- b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione della *fornitura*, sia sulla determinazione della propria offerta;

Domanda di partecipazione e allegati dovranno essere collocati a sistema.

ALLEGA A SISTEMA

a) la presente domanda di partecipazione

b) i seguenti allegati:

- 1)
- 2)
- 3)
- 4)
-)

c) dichiarazione sostitutiva di certificazione di Procura ai sensi dell'art.46 del DPR 445/00 firmata digitalmente, in caso di documentazione sottoscritta digitalmente dal procuratore,

oppure

la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura, nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura;

LUOGO E DATA

(Sottoscrizione digitale) *

* [La domanda è firmata digitalmente:

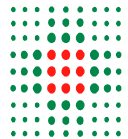
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario costituiti, dalla mandataria/capofila.
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o consorzio;
- nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete si fa riferimento alla disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. In particolare:
 - a. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere firmata digitalmente 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'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere firmata digitalmente dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano 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 firmata digitalmente dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipa alla gara.

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, **la domanda è firmata digitalmente dal consorzio medesimo]**

Allegato B Scheda informativa Dispositivo Medico

Fornitura Dispositivi Medici Terapia Antalgica



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA
 Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna

Servizio Acquisti Area Vasta
 Settore Beni Sanitari

SCHEDA INFORMATIVA DEL D.M. (compilare una scheda per ogni articolo offerto)		
1	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
2	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
3	Codice prodotto attribuito dal FABBRICANTE	
4	Denominazione del FORNITORE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione. (SE DIVERSO DAL FABBRICANTE)	
5	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE, se diverso dal FABBRICANTE	
6	Codice prodotto attribuito dal FORNITORE, se diverso dal FABBRICANTE	
7	Confezione minima di vendita (Si intende la confezione minima o multipli di essa ordinabile)	
8	Identificazione dell'articolo: descrizione, dimensioni, volume ecc.	
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
10	Istruzioni e precauzioni di utilizzo se del caso, eventuali rischi ed interazioni correlati all'uso, limitazioni e controindicazioni di utilizzo, ove previsti	
11	Descrizione dei materiali costituenti l'articolo specificare: latex free	
11.1	assenza ftalati	
11.2	presenza metalli	
12	prodotto sterile <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
13	monouso <input type="checkbox"/> pluriuso <input type="checkbox"/>	
14	Indicazione del tipo di sterilizzazione	
15	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
16	Doppio confezionamento	
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	
18	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
19	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)	
20	N° identificativo di iscrizione nel Repertorio Nazionale dei dispositivi medici	

(FIRMA DEL LEGALE RAPPRESENTANTE)

Allegato C – Scheda fornitore

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DI FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER TERAPIA ANTALGICA, IN ACCORDO, PER LE ESIGENZE DELL'AUSL DI BOLOGNA E FERRARA.

PERIODO: TRIENNALE

SCHEDA FORNITORE

FORNITORE

PRODUTTORE

RAGIONE SOCIALE :
SEDE AMMINISTRATIVA :
TELEFONO : FAX :

REFERENTE E N. TELEFONICO
A CUI RICHIEDERE EVENTUALI INFORMAZIONI DI CARATTERE TECNICO SUL PRODOTTO
.....
.....
.....
.....

AREA DI VENDITA							
<u>DEPOSITO</u>	<u>PRESSO</u>	<u>CUI</u>	<u>DEVONO</u>	<u>ESSERE</u>	<u>INVIATI</u>	<u>GLI</u>	<u>ORDINI</u> :
.....							
.....							
.....							
<u>PRESENZA DELL'INFORMATORE TECNICO - SCIENTIFICO</u> <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/>							
<u>SE SI, INDICARE:</u>							
<u>NOME E COGNOME</u>							
<u>N.</u>							
<u>TELEFONICO</u>							

lotto 1 Sistemi per infusione spinale impiantabile a flusso fisso

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI AII. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
6	-	6	4.000,00	24.000,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
24.000,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Sistema infusionale impiantabile								NON INDICARE	NON INDICARE
Catetere Spinale								NON INDICARE	NON INDICARE
Materiale per il posizionamento (ago speciale per il posizionamento, alette per il fissaggio del catetere, raccordi per collegamento alla pompa impiantabile, tunnellizzatore)								NON INDICARE	NON INDICARE
Kit di riempimento per il rifornimento del dispositivo di impianto								NON INDICARE	NON INDICARE
Kit di infusione alla porta di accesso diretto al catetere								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 2 Stimolatori Impiantabili non ricaricabili per stimolazione cordonale.

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI All. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
45	-	45	8.000,00	360.000,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
360.000,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Stimolatore impiantabile								NON INDICARE	NON INDICARE
Catetere ottapolare								NON INDICARE	NON INDICARE
Cavo di estensione provvisorio								NON INDICARE	NON INDICARE
Cavo di estensione definitivo								NON INDICARE	NON INDICARE
Programmatore paziente in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
Ago per posizionamento catetere peridurale								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 3 Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione cordonale

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI ALL. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale escl iva	CIG
15	-	15	16.000,00	240.000,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
240.000,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Stimolatore impiantabile								NON INDICARE	NON INDICARE
Almeno 1 catetere ottapolare								NON INDICARE	NON INDICARE
Cavo di estensione provvisorio								NON INDICARE	NON INDICARE
Cavo di estensione definitivo								NON INDICARE	NON INDICARE
Programmatore paziente in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
Sistema di ricarica								NON INDICARE	NON INDICARE
Ago per posizionamento catetere peridurale								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 4 Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione non tonica o ad elevata frequenza (>1 KHz).

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI AII. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
30	-	30	20.000,00	600.000,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
600.000,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Stimolatore impiantabile								NON INDICARE	NON INDICARE
1 Catetere ottapolare								NON INDICARE	NON INDICARE
Cavo di estensione provvisorio (uno singolo o uno a due vie)								NON INDICARE	NON INDICARE
Cavo di estensione definitivo (uno singolo o uno a due vie)								NON INDICARE	NON INDICARE
Programmatore paziente in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
Sistema di ricarica								NON INDICARE	NON INDICARE
Ago per posizionamento catetere peridurale								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 5 Stimolatori Impiantabili per stimolazione gangliare.

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI AII. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
9	-	9	16.000,00	144.000,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
144.000,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Stimolatore impiantabile								NON INDICARE	NON INDICARE
1 Cateteri quadripolare								NON INDICARE	NON INDICARE
Cavo di estensione provvisorio (uno singolo o uno a due vie)								NON INDICARE	NON INDICARE
Cavo di estensione definitivo (uno singolo o uno a due vie)								NON INDICARE	NON INDICARE
Programmatore paziente in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 6 Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione periferica – wireless.

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI AII. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
18	-	18	13.000,00	234.000,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
234.000,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Stimolatore Impiantabile								NON INDICARE	NON INDICARE
1 Cateteri quadripolare o ottapolare								NON INDICARE	NON INDICARE
Programmatore paziente in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 7 NeuroStimulatori totalmente impiantabili per la stimolazione Sacrale.

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI ALL. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
9	-	9	10.000,00	90.000,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
90.000,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Stimolatore impiantabile								NON INDICARE	NON INDICARE
n°1 Catetere Quadripolare								NON INDICARE	NON INDICARE
Eventuali cavi di estensione (provvisorio e definitivo)								NON INDICARE	NON INDICARE
Programmatore paziente in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
1 Stimolatore esterno per trial (pluriuso – acquisito in comodato d'uso gratuito omnicomprensivo di manutenzione, formazione, assistenza all'utilizzo)								NON INDICARE	NON INDICARE
1 Programmatore per il medico (pluriuso – acquisito in comodato d'uso gratuito omnicomprensivo di manutenzione, formazione, assistenza all'utilizzo)								NON INDICARE	NON INDICARE
Tessera identificativa dell'impianto ad uso paziente								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 8 Trattamenti endocanalari.

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI AII. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
42	-	42	2.000,00	84.000,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
84.000,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Manipolo								NON INDICARE	NON INDICARE
Kit di introduzione								NON INDICARE	NON INDICARE
Elettrocetere								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 9 Periduroscopia.

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI AII. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
21	-	21	1.500,00	31.500,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
31.500,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Periduroscopio in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
Kit di introduzione								NON INDICARE	NON INDICARE
Palloncino per lisi aderenze								NON INDICARE	NON INDICARE
1 Fibra ottica in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 10 DM per Chirurgia del Disco e dei Forami Sacrali.

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI AII. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
42	-	42	1.500,00	63.000,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
63.000,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Ago accesso al disco o al forame sacrale								NON INDICARE	NON INDICARE
Device per trattamento dell'anulus								NON INDICARE	NON INDICARE
Generatori a radiofrequenza dovranno essere forniti in comodato d'uso, comprensivo di assistenza tecnica full risk.								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 11 DM per Trattamento della protrusione del Disco Intervertebrale.

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI AII. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
30	-	30	1.300,00	39.000,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
39.000,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Kit per accesso discale								NON INDICARE	NON INDICARE
Device o Dispositivo medico per riduzione dell'ernia								NON INDICARE	NON INDICARE
Eventuali generatori (laser, a radiofrequenza) che dovranno essere forniti in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 12 DM per Lesione e Neuromodulazione a radiofrequenza.

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI AII. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
501	15,00	516	280,00	144.480,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
144.480,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Ago cannula								NON INDICARE	NON INDICARE
Termocoppia (ai fini del calcolo del prezzo unitario a procedura si dovrà considerare il numero di procedure effettuabili per singola termocoppia)								NON INDICARE	NON INDICARE
Piastra dispersione paziente								NON INDICARE	NON INDICARE
Generatore in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 13 KIT Radiofrequenza Monuoso per trattamento articolazione sacroiliaca e articolazione del ginocchio.

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI AII. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
60	15,00	75	700,00	52.500,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
52.500,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Ago cannula								NON INDICARE	NON INDICARE
Termocoppia								NON INDICARE	NON INDICARE
Piastra dispersione paziente								NON INDICARE	NON INDICARE
Generatore in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

Lotto 14 DM per Crioablazione.

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI ALL. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
30	15	45	600,00	27.000,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
27.000,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Ago Cannula sterile e monouso								NON INDICARE	NON INDICARE
Criosonda (ai fini del calcolo del prezzo unitario a procedura si dovrà considerare il numero di procedure effettuabili per singola criosonda)								NON INDICARE	NON INDICARE
Generatore in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	
--------	--

Lotto 15: PENS Percutaneous Electrical Nerve Stimulation.

SCHEDA OFFERTA SENZA PREZZI AII. F

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
60	30,00	90	700,00	63.000,00	

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)
63.000,00	NON INDICARE

offerta singolo sistema

Descrizione set tipo	Descrizione set offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Ago/sonda/Elettrodo sterile e monouso per PENS Therapy (o pattern di stimolazione sovrapponibile)								NON INDICARE	NON INDICARE
Piastra dissipativa monopolare sterile e monouso (se prevista)								NON INDICARE	NON INDICARE
Generatore, in comodato d'uso gratuito								NON INDICARE	NON INDICARE
Altro								NON INDICARE	NON INDICARE

TOTALE	NON INDICARE
--------	--------------

lotto 1 Sistemi per infusione spinale impiantabile a flusso fisso

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA All. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
6	-	6	4.000,00	24.000,00	96503221A5

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
24.000,00		100,00

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Sistema infusionale impiantabile									
Catetere Spinale									
Materiale per il posizionamento (ago speciale per il posizionamento, alette per il fissaggio del catetere, raccordi per collegamento alla pompa impiantabile, tunnellizzatore)									
Kit di riempimento per il rifornimento del dispositivo di impianto									
Kit di infusione alla porta di accesso diretto al catetere									
Altro									

TOTALE	
---------------	--

Lotto 2 Stimolatori Impiantabili non ricaricabili per stimolazione cordonale.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA All. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
45	-	45	8.000,00	360.000,00	9651036ED7

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
360.000,00		100,00

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Stimolatore impiantabile									
Catetere ottapolare									
Cavo di estensione provvisorio									
Cavo di estensione definitivo									
Programmatore paziente in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	
Ago per posizionamento catetere peridurale									
Altro									

TOTALE	
--------	--

Lotto 3 Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione cordonale

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA All. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
15	-	15	16.000,00	240.000,00	96510488C0

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
240.000,00		100,00

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Stimolatore impiantabile									
Almeno 1 catetere ottapolare									
Cavo di estensione provvisorio									
Cavo di estensione definitivo									
Programmatore paziente in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	
Sistema di ricarica									
Ago per posizionamento catetere peridurale									
Altro									

TOTALE	
--------	--

Lotto 4 Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione non tonica o ad elevata frequenza (>1 KHz).

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA All. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
30	-	30	20.000,00	600.000,00	9651068941

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
600.000,00		100,00

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Stimolatore impiantabile									
1 Catetere ottapolare									
Cavo di estensione provvisorio (uno singolo o uno a due vie)									
Cavo di estensione definitivo (uno singolo o uno a due vie)									
Programmatore paziente in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	
Sistema di ricarica									
Ago per posizionamento catetere peridurale									
Altro									

TOTALE	
--------	--

Lotto 5 Stimolatori Impiantabili per stimolazione gangliare.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA All. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
9	-	9	16.000,00	144.000,00	9651129B97

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
144.000,00		100,00

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Stimolatore impiantabile									
1 Cateteri quadripolare									
Cavo di estensione provvisorio (uno singolo o uno a due vie)									
Cavo di estensione definitivo (uno singolo o uno a due vie)									
Programmatore paziente in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	
Altro									

TOTALE	
--------	--

Lotto 6 Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione periferica – wireless.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA All. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
18	-	18	13.000,00	234.000,00	965115510F

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
234.000,00		100,00

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Stimolatore Impiantabile									
1 Cateteri quadripolare o ottapolare									
Programmatore paziente in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	
Altro									

TOTALE	
--------	--

Lotto 7 NeuroStimulatori totalmente impiantabili per la stimolazione Sacrale.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA All. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
9	-	9	10.000,00	90.000,00	96511859CE

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
90.000,00		100,00

offerta singolo sistema

Descrizione impianto tipo	Descrizione impianto offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Stimolatore impiantabile									
n°1 Catetere Quadripolare									
Eventuali cavi di estensione (provvisorio e definitivo)									
Programmatore paziente in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	
1 Stimolatore esterno per trial (pluriuso – acquisito in comodato d'uso gratuito omnicomprensivo di manutenzione, formazione, assistenza all'utilizzo)								comodato d'uso gratuito	
1 Programmatore per il medico (pluriuso – acquisito in comodato d'uso gratuito omnicomprensivo di manutenzione, formazione, assistenza all'utilizzo)								comodato d'uso gratuito	
Tessera identificativa dell'impianto ad uso paziente									
Altro									

TOTALE	
--------	--

Lotto 8 Trattamenti endocanalari.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA All. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
42	-	42	2.000,00	84.000,00	965119848A

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
84.000,00		100,00

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Manipolo									
Kit di introduzione									
Elettrocetere									
Altro									

TOTALE	
--------	--

Lotto 9 Periduroscopia.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA All. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
21	-	21	1.500,00	31.500,00	9651207BF5

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
31.500,00		100,00

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Periduroscopio in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	
Kit di introduzione									
Palloncino per lisi aderenze									
1 Fibra ottica in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	
Altro									

TOTALE	
--------	--

Lotto 10 DM per Chirurgia del Disco e dei Forami Sacrali.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA All. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale escl iva	CIG
42	-	42	1.500,00	63.000,00	96512249FD

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
63.000,00		100,00

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Ago accesso al disco o al forame sacrale									
Device per trattamento dell'anulus									
Generatori a radiofrequenza dovranno essere forniti in comodato d'uso, comprensivo di assistenza tecnica full risk								comodato d'uso gratuito	
Altro									

TOTALE	
--------	--

Lotto 11 DM per Trattamento della protrusione del Disco Intervertebrale.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA AII. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
30	-	30	1.300,00	39.000,00	9651256467

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
39.000,00		100,00

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Kit per accesso discale									
Device o Dispositivo medico per riduzione dell'ernia									
Eventuali generatori (laser, a radiofrequenza) che dovranno essere forniti in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	
Altro									

TOTALE	
--------	--

Lotto 12 DM per Lesione e Neuromodulazione a radiofrequenza.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA AII. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
501	15,00	516	280,00	144.480,00	965127868E

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
144.480,00		200,00

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Ago cannula									
Termocoppia (ai fini del calcolo del prezzo unitario a procedura si dovrà considerare il numero di procedure effettuabili per singola termocoppia)									
Piastra dispersione paziente									
Generatore in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	
Altro									

TOTALE

--

Lotto 13 KIT Radiofrequenza Monuoso per trattamento articolazione sacroiliaca e articolazione del ginocchio.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA AII. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
60	15,00	75	700,00	52.500,00	965129221D

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
52.500,00		200,00

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Ago cannula									
Termocoppia									
Piastra dispersione paziente									
Generatore in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	
Altro									

TOTALE	
--------	--

Lotto 14 DM per Crioablazione.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA AII. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
30	15	45	600,00	27.000,00	9651323BAF

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
27.000,00		200,00

offerta singolo sistema

Descrizione trattamento tipo	Descrizione trattamento offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Ago Cannula sterile e monouso									
Criosonda (ai fini del calcolo del prezzo unitario a procedura si dovrà considerare il numero di procedure effettuabili per singola criosonda)									
Generatore in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	
Altro									

TOTALE	
--------	--

Lotto 15: PENS Percutaneous Electrical Nerve Stimulation.

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA AII. G

quantità triennale AUSLBO	quantità triennale AUSFE	quantità triennale TOTALE	importo unitario a sistema base asta escl iva	importo base asta triennale esc iva	CIG
60	30,00	90	700,00	63.000,00	9651349127

DITTA.....

BASE ASTA escl iva	OFFERTA ECONOMICA (importo triennale escl iva - da riportare su piattaforma)	Oneri Sicurezza (non soggetti a ribasso)
63.000,00		200,00

offerta singolo sistema

Descrizione Set tipo	Descrizione Set offerto	nome commerciale	codice prodotto	CND	BD/RDM	Fabbricante	Confez.to	Prezzo unitario offerto IVA esclusa	Aliquota IVA
Ago/sonda/Elettrodo sterile e monouso per PENS Therapy (o pattern di stimolazione sovrapponibile)									
Piastra dissipativa monopolare sterile e monouso (se prevista)									
Generatore, in comodato d'uso gratuito								comodato d'uso gratuito	

TOTALE

--

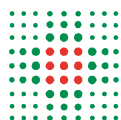
2023-17915_Allegato10.pdf.p7m.

Anteprima non disponibile.

Probabilmente il file non è convertibile in pdf ed è necessario quindi scaricarlo.

Ai fini di una eventuale pubblicazione sull'Albo On Line: questo file non sarà pubblicato e sarà mostrato questo messaggio al cittadino.





Documento valutazione rischi di interferenza D.U.V.R.I. – RICOGNITIVO

(ai sensi dell'art. 26, commi 2 e 3 - ter, del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i.)

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DI FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER TERAPIA ANTALGICA, IN ACCORDO QUADRO, PER LE ESIGENZE DELL'AUSL DI BOLOGNA E FERRARA

- **LOTTO 1** Sistemi per infusione spinale impiantabile a flusso fisso
- **LOTTO 2** Stimolatori Impiantabili non ricaricabili per stimolazione cordonale
- **LOTTO 3** Stimolatori impiantabili ricaricabili per stimolazione cordonale
- **LOTTO 4** Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione non tonica o ad elevata frequenza (>1 KHz)
- **LOTTO 5** Stimolatori Impiantabili per stimolazione gangliare
- **LOTTO 6** Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione periferica – wireless
- **LOTTO 7** Neuro Stimolatori totalmente impiantabili per la stimolazione Sacrale
- **LOTTO 8** Trattamenti endocanalari
- **LOTTO 9** Periduroscopia
- **LOTTO 10** DM per Chirurgia del Disco e dei Forami Sacrali
- **LOTTO 11** DM per Trattamento della protrusione del Disco Intervertebrale
- **LOTTO 12** DM per Lesione e Neuromodulazione a radiofrequenza
- **LOTTO 13** KIT Radiofrequenza Monuoso per trattamento articolazione sacroiliaca e articolazione del ginocchio
- **LOTTO 14** DM per Crioablazione
- **LOTTO 15** PENS Percutaneous Electrical Nerve Stimulation

Data presentazione documento GENNAIO 2023	Direttore Generale Dell'AUSL di Bologna Dott. Paolo Bordon	II RSPP Dell'AUSL di Bologna Ing. Emiliano Bazzan
		II RUP Dell'AUSL di Bologna Dott.ssa Antonia Crugliano

INDICE

1.	PREMESSA	3
1.1	DESCRIZIONE DEL CONTRATTO	3
1.2	DATI GENERALI DELLA STAZIONE APPALTANTE	3
1.3	DATI GENERALI E REFERENTI APPALTATORE	4
1.4	SOGGETTI CHE HANNO FORNITO LE INFORMAZIONI PER LA REDAZIONE DEL DUVRI	4
1.5	RIFERIMENTI LEGISLATIVI	4
1.6	DEFINIZIONI	4
2.	PARTE GENERALE	6
2.1	GENERALITA' DEL CONTRATTO	6
2.2	SOGGETTI NOMINATI CON COMPITI DI COOPERAZIONE E DI COORDINAMENTO RELATIVAMENTE ALL'APPALTO ..	6
2.3	NORME GENERALI	6
3.	OBBLIGHI DEL COMMITTENTE	8
3.1	VERIFICA REQUISITI TECNICO PROFESSIONALI DELL'APPALTATORE	8
3.2	SOGGETTI TERZI PRESENTI ALL'INTERNO DELLE AREE INTERESSATE ALL'APPALTO	8
3.3	AREE INTERESSATE DAI LAVORI/SERVIZI/FORNITURE OGGETTO DELL'APPALTO	8
3.4	LOCALI ASSEGNATI ALLA DITTA APPALTATRICE E PERCORSI	8
3.5	VERIFICHE	8
4.	OBBLIGHI DELL' APPALTATORE	9
4.1	NORME DI COMPORTAMENTO	9
4.2	APPALTATORE: DVR e DOCUMENTO DI VALUTAZIONE RISCHI DELL'APPALTO	9
4.3	DESCRIZIONE DELLE ATTREZZATURE/APPRESTAMENTI UTILIZZATI	9
4.4	MATERIALI E SOSTANZE PREVISTE	9
4.5	ORGANICO PREVISTO PER L'ESPLETAMENTO DELLE ATTIVITA'	9
4.6	SUBAPPALTATORI O SUBAFFIDATARI E TERZI INTRODOTTI DALL'APPALTATORE	9
4.7	IDONEITA' SANITARIA ALLA MANSIONE/ATTIVITA'	10
4.8	GESTIONE DELLE EMERGENZE	10
4.9	INFORMAZIONE, FORMAZIONE E/O ADDESTRAMENTO RICHIESTI	10
4.10	ADOZIONE PERMESSO DI LAVORO/ACCESSO LUOGHI DI LAVORO	10
4.11	PROCEDURE DI SICUREZZA DA ELABORARE A CURA DELL' APPALTATORE	10
4.12	PRESCRIZIONI E LIMITAZIONI DI CARATTERE GENERALE	10
4.13	NELLE OPERAZIONI DI CARICO, SCARICO E MOVIMENTAZIONE MERCI/MATERIALE:	11
5.	RISCHI INTERFERENZIALI PREVISTI E SCELTA DELLE MISURE DI PREVENZIONE	12
5.1	METODOLOGIA DI VALUTAZIONE DELL'ENTITA' DEI RISCHI DA INTERFERENZE	12
5.2	AGGIORNAMENTO ED ESECUTIVITA' DEL D.U.V.R.I.	13
6.	DOCUMENTO DI VALUTAZIONE DEI RISCHI INTERFERENTI D.U.V.R.I.	13
6.1	SCHEDE SPECIFICHE PER L'INDIVIDUAZIONE DEI PERICOLI, LA VALUTAZIONE DEI RISCHI E L'INDIVIDUAZIONE DELLE MISURE DI PREVENZIONE E PROTEZIONE	14
6.2	ONERI PER LA SICUREZZA	15
7.	Allegato 1 – ARTICOLO CONTRATTUALE SULL'INFORMAZIONE	16
8.	Allegato 2 – PERMESSO DI LAVORO TIPO	17
9.	Allegato 3 – MISURE INTEGRATIVE IN RELAZIONE ALL'EPIDEMIA DI SARS COV2	18

1. PREMESSA

Il presente documento di Valutazione dei Rischi da Interferenza (c.d. DUVRI RICOGNITIVO) è redatto ai sensi dell'art.26, comma 3-ter, del D.Lgs. n. 81 del 09.04.2008 e s.m. i.

Il DUVRI - così come ribadito nella determinazione dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture n. 3 del 05.03.2008 - è da considerarsi un documento "dinamico", pertanto la valutazione dei rischi effettuata prima dell'espletamento dell'appalto dovrà essere aggiornata in caso di modifiche di carattere tecnico, logistico o organizzativo, che potranno emergere prima o nel corso dell'esecuzione dell'appalto, e comunque qualora si ravvisasse la necessità di un aggiornamento del medesimo documento dopo l'aggiudicazione dell'appalto.

Il DUVRI potrà quindi subire aggiornamenti a seguito di sopraggiunte esigenze
Per tale scopo sono di fondamentale importanza:

1. il ruolo del Direttore dell'esecuzione del contratto e del/i Preposti che sovrintendono l'appalto;
2. le riunioni di cooperazione e coordinamento, da convocare da parte del DEC ad inizio dell'appalto e/o durante l'esecuzione dello stesso, le cui conclusioni saranno sempre verbalizzate

L'Azienda che partecipa alla fornitura e presso la quale dovrà essere eseguito il contratto, prima dell'inizio dell'esecuzione, integrerà il predetto documento riferendolo ai rischi specifici da interferenza presenti nei luoghi in cui verrà espletato l'appalto; l'integrazione, sottoscritta per accettazione dall'esecutore, integra gli atti contrattuali.

LE PARTI EVIDENZIATE IN GIALLO SARANNO DA COMPILARE A CURA DELL'APPALTATORE

1.1 DESCRIZIONE DEL CONTRATTO

Il documento ha per oggetto l'affidamento della fornitura di Dispositivi Medici per Terapia Antalgica, in accordo quadro, per le esigenze dell'Ausl di Bologna e Ferrara; n. lotti 15.

- **LOTTO 1** Sistemi per infusione spinale impiantabile a flusso fisso
- **LOTTO 2** Stimolatori Impiantabili non ricaricabili per stimolazione cordonale
- **LOTTO 3** Stimolatori impiantabili ricaricabili per stimolazione cordonale
- **LOTTO 4** Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione non tonica o ad elevata frequenza (>1 KHz)
- **LOTTO 5** Stimolatori Impiantabili per stimolazione gangliare
- **LOTTO 6** Stimolatori Impiantabili ricaricabili per stimolazione periferica – wireless
- **LOTTO 7** Neuro Stimolatori totalmente impiantabili per la stimolazione Sacrale
- **LOTTO 8** Trattamenti endocanalari
- **LOTTO 9** Periduroscopia
- **LOTTO 10** DM per Chirurgia del Disco e dei Forami Sacrali
- **LOTTO 11** DM per Trattamento della protrusione del Disco Intervertebrale
- **LOTTO 12** DM per Lesione e Neuromodulazione a radiofrequenza
- **LOTTO 13** KIT Radiofrequenza Monuoso per trattamento articolazione sacroiliaca e articolazione del ginocchio
- **LOTTO 14** DM per Crioablazione
- **LOTTO 15** PENS Percutaneous Electrical Nerve Stimulation

1.2 DATI GENERALI DELLA STAZIONE APPALTANTE

Ragione sociale AUSL BOLOGNA

Sede legale e Amministrativa	Via Castiglione, 29 - 40124 Bologna
Telefono e Fax	Tel. +39.051.6225111 fax +39.51.6584923
Codice Fiscale e P. IVA	02406911202

1.3 DATI GENERALI E REFERENTI APPALTATORE

FUNZIONE	NOMINATIVO	RECAPITI
Datore di Lavoro		
Dirigente delegato dal Datore di lavoro		
Responsabile Servizio Prevenzione e Protezione		
Medico Competente Coordinatore		
Rappresentanti Lavoratori Sicurezza		

1.4 SOGGETTI CHE HANNO FORNITO LE INFORMAZIONI PER LA REDAZIONE DEL DUVRI

Le informazioni per la redazione del presente documento sono state desunte dalle attività che dovranno svolgersi verranno contattati DEC/Dirigenti/Preposti/o chi ne fa le veci e altre persone durante la stesura del documento definitivo.

1.5 RIFERIMENTI LEGISLATIVI.

D.Lgs 81 del 9 Aprile 2008 e s.m.i. - art. 26

Cod. Civ. - artt. 1559, 1655, 1656, 1677, 2222 e segg.

1.6 DEFINIZIONI

Appaltante Committente	o Il soggetto per conto del quale viene svolta l'attività di servizio, lavori o forniture, indipendentemente da eventuali frazionamenti nella sua realizzazione. Nel caso di appalto di opera pubblica, il committente è il soggetto <u>titolare di potere decisionale e di spesa relativo alla gestione dell'appalto</u> (art. 1, c. 2, D. Lgs. 165/2001).
Appaltatore	E' il soggetto che si obbliga nei confronti del Committente a fornire un'opera e/o una prestazione con mezzi propri secondo le modalità pattuite e la regola dell'arte.
Appalto	L'appalto è il contratto col quale una parte assume, con organizzazione dei mezzi necessari e con gestione a proprio rischio, l'obbligazione di compiere in favore di un'altra (<i>committente o appaltante</i>) il compimento di un'opera o di un servizio.
Contratto d'appalto	L'appalto è il contratto con il quale una parte assume, con organizzazione dei mezzi necessari e con gestione a proprio rischio, il compimento di un'opera o di un servizio verso un corrispettivo in danaro (art. 1655 c.c.);
Contratto d'opera	Il contratto d'opera si configura quando una persona si obbliga a compiere verso un corrispettivo un'opera o un servizio con lavoro prevalentemente proprio e senza vincolo di subordinazione nei confronti del committente, pervenendo al risultato concordato (art. 2222 c.c.);
Contratto di somministrazione	La somministrazione è il contratto con il quale una parte si obbliga, verso corrispettivo di un prezzo, a eseguire a favore dell'altra parte prestazioni periodiche o continuative di cose e di servizi (artt. 1559 e 1677 del Codice Civile).
Contratto di subappalto	E' la cessione di una quota di lavoro, servizio o fornitura da parte del soggetto affidatario del contratto ad un terzo, il subappaltatore, previa autorizzazione del committente (art. 1656 c.c.) e con le limitazioni di cui all'art. 105 D.Lgs. n. 50/2016. Il subappaltante deve corrispondere al subappaltatore gli oneri della sicurezza previsti per la quota parte del lavoro, servizio o fornitura affidato in subappalto.
Accordo Quadro	<p>1. Le stazioni appaltanti possono concludere accordi quadro nel rispetto delle procedure di cui al presente codice. La durata di un accordo quadro non supera i quattro anni per gli appalti nei settori ordinari e gli otto anni per gli appalti nei settori speciali, salvo in casi eccezionali, debitamente motivati in relazione, in particolare, all'oggetto dell'accordo quadro.</p> <p>2. Nei settori ordinari, gli appalti basati su un accordo quadro sono aggiudicati secondo le procedure previste dal presente comma e dai commi 3 e 4. Tali procedure sono applicabili solo tra le amministrazioni aggiudicatrici, individuate nell'avviso di indizione di gara o nell'invito a confermare interesse, e gli operatori economici parti dell'accordo quadro concluso. Gli appalti basati su un accordo quadro non comportano in nessun caso modifiche sostanziali alle condizioni fissate nell'accordo quadro in particolare nel caso di cui al comma 3.</p> <p>3. Nell'ambito di un accordo quadro concluso con un solo operatore economico, gli appalti sono aggiudicati entro i limiti delle condizioni fissate nell'accordo quadro stesso. L'amministrazione aggiudicatrice può consultare per iscritto l'operatore economico parte dell'accordo quadro, chiedendogli di completare, se necessario, la sua offerta</p> <p>4. L'accordo quadro concluso con più operatori economici è eseguito secondo una delle seguenti modalità:</p> <p>a) secondo i termini e le condizioni dell'accordo quadro, senza riaprire il confronto competitivo, se l'accordo quadro contiene tutti i termini che disciplinano la prestazione dei lavori, dei servizi e delle forniture, nonché le condizioni oggettive per determinare quale degli operatori economici parti dell'accordo quadro effettuerà la prestazione. Tali condizioni sono indicate nei documenti di gara per l'accordo quadro. L'individuazione dell'operatore economico parte dell'accordo quadro che effettuerà la prestazione avviene sulla base di decisione motivata in relazione alle specifiche esigenze dell'amministrazione;</p> <p>b) se l'accordo quadro contiene tutti i termini che disciplinano la prestazione dei lavori, dei servizi e delle forniture, in parte senza la riapertura del confronto competitivo conformemente alla lettera a) e, in parte, con la riapertura del confronto competitivo tra gli operatori economici parti dell'accordo quadro conformemente alla lettera c), qualora tale possibilità sia stata stabilita dall'amministrazione aggiudicatrice nei documenti di gara per l'accordo quadro. La scelta se alcuni specifici lavori, forniture o servizi debbano essere acquisiti a seguito della riapertura del confronto competitivo o direttamente alle condizioni di cui all'accordo quadro avviene in base a criteri oggettivi, che sono indicati nei documenti di gara per l'accordo quadro. Tali documenti di gara precisano anche quali condizioni possono essere soggette alla riapertura del confronto competitivo. Le disposizioni previste dalla presente lettera, primo periodo, si applicano anche a ogni lotto di un accordo quadro per il quale tutti i termini che disciplinano la prestazione dei lavori, dei servizi e delle forniture in questione, sono definiti nell'accordo quadro, anche se sono stati stabiliti tutti i termini che disciplinano la prestazione dei lavori, dei servizi e delle forniture per altri lotti;</p> <p>c) riaprendo il confronto competitivo tra gli operatori economici parti dell'accordo quadro, se l'accordo quadro non contiene tutti i termini che disciplinano la prestazione dei lavori, dei servizi e delle forniture.</p> <p>5. I confronti competitivi di cui al comma 4, lettere b) e c), si basano sulle stesse condizioni applicate all'aggiudicazione dell'accordo quadro, se necessario precisandole, e su altre condizioni indicate nei documenti di gara per l'accordo quadro, secondo la seguente procedura:</p> <p>a) per ogni appalto da aggiudicare l'amministrazione aggiudicatrice consulta per iscritto gli operatori economici che sono in grado di eseguire l'oggetto dell'appalto;</p> <p>b) l'amministrazione aggiudicatrice fissa un termine sufficiente per presentare le offerte relative a ciascun appalto specifico, tenendo conto di elementi quali la complessità dell'oggetto dell'appalto e il tempo necessario per la trasmissione delle offerte;</p> <p>c) le offerte sono presentate per iscritto e il loro contenuto non viene reso pubblico fino alla scadenza del termine previsto per la loro presentazione;</p> <p>d) l'amministrazione aggiudicatrice aggiudica l'appalto all'offerente che ha presentato l'offerta migliore sulla base dei criteri di aggiudicazione fissati nei documenti di gara per l'accordo quadro.</p> <p>6. Nei settori speciali, gli appalti basati su un accordo quadro sono aggiudicati in base a regole e criteri oggettivi che possono prevedere la riapertura</p>

	del confronto competitivo tra gli operatori economici parti dell'accordo quadro concluso. Tali regole e criteri sono indicati nei documenti di gara per l'accordo quadro e garantiscono parità di trattamento tra gli operatori economici parti dell'accordo. Ove sia prevista la riapertura del confronto competitivo, l'ente aggiudicatore fissa un termine sufficiente per consentire di presentare offerte relative a ciascun appalto specifico e aggiudicano ciascun appalto all'offerente che ha presentato la migliore offerta in base ai criteri di aggiudicazione stabiliti nel capitolato d'oneri dell'accordo quadro. L'ente aggiudicatore non può ricorrere agli accordi quadro in modo da eludere l'applicazione del presente decreto o in modo da ostacolare, limitare o distorcere la concorrenza.
Contratto concessione	in Le «concessioni di lavori pubblici» sono contratti a titolo oneroso, conclusi in forma scritta, aventi ad oggetto, in conformità al codice dei contratti, l'esecuzione, ovvero la progettazione esecutiva e l'esecuzione, ovvero la progettazione definitiva, la progettazione esecutiva e l'esecuzione di lavori pubblici o di pubblica utilità, e di lavori ad essi strutturalmente e direttamente collegati, nonché la loro gestione funzionale ed economica, che presentano le stesse caratteristiche di un appalto pubblico di lavori, ad eccezione del fatto che il corrispettivo dei lavori consiste unicamente nel diritto di gestire l'opera o in tale diritto accompagnato da un prezzo, in conformità al codice dei contratti. La «concessione di servizi» è un contratto che presenta le stesse caratteristiche di un appalto pubblico di servizi, ad eccezione del fatto che il corrispettivo della fornitura di servizi consiste unicamente nel diritto di gestire i servizi o in tale diritto accompagnato da un prezzo.
Datore di lavoro	Il soggetto titolare del rapporto di lavoro con il lavoratore o, comunque, il soggetto che, secondo il tipo e l'assetto dell'organizzazione nel cui ambito il lavoratore presta la propria attività, ha la responsabilità dell'organizzazione stessa o dell'unità produttiva in quanto esercita i poteri decisionali e di spesa. Nelle pubbliche amministrazioni di cui all'articolo 1, comma 2, del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, per datore di lavoro si intende il dirigente al quale spettano i poteri di gestione, ovvero il funzionario non avente qualifica dirigenziale, nei soli casi in cui quest'ultimo sia preposto ad un ufficio avente autonomia gestionale, individuato dall'organo di vertice delle singole amministrazioni tenendo conto dell'ubicazione e dell'ambito funzionale degli uffici nei quali viene svolta l'attività, e dotato di autonomia nei poteri decisionali e di spesa. In caso di omessa individuazione, o di individuazione non conforme ai criteri sopra indicati, il datore di lavoro coincide con l'organo di vertice medesimo.
DUVRI	Documento unico di valutazione dei rischi di interferenza di cui all'art. 26 comma 3 del D.Lgs. 81/2008 e s.m.i. Documento redatto dal committente al fine di valutare i rischi connessi all'espletamento dell'appalto e definirne le misure di prevenzione, protezione, coordinamento e cooperazione nonché i relativi costi per eliminare o ridurre i rischi da interferenza. Nel campo di applicazione del D.Lgs. n. 50/2016 (appalti pubblici) tale documento è redatto, ai fini dell'affidamento del contratto, dal soggetto titolare del potere decisionale e di spesa relativo alla gestione dello specifico appalto. Tale documento deve essere allegato al contratto al contratto d'appalto o d'opera e deve essere adeguato in funzione dell'evoluzione dei lavori, servizi e forniture.
Forniture di materiali o attrezzature	Trasporto, movimentazione di materiale e attrezzature da parte di terzi, dalla sede produttiva ovvero deposito, al committente/stazione appaltante.
Imprenditore, fornitore e prestatore di servizi	Persona fisica o giuridica o ente senza personalità giuridica, ivi compreso il Gruppo Europeo di Interesse Economico (GEIE) costituito ai sensi del decreto legislativo 23 luglio 1991, n. 240, che offra sul mercato, rispettivamente, la realizzazione di lavori o opere, la fornitura di prodotti, la prestazione di servizi. Secondo le definizioni del "codice dei contratti pubblici": a) gli imprenditori individuali, anche artigiani, le società commerciali, le società cooperative; b) i consorzi fra società cooperative di produzione e lavoro e i consorzi tra imprese artigiane c) i consorzi stabili, costituiti anche in forma di società consortili, tra imprenditori individuali, anche artigiani, società commerciali, società cooperative di produzione e lavoro d) i raggruppamenti temporanei e) i consorzi ordinari f) i soggetti che abbiano stipulato il contratto di Gruppo Europeo di Interesse Economico (GEIE) ai sensi del decreto legislativo 23 luglio 1991, n. 240 g) operatori economici stabiliti in altri Stati membri, costituiti conformemente alla legislazione vigente nei rispettivi Paesi.
Interferenza	E' ogni sovrapposizione di attività lavorativa tra diversi lavoratori che rispondono a datori di lavoro diversi, ovvero laddove si configuri una continuità fisica e di spazio e/o una contiguità produttiva fra tali soggetti in quanto in tali casi i lavoratori ai fini della loro sicurezza, devono essere opportunamente coordinati. Tali misure devono altresì garantire la sicurezza di soggetti terzi (es. utenti, pazienti, visitatori).
Lavoratore	Persona che, indipendentemente dalla tipologia contrattuale, svolge un'attività lavorativa nell'ambito dell'organizzazione di un datore di lavoro pubblico o privato, con o senza retribuzione, anche al solo fine di apprendere un mestiere, un'arte o una professione, esclusi gli addetti ai servizi domestici e familiari. Al lavoratore così definito è equiparato: il socio lavoratore di cooperativa o di società, anche di fatto, che presta la sua attività per conto delle società e dell'ente stesso.
Lavoratore autonomo o prestatore d'opera	E' colui che mette a disposizione del committente, dietro un compenso, il risultato del proprio lavoro senza vincolo di subordinazione. Se la singola persona compone la ditta individuale e ne è anche titolare è l'unico prestatore d'opera.
Oneri per la sicurezza	Gli oneri per la sicurezza si riferiscono ai costi delle misure preventive da porre in essere per ridurre o eliminare i soli rischi interferenti (art. 26, comma 5, D.Lgs 81/08). Tali costi non sono soggetti a ribasso d'asta, devono essere preventivamente quantificati dalla stazione appaltante in maniera analitica e non a percentuale.
Oneri per la sicurezza propri dell'impresa	Sono riferiti ai rischi propri dell'attività delle singole imprese/ditte appaltatrici o dei singoli lavoratori autonomi, in quanto trattasi di rischi per i quali resta immutato l'obbligo dell'appaltatore di redigere un apposito documento di valutazione e di provvedere all'attuazione delle misure necessarie per ridurre o eliminare al minimo i rischi. Ai sensi dell'art. 26, comma 6, D.Lgs. 81/08, nella predisposizione delle gare di appalto e nella valutazione dell'anomalia delle offerte, tale costo deve essere specificatamente indicato, e risultare congruo rispetto all'entità e alle caratteristiche del lavoro
Pericolo	Proprietà o qualità intrinseca di un determinato fattore avente il potenziale di causare danni.
Responsabile Unico del Procedimento (RUP)	Secondo l'art. 31 del D.Lgs. n. 50/2016, per ogni singolo intervento da realizzarsi mediante un contratto pubblico, le amministrazioni nominano un responsabile del procedimento, unico per le fasi della progettazione, dell'affidamento e dell'esecuzione
Responsabile dell'esecuzione per l'Azienda (DEC)	Ai sensi del D.Lgs. n. 50/2016, nei servizi e nelle forniture dove è richiesta una specifica competenza o una presenza logistica nel luogo di esecuzione viene affidato ad un dipendente qualificato il controllo dell'esecuzione e la supervisione dell'appalto nel rispetto del capitolato. In questo caso il RUP riveste un ruolo prettamente amministrativo. Nel bando di gara o nella lettera di affidamento deve essere specificatamente indicato il nome ed il recapito telefonico del direttore esecuzione/direttore lavori. Il Direttore dell'Esecuzione ovvero Direttore Lavori, si rapporta con il RUP, per gestire la prestazione contrattuale inviandogli tutte le note necessarie (autorizzazione al pagamento di spese in relazione all'avanzamento dei lavori, DUVRI definitivo, inadempienze contrattuali da parte della ditta, ecc.) e assolvendo agli impegni di coordinamento per prevenire rischi interferenti
Rischio	Proprietà di raggiungimento del livello potenziale di danno nelle condizioni di impiego e di esposizione ad un determinato fattore o agente oppure alla loro combinazione.
Rischi da interferenze	Sono i rischi per la sicurezza e la salute dei lavoratori e delle altre persone equiparate che all'interno dell'Azienda possono derivare dalla presenza, anche non contemporanea, di personale del committente e di personale di altre ditte d'appalto. A mero titolo esemplificativo si possono considerare interferenti i rischi: <ul style="list-style-type: none"> ▪ derivanti da sovrapposizioni di più attività svolte da operatori di appaltatori diversi; ▪ immessi nel luogo di lavoro del committente dalle lavorazioni del fornitore di servizi; ▪ esistenti nel luogo di lavoro del committente, ove è previsto che debba operare il fornitore di servizi, e non compresi tra quelli specifici dell'attività propria del fornitore di servizi; ▪ derivanti da modalità di esecuzione particolari richieste esplicitamente dal committente (che comportino pericoli aggiuntivi rispetto a quelli specifici dell'attività appaltata).

2. PARTE GENERALE

2.1 GENERALITA' DEL CONTRATTO

La fornitura avrà durata di 3 (tre) anni, dalla data di efficacia dell'aggiudicazione, eventualmente rinnovabili di ulteriori 2 anni, previo interpello delle Ditte Aggiudicatrici.

2.2 SOGGETTI NOMINATI CON COMPITI DI COOPERAZIONE E DI COORDINAMENTO RELATIVAMENTE ALL'APPALTO

L'attività di cooperazione e coordinamento prevede anzitutto l'interazione costante tra committente e appaltatore con riunioni periodiche

DAL COMMITTENTE

FUNZIONE	NOMINATIVO	RECAPITI (tel. e cell.)
Responsabile Unico del Procedimento (RUP)	<i>Dottorssa Antonia Crugliano</i>	
Responsabile del Servizio di Prevenzione e Protezione (RSPP)	<i>Ing. Emiliano Bazzan</i>	
Direttore della Esecuzione del Contratto (DEC)		

DALL'APPALTATORE

FUNZIONE	NOMINATIVO	RECAPITI (tel. e cell.)
Referente per l'appalto		
Referente per la formazione		
Preposto		

I compiti assegnati dal committente e dall'appaltatore, ciascuno per quanto di propria competenza, ai soggetti di cui sopra sono:

- verifica degli appaltatori e subappaltatori;
- verifica dell'applicazione delle prescrizioni contenuto nel presente documento;
- organizzazione dei sopralluoghi preventivi con la relativa stesura dei verbali;
- organizzazione delle riunioni di coordinamento in materia di sicurezza con la relativa stesura dei verbali;
- cooperazione nell'attuazione delle misure di prevenzione e protezione dai rischi sul lavoro incidenti sull'attività lavorativa oggetto dell'appalto;
- coordinamento degli interventi di protezione e prevenzione dai rischi cui sono esposti i lavoratori, informandosi reciprocamente anche al fine di eliminare rischi dovuti alle interferenze tra i lavori delle diverse imprese coinvolte nell'esecuzione dell'opera complessiva.
- controllo periodico dei subappaltatori;
- aggiornamento e integrazione del DUVRI.

2.3 NORME GENERALI

Tutti i lavori/servizi/forniture devono essere svolti in modo da eliminare e, ove non sia possibile, ridurre al minimo le interferenze; quindi è richiesto di:

- Coordinarsi con il DEC/Dirigenti/Preposti/o chi ne fa le veci per organizzare le modalità ed i tempi dell'intervento in modo da effettuare quanto più possibile una programmazione concordata; stabilendo gli interventi necessari per evitare che dipendenti dell'azienda o di ditte terze, pazienti, visitatori, ecc. vengano esposti ai rischi propri dell'attività oggetto dell'appalto;
- procedere allo sfasamento temporale o spaziale degli interventi in base alle priorità esecutive e/o alla disponibilità di uomini e mezzi;
- nei casi in cui lo sfasamento temporale o spaziale non sia attuabile o lo sia parzialmente, le attività devono essere condotte utilizzando un'adeguata segnaletica e/o con il supporto di un operatore supplementare e/o individuando percorsi preferenziali ovvero convocando una riunione di coordinamento e cooperazione.

Scelte progettuali ed organizzative attinenti all'organizzazione delle attività, misure preventive e protettive

- ✓ Le attività devono svolgersi preferibilmente e prevalentemente presso i locali assegnati e non in altri luoghi di lavoro dell'Azienda Sanitaria.

Prescrizioni operative attinenti le interferenze tra le lavorazioni, misure preventive e protettive

- ✓ Le ditte, prima di introdurre negli ambienti dell'Azienda Sanitaria, attrezzature di lavoro non provviste del marchio CE, dovranno attestare che esse hanno i requisiti di legge che le rendono idonee all'uso; le imprese dovranno, inoltre, dichiarare di impegnarsi a non modificare l'attrezzatura nell'assetto in cui è stata dichiarata idonea all'uso;
- ✓ E' vietato alle ditte utilizzare dispositivi di protezione individuali che non abbiano i requisiti di cui al decreto legislativo 81/2008 e s.m.i.;
- ✓ E' vietato modificare attrezzature, impianti o strutture dell'Azienda Sanitaria senza preventiva autorizzazione della medesima.

Misure di coordinamento relative all'uso comune da parte di più imprese e/o lavoratori autonomi di attrezzature, infrastrutture, sostanze chimiche, mezzi e servizi di protezione collettiva

- ✓ L'Azienda Sanitaria mette a disposizione delle ditte appaltatrici, in caso di necessità, l'utilizzo dei presidi antincendio (estintori, idranti, ecc.) e di primo soccorso (cassette di primo soccorso, pacchetti di medicazione), oltre che i mezzi per la comunicazione delle emergenze (telefoni di emergenza) e i servizi igienici;

Tesserino di riconoscimento

- ✓ Risulta obbligatorio, ai sensi dell'art. 26 D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i., che il personale impiegato dagli appaltatori sia munito di una tessera di riconoscimento corredata da fotografia contenente le generalità del lavoratore e del datore di lavoro (nel caso di ditte con meno di dieci dipendenti vige, comunque, l'obbligo di tenuta sul luogo di lavoro di un apposito registro con gli estremi del personale giornalmente impiegato).

Fumo

- ✓ E' vietato fumare in tutta la struttura

3. OBBLIGHI DEL COMMITTENTE

3.1 VERIFICA REQUISITI TECNICO PROFESSIONALI DELL'APPALTATORE

La verifica tecnico professionale dell'appaltatore sarà condotta secondo quanto stabilito dal CSA e dall'art. 26 comma 1 a) del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i. e articoli seguenti del DUVRI.

3.2 SOGGETTI TERZI PRESENTI ALL'INTERNO DELLE AREE INTERESSATE ALL'APPALTO

Nelle aree interessate al lavoro/servizio/fornitura, oltre al personale dell'Azienda Sanitaria, possono essere presenti altre persone esterne all'appalto con le quali l'appaltatore dovrà rapportarsi nel corso della propria attività e comunque prima di qualsiasi intervento che possa originare rischi interferenti.

Quando è possibile effettuare gli interventi sfruttando lo sfasamento temporale e/o spaziale

3.3 AREE INTERESSATE DAI LAVORI/SERVIZI/FORNITURE OGGETTO DELL'APPALTO

Le informazioni sui rischi specifici esistenti nell'ambiente in cui si andrà ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione all'attività di cui all'art. 26 comma 1, b) sono fornite in parte nel presente documento ed inoltre nel fascicolo informativo specifico che ogni ditta che concorre dovrà confermare di avere letto:

per AUSL di BOLOGNA

<https://www.ausl.bologna.it/operatori-economici/informazioni-op-economici/FASCICOLO%20INFORMATIVO%20RISCHI%20SPECIFICI%20AUSL%20BO%2012%202015.1.d..pdf>

Si precisa che detto fascicolo è attualmente in fase di revisione e che appena disponibile la nuova versione sarà cura dell'AUSL di Bologna inviarlo nuovamente all'appaltatore

Per l'AUSL di Ferrara il Fascicolo Informativo può essere richiesto al Dipartimento Interaziendale di Prevenzione e Protezione, via A. Cassoli n° 30, Ferrara - tel 0532 238026 dip.prevenzione@ospfe.it.

FIRMA PER PRESA VISIONE

3.4 LOCALI ASSEGNATI ALLA DITTA APPALTATRICE E PERCORSI

La consegna e la formazione verranno effettuate in accordo con Ingegneria Clinica/DEC/Dirigenti/Preposti o chiunque ne abbia l'autorità presso le strutture sanitarie.

Oltre alla consegna anche la formazione dovrà essere tracciabile e documentabile.

3.5 VERIFICHE

L'Azienda Sanitaria, in ottemperanza all'obbligo di coordinamento impostole dalla legge, effettuerà attraverso sopralluoghi di verifica svolti da Ingegneria Clinica/DEC/Dirigenti/Preposti o chiunque ne abbia l'autorità idonei *audit* atti a certificare l'osservanza delle prescrizioni sottoscritte dal contraente. Eventuali inadempienze ricadranno tra le more previste dal CSA.

4. OBBLIGHI DELL' APPALTATORE

4.1 NORME DI COMPORTAMENTO

In relazione all'aggiudicazione dell'appalto viene inoltre richiesto che l'Appaltatore:

- ✓ organizzi i propri mezzi ed il proprio personale nel rispetto delle norme di prevenzione infortuni e di igiene del lavoro;
- ✓ abbia cura di conservare tutti i materiali e le attrezzature utilizzati negli spazi assegnati evitando, durante le lavorazioni, di lasciarli incustoditi e/o posti in modo da recare ingombro al passaggio e/o pericolo per il personale;
- ✓ garantisca che tutti gli utensili, i mezzi e le attrezzature utilizzati nel corso dell'espletamento dell'attività siano rispondenti alle norme vigenti e sottoposti a regolare manutenzione;
- ✓ fornisca ai propri dipendenti: - il tesserino di riconoscimento (art.18, c.1, lett. u; art. 20, c.3; art. 26, c.8 del D.Lgs. 81/08); - i dispositivi di protezione individuale (art.18, c.1, lett. d; artt. 74-79 del D.Lgs. 81/08); - la formazione necessaria (art. 36 e 37 del D.Lgs. 81/08);
- ✓ si faccia carico della sorveglianza sanitaria dei propri dipendenti per lo svolgimento della loro attività sottoponendoli alle visite mediche ed agli accertamenti necessari (art.18, c.1, lett. g; artt. 38-42, sez. V; art. 229-231 242-244, 259-261, 279-280 del D.Lgs. 81/08);
- ✓ segnali al Datore di Lavoro Committente e al RUP/DEC tutti gli infortuni eventualmente occorsi ai propri dipendenti impegnati all'interno dell'Azienda;
- ✓ si impegni a rispettare tutte le procedure interne dell'Azienda (eventualmente allegate);
- ✓ si impegni a comunicare al Datore di Lavoro Committente, e ai soggetti di cui al paragrafo 2.2 del presente documento, qualsiasi tipo di variazione rispetto alle condizioni di lavoro descritte, concordando l'eventuale revisione del presente DUVRI (Qualora la ditta appaltatrice variasse le condizioni di lavoro senza darne opportuna e tempestiva comunicazione, essa si assume tutte le responsabilità civili e penali che ne conseguono).

4.2 APPALTATORE: DVR e DOCUMENTO DI VALUTAZIONE RISCHI DELL'APPALTO

L'appaltatore, secondo quanto stabilito dal D.Lgs. n. 81/2008 s.m.i., dovrà trasmettere all'Azienda Sanitaria la seguente documentazione:

- estratto del proprio DVR, rivisto anche in funzione delle specifiche attività previste in appalto.

4.3 DESCRIZIONE DELLE ATTREZZATURE/APPRESTAMENTI UTILIZZATI

L'appaltatore comunicherà all'Azienda Sanitaria, nel documento sopra indicato, l'elenco delle attrezzature utilizzate, che devono rispondere alle normative vigenti.

4.4 MATERIALI E SOSTANZE PREVISTE

Prima dell'inizio del Servizio/Appalto, l'Appaltatore è tenuto a comunicare all'Azienda Sanitaria gli eventuali agenti chimici introdotti nei luoghi di lavoro e le relative schede di sicurezza

4.5 ORGANICO PREVISTO PER L'ESPLETAMENTO DELLE ATTIVITA'

L'appaltatore dovrà comunicare all'Azienda sanitaria gli estremi dei lavoratori, la qualifica, e quant'altro necessario e richiesto dall'Azienda Sanitaria.

4.6 SUBAPPALTATORI O SUBAFFIDATARI E TERZI INTRODOTTI DALL'APPALTATORE

I soggetti terzi, eventualmente chiamati dall'Appaltatore, dovranno essere preventivamente autorizzati dall'Azienda Sanitaria.

E' vietato l'accesso/ingresso alle strutture dell'Azienda Sanitaria a terzi diversi dall'appaltatore.

Per ogni autorizzato dall'Amministrazione il Datore di lavoro Committente unitamente al RUP, al Direttore dell'esecuzione del Contratto e all'Appaltatore dovrà:

- valutare i rischi interferenti originati
- aggiornare, integrare e condividere il DUVRI con i terzi.

4.7 IDONEITA' SANITARIA ALLA MANSIONE/ATTIVITA'

L'Appaltatore dovrà dichiarare il possesso dell'idoneità dei lavoratori alle specifiche mansioni previste in appalto.

4.8 GESTIONE DELLE EMERGENZE

Considerata la tipologia di servizio appaltato e le modalità di svolgimento dello stesso, l'appaltatore, nel caso di necessità, seguirà le indicazioni fornite dagli operatori sanitari presenti e le indicazioni relative alla struttura in cui sta svolgendo la sua attività.

4.9 INFORMAZIONE, FORMAZIONE E/O ADDESTRAMENTO RICHIESTI

Per lo svolgimento della propria attività nei luoghi previsti dall'appalto la ditta appaltatrice certifica che il proprio personale ha ricevuto una documentata informazione, formazione e/o addestramento sulle seguenti tematiche inerenti alla sicurezza:

X	TEMATICA
X	Formazione di base e specifica dei lavoratori ai sensi del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i. e Accordo Stato Regioni dello specifico settore ATECO.
X	Formazione rischio biologico
X	Formazione e addestramento DPI III ^a categoria
X	Antincendio rischio medio
X	Altro che in sede di aggiudicazione con la stesura del DUVRI definitivo potrà essere ritenuto utile

4.10 ADOZIONE PERMESSO DI LAVORO/ACCESSO LUOGHI DI LAVORO

Le modalità di accesso ai luoghi di lavoro per qualunque attività installazione, manutenzione, formazione, ecc. dovrebbe prevedere l'accordo preventivo con Ingegneria Clinica/DEC/Dirigenti/Preposti o chiunque ne abbia l'autorità. Tale accordo all'accesso dovrebbe essere documentato e tracciabile.

Nel presente documento è allegato un esempio di permesso che potrebbe essere modificato o rifatto a seconda dell'esigenza ma che sarebbe opportuno compilare (banalmente anche una semplice mail) ogni volta che l'appaltatore entrerà nella struttura sanitaria.

Il permesso di lavoro/accesso dovrà essere utilizzato inoltre per la gestione degli accessi di tutti i subappaltatori/fornitori.

Il permesso di lavoro/accesso è un documento che ha lo scopo:

- di ottimizzare il momento dell'intervento in maniera da ridurre al minimo le possibilità di interferenza
- di garantire sia all'Azienda Sanitaria che all'Appaltatore l'ufficialità dell'accesso ovvero che questo è stato concordato con Ingegneria Clinica/DEC/Dirigenti/Preposti/o chiunque ne abbia l'autorità.

4.11 PROCEDURE DI SICUREZZA DA ELABORARE A CURA DELL' APPALTATORE

L'Azienda Sanitaria potrebbe chiedere all'appaltatore la redazione di eventuali procedure e/o istruzioni operative di sicurezza che dovranno essere condivise fra le parti.

4.12 PRESCRIZIONI E LIMITAZIONI DI CARATTERE GENERALE

- ✓ Divieto di intervenire sulle prove o lavorazioni in atto;

- ✓ Divieto di accedere ai locali ad accesso autorizzato, se non specificatamente autorizzati dal responsabile della struttura con apposita autorizzazione nella quale sono indicate le misure di prevenzione e protezione;
- ✓ Divieto di rimuovere o manomettere in un alcun modo i dispositivi di sicurezza e/o protezioni installati su impianti o macchine;
- ✓ Divieto di compiere, di propria iniziativa, manovre ed operazioni che non siano di propria competenza e che possono perciò compromettere anche la sicurezza di altre persone;
- ✓ Divieto di ingombrare passaggi, corridoi e uscite di sicurezza con materiali di qualsiasi natura;
- ✓ Divieto di compiere, su organi in moto, qualsiasi operazione (pulizia, lubrificazioni, riparazioni, registrazioni, ecc.);
- ✓ Divieto di permanere in luoghi diversi da quelli in cui si deve svolgere il proprio lavoro;
- ✓ Divieto di apportare modifiche, di qualsiasi genere, a macchine ed impianti senza preventiva autorizzazione dell'Azienda.
- ✓ Divieto di usare, sul luogo di lavoro, indumenti o abbigliamento che, in relazione alla natura delle operazioni da svolgere, possano costituire pericolo per chi li indossa;
- ✓ Divieto a qualsiasi lavoratore presente in Azienda Sanitaria, pena l'allontanamento dal posto di lavoro, di assumere (prima e durante il lavoro) bevande alcoliche e qualsiasi altra sostanza di abuso che possa alterare il tono psichico durante l'orario di lavoro.
- ✓ Divieto di accedere in aree con presenza di pazienti affetti da patologie infettive trasmissibili per via aerea;
- ✓ Obbligo di rispettare i divieti e le limitazioni della segnaletica di sicurezza;
- ✓ Obbligo di richiedere l'intervento del referente dell'Azienda Committente, in caso di anomalie riscontrate nell'ambiente di lavoro e prima di procedere con interventi in luoghi con presenza di rischi specifici;
- ✓ Obbligo di rispettare scrupolosamente i cartelli di norma monitori affissi all'interno delle strutture aziendali;
- ✓ Obbligo di usare i mezzi protettivi individuali ove espressamente previsto;
- ✓ Obbligo di impiegare macchine, attrezzi ed utensili rispondenti alle vigenti norme di legge;
- ✓ Obbligo di segnalare immediatamente eventuali deficienze di dispositivi di sicurezza o l'esistenza di condizioni di pericolo (adoperandosi direttamente, in caso di urgenza e nell'ambito delle proprie competenze e possibilità, per l'eliminazione di dette deficienze o pericoli).

4.13 NELLE OPERAZIONI DI CARICO, SCARICO E MOVIMENTAZIONE MERCI/MATERIALE:

- l'automezzo dovrà essere posizionato nel luogo indicato dal DEC/Dirigenti/Preposti/o chi ne fa le veci durante le attività di carico/scarico dovranno essere spenti i motori, fatto salvo particolari esigenze da concordare con il DEC/Dirigenti/Preposti/o chi ne fa le veci (a motore acceso lo scarico dei fumi deve essere convogliato verso l'alto);
- l'area di carico/scarico delle merci sarà definita dalle aziende sanitarie e concordata con il DEC/Dirigenti/Preposti/o chi ne fa le veci;
- l'appaltatore dovrà movimentare il materiale, se non diversamente specificato, con mezzi propri ed adeguati, atti ad effettuare le manovre in sicurezza, senza provocare danni a persone o a cose;
- nelle operazioni di manovra degli automezzi e in caso di limitata visibilità, dovrà essere presente una persona a terra per fornire indicazioni all'autista;
- le attrezzature non targate utilizzate per la movimentazione delle merci, dovranno possedere l'autorizzazione da parte della motorizzazione civile per transitare all'esterno dei presidi ospedalieri nella pubblica via;
- è fatto assoluto divieto al personale dipendente dell' Azienda Sanitaria di salire sui mezzi della ditta appaltatrice, ovvero la ditta appaltatrice dovrà astenersi dal richiedere qualsiasi intervento al personale sanitario;

5. RISCHI INTERFERENZIALI PREVISTI E SCELTA DELLE MISURE DI PREVENZIONE

Per la valutazione dei rischi interferenziali si rinvia alla scheda di valutazione allegata, che deve essere aggiornata, integrata e condivisa con l'appaltatore.

5.1 METODOLOGIA DI VALUTAZIONE DELL'ENTITA' DEI RISCHI DA INTERFERENZE

La formula per la valutazione dei rischi da interferenze utilizzata è la seguente: $R_i = P_i \times D_i$

Dove:

R_i = Rischio da interferenza;

P_i = Probabilità che si verifichi un danno potenziale provocato da un'interferenza;

D_i = Gravità del danno potenziale provocato da un'interferenza

P_i - Probabilità	4	4	8	12	16
	3	3	6	9	12
	2	2	4	6	8
	1	1(*)	2	3	4
		1	2	3	4
		D_i – Gravità			

Le categorie di probabilità sono le seguenti:

VALORE	LIVELLO	DEFINIZIONE
1	NON PROBABILE	Un'unica impresa o un singolo lavoratore autonomo svolgono le lavorazioni in un'area confinata o transennata. In quell'area non sono previste altre attività oltre a quelle in corso Non sono ipotizzabili infortuni correlabili al fattore di rischio
2	POCO PROBABILE	Un'unica impresa o un singolo lavoratore autonomo svolgono le lavorazioni in una propria area osservando una distanza di sicurezza da un'altra area occupata da terzi Sono ipotizzabili infortuni correlabili al fattore di rischio nel caso di mancato rispetto delle misure di sicurezza predisposte
3	PROBABILE	Più imprese o lavoratori autonomi svolgono le lavorazioni intervenendo sequenzialmente (quindi in tempi diversi) nella stessa area per portare a termine un'opera nel suo complesso Sono ipotizzabili infortuni correlabili al fattore di rischio per lo più nel caso di mancato rispetto di una delle misure predisposte e nel caso di influenza di fattori esterni difficilmente controllabili
4	MOLTO PROBABILE	Più imprese o lavoratori autonomi svolgono le lavorazioni contemporaneamente nella stessa area per portare a termine un'opera nel suo complesso Sono ipotizzabili infortuni correlabili al fattore di rischio nel caso di mancato rispetto di una delle misure predisposte

Le categorie di gravità sono le seguenti:

VALORE	LIVELLO	DEFINIZIONE
1	LIEVE	Un'impresa o un singolo lavoratore autonomo utilizzano unicamente attrezzature manuali operando a livello piano di calpestio Lesioni con prognosi di pochi giorni
2	MEDIO	Un'impresa o un singolo lavoratore autonomo utilizzano unicamente attrezzature manuali operando in quota (modeste opere provvisoriale, trabattelli, scale a pioli, ecc.) Lesioni con prognosi fino a 40 giorni
3	GRAVE	Un'impresa o un singolo lavoratore autonomo introducono rischi tali da obbligare terzi ad utilizzare DPI Lesioni con prognosi oltre 40 giorni
4	MOLTO GRAVE	Un'impresa o un singolo lavoratore autonomo introducono rischi tali da obbligare terzi a predisporre misure di protezione collettiva (DPC) Lesioni con inabilità permanente o morte

5.2 AGGIORNAMENTO ED ESECUTIVITÀ DEL D.U.V.R.I.

Il DUVRI è un documento dinamico, le cui indicazioni/prescrizioni preliminari stabilite devono essere costantemente aggiornate dal Datore di lavoro Committente unitamente all'Appaltatore. Con la sottoscrizione da parte della stessa ditta il DUVRI diventerà esecutivo e qualsiasi modifica dovrà essere condivisa dalle parti.

6. DOCUMENTO DI VALUTAZIONE DEI RISCHI INTERFERENTI D.U.V.R.I.

Come previsto dall'art. 26 c3-ter del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i. L'AUSL di Bologna in qualità di "soggetto che affida il contratto redige il documento di valutazione dei rischi da interferenze recante una valutazione ricognitiva dei rischi standard relativi alla tipologia della prestazione che potrebbero potenzialmente derivare dall'esecuzione del contratto."

LEGENDA:

GRADI DI RISCHIO		
Rischio Basso	Rischio Medio	Rischio Alto
B	M	A

6.1 SCHEDE SPECIFICHE PER L'INDIVIDUAZIONE DEI PERICOLI, LA VALUTAZIONE DEI RISCHI E L'INDIVIDUAZIONE DELLE MISURE DI PREVENZIONE E PROTEZIONE

D.U.V.R.I. RICOGNITIVO <i>(ai sensi dell'art. 26, commi 2 e 3 - ter, del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i.)</i>							
Ambiente di lavoro	STRUTTURE DELL'AUSL DI BOLOGNA E AUSL DI FERRARA						
Attività	Argomento Rischio	Rischi Interferenti	Grado di rischio	Misure di tutela a carico del Committente	Misure di tutela a carico della Ditta appaltata	Tempi	Costi
FORNITURA ASSISTENZA TECNICA E FORMAZIONE USO DISPOSITIVI MEDICI PER TERAPIA ANTALGICA	Incendio	Innesco accidentale di fiamma Vie di uscita e uscite di emergenza ostruite	M	Informazione in merito al piano di emergenza, alle regolamentazioni aziendali per la gestione delle emergenze	Informare gli operatori sui contenuti delle istruzioni per la gestione dell'emergenza incendio dell'Azienda, evitare di ingombrare, depositare materiali e attrezzature lungo le vie di esodo. Accordarsi con Ingegneria Clinica/DEC/Dirigenti/Preposti/o chiunque ne abbia l'autorità per l'accesso. Informazione dei propri operatori sui contenuti del PE dell'Azienda.	Al momento della attivazione del contratto di appalto Al momento dell'intervento	Considerati nel capitolo Oneri per la sicurezza
	Agenti Biologici	Contatto accidentale o contaminazione con materiale biologico Esposizione ad agenti biologici a trasmissione aerea	B	Informazioni in merito agli ambienti dove è presente questo rischio Informazioni relative alle procedure, all'organizzazione e alle istruzioni operative aziendali	Formazione adeguata all'uso dei dispositivi di protezione delle vie aeree. Accordarsi sempre con il DEC/Dirigenti/Preposti/o chiunque ne abbia l'autorità per l'accesso ai locali. Per SARS Cov2 vedi allegato specifico.	Al momento della attivazione del contratto di appalto Al momento degli interventi	Considerati nel capitolo Oneri per la sicurezza
	Rischio elettrico	Contatti indiretti o diretti con parti in tensione	B	Informazione in merito alla conformità degli impianti Indicazioni sulla adeguata collocazione delle attrezzature	Per evitare condizioni di sovraccarico agli impianti prendere accordi con il Dipartimento Tecnico e, se previsto, con l'UO di Ingegneria Clinica. Segnalare immediatamente le eventuali anomalie riscontrate	Al momento della attivazione del contratto di appalto Al momento degli interventi	Considerati nel capitolo Oneri per la sicurezza
	Macchine attrezzature impianti	Installazione attrezzature all'interno delle strutture aziendali	B	Informazioni in merito agli ambienti dove verrà installata	Adottare misure e cautele adeguate a ridurre o eliminare il rischio legato alla interazione con altre persone Sfruttare lo sfasamento temporale e se possibile spaziale per effettuare interventi di manutenzione. Accordarsi con il DEC, Dirigenti/Preposti o chiunque ne abbia l'autorità per l'accesso	Al momento della attivazione del contratto di appalto Al momento degli interventi	Considerati nel capitolo Oneri per la sicurezza

6.2 ONERI PER LA SICUREZZA

Per l'eliminazione/riduzione dei rischi interferenti e l'attuazione delle misure di prevenzione previste nell'articolo specifico verranno riconosciuti all'appaltatore dei costi per la sicurezza, per ciascuna azienda sanitaria, pari a:

- **LOTTO 1: cento euro**
- **LOTTO 2: cento euro**
- **LOTTO 3: cento euro**
- **LOTTO 4: cento euro**
- **LOTTO 5: cento euro**
- **LOTTO 6: cento euro**
- **LOTTO 7: cento euro**
- **LOTTO 8: cento euro**
- **LOTTO 9: cento euro**
- **LOTTO 10: cento euro**
- **LOTTO 11: cento euro**
- **LOTTO 12: cento euro**
- **LOTTO 13: cento euro**
- **LOTTO 14: cento euro**
- **LOTTO 15: cento euro**

Ogni ditta deve riconsegnare firmato a conferma di avere letto il documento DUVRI Ricognitivo

Data

FIRMA PER PRESA VISIONE

7. Allegato 1 – ARTICOLO CONTRATTUALE SULL'INFORMAZIONE

(Avvenuta informazione sui rischi presenti)

L'appaltatore/subappaltatore/somministratore, lavoratore autonomo nel sottoscrivere il presente contratto dichiara di aver ricevuto copia del Documento di Valutazione dei Rischi delle Interferenze (**DUVRI**) che dallo stesso ha individuato tutti i rischi presenti ed è in grado di mettere in atto ogni più completa misura di prevenzione e protezione, collettiva e individuale volta a eliminare i rischi presenti.

Si rende disponibile, inoltre, a collaborare e coordinarsi con il committente e con altre eventuali imprese o lavoratori in appalto al fine di garantire una reciproca informazione, cooperazione e coordinamento volta all'eliminazione dei rischi.

L'appaltatore/subappaltatore/somministratore/lavoratore autonomo con la sottoscrizione del contratto solleva il committente da ogni responsabilità in merito alla preventiva informazione sui rischi presenti nel sito oggetto dei lavori e delle modalità di cooperazione, di reciproca informazione e di coordinamento.

Data,

FIRME

IL RUP

L'APPALTATORE

IL DEC

8. Allegato 2 – PERMESSO DI LAVORO TIPO

SEZIONE 1

Luogo: _____

Data	Ora inizio/ingresso	Ora fine lavoro/uscita PREVISTA	Operatore Incaricato e recapito telefonico
			Tel. _____

Tipo di lavoro Descrizione sintetica: _____

SEZIONE 2

Rischi presenti: <input type="checkbox"/> presenza persone estranee alle lavorazioni <input type="checkbox"/> rischio Biologico <input type="checkbox"/> rischio elettrico	Rischi Introdotti <input type="checkbox"/> presenza persone estranee alle lavorazioni
DPI e PRECAUZIONI da usare: <input type="checkbox"/> cuffia per capelli <input type="checkbox"/> guanti monouso <input type="checkbox"/> mascherina chirurgica <input type="checkbox"/> vestito/camicia monouso <input type="checkbox"/> altro (descrivere)	DPI da usare: <input type="checkbox"/> guanti monouso <input type="checkbox"/> occhiali/visiera <input type="checkbox"/> facciali Filtranti FFP 2 <input type="checkbox"/> altro (descrivere)

SEZIONE 3

SISTEMI DI PROTEZIONE/PREVENZIONE GENERALE E ALTRE MISURE	
<input type="checkbox"/> SFASAMENTO SPAZIALE Messa in sicurezza dell'area prima dell'intervento e interdizione dell'accesso a estranei (es. luoghi con accesso di pubblico) – <input type="checkbox"/> SFASAMENTO TEMPORALE - Programmazione dell'intervento in giorno/orario a rischio ridotto: il ___/___/___ dalle ___:___ alle ___:___ <input type="checkbox"/> Intervento svolto situazione di fermo attività	<input type="checkbox"/> Lavoro in sito ove non accedono terzi <input type="checkbox"/> Apposizione di segnaletica di pericolo <input type="checkbox"/> Altro (descrivere)

Dirigente e/o preposto o delegato: _____

NOME COGNOME: _____

FIRMA: _____

OPERATORE _____

NOME COGNOME: _____

FIRMA: _____

9. Allegato 3 – MISURE INTEGRATIVE IN RELAZIONE ALL'EPIDEMIA DI SARS COV2

Nella fase epidemica attuale è sempre maggiormente rilevante il ruolo di soggetti asintomatici ma positivi al Covid-19 come possibili soggetti che possono trasmettere la infezione. Le strutture sanitarie hanno adottato protocolli per il contenimento degli accessi e per l'individuazione precoce di casi positivi.

Per quanto attiene alla potenziale esposizione è documentato anche ad oggi che i soggetti maggiormente a rischio d'infezione da SARS-CoV-2 sono coloro che sono stati a contatto stretto con paziente affetto da COVID-19, in primis gli operatori sanitari impegnati in assistenza diretta ai casi, senza l'impiego e il corretto utilizzo dei Dispositivi di Protezione Individuali (DPI) raccomandati o mediante l'utilizzo di DPI non idonei.

Il personale che svolge attività in appalto nelle strutture sanitarie in generale non ha un rischio significativo se non esplicitamente dettagliato in quanto non è a stretto contatto con pazienti con sospetta o certa infezione da Covid 19, ma comunque in determinate situazioni le attività di servizio possono esporre potenzialmente i lavoratori in appalto ad un rischio incrementale per cui è necessario adottare idonee misure di protezione e prevenzione.

Aree di intervento a rischio aumentato ad oggi

I reparti o le aree a rischio aumentato sono in evoluzione dinamica e quindi non è possibile una individuazione che sia funzionale nel tempo.

Sarà compito della Gestione Aziendale dell'appalto e del call center interno di prenotazione informare gli operatori su questo tema.

Misure di prevenzione e protezione da adottare

In relazione alle specifiche attività svolte andranno adottate una serie di misure atte a ridurre il rischio di esposizione che, se anche basso, può in determinati contesti diventare significativo:

- Non presentarsi al lavoro in presenza di sintomatologia respiratoria o febbre oltre 37,5°
- Adozione di misure igieniche di base e lavaggio frequente delle mani con gel alcolico
- Uso del FFP2 come dispositivo di protezione standard e di eventuali altri DPI che il documento di valutazione dei rischi prevede;
- come dispositivo di protezione standard e di eventuali altri DPI che il documento di valutazione dei rischi prevede
- Adozione delle raccomandazioni contenute nel documento specifico Covid 19 della Ditta in appalto
- All'accesso ai reparti coordinarsi con il personale sanitario per minimizzare i potenziali rischi collegati a pazienti affetti da particolari patologie trasmissibili, ed in questo caso indossare i DPI che verranno forniti dal personale AUSL.
- Smaltire i dispositivi di protezione individuale monouso secondo le indicazioni relative alla gestione dei rifiuti esistenti in Azienda
- E' fatto esplicito divieto nelle aree aziendali di utilizzare dispositivi di protezione delle vie respiratorie dotati di valvola di espirazione per evitare eventuali contaminazioni ambientali.

Inoltre ai fini dell'adempimento da parte della ditta aggiudicataria degli obblighi di cui all'Art. 26 c.2 e dell'Art. 96 c.2 del D.Lgs. 81/08, la stessa ha facoltà di prevedere prescrizioni integrative al D.U.V.R.I. che possano meglio garantire la sicurezza sulla base della propria valutazione.



Dipartimento Amministrativo

Servizio Acquisti Area Vasta
Settore Beni Sanitari

Il direttore

Schema contratto di fornitura per accettazione

CONTRATTO DI FORNITURA/SERVIZIO

TRA

L'Azienda USL di Bologna, P.I. n. 02406911202, con sede legale in via Castiglione, 29, rappresentata, per delega del Direttore Generale, di cui alla deliberazione n 404 dell'8/11/2022, dal Direttore del Servizio Acquisti Area Vasta, D.ssa Antonia Crugliano, per la carica domiciliata in via Gramsci n.12.

E

La ditta, P.I. n. 000000000000000000, Registro delle Imprese n.xxxxxxxxxxxxxx – CCIAA di XXXXXXXX n. con sede legale a, via, rappresentata dal Legale Rappresentante/Procuratore munito di apposita procura, nato a.....

PREMESSO

- ⇒ Che l'Azienda USL di Bologna a seguito della procedura aperta n. 000/2023 ha aggiudicato, con det.n.xxxxxxx del xxxxxxxxxxxx la fornitura di, completo di per un importo di €(oneri fiscali esclusi);
- ⇒ Che con nota prot.n. xxxxxx del xx/xx/xxxxx è stata inviata comunicazione di aggiudicazione di fornitura;

TUTTO CIO' PREMESSO



Le parti convengono e stipulano quanto segue:

ARTICOLO 1. VALORE DELLA PREMESSA

Si richiamano gli atti che sono ad ogni effetto parte integrante del presente contratto:

1. il Capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta;
2. gli allegati tecnici al capitolato speciale d'appalto, sottoscritti dalla ditta;
3. lettera di comunicazione di aggiudicazione;
4. l'offerta economica presentata dalla Ditta;
5. l'offerta tecnica presentata dalla Ditta;
6. le polizze di garanzia.

Si allegano al presente contratto:

- il capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta,
- l'offerta economica presentata dalla ditta,
- il codice di comportamento aziendale,
- il patto di integrità;
- il documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti (D.U.V.R.I.) se previsto.

ARTICOLO 2. OGGETTO DEL CONTRATTO

Il contratto ha per oggetto la fornitura di da parte della ditta
.....

ARTICOLO 3. NORME REGOLATRICI DEL CONTRATTO.

Il contratto è regolato dalle norme del Capitolato Speciale allegato alla presente.

Ulteriori successive variazioni dovranno essere poste per iscritto e sottoscritte dalle parti.

ARTICOLO 4. AMMONTARE DEL CONTRATTO

L'importo contrattuale ammonta a € (euro) al netto dell'I.V.A.,

I prezzi unitari offerti dall'Appaltatore in sede di gara costituiscono prezzi contrattuali.



ARTICOLO 5. DURATA DEL CONTRATTO

- Il contratto ha una durata pari a , con decorrenza

ARTICOLO 6. ORDINI E DOCUMENTI DI TRASPORTO

In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, l'Azienda deve emettere gli ordini esclusivamente in formato elettronica; altresì il fornitore deve garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il fornitore deve, pertanto, dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione dei nuovi adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rinvia alla sezione dedicata al sito dell'Agenzia Intercent-ER <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, che contiene tutti i riferimenti del Sistema Regionale per la dematerializzazione del Ciclo Passivo degli Acquisti (formato dei dati, modalità di colloquio, regole tecniche, ecc.), nonché al Nodo telematico di Interscambio No TI-ER.

In alternativa, le imprese potranno utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che saranno messe a disposizione sulla piattaforma di Intercent-ER all'indirizzo <https://piattaformaintercenter.regione.emilia-romagna.it/portale/> previa registrazione.

ARTICOLO 7. OBBLIGHI DELL'APPALTATORE RELATIVI ALLA TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI

L'appaltatore (...) assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n.136 e successive modifiche.

L'appaltatore si impegna a dare immediata comunicazione alla stazione appaltante ed alla prefettura-ufficio territoriale del Governo della provincia di Bologna della notizia dell'inadempimento della propria controparte (subappaltatore/subcontraente) agli obblighi di tracciabilità finanziaria.

Il mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni costituisce causa di risoluzione del contratto.

Si indicano i codici CIG relativo/i al presente contratto:

ARTICOLO 8. SUBAPPALTO

Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'articolo 106, comma 1, lettera d).



Ai sensi dell'art. 105 del Codice dei contratti e stante la dichiarazione rilasciata dalla ditta in sede di gara, per questo contratto è ammesso/non è ammesso il subappalto (in base alla dichiarazione della ditta).

ARTICOLO 9. CODICE DI COMPORTAMENTO

Ai sensi dell'art.2 del D.P.R. n.62/2013 e del Codice di Comportamento Aziendale adottato con Delibera del Direttore Generale n..... del, la violazione degli obblighi derivanti dal Codice stesso può essere causa di risoluzione o decadenza del rapporto contrattuale.

ARTICOLO 10. PATTO DI INTEGRITA'

La violazione da parte dell'aggiudicatario di uno degli impegni previsti a suo carico dall'articolo 2 del Patto di Integrità sottoscritto in sede di partecipazione alla gara, può comportare, secondo la gravità della violazione accertata, la risoluzione del contratto.

Questa amministrazione potrà non avvalersi della risoluzione del contratto qualora la ritenga pregiudizievole agli interessi pubblici, è fatto salvo in ogni caso l'eventuale diritto al risarcimento del danno.

ARTICOLO 11. SPESE DI CONTRATTO

Tutte le spese di bollo inerenti il presente contratto sono a totale carico dell'Appaltatore.

Si dà atto che l'imposta di bollo viene assolta mediante contrassegno telematico rilasciato dall'intermediario e che i codici numerici dei contrassegni utilizzati sono: (Risoluzione n.89/E del 06/10/2016 Agenzia dell'Entrate). L'appaltatore conserverà i contrassegni utilizzati entro il termine di decadenza triennale previsto per l'accertamento da parte dell'Amministrazione finanziaria (articolo 37 del DPR n 642 del 1972).

Si dà atto che l'imposta di bollo è assolta in modo virtuale ai sensi dell'art.15 del DPR 642/1972, Autorizzazione n....., Rilasciata in data....., Agenzia delle Entrate di....."

Per le ditte straniere

Si dà atto che l'imposta di bollo è assolta mediante bonifico bancario utilizzando il codice IBAN: IT07Y0100003245348008120501, secondo quanto stabilito dall'Agenzia delle Entrate n.332 del 07.08.2020"

Il contratto d'appalto sarà registrato solo in caso d'uso e la relativa imposta di registro sarà a carico dell'Appaltatore.



ARTICOLO 12. TRATTAMENTO DEI DATI

Con la sottoscrizione del presente contratto, le parti, in relazione ai trattamenti di dati personali effettuati in esecuzione del contratto medesimo, dichiarano di essersi reciprocamente comunicate tutte le informazioni previste dal Regolamento UE/2016/679 (GDPR), ivi comprese quelle relative alle modalità di esercizio dei diritti dell'interessato.

In particolare, il Fornitore dichiara di aver preso visione, prima della sottoscrizione del presente contratto, le informazioni di cui all'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 circa la raccolta ed il trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione del contratto stesso, nonché di essere pienamente a conoscenza dei diritti riconosciuti ai sensi della predetta normativa.

L'informativa è contenuta al punto 26.1 del Disciplinare di Gara che deve intendersi integralmente trascritto in questa sede.

I trattamenti dei dati sono improntati, in particolare, ai principi di correttezza, liceità e trasparenza ed avvengono nel rispetto delle misure di sicurezza previste dall' art 32 Regolamento UE/2016/679. Ai fini della suddetta normativa, le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero, esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da una inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei, fermi restando i diritti dell'interessato di cui agli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679 (GDPR).

ARTICOLO 13. FORO COMPETENTE

Le controversie su diritti soggettivi, derivanti dall'esecuzione del presente contratto, non saranno deferite ad arbitri.

Per la risoluzione di eventuali controversie che dovessero insorgere tra l'Azienda USL e la Ditta nell'esecuzione del contratto, unico Foro competente è quello di Bologna

Il presente contratto si compone di pagine e di allegati da ritenersi a tutti gli effetti parte integrante ed essenziale del presente atto.

Letto confermato e sottoscritto.

Firmato digitalmente per accettazione

MODULO PER L'ATTESTAZIONE DI PAGAMENTO DELL'IMPOSTA DI BOLLO CON CONTRASSEGNO TELEMATICO PER LA PRESENTAZIONE DELL'ISTANZA DI PARTECIPAZIONE ALLA P.A. PER L'APPALTO DI FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER TERAPIA ANTALGICA, IN ACCORDO QUADRO, PER LE ESIGENZE DELL'AUSL DI BOLOGNA E FERRARA.

Il sottoscritto, consapevole che le false dichiarazioni, la falsità degli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale (Art. 75 e 76 dpr 28.12.2000 n. 445) **trasmette la presente dichiarazione, attestando ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 28.12.2000 n. 445 quanto segue:**

*Spazio per l'apposizione del
contrassegno telematico o
indicazione del n. identificativo*

Cognome	Nome	
Nato a	Prov.:	Il
Residente in	Prov.:	CAP
Via/Piazza	N.	
Tel.	Fax	Cod. Fisc.
IN QUALITÀ DI		
<input type="checkbox"/> Persona fisica <input type="checkbox"/> Procuratore speciale		
<input type="checkbox"/> Legale rappresentante della Persona giuridica		
DICHIARA		
<input type="checkbox"/> che, ad integrazione del documento, l'imposta di bollo è stata assolta in modo virtuale tramite apposizione del contrassegno telematico su questo cartaceo trattenuto, in originale, presso il mittente, a disposizione degli organi di controllo. A tal proposito dichiara inoltre che la marca da bollo di euro _____ applicata ha: IDENTIFICATIVO n. _____ e data _____		
<input type="checkbox"/> di essere a conoscenza che l'organo preposto potrà effettuare controlli sulle pratiche presentate e pertanto si impegna a conservare il presente documento e a renderlo disponibile ai fini dei successivi controlli.		

Luogo e data

Firma digitale

AVVERTENZE:

- 1) Il presente modello deve essere debitamente compilato e sottoscritto con firma digitale del dichiarante o del procuratore speciale ed allegato sul SATER.