



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

N. 0954 = del 22/07/2021

OGGETTO: Indizione, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D. Lgs. n. 50/2016, di una procedura negoziata, tramite piattaforma MEPA, per l'affidamento della fornitura quadriennale, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi, di piastre monouso per defibrillatori esterni, suddivisa in n. 20 lotti, occorrenti alle esigenze della ASL Roma 1. Valore complessivo dell'appalto pari a € 165.105,00 iva esclusa, comprensivo dell'opzione di rinnovo. STRUTTURA PROPONENTE: Dipartimento tecnico – Patrimoniale – UOC Acquisizione Beni e Servizi Centro di costo: BD0101 L'estensore Simona Pucci 2 Il Dirigente ed il Responsabile del procedimento, con la sottoscrizione del presente atto, a seguito dell'istruttoria effettuata, attestano che l'atto è legittimo nella forma e nella sostanza. Responsabile del Procedimento Il Responsabile Il Direttore del UOC Acquisizione beni e servizi Dipartimento tecnico - patrimoniale Dr.ssa Cristina Franco Paola Brazzoduro data 06/07/2021 Il presente Atto contiene dati sensibili NO I Il Funzionario addetto al controllo di budget con la sottoscrizione del presente atto attesta che lo stesso non comporta scostamenti sfavorevoli rispetto al budget economico. li Presente atto non comporta alcuna spesa Parere del Direttore Amministrativo **Favorevole** Non favorevole (con motivazioni allegate al presente atto) firma Parere del Direttore Sanitario Dott. Mauro Goletti **Favorevole** Non favorevole (con motivazioni allegate al presente atto) Il presente provvedimento si compone di n. 54 pagine di cui 49 pagine di allegati.



M 0954 DOL 22/07/ 2011

IL DIRETTORE UOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

VISTO

il Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00250 del 23/11/2016, con il quale è stato nominato il Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria Locale Roma I nella persona del Dott. Angelo Tanese;

VISTA

la deliberazione n. 1 dell'01/01/2016 del Commissario Straordinario dell'Azienda Sanitaria Locale Roma I, con la quale si è provveduto a prendere atto dell'avvenuta istituzione della stessa a far data dall'01/01/2016, come previsto dalla legge regionale n. 17 del 31/12/2015 e dal DCA n. 606 del 30/12/2015:

VISTI

il Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00241 del 3/10/2019 con il quale è stato differito il termine di scadenza contrattuale del Direttore Generale:

l'Atto di Autonomia Aziendale, approvato con deliberazione n. 1153 del 17/12/2019, recepito con DCA U00020 del 27/01/2020, pubblicato sul BURL del 30/01/2020, n. 9;

il Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50 "Codice dei contratti pubblici" e ss.mm.ii:

CONSIDERATO

è scaduto il contratto ex Determinazione 1540/19 riguardante la fornitura di piastre monouso per defibrillatori;

che con note n. 81179/21 e 86128/21 agli atti d'ufficio è stata manifestata, dall'U.O.S.D. Pianificazione Acquisti e Monitoraggio della Spesa Sanitaria, la necessità di attivare una procedura finalizzata all'affidamento quadriennale, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi, della fornitura di piastre per defibrillatori esterni in uso presso le strutture centrali e periferiche della ASL ROMA I:

che il Fabbisogno di gara è stato elaborato in collaborazione con l'UOC Ingegneria Clinica, individuando tutti i defibrillatori attualmente in uso e che necessitano di piastre;

che la fornitura è stata suddivisa in n. 20 lotti onde garantire la massima partecipazione;

che l'acquisizione dei dispositivi in oggetto si pone in esecuzione del programma biennale degli acquisti, di cui alla Deliberazione n. 925 del 27/10/2020, avente per oggetto "Approvazione del documento unico di programmazione comprendente il programma biennale degli acquisti di beni e servizi (2021-2022) ed il programma triennale dei lavori (anni 2021-2023) dell'ASL Roma I, ai sensi e per gli effetti dell'art. 21 del D. Lgs 50/2016 e ssm e ii.";

che, sulla base di quanto sopra evidenziato, la U.O.C. proponente il presente atto, ha avviato una consultazione preliminare di mercato con scadenza fissata il giorno I 1/06/2021 all'esito della quale, con note agli atti dell'amministrazione, hanno manifestato interesse ad essere invitati alla procedura di gara in oggetto n. 6 operatori economici iscritti al bando Mepa di riferimento;



TENUTO CONTO che la vigente normativa in materia di acquisizione beni e servizi, come modificata dal Decreto Legge 6 Luglio 2012, n. 95, convertito con modificazioni con Legge 7 agosto 2012, n. 135 prevede:

l'obbligo per gli enti locali di avvalersi delle Convenzioni CONSIP ovvero di utilizzare i parametri prezzi qualità come limiti massimi per le acquisizioni in via autonoma (art. 26, comma 3, Legge 488/1999 e art. 1, comma 449, Legge n. 296/2006);

l'obbligo per gli enti locali di far ricorso al Mercato elettronico della PA ovvero ad altri mercati elettronici istituiti ai sensi dell'art. 328, DPR n. 207/2010, per l'acquisizione di servizi e forniture sotto soglia comunitaria in economia (art. I, comma 450, Legge n. 296/2006, come modificato dall'art. 7 comma 2 D. L. n. 52/2012, convertito con modificazioni con Legge 94/2012);

RITENUTO

dunque, opportuno e necessario, in ragione dei principi di efficienza, efficacia e tempestività, indire tramite l'utilizzo del Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione (MEPA) ed ai sensi dell'art. 36, comma 2, lettera b) del D.Lgs. n. 50/2016, una procedura negoziata finalizzata all'affidamento quadriennale, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi della fornitura di piastre monouso per defibrillatori esterni per un valore complessivo dell'appalto, comprensivo dell'eventuale rinnovo, pari a € 165.105,00 iva esclusa:

VISTA

la documentazione di gara come di seguito elencata

Disciplinare di gara e i suoi allegati Allegato I Domanda di partecipazione

Allegato 2 Capitolato Tecnico Allegato 3 fabbisogno di Gara Allegato 4 schema di offerta tecnica Allegato 5 schema di offerta economica

Allegato 6 Patto di integrità Allegato 7 informativa privacy

Allegato 8 trattamento dati personali

RILEVATO

che il criterio di aggiudicazione sarà il criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 95 comma 4 del D.Lgs n. 50/2016, previa verifica della rispondenza del prodotto offerto ai requisiti tecnici indicati negli atti di gara;

VISTO

l'art.31 del D.Lgs. n.50/2016 e ss.mm.ii., che impone alle stazioni appaltanti, per ogni singola procedura di gara, per l'affidamento di un appalto o di una concessione, la nomina di un Responsabile Unico del Procedimento con i compiti previsti dal suddetto Decreto, a cui si fa integrale rinvio;

INDIVIDUATO

il Dott. Vittorio Santoriello, quale RUP della procedura di gara, in possesso dei requisiti di professionalità e competenza richiesti dalla normativa vigente;

ATTESTATO

che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo ed utile e proficuo per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della legge 20 del 1994 e ss.mm.ii., nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. I comma I della legge 241/1990 e ss.mm.ii.

PROPONE

Per i motivi e le valutazioni sopra riportate, che formano parte integrante del presente atto:



di indire, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lettera b) del D.Lgs. n. 50/2016, una procedura negoziata tramite MEPA, finalizzata all'affidamento quadriennale, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi, della fornitura di piastre monouso per defibrillatori esterni, suddivisa in n. 20 lotti, per un valore complessivo dell'appalto pari a 165.105,00 iva esclusa comprensiva dell'eventuale rinnovo, con aggiudicazione a favore dell'offerta più bassa ai sensi dell'art. 95, comma 4, del D.Lgs n. 50/2016.

di approvare, conseguentemente, la documentazione di gara, allegata al presente provvedimento e del quale costituisce parte integrante, come di seguito elencata:

Disciplinare di gara e i suoi allegati

Allegato I Domanda di partecipazione

Allegato 2 Capitolato Tecnico

Allegato 3 fabbisogno di Gara

Allegato 4 schema di offerta tecnica

Allegato 5 schema di offerta economica

Allegato 6 Patto di integrità

Allegato 7 informativa privacy

Allegato 8 trattamento dati personali

di invitare n. 6 operatori economici iscritti al Bando MEPA "BENI/ Forniture specifiche per la Sanità" che hanno fornito riscontro alla pubblicazione specificata nelle premesse;

di nominare, ai sensi dell'art. 31 del D. Lgs 50/2016, RUP della procedura di gara, il Dott. Vittorio Santoriello, Dirigente Amm.ivo presso l'UOC Acquisizione e Servizi dell'ASL Roma I;

di disporre che il presente atto venga pubblicato in versione integrale nell'Albo Pretorio on line aziendale ai sensi dell'art. 32, comma 1, della Legge 18/06/2009, n. 69.

Il Responsabile del Procedimento Dott. Vittorio Santoriello Il Direttore della UOC
Acquisizione Beni e Servizi
Or. ssa Cristina Franco

Il Direttore del Dipartimento Tecnico Patrimoniale Ing Paola Brazzoduro

IL DIRETTORE GENERALE

In Virtù dei poteri previsti:

dall'art. 3 del D. Lgs. n. 502/1992 e ss.mm.ii.;

dall'art. 8 della L. R. n. 18/1994 e ss.mm.ii.;

nonché delle funzioni e dei poteri conferitigli con Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00250 del 23/11/2016 e con Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00241 del 3/10/2019;

Letta la proposta di delibera sopra riportata presentata dal Dirigente Responsabile dell'Unità in frontespizio indicata;

Preso atto che il Direttore della Struttura proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo, utile e proficuo per il servizio pubblico ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. I della Legge n. 20/1994 e successive modifiche nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. I, comma I, della Legge n. 241/1990 e successive modifiche ed integrazioni;

Acquisiti i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario riportati in frontespizio

F

 \nearrow



DELIBERA

di adottare la proposta di deliberazione avente per oggetto:

Indizione, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D. Lgs. n. 50/2016, di una procedura negoziata, tramite piattaforma MEPA, per l'affidamento della fornitura di piastre monouso per defibrillatori esterni suddivisa in n. 20 lotti, occorrenti alle esigenze della ASL Roma 1. Valore complessivo dell'appalto pari a € 165.105,00 iva esclusa, comprensivo dell'opzione di rinnovo e conseguentemente, per i motivi e le valutazioni sopra riportate, che formano parte integrante del presente atto:

di indire, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lettera b) del D.Lgs. n. 50/2016, una procedura negoziata tramite MEPA, finalizzata all'affidamento quadriennale, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi, della fornitura di piastre monouso per defibrillatori esterni per un valore complessivo dell'appalto pari a 165.105,00 iva esclusa comprensiva dell'eventuale rinnovo, con aggiudicazione a favore dell'offerta più bassa ai sensi dell'art. 95, comma 4, del D.Lgs n. 50/2016.

di approvare, conseguentemente, la documentazione di gara, allegata al presente provvedimento e del quale costituisce parte integrante, come di seguito elencata:

Disciplinare di gara e i suoi allegati

Allegato I Domanda di partecipazione

Allegato 2 Capitolato Tecnico

Allegato 3 fabbisogno di Gara

Allegato 4 schema di offerta tecnica

Allegato 5 schema di offerta economica

Allegato 6 Patto di integrità

Allegato 7 informativa privacy

Allegato 8 trattamento dati personali

di invitare n. 6 operatori economici iscritti al Bando MEPA "BENI/ Forniture specifiche per la Sanità" che hanno fornito riscontro alla pubblicazione specificata nelle premesse;

di nominare, ai sensi dell'art. 31 del D. Lgs 50/2016, RUP della procedura di gara, il Dott. Vittorio Santoriello, Dirigente Amm.ivo presso l'UOC Acquisizione e Servizi dell'ASL Roma 1;

di disporre che il presente atto venga pubblicato in versione integrale nell'Albo Pretorio on line aziendale ai sensi dell'art. 32, comma 1, della Legge 18/06/2009, n. 69.

La Struttura proponente provvederà all'attuazione della presente deliberazione curandone altresì la relativa trasmissione agli uffici/organi rispettivamente interessati.

IL DIRETTORE GENERALE

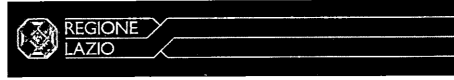






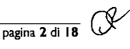


1 5



PROCEDURA NEGOZIATA PER LA FORNITURA QUADRIENNALE, EVENTUALMENTE RINNOVABILE PER ULTERIORI 12 MESI, DI PIASTRE MONOUSO PER DEFIBRILLARI OCCORRENTI ALLE ESIGENZE DELLA ASL ROMA I

DISCIPLINARE DI GARA



I. PREMESSE

Il presente Disciplinare disciplina la fornitura di piastre monouso per defibrillatori per la durata di 48 mesi, con eventuale opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi, occorrenti alle necessità della ASL Roma 1.

L'affidamento avverrà mediante procedura negoziata e con applicazione del criterio del minor prezzo attraverso piattaforma MEPA.

Il luogo di svolgimento del servizio/consegna della fornitura è codice NUTS: ITE4

Il Responsabile del procedimento, ai sensi dell'art. 31 del Codice, è il Dr. Vittorio Santoriello.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.

2.1 DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

Disciplinare di gara ed i suoi allegati:

- Fabbisogno di gara;
- Domanda di partecipazione;
- Schema offerta economica:
- Schema offerta tecnica
- Accordo sul trattamento dei dati personali;
- Informativa privacy;
- Patto d'integrità;

In riferimento al punto 5 e 6 gli allegati "Accordo sul trattamento dei dati personali" ed "Informativa Privacy" sono da inviare solo in caso di aggiudicazione.

La documentazione di gara è disponibile sul sito internet: https://www.acquistinretepa.it/.

2.2 CHIARIMENTI

É possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare attraverso il MEPA, entro e non oltre le ore 12:00 del giorno indicato nella RDO.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana. Ai sensi dell'art. 74 comma 4 del Codice, le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno fornite almeno sei giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione in forma anonima all'indirizzo internet http://www.aslroma1.it Sezione Gare e Appalti - Rdo ovvero trasmettendo un file riepilogativo di tutte le richiese agli operatori invitati a partecipare.

Non sono ammessi chiarimenti telefonici.

2.3 COMUNICAZIONI

Tutte le comunicazioni verranno effettuate attraverso il MEPA.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di imprese di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, la comunicazione recapitata al mandatario si intende validamente resa a tutti gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati.

In caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b e c del Codice, la comunicazione recapitata al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

pagina 3 di 18

In caso di subappalto, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti i subappaltatori indicati.

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

L'appalto ha per oggetto l'affidamento della fornitura di piastre monouso preconnesse e pregellate per pazienti adulti e pediatrici per i defibrillatori in uso presso i presidi centrali e periferici dell'ASL Roma I per 48 mesi, con eventuali opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi. Importo complessivo € 132.084,00 i.e.

Tabella n. I – Descrizione dei lotti

Oggetto del lotto	CIG	Base d'asta iva esclusa 48 mesi
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE AMI	88009494DE	€ 5.600,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE POWERHEART	880 <u>09</u> 57B76	€ 5.040,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE MDF	8800965213	€ 2.520,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE BEXEN REANIBEX 700	8800974 <u>9</u> 7E	€ 268,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE PHYSIO CONTROL INC	8802451C59	€ 1.408,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE LIFEPAK	8800991786	€ 4.256,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE MINDRAY	8800997C78	€ 12.992,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE NIHON	8801015B53	€ 6.800,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE LAERDAL MEDICAL	8801034B01	€ 1.944,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE AGILENT TECHNOLOGIES	8801050836	€ 240,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE HEARTSTAR/HEARTSTREAM	8801075CD6	€ 26.812,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE HEWLETT PACKARD CO	8801151B8Ē	€ 3.072,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATOR SCHILLER	88011678C3	€ 2.568,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE ZOLL	88012025 <u>A</u> 6	€ 26.544,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE CU-SPI/ERI	8801212DE4	€ 1.660,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE DEFIBTECH LLC	8801228B19	€ 640,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE SAMARITAN PAM 350P	88012426A8	€ 1.440,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE FRX/HS1	8801271E94	€ 21.256,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE SURVIVALINK CORP	8801261656	€ 6.256,00
PIASTRE PER DEFIBRILLATORE RESCUE LIFE	8801287BC9	€ 768,00

L'importo a base di gara è al netto di lva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

Per la presente procedura di gara non sono rilevabili rischi interferenti per i quali è necessario adottare le relative misure di sicurezza, pertanto, ai sensi del comma 3-bis dell'art. 26 del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m., non è stato redatto il documento di valutazione dei rischi da interferenza, in quanto non sussiste l'obbligo di cui al comma 3 dell'art. 26 del Decreto sopracitato.

S

Disciplinare di gara

Ai sensi dell'art. 23, comma 16, del Codice l'importo complessivo posto a base di gara, per 48 mesi è pari ad € 132.084,00 iva esclusa ovvero 165.105,00 iva esclusa comprensiva dell'eventuale rinnovo.

Il dettaglio della fornitura è riepilogato nel Dettaglio fornitura.

4. DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI

4.1 DURATA

La durata dell'appalto è di 48 mesi. La fornitura è effettuata secondo le modalità e i tempi riportati nel Capitolato Tecnico.

4.2 OPZIONI E RINNOVI

Al termine della scadenza del triennio di fornitura, l'ASL Roma 1 si riserva la facoltà di rinnovare il contratto per ulteriori 12 mesi agli stessi prezzi e condizioni di gara. La durata del contratto in corso di esecuzione potrà essere modificata per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi - o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni.

5. 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 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. Nel caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, le consorziate designate dal consorzio per l'esecuzione del contratto non possono, a loro volta, a cascata, indicare un altro soggetto per l'esecuzione. Le aggregazioni tra imprese aderenti al contratto di rete di cui all'art. 45, comma 2 lett. f) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese 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 imprese di rete partecipa a mezzo

Disciplinare di gara pagina 5 di 18



dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;

- 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 imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, 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 potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- 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 imprese di rete partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

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 (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013). 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 imprese di rete.

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.

Ai sensi dell'art. 186-bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267, l'impresa in concordato preventivo con continuità aziendale 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.

6. REQUISITI GENERALI

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

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.

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

7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

l concorrenti, a pena di esclusione, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei commi seguenti.

pagina 6 di 18

Ai sensi dell'art. 59, comma 4, lett. b) del Codice, sono inammissibili le offerte prive della qualificazione richiesta dal presente disciplinare.

7.1 REQUISITI DI IDONEITÀ'

٠,

Iscrizione nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

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

Per la comprova del requisito la stazione appaltante acquisisce 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.

7.2 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

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

Alle aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che deve essere assimilata alla mandataria.

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

Il requisito relativo alle iscrizioni di cui al punto 7.1 deve essere posseduto da:

- a. ciascuna delle imprese raggruppate/raggruppande, consorziate/consorziande o GEIE;
- b. ciascuna delle imprese aderenti al contratto di rete indicate come esecutrici e dalla rete medesima nel caso in cui questa abbia soggettività giuridica.

7.3 INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE E I CONSORZI STABILI

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

Il requisito relativo all'iscrizione nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al punto 7.1 deve essere posseduto dal consorzio e dalle imprese consorziate indicate come esecutrici.

8. AVVALIMENTO

Non previsto.

9. SUBAPPALTO.

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti del servizio/fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo nei limiti del 40% dell'importo complessivo del contratto, in conformità a quanto previsto dall'art.

Disciplinare di gara pagina 7 di 18



105 del codice; in mancanza di tali indicazioni il subappalto è vietato. Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 105, comma 3 del codice.

10. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata da:

- Una garanzia provvisoria, come definita dall'art. 93 del Codice, pari al 2% del valore annuale posto a base d'asta.
- 2) 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.

Ai sensi dell'art. 93, comma 6 del Codice, la garanzia provvisoria copre la mancata sottoscrizione del Contratto, dopo l'aggiudicazione, dovuta ad ogni fatto riconducibile all'affidatario o all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli articoli 84 e 91 del D. Lgs. 6 settembre 2011, n. 159. Sono fatti riconducibili all'affidatario, tra l'altro, la mancata prova del possesso dei requisiti generali e speciali; la mancata produzione della documentazione richiesta e necessaria per la stipula del Contratto. L'eventuale esclusione dalla gara prima dell'aggiudicazione, al di fuori dei casi di cui all'art. 89 comma 1 del Codice, non comporterà l'escussione della garanzia provvisoria.

La garanzia provvisoria copre, ai sensi dell'art. 89, comma I del Codice, anche le dichiarazioni mendaci rese nell'ambito dell'avvalimento.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente:

- 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 della stazione appaltante; il valore deve essere
 al corso del giorno del deposito;
- b. fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma I del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 23 I, con bonifico presso BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI ROMA SCRL Coordinate IBAN IT 32 P 08327 03398 000000001060 BIC: ROMAITRRXXX conto intestato Asl Roma 1.
- c. fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che rispondano ai requisiti di cui all'art. 93, comma 3 del Codice. In ogni caso, la garanzia fideiussoria è conformeallo schema tipo di cui all'art. 103, comma 9 del Codice.
 - Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione, 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

ď

Disciplinare di gara pagina 8 di 18

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

In caso di prestazione di garanzia fideiussoria, questa dovrà:

- 1) contenere espressa menzione dell'oggetto e del soggetto garantito;
- 2) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/costituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, al solo consorzio;
- 3) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico di concerto con il Ministro delle infrastrutture e dei trasporti e previamente concordato con le banche e le assicurazioni o loro rappresentanze. essere conforme agli schemi di polizza tipo di cui al comma 4 dell'art. 127 del Regolamento (nelle more dell'approvazione dei nuovi schemi di polizza-tipo, la fideiussione redatta secondo lo schema tipo previsto dal Decreto del Ministero delle attività produttive del 23 marzo 2004, n. 123, dovrà essere integrata mediante la previsione espressa della rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, del codice civile, mentre ogni riferimento all'art. 30 della Legge 11 febbraio 1994, n. 109 deve intendersi sostituito con l'art. 93 del Codice);
- 4) avere validità per 240 giorni dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;
- 5) prevedere espressamente:
 - a. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art. 1944 del codice civile, volendo ed intendendo restare obbligata in solido con il debitore;
 - b. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile;
 - c. la loro operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante;
- 6) contenere l'impegno a rilasciare la garanzia definitiva, ove rilasciata dal medesimo garante;
- 7) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'art. 93, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori 240 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 **prodotte** in una delle seguenti forme:

A) in formato elettronico, allegata sul SISTEMA:

- in originale sotto forma di documento informatico, ai sensi del D.Lgs. 82/2005 sottoscritto con firma digitale dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante corredato da: i) autodichiarazione sottoscritta con firma digitale e resa, ai sensi degli art. 46 e 76 del D.P.R. n. 445/2000 con la quale il sottoscrittore dichiara di essere in possesso dei poteri per impegnare il garante; ii) ovvero, da autentica notarile sotto forma di documento informatico, sottoscritto con firma digitale ai sensi del sopra richiamato Decreto;
- sotto forma di copia informatica di documento cartaceo secondo le modalità previste dall'art. 22, 2, del D.Lgs n. 82/2005. In tali casi la conformità del documento all'originale dovrà esser attestata da apposita dichiarazione di autenticità sottoscritta con firma digitale dal notaio o dal pubblico ufficiale, ai sensi dell'art. 22, comma 2 del D. Lgs. n. 82/2005. Il documento dovrà esser costituito: i) dalla

Disciplinare di gara pagina 9 di 18



cauzione sottoscritta dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante; ii) da autodichiarazione resa, ai sensi degli artt. 46 e 76 del DPR n. 445/2000 con la quale il sottoscrittore dichiara di essere in possesso dei poteri per impegnare il garante; iii) ovvero, in luogo dell'autodichiarazione, da autentica notarile.

B) in formato cartaceo:

- in originale o in copia autentica ai sensi dell'art. 18 del DPR 28 dicembre 2000, n. 445;
- inviata in busta chiusa, sigillata, con strumenti idonei a garantire la sicurezza contro eventuali manomissioni e pervenire al seguente indirizzo: Asl Roma 1 Il Piano Ufficio Protocollo Borgo Santo Spirito, 3 –00193 Roma, entro il medesimo termine per la presentazione delle offerte.

La busta dovrà riportare esternamente le seguenti informazioni:

- Oggetto della gara: fornitura di carta per apparecchiature elettromedicali
- La ragione sociale della concorrente;
- L'indirizzo del destinatario:
- La dicitura "Cauzione provvisoria "

La busta può essere inviata mediante servizio postale, a mezzo di raccomandata con avviso di ricevimento, o mediante corrieri privati o agenzie di recapito debitamente autorizzati, ovvero consegnato a mano da un incaricato dell'Impresa concorrente – limitatamente a tale ultimo caso verrà rilasciata apposita ricevuta con l'indicazione dell'ora e della data di consegna - nelle giornate non festive dal lunedì al venerdì, dalle ore 9,00 alle ore 13,00 fino al termine perentorio sopra indicato. L'Asi Roma I declina ogni responsabilità in ordine a disguidi postali o di altra natura che impediscano il recapito del plico entro il termine predetto.

Non saranno in alcun caso prese in considerazione le buste pervenute oltre il suddetto termine perentorio di scadenza, anche indipendentemente dalla volontà del concorrente ed anche se spedite prima del termine medesimo; ciò vale anche per le buste inviate a mezzo raccomandata con avviso di ricevimento, a nulla valendo la data di spedizione risultante dal timbro postale dell'Asl Roma I accettante. Tali buste non verranno aperte e verranno dichiarate irricevibili in quanto tardive.

In caso di invio in formato cartaceo, la Ditta deve in ogni caso allegare a Sistema copia scannerizzata dei suddetti documenti cartacei.

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, il concorrente potrà produrre una nuova garanzia provvisoria di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

L'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è ridotto secondo le misure e le modalità di cui all'art. 93, comma 7, del Codice.

Per fruire di dette riduzioni il concorrente segnala e documenta nell'offerta il possesso dei relativi requisiti fornendo copia dei certificati posseduti.

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:

O

- a. in caso di partecipazione dei soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. 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. in caso di partecipazione in consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, solo se la predetta certificazione sia posseduta dal consorzio e/o dalle consorziate.

Le altre riduzioni previste dall'art. 93, comma 7, del Codice si ottengono nel caso di possesso da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. 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 prima della presentazione dell'offerta. È onere dell'operatore economico dimostrare che tali documenti siano costituiti in data non successiva al termine di scadenza della presentazione delle offerte. Ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 82/2005, la data e l'ora di formazione del documento informatico sono opponibili ai terzi se apposte in conformità alle regole tecniche sulla validazione (es.: marcatura temporale).

È sanabile, altresì, la presentazione di una garanzia di valore inferiore o priva di una o più caratteristiche tra quelle sopra indicate (intestazione solo ad alcuni partecipanti al RTI, carenza delle clausole obbligatorie, etc.). 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.

II. SOPRALLUOGO

NON PRESENTE

12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

Gli operatori economici non sono tenuti al versamento del contributo ANAC, in quanto il valore della procedura è inferiore a € 150.000,00:

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

Le offerte dovranno essere acquisite esclusivamente dal sistema "Acquisti in rete PA" entro e non oltre le ore 12:00 del giorno indicato nella RDO.

L'offerta vincolerà il concorrente ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice per 240 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, la stazione appaltante potrà richiedere agli offerenti, ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice, di confermare la validità dell'offerta sino alla data che sarà 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 sarà considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

Disciplinare di gara pagina 11 di 18



14. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda, e in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale della documentazione amministrativa, 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 avvalimento o del contratto di avvalimento, 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;
- la mancata presentazione di dichiarazioni e/o elementi a corredo dell'offerta, che hanno rilevanza in fase esecutiva (es. dichiarazione delle parti del servizio/fornitura ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice) sono sanabili.

Ai fini della sanatoria 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.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, fissando un termine perentorio a pena di esclusione.

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

Al di fuori delle ipotesi di cui all'articolo 83, comma 9, del Codice è facoltà della stazione appaltante invitare, se necessario, i concorrenti a fornire chiarimenti in ordine al contenuto dei certificati, documenti e dichiarazioni presentati.

Disciplinare di gara pagina 12 di 18



15. DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

La società concorrente dovrà allegare, nella sezione tipo di richiesta AMMINISTRATIVA, la seguente documentazione:

- 1. Domanda di partecipazione firmata digitalmente;
- 2. PASSOE di cui all'art. 2, comma 3 lett. b) della delibera ANAC n. 157/2016, relativo al concorrente;
- 3. Garanzia provvisoria da presentare in caso da partecipazione ai lotti n. 11,14 e 18 secondo le modalità riportate al paragrafo 10;

Documentazione e dichiarazioni ulteriori per i soggetti associati

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo sono sottoscritte dal Legale Rappresentante o da un suo procuratore.

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- copia autentica del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata.
- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

- atto costitutivo e statuto del consorzio o GEIE, in copia autentica, con indicazione del soggetto designato quale capofila.
- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la
 percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici
 consorziati.

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

- dichiarazione attestante:
 - a. l'operatore economico al quale, 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'art. 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. dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

- copia autentica o copia conforme del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;

Disciplinare di gara pagina 13 di 18



- dichiarazione, sottoscritta dal legale rappresentante dell'organo comune, che indichi per quali imprese la rete concorre;
- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

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

- copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato nel contratto di rete non può ritenersi sufficiente e sarà obbligatorio conferire un nuovo mandato nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

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 RTI costituito o costituendo:

- in caso di RTI costituito: copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio o della fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato deve avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- in caso di RTI costituendo: copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con allegate le dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente al contratto di rete, attestanti:
 - a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
 - c. le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza potrà essere conferito alla mandataria con scrittura privata.

0

Qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato dovrà avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005.

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo Opotranno essere rese o sotto forma di allegati alla domanda di partecipazione ovvero quali sezioni interne alla domanda medesima.

15.1 SEGRETI TECNICI E COMMERCIALI

Il concorrente deve dichiarare quali informazioni fornite, inerenti l'offerta presentata, costituiscano segreti tecnici e commerciali, pertanto coperte da riservatezza (ex art. 53 del Codice).

In base a quanto disposto dall'art. 53, comma 5, del Codice, il diritto di accesso agli atti e ogni forma di divulgazione sono esclusi in relazione alle informazioni fornite dai concorrenti nell'ambito delle offerte che costituiscono, secondo motivata e comprovata dichiarazione del concorrente, segreti tecnici e commerciali. A tal proposito si chiarisce che i segreti industriali e commerciali non devono essere semplicemente asseriti, ma devono essere effettivamente sussistenti e di ciò deve essere dato un principio di prova da parte del concorrente. La ditta concorrente deve quindi allegare nel SISTEMA una dichiarazione in formato elettronico, firmata digitalmente e denominata "Segreti tecnici e commerciali", nella sezione "Offerta tecnica", contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, accompagnata da idonea documentazione che:

- argomenti in modo approfondito e congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare;
- fornisca un "principio di prova" atto a dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

L'Asl Roma I si riserva comunque di valutare la compatibilità dell'istanza di riservatezza con il diritto di accesso dei soggetti interessati. L'Asl Roma I di riserva di imporre alle ditte concorrenti condizioni intese a proteggere il carattere di riservatezza delle informazioni rese disponibili.

Si precisa che l'Asl Roma I non effettuerà ulteriori informative e procederà, su richiesta scritta del concorrente entro I5 (quindici) giorni a comunicare quanto previsto dall'art. 76, comma 2, del Codice (fermo restando quanto previsto dal comma 4 del medesimo articolo).

16. OFFERTA TECNICA

L' offerta tecnica contiene i seguenti documenti:

- a. Schede tecniche dei prodotti offerti, in lingua italiana;
- b. Documentazione attestante la compatibilità delle piastre funzionalmente equivalenti a quelle originali ovvero documentazione attestante l'equivalenza dal punto di vista tecnico delle piastre compatibili con quelle originali. La compatibilità deve risultare, non da un'autocertificazione del fornitore, ma da documentazione ufficiale correlata al prodotto offerto e cioè da certificazioni, manuale, destinazione d'uso, ecc. in lingua italiana. La ditta offerente sarà l'unica responsabile di eventuali danni causati dall'utilizzo di materiale non adeguato.

c. Schema offerta tecnica

Disciplinare di gara pagina 15 di 18



17. OFFERTA ECONOMICA

L'offerta economica deve essere predisposta preferibilmente secondo il modello Allegato 4 Schema Offerta Economica allegato al presente disciplinare di gara, in particolare:

- i prezzi unitari potranno essere espressi con un numero di decimali non superiore a quattro (4);
- il valore complessivo dell'offerta dovrà essere espresso con un numero di decimali non superiore a due
 (2):
- i quantitativi indicati nell'Allegato 4 hanno valore puramente indicativo e concorrono unicamente alla determinazione del Valore complessivo dell'offerta;
- i prezzi devono essere indicati Iva esclusa;
- i prezzi unitari offerti sono comprensivi dei servizi connessi alla fornitura anche di quelli migliorativi se dichiarati in sede di offerta tecnica;
- non saranno ammesse offerte pari a 0 (zero).

Deve essere inoltre indicato:

- la stima dei costi aziendali relativi alla salute ed alla sicurezza sui luoghi di lavoro di cui all'art. 95, comma
 l0 del Codice. Detti costi relativi alla sicurezza connessi con l'attività d'impresa dovranno risultare congrui rispetto all'entità e le caratteristiche delle prestazioni oggetto dell'appalto;
- tempi di consegna;

L'offerta economica, a pena di esclusione, è firmata digitalmente.

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

18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato secondo il criterio del minor prezzo ai sensi dell'art. 95 comma 4 del D.Lgs. 50/2016

SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Il RUP procederà a verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;

- a) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14;
- b) redigere apposito verbale relativo alle attività svolte;
- c) adottare il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara, provvedendo altresì agli adempimenti di cui all'art.76 comma 2bis del D.L.gs. n° 50/2016 e s.m.i.

Ai sensi dell'art. 85, comma 5, primo periodo del Codice, la stazione appaltante si riserva 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.

Tale verifica avverrà, ai sensi degli artt. 81 e 216, comma 13 del Codice, attraverso l'utilizzo del sistema AVCpass, reso disponibile dall'ANAC, con le modalità di cui alla delibera n. 157/2016.

19. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

Una volta effettuato il controllo della documentazione amministrativa, il RUP procederà in una o più sedute

Disciplinare di gara pagina 16 di 18



riservate all'esame ed alla valutazione delle offerte tecniche ed economiche.

Ai sensi dell'art. I, co. 3, del D.L. n. 76/2020, convertito con L. n. 120/2020, il RUP procede all'esclusione automatica dalla gara delle offerte che presentano una percentuale di ribasso pari o superiore alla soglia di anomalia individuata ai sensi dell'articolo 97, commi 2, 2-bis e 2-ter, del D.Lgs. n. 50 del 2016, qualora il numero delle offerte ammesse sia pari o superiore a cinque.

Nel caso in cui le offerte ammesse siano inferiori a cinque non si procederà alla determinazione della soglia di anomalia, salva la facoltà per la stazione appaltante di valutare la congruità di ogni offerta che, in base ad elementi specifici, appaia anormalmente bassa ai sensi dell'art. 97, comma 6 del d.lgs. 50/2016.

20. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

All'esito delle operazioni di cui sopra il RUP, formulerà la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta, chiudendo le operazioni di gara con i successivi adempimenti.

La verifica in merito all'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80, del D. Lgs 50/2016, secondo quanto disposto dall'art. 36 comma 6-bis del predetto codice viene attivata dal Responsabile dell'ammissione su un campione significativo di operatori economici.

La stazione appaltante, previa verifica ed approvazione della proposta di aggiudicazione ai sensi degli artt. 32, comma 5 e 33, comma 1 del codice, aggiudica l'appalto.

L'aggiudicazione diventa efficace, ai sensi dell'art. 32, comma 7 del codice, all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti.

In caso di esito negativo delle verifiche, la stazione appaltante procederà alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC. La stazione appaltante aggiudicherà, 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 verrà aggiudicato, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria. La stipula 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.

Trascorsi i termini previsti dall'art. 92, commi 2 e 3 d.lgs. 159/2011 dalla consultazione della banca dati, la stazione appaltante procede alla stipula del contratto anche in assenza di dell'informativa antimafia, salvo il successivo recesso dal contratto laddove siano successivamente accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa di cui all'art. 92, comma 4 del d.lgs. 159/2011.

Il contratto, ai sensi dell'art. 32, comma 9 del codice, non potrà essere stipulato prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione.

La stipula avrà luogo entro 60 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione ai sensi dell'art. 32, comma 8 del codice, salvo il differimento espressamente concordato con l'aggiudicatario.

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'art. 103 del codice. il contratto sarà stipulato "in modalità elettronica, mediante scrittura privata".

Disciplinare di gara pagina 17 di 18



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

Nei casi di cui all'art. I 10 comma I del codice la stazione appaltante interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato alla procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare un nuovo contratto per l'affidamento dell'esecuzione o del completamento del servizio/fornitura.

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

Ai sensi dell'art. 105, comma 2, 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.

L'affidatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'art. 105, comma 3, lett. c bis) del codice.

21. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dal contratto è competente il Foro di Roma, rimanendo espressamente esclusa la compromissione in arbitri.

22. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, ai sensi del Regolamento UE n. 679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 24.4.2016, esclusivamente nell'ambito della gara regolata dal presente Disciplinare di gara. Si rimanda a quanto previsto nell'Allegato Privacy.

23. PENALI

La ASL Roma I potrà applicare le seguenti penali in caso di inadempimento del fornitore per ogni giorno solare consecutivo di ritardo sul termine di consegna della fornitura dichiarato in offerta una penale del I per mille del valore ordinato.

pagina 18 di 18

Disciplinare di gara pagina 18





PROCEDURA NEGOZIATA PER LA FORNITURA QUADRIENNALE, EVENTUALMENTE RINNOVABILE PER ULTERIORI 12 MESI, DI PIASTRE MONOUSO PER DEFIBRILALTORI OCCORRENTI ALLE ESIGENZE DELLA ASL ROMA I

ALLEGATO I DOMANDA DI PARTECIPAZIONE



II/La :	sottoscritto/a, nato/a a,
	, il, domiciliato per la carica presso la sede legale sotto indicata, in qualità
	e legale rappresentante della,
con s	sede in, Prov, via, n,
CAP	, codice fiscale n e partita IVA n,
press	o cui elegge domicilio, di seguito denominata "Impresa",
– a	ai sensi e per gli effetti degli articoli 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, consapevole delle conseguenze
a	amministrative e delle responsabilità penali previste in caso di dichiarazioni mendaci e/o formazione od
ι	uso di atti falsi, nonché in caso di esibizione di atti contenenti dati non più corrispondenti a verità,
ļ	previste dagli articoli 75 e 76 del medesimo Decreto;
- a	ai fini della partecipazione alla procedura negoziata finalizzata all'acquisizione della procedura negoziata
ļ	per la fornitura di piastre monouso per defibrillatori occorrenti alla ASL Roma I;
	DICHIARA
che l'	Impresa partecipa alla gara in qualità di:
_	impresa singola
	consorzio stabile
	consorzio tra imprese artigiane
	consorzio tra società cooperative di produzione e lavoro
	GEIE
	Capogruppo del RTI/consorzio ordinario/Rete d'impresa di concorrenti costituito da (compilare i
5	successivi campi capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse ragione sociale, codice fiscale e
s	sede)
u 1	mandante del RTI/consorzio ordinario/componente Rete d'impresa costituito da (compilare i successivi
ď	campi capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse ragione sociale, codice fiscale e sede)
	(capogruppo)
•	(mandante)
	(mandante)
	(mandante)
per i	seguenti Lotti n/;
e altr	esì,
	DICHIARA SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITÀ
1) d	he l'Impresa non incorre nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, commi 1, 2, 4 e 5 del D.Lgs
	0/2016, nonché di fornire a tale proposito i seguenti chiarimenti:
J	
-	

2)	di:	
		ndicare nell'allegato A alla presente dichiarazione i dati identificativi (nome, cognome, data
		uogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza) dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3, D.L
		50/2016, cosi come individuati dal Comunicato ANAC dell'8 novembre 2017,
	ovve	9
		ndicare di seguito la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono esse
		ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offero
s)	di a	era iscritta nal Pagietro dalla Impresa di
		ere iscritta nel Registro delle Imprese di, al n, al n
	CEIN	
•		'Impresa, è in possesso dei requisiti di idoneità tecnico-professionale necessari per la corret izione del Servizio, ai sensi dell'articolo 26, comma 1, lettera a), punto 2), D. Lgs 81/2008;
s i	i.m.i ncai di tr	impresa non si trova nella condizione prevista dall'art. 53, comma 16-ter, del D.Lgs n. 165/2001 in quanto non ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, conferichi a ex dipendenti della stazione appaltante che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da mer anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali pe della stessa stazione appaltante nei confronti dell'operatore economico;
•		TUALI REQUISITI TECNICI O ECONOMICI O POSSESSO DI CERTIFICAZIONI DI QUALITA revisti;
-		nsiderare remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha pres e tenuto conto:
	a)	delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezz
		di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove de essere svolto il servizio;
	Ь)	di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possor
	-,	avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi, sia sulla determinazione della propr
		offerta:

8) di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella

9) di accettare il patto d'integrità allegato alla documentazione di gara;

documentazione gara;

Pag. 3 di 9

10)	[in caso di partecipazione di Impresa non residente e priva di stabile organizzazione in Italia]:
,	che l'Impresa, in caso di aggiudicazione, si uniformerà alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e
	53, comma 3, d.P.R. 633/1972 e comunicherà alla stazione appaltante la nomina del proprio
	rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
111	non prevista la presa visione dei luoghi;
12)	
	autorizzare, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la stazione
	appaltante a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara,
	ovvero
	non autorizzare, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la
	stazione appaltante a rilasciare copia dell'offerta tecnica, nelle parti e secondo le motivazioni
	riportate in apposita dichiarazione denominata "segreti tecnici e commerciali" allegata all'offerta
	tecnica.
13)	di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Regolamento UE 2016/679, che i dati
	personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della
	presente gara, nonché dell'esistenza dei diritti di cui agli artt. 7 e da 15 a 22 del medesimo
	regolamento;
14)	[in caso di operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 186 bis
	del R.D. 16 marzo 1942, n. 267] ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d), del
	DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di
	autorizzazione a partecipare alle gare, rilasciati dal Tribunale di
	, nonché di non partecipare alla gara quale mandataria di un
	raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono
	assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'art. 186 bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942,
	n. 267;
15)	[In caso di R.T.I./Consorzio ordinario/GEIE]
,	che l'R.T.I./Consorzio ordinario/GEIE è già costituito, come si evince dalla allegata copia per
	immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica del mandato collettivo/atto costitutivo;
	ovvero
	☐ che è già stata individuata l'Impresa a cui, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato
	collettivo speciale ed irrevocabile con rappresentanza, ovvero l'Impresa che, in caso di
	·
	aggiudicazione, sarà designata quale referente responsabile del Consorzio e che vi è l'impegno ad
	uniformarsi alla disciplina prevista dall'articolo 48, comma 8, d.lgs. 50/2016, come si evince dalle/a dichiarazioni/dichiarazione congiunta allegate/a
	GICTIALAZIOTIKUCHALAZIONE CORPUNITA MIRRATERA

16) [in caso di Rete d'Impresa]

H

	che	la Rete è dotata di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, d.l. 5/2009, e
	dot	ata di un organo comune con potere di rappresentanza e che la stessa è stata costituita
	me	diante contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata ovvero atto firmato
	digi	talmente a norma dell'articolo 25 del d.lgs. 82/2005, di cui si allega copia per immagine
	(sca	ansione di documento cartaceo)/informatica,
ovve	ro	
	che	la Rete è priva di soggettività giuridica e dotata di organo comune con potere di
	rap	presentanza ed è stata costituita mediante
	0	contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata/atto firmato digitalmente a

ovvero

contratto redatto in altra forma [indicare l'eventuale ulteriore forma di redazione del contratto di 0 _____ e che è già stato conferito mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza alla impresa mandataria, nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, come si evince dall'allegato documento prodotto in copia per immagine (Scansione di documento cartaceo)/informatica,

norma dell'articolo 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria, di cui si allega copia per immagine

ovvero [nelle ulteriori ipotesi di configurazione giuridica della Rete]

(scansione di documento cartaceo)/informatica

- che la Rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza/priva di organo comune di rappresentanza/dotata di organo comune privo dei requisiti di qualificazione richiesti, e che pertanto partecipa nelle forme di RTI:
 - già costituito, come si evince dalla allegata copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio o della fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete ovvero, qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, con allegato mandato avente forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
 - costituendo e che è già stata individuata l'Impresa a cui, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato collettivo speciale ed irrevocabile con rappresentanza (con scrittura privata ovvero, qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, nella forma dell'atto pubblico o della

scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005) e che vi è l'impegno ad uniformarsi alla disciplina prevista dall'articolo 48, comma 8, d.lgs. 50/2016, come si evince dalle/a dichiarazioni/dichiarazione congiunta allegate/a.

		o ordinario/Rete d'Impresa/GEIE costit d'Impresa/GEIE eseguiranno i segue	tuiti o costituendi] che le Imprese partecipanti
		-	%
			%
			%
lmp	oresa	Servizi	%
	no comune di rappres le seguenti consorzia		che il Consorzio/Rete di impresa partecipa
—— 19) L'im □	fa affidamento sulle		ddisfare i criteri di selezione concernenti ofessionali, come di seguito individuati:
	e relativamente ai s	eguenti requisiti oggetto di avvalime	ento:
ovve	dichiarazioni sostitu avvalimento, sottosi	·	ia, una Domanda di partecipazione distinta, 7, d.lgs. 50/2016 e copia del contratto di
		sulle capacità di altri soggetti per s finanziaria e capacità tecniche e pro	soddisfare i criteri di selezione concernenti ofessionali;

¹ Nelle ulteriori ipotesi di configurazione giuridica della Rete il dato deve essere desumibile dalla documentazione richiesta ed allegata.

J) L'im	presa:	
	intende subappaltare parte del contratto a terzi, in relazione alle se	guenti prestazioni e d
	espresse in percentuale, sull'importo contrattuale:	
		%
		%
		%
ovve	ero	
	Non intende subappaltare parte del contratto a terzi:	
	, îi	
ocum	nento deve essere firmato digitalmente	

ALLEGATO A

Cognome	Nome	Luogo di nascita	Data di nascita	Residenza	Codice fiscale	Carica rivestita
		:				
				_		
I						

ALLEGATO B

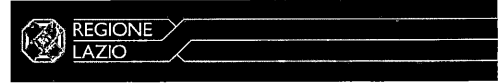
Ulteriori indicazioni necessarie all'effettuazione degli accertamenti relativi alle singole cause di esclusione.

Ufficio di	, città	
Prov, via	, n, CAP	tel
e-mail	, PEC	
Ufficio della Provincia competi	ente per la certificazione di cui alla legge 68/199º	9.
·	, Ufficio	
sede in	, via	, n
	, fax	

Il Documento deve essere firmato digitalmente

ıg. 9 di 9





PROCEDURA NEGOZIATA PER LA FORNITURA QUADRIENNALE, EVENTUALMENTE RINNOVABILE PER ULTERIORI 12 MESI, DI PIASTRE MONOUSO OCCORRENTI ALLE ESIGENZE DELLA ASL ROMA I

CAPITOLATO TECNICO



I.OGGETTO E DURATA DELLA FORNITURA

Il presente Capitolato disciplina la fornitura di Piastre monouso preconnesse e pregellate per pazienti adulti e pediatrici per i defibrillatori in uso presso i presidi centrali e perferici dell'ASL Roma 1.

Nello specifico, tale fornitura avrà una durata pari a mesi 48 mesi, eventualmente rinnovabile per ulterioi 12 mesi, decorrenti dalla data di stipula del contratto con la società aggiudicataria.

Le descrizioni contenute nel presente documento definiscono le caratteristiche tecniche minime dei prodotti cui il Fornitore aggiudicatario di ciascun lotto dovrà attenersi nella fornitura degli stessi.

I quantitativi dei prodotto in oggetto indicati nell'allegato "Fabbisogno di Gara" sono puramente orientativi e indicati in via presunta e riguardano un fabbisogno stimato annuale dei presidi centrali e territoriali afferenti all'ASL Roma I. La tipologia di piastra (per pazianti adulti o pediatrici) verrà ordinata in base alle neccessità dell'Azienda.

2.CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi, a pena di esclusione, 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, quando previsto, devono essere conformi ai requisiti stabiliti dalla Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con D. Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e successive modifiche ed integrazioni. La marca dei singoli prodotti offerti deve essere dichiarata in sede di Offerta Tecnica e risultare dalle Schede Tecniche che la Ditta Concorrente deve allegare in sede di presentazione dell'Offerta stessa. Nel caso in cui i prodotti siano registrati nel Repertorio generale dei dispositivi medici istituito presso il Ministero della salute (RDM) sarà sufficiente riportare la Scheda del prodotto, il numero di registrazione ("Progressivo di sistema attribuito al DM") assegnato nel repertorio a ciascun DM offerto.

3. CARATTERISTICHE SPECIFICHE DEI PRODOTTI

Di riportati sono indicate le caratteristiche minime specifiche dei prodotti oggetto della presente gara:

Piastre adulti e pediatriche multifunzione ecg/stimolazione/ defibrillazione originali e riconosciute dal produttore o <u>funzionalmente equivalenti</u> per i defibrillatoti elencati nell'allegato "Fabbisogno di Gara".

Con gel conduttivo

Cavo di lunghezza uguale o superiore ad un metro

Provvisto di connettore

Scadenza 24 mesi o superiore dalla data di produzione

Il confezionamento primario prevede una coppia di piastre in buste in polietilene e alluminio

Rispondenza alla caratteristiche generali di cui al paragrafo 2 e conformità alle normative IEC 60601-1-2-4,

ANSI/AAMI DF-80 e ISO 10993-10

3

Capitolato Tecnico

4.CONFEZIONAMENTO ED ETICHETTATURA

Tutti i prodotti offerti devono essere confezionati in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.

Gli articoli devono inoltre essere contenuti in apposite confezioni che ne permettano il trasporto e lo stoccaggio.

L'etichettatura dei prodotti deve essere conforme alla Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con Decreto Legislativo 24 febbraio 1997, n. 46 e successive modifiche ed integrazioni. Tutte le indicazioni sulle etichette e sulle confezioni devono essere anche in lingua italiana così come stabilito dall'art. 5 comma 4 del decreto su citato e successivi aggiornamenti.

L'etichettatura deve essere posta, nel rispetto della normativa vigente, sul singolo prodotto, sull'involucro, se singolo e/o sulla confezione commerciale.

Le confezioni dovranno contenere idonea documentazione attestante le modalità d'uso dei singoli dispositivi, come previsto dal d.lgs. n. 46/1997.

5.CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

L'imballaggio che costituisce ciascun collo deve essere robusto e realizzato impiegando il materiale più idoneo in rapporto sia alla natura della merce sia al mezzo di spedizione prescelto che ne deve garantire l'integrità finale.

Sull'imballaggio esterno deve essere apposta un'etichetta contenente le seguenti informazioni:

- contrassegno della Ditta aggiudicataria e denominazione e indirizzo dell'Azienda produttrice, se non coincidente:
- nome e descrizione del prodotto;
- quantitativo espresso nell'unità di misura propria del prodotto.

Qualora gli imballaggi o il confezionamento dei prodotti non corrispondessero alle regole esposte o presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni la merce verrà rifiutata e la Ditta aggiudicataria dovrà provvedere alla sostituzione della medesima entro 2 giorni dal ricevimento della segnalazione.

6.MODALITÀ DI CONSEGNA

L'attività di consegna dei prodotti si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio,

trasporto, facchinaggio e consegna in porto franco al magazzino indicato dall'Amministrazione nelle richieste di consegna (previ accordi con i singoli richiedenti). Sarà cura del magazzino indicato dall'Amministrazione richiedente la restituzione dei bancali alla Ditta aggiudicataria. Le consegne, dovranno essere effettuate entro e non oltre 10 gg. dal ricevimento della richiesta di consegna, salvo i casi di urgenza in cui la ditta si impegna a consegnare la merce nel più breve tempo possibile e comunque non oltre due giorni dalla richiesta anticipata anche telefonicamente. Qualora non fosse in grado di recapitare la merce entro i termini prestabiliti, il fornitore procederà a darne tempestiva comunicazione via pec o fax al servizio farmacia dell'Azienda ordinante e, previ accordi con il farmacista, provvederà a concordare l'invio di quantitativi di prodotti con caratteristiche corrispondenti ai prodotti offerti acquistati presso altro

di 6

Capitolato Tecnico Pagina 3 di 6

Fornitore, necessari a coprire il fabbisogno per tutto il periodo per il quale è prevista la carenza. Nella comunicazione deve essere altresì indicata la data presunta di consegna. Il documento di trasporto deve obbligatoriamente indicare:

- destinatario;
- data e luogo di consegna;
- data e numero di riferimento dell'ordinativo di fornitura;
- n. dell' atto di aggiudicazione;
- numero di colli totali/ numero bancali.
- elenco dettagliato del materiale consegnato
- numero del lotto di produzione dei singoli prodotti;
- data di scadenza;

In mancanza di tali dati, qualora la merce venisse respinta, non saranno accettati reclami dalla ditta fornitrice.

Al ricevimento della merce presso i magazzini della farmacia, il personale incaricato effettua le verifiche di congruità tra l'ordine eseguito e la bolla di accompagnamento della merce e contestualmente può verificarne quantità e qualità. Per facilitare il controllo, i colli per bancale tipo "EUR" devono essere sistemati in modo che siano visibili le etichette che identificano lotto, prodotto, scadenza, e avendo cura di non mischiare prodotti e/o lotti diversi (qualora il bancale contenga prodotti relativi a più lotti si chiede che la Ditta apponga sullo stesso l'indicazione "Bancale con prodotti misti").

In caso di impossibilità a procedere ad un accurato controllo, per via dell'imballaggio e/o per la consegna del materiale tramite corriere, il ricevimento avviene "con riserva di successivo controllo"; la firma apposta per ricevuta non esonera la ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali e successive contestazioni.

La ditta aggiudicataria deve assumere a proprio carico la responsabilità della puntuale esecuzione della fornitura; la merce deve pervenire alle farmacie e/o ai magazzini dell'Azienda in perfetto stato di conservazione ed in particolare per i prodotti che devono essere mantenuti a temperatura controllata il fornitore deve garantire che il trasporto sia effettuato con le modalità più opportune in relazione al prodotto.

I prodotti dovranno essere consegnati in confezione originale, sigillata, senza segni che possano evidenziare alterazioni.

In particolare, ogni singola fornitura dovrà essere accompagnata, solo su richiesta dell'Azienda, da documenti attestanti i controlli (pH, sterilità, contaminazione particelle, assenza di pirogeni, materie prime), eseguiti sui lotti inviati. Il numero di lotto inviato deve essere specificato sul documento di trasporto della fornitura.

Le consegne devono essere effettuate presso le sedi di seguito indicate:

- UOC Farmacia Osp. San Filippo Neri, Via Martinotti 20, Roma
- UOC Farmacia Osp. Santo Spirito, via dei Penitenzieri 1, Roma

Capitolato Tecnico

Magazzino DEMAX via, dei Faggi 20-22, 00012 Guidonia Montecelio

L'importo minimo di fornitura e consegna, salvo diverso accordo con il fornitore aggiudicatario, è pari a € 250,00, iva esclusa.

7.CONTROLLO QUALITATIVO E QUANTITATIVO

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dalla Azienda Sanitaria. Eventuali eccedenze non autorizzate non verranno riconosciute.

La scatola dovrà essere a "perdere"; sull'imballaggio esterno e, su ogni confezione singola, deve essere apposta un'etichetta o stampa recante il contrassegno della ditta, il nome del prodotto, la descrizione, il nome e l'indirizzo dell'officina di produzione, data e numero di lotto di fabbricazione ed il quantitativo espresso nell'unità di misura propria del prodotto.

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.

La quantità è esclusivamente quella accertata presso i magazzini e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore.

Nel caso non fosse possibile periziare tutta la merce all'atto dell'arrivo, la ditta aggiudicataria dovrà accettare le eventuali contestazioni sulla 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. Agli effetti del collaudo qualitativo, quindi, la firma apposta per ricevuta non esonera la Ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto.

8.RESI PER MERCI NON CONFORMI

I prodotti che non risultassero conformi alla qualità, tipo, specie, marca e tutte le caratteristiche previste in questo Capitolato e in generale dalla documentazione di gara, ovvero qualora gli imballaggi presentassero dei difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni, saranno respinti e il Fornitore dovrà provvedere al loro ritiro e sostituzione entro 2 giorni dalla contestazione senza alcun aggravio di spesa; la mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore sarà considerata "mancata consegna". Nel caso in cui il fornitore rifiuti o non proceda alla sostituzione del materiale contestato entro i sopra citati termini, l'Azienda sanitaria procede direttamente all'acquisto, a libero mercato, di uguali quantità e qualità dei prodotti che avrebbero dovuto essere consegnati dal fornitore, applicando le penali previste nel presente capitolato.

Nel caso di merce non ritirata entro 15 giorni dalla comunicazione l'Azienda sanitaria può disporne il trasporto di reso addebitando gli oneri al Fornitore medesimo. Eventuali danni relativi al deterioramento della merce non ritirata sono a carico del Fornitore.

9.INNOVAZIONE TECNOLOGICA

Qualora il Fornitore, durante la durata del contratto, presenti in commercio nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento, dovrà proporre la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative.

Capitolato Tecnico Pagina 5 di 6



La richiesta di sostituzione e la successiva eventuale validazione sarà formalizzata dalla Farmacia dell'Azienda.

10.CONTATTO DEDICATO

Il Fornitore si impegna a mettere a disposizione un numero di telefono, un numero di fax e un indirizzo email, attivo per tutto l'anno dal lunedì al venerdì, dalle ore 9.00 alle ore 17.00, ad eccezione di:

- giorni festivi;
- giorni compresi tra il 24 dicembre ed il 2 gennaio;
- seconda e terza settimana di agosto.

L'Azienda sanitaria potrà rivolgersi al Fornitore per:

- richiedere informazioni sui prodotti offerti;
- richiedere lo stato degli ordini in corso e lo stato delle consegne;

11. VARIAZIONE DEI PROTOCOLLI DI UTILIZZO

Qualora in Azienda, nel corso della durata dell'Ordinativo di Fornitura, intervengano variazioni ai protocolli di utilizzo, messe in atto successivamente all'emissione dell'Ordinativo di Fornitura stesso, tali da non consentire l'acquisto di quanto indicato nell'Ordinativo, l'Azienda stessa ne darà immediata comunicazione al Fornitore.

In tale caso il Fornitore non avrà nulla a pretendere dall'Azienda che avrà inviato la comunicazione e avrà provveduto al recesso dall'Ordinativo di Fornitura.

di 6

Capitolato Tecnico Pagina 6 di 6

AII. 3 FÁBBISGIGNIGBIAGARA

	т			_										1		\neg	_			-			_							_					_	_		_
Totale base d'asta quadriennale	2600		5040		3530	0757	268	1408			4256		: -		12992		:		0089	27		1044	110	240				<u> </u>		26812	77077						3077	j
Fabbisogno annuale piastre pediatriche (copola)	20	16	12	4	4	16	4	12	4	20	8	4	4	4	8	80	4	4	28	20	4	16	8	4	80	4	4	8	4	24	4	16	4	8	4	20	20	12
Fabbisogno annuale piastre adulti (coppia)	09	32	16	4	4	48	4	32	4	909	32	4.	4	4	16	360	4	4	80	48.	4	32	16	4	360	4	4	16	4	60	4	40	4	16	4	48	40	
Fabbisogno annuale piastre pediatriche (coppia)	2	4	Ü	1	-	4	1	m	ı	5	2		Ī	1 1	2	20	1	1	7	5	1	4	2	1	20	1	1	2	1	9	1	4	1	2	1	5	5	cr'
Fabbisogno annuale piastre adulti (coppia)	15	œ	4	Ŧ	F	12	1	8	1	15	8	Ţ	1	1	4	90	-	1	20	12	1	8	4	1	06	1	1	4	1 1	15	1	10	1	4	1	12	10	ŭ
Quantità defibrillatori	12	9	m	+	F	8	1	4	1	6	4	1	1	1	2	53	1	1 1	13	15	T.	5	2	1	51	Ţ	1	2	1	12	1		1	2	1	8	7	ď
Descrizione Modello	SAVER ONE	POWERHEART AED	POWERHEART AED G3	POWERHEART AED G5	MDF	MDF OXY	BEXEN REANIBEX 700	LIFEPAK EXPRESS	LIFEPAK 1000 SEMIAUTOMATIC	LIFEPAK 12	LIFEPAK 20	LIFEPAK 20e	LIFEPAK 9 P	LIFEPAK CR PLUS	BENE HEART D1	BENEHEART D3	CARDIOLIFE	CARDIOLIFE TEC 7631 R	TEC 5521 K	TEC 5531 K	TEC:5621	HEART START FORERUNNER FR2	HEARTSTART FR2	HEARTSTREAM FR2	EFFICIA DFM 100	HEART START XL	HEARTSTART	HEARTSTART FR3	M3841A HEARTSTART FR2+	HEARTSTART XL	HEARTSTART XL +	M 3535 A HEARTSTART MRX	M 3840 A HEARTSTART FR2	M 3860 A HEARTSTART FR2+		M 4735 A HEARTSTREAM XL	CODEMASTER XLM 1723 A/B	CONFINASTER XI + M1777 A/R
Descrizione Produttore	AMI ITALIA SRL		CARDIAC SCIENCE CORP		A CU LHC A CL	ESAUTE SPA	OSATU BEXEN COOP	PHYSIO CONTROL INC			ONCOTOBA		i al	7700	MINDBAY CO LTD				NIHON KOHDEN CORP		養施	A C C C C C C C C C	GENDAL WEDICAL	AGILENT TECHNOLOGIES						BHILIPS MAEDICAL SYSTEMS	FAILITS WIEDICAL STSTEWS			_			TEMPLETT DACKARD CO.	
Descrizione	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRICLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	
Lotto	l		7		,	'n	4	2	:		ú	-			7	,			80		-0- 1		ע	10						į	1						Ċ.	1



_		_							_		T:		_	Σ,				ļ
2568	•	,1	•		26544				1660	OODT .	640	1440		21256		כטבכ	9579	768
16	8	09	12	32	8	20	12	00	4	8	8	4	12	20	4	32	8	8
32	16	128	24	128	16	09	32	16	4	12	12	4	24	48	4	80	16	16
4	2	15	ñ	8	2	5	3	2	1	2	2	1	æ	ī.	1	8	2	2
80	4	32	9	32	4	15	8	4	1	က	m	1	9	12	1	20	4	4
5	2	21	æ	15	2	7	4	2	1	2	2	П	ĸ	6	ਜ	14	2	7
DEFIGARD 5000	FRED EASY	AED PLUS,	CCL	MISERIES	PD 1400	PD 2000 AC - DC	R SERIES ALS	LIFEVEST	CU-SP1	PARAMEDIC CU ER1	LIFELINE AED	SAMARITAN PAM 350P	861304 HEARTSTART FRX	HEARTSTART HS1	M 5067 A HEARTSTART HS1	AED FIRSTSAVE	AED FIRSTSAVE 9200	RESCUELIFE
SCHILLER AG		34			ZOLL MEDICAL CORP				IPAD	CU MEDICAL SYSTEMS INC	· DEFIBTECH LLC	HEARTSINE TECHNOLOGIES LTD	P - 1	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS		ados antivalgaris		PROGETTISRL
DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	DEFIBRILLATORE	20 DEFIBRILLATORE
13		F	ş.		14	ر.	-		7	7	16	17	;	18		10	1	20



AII. 4 SCHEMA OFFERTA TECNICA

Lotto	Descrizione	Descrizione Produttore	Descrizione Modello	cod. prodotto offerto
1	DEFIBRILLATORE	AMI ITALIA SRL	SAVER ONE	
	DEFIBRILLATORE		POWERHEART AED	
2	DEFIBRILLATORE	CARDIAC SCIENCE CORP	POWERHEART AED G3	
	DEFIBRILLATORE	T	POWERHEART AED G5	
	DEFIBRILLATORE	FCA OTF CDA	MDF	
3	DEFIBRILLATORE	ESAOTE SPA	MDF OXY	
4	DEFIBRILLATORE	OSATU BEXEN COOP	BEXEN REANIBEX 700	
5	DEFIBRILLATORE	PHYSIO CONTROL INC	LIFEPAK EXPRESS	
	DEFIBRILLATORE		LIFEPAK 1000 SEMIAUTOMATIC	
	DEFIBRILLATORE		LIFEPAK 12	
	DEFIBRILLATORE	-	LIFEPAK 20	
6	DEFIBRILLATORE	MEDTRONIC INC	LIFEPAK 20e	
	DEFIBRILLATORE	-	LIFEPAK 9 P	
	DEFIBRILLATORE	<u></u>	LIFEPAK CR PLUS	
	1	<u> </u>		
7	DEFIBRILLATORE	MINDRAY CO LTD	BENE HEART D1	
	DEFIBRILLATORE		BENEHEART D3	
	DEFIBRILLATORE		CARDIOLIFE	
_	DEFIBRILLATORE		CARDIOLIFE TEC 7631 R	
8	DEFIBRILLATORE	NIHON KOHDEN CORP	TEC 5521 K	
	DEFIBRILLATORE		TEC 5531 K	ļ.
	DEFIBRILLATORE		TEC 5621	<u> </u>
9	DEFIBRILLATORE	LAERDAL MEDICAL	HEART START FORERUNNER FR2	
	DEFIBRILLATORE	BALKONE MEDIOTE	HEARTSTART FR2	<u> </u>
10	DEFIBRILLATORE	AGILENT TECHNOLOGIES	HEARTSTREAM FR2	
	DEFIBRILLATORE		EFFICIA DFM 100	
	DEFIBRILLATORE		HEART START XL	
	DEFIBRILLATORE		HEARTSTART	
	DEFIBRILLATORE		HEARTSTART FR3	1
	DEFIBRILLATORE		M3841A HEARTSTART FR2+	
	DEFIBRILLATORE		HEARTSTART XL	1
11	DEFIBRILLATORE	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	HEARTSTART XL +	
	DEFIBRILLATORE		M 3535 A HEARTSTART MRX	
	DEFIBRILLATORE		M 3840 A HEARTSTART FR2	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	DEFIBRILLATORE	-	M 3860 A HEARTSTART FR2+	
	DEFIBRILLATORE	-	M 4735 A HEARTSTART XL	
	DEFIBRILLATORE	-	M 4735 A HEARTSTREAM XL	1.
		_		<u> </u>
12	DEFIBRILLATORE	HEWLETT PACKARD CO	CODEMASTER XL M 1723 A/B	· · · · ·
<u> </u>	DEFIBRILLATORE	<u> </u>	CODEMASTER XL+ M1722 A/B	
4.2	DEFIBRILLATORE		DEFIGARD 3002	
13	DEFIBRILLATORE	SCHILLER AG	DEFIGARD 5000	
	DEFIBRILLATORE		FRED EASY	
	DEFIBRILLATORE		AED PLUS	<u> </u>
	DEFIBRILLATORE		ССТ	1
	DEFIBRILLATORE	_	M SERIES	<u> </u>
14	DEFIBRILLATORE	ZOLL MEDICAL CORP	PD 1400	
	DEFIBRILLATORE		PD 2000 AC - DC	
	DEFIBRILLATORE		R SERIES ALS	
	DEFIBRILLATORE		LIFEVEST	
15	DEFIBRILLATORE	IPAD	CU-SP1	
73	DEFIBRILLATORE	CU MEDICAL SYSTEMS INC	PARAMEDIC CU ER1	
16	DEFIBRILLATORE	DEFIBITECH LLC	LIFELINE AED	
17	DEFIBRILLATORE	HEARTSINE TECHNOLOGIES LTD	SAMARITAN PAM 350P	
	DEFIBRILLATORE		861304 HEARTSTART FRX	
18	DEFIBRILLATORE	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS	HEARTSTART HS1	
	DEFIBRILLATORE	1	M 5067 A HEARTSTART HS1	
	DEFIBRILLATORE		AED FIRSTSAVE	<u> </u>
19	DEFIBRILLATORE	SURVIVALINK CORP	AED FIRSTSAVE 9200	+
	PELIDITE	PROGETTI SRL	RESCUE LIFE	1



AII. 5 -SCHEMA OFFERTA ECONOMICA

DITTA:

	importo totale lott iva enclusa	00'0		00'0			8	80	00'0		-	;	800	Let.	:	00.0	ļ	-		00'0				200	0,00		
	importo totale di promo escolusi di promo escolu	00'0	000	00'0	000	00'0	00'0	800	0000	89	00'0	00'0	000	000	800	00'0	00:0	00'0	000	00'0	00'6	00'0	00'6	00'0	ocro	00'0	00'0
	Pezzo a coppa pissora padratriche in cifre, IVA esclusa (massimo 2 decimali)		;										150														
	Prezzo e copria piastro adulti, in p cifre, IVA esclus (massimo 2 decimali)			:			_																				
ORE	Medici (PDM)	 			-	_				, ,		-		***					-:-								-
ORNIT	cnd N* Identificativo		1.				_	<u></u>	_	<u></u>									-		-	:			-	_	┢
TA DAL	sansainedel												÷,				-			ļ		:					
AREA COMPILATA DAL FORNITORE	al Prodotto pissure pédiatriche - Mome Commerciale									:			:				\										
ARE	Commerciale Descrizione che il Tomisore suribuisce	 	*****	_	L				_													-	_	_			
	Descrizione che il Formicore stronbuisce strizzio cotto prizzine smoM - tilube				:																						
	ozoborą solbo. SATZAM svosinio) srbrusibsą				:			i.			- -			*	# # # *					1							
	Codice prodotto			:																							
	, lab AVI sains¶ srutimoì												•														
	sound				i	i		1,711		•			·	3 .													
	ongosiddati alatot olannafibaup adstatiboq agsafq	22	20	13	•	-	91	•	13	÷	8	•	+		•	6	99	4		26	20	*	9	æ	4	09	,
	ongozidda) olstor olannafrbaup biuba ortzs iq	0,9	12	91	-	•	#	•	11	-	92	Ħ	•	•	•	91	360	•	·	2	#	-	72	91	-	360	,
	lab arusirn ib átinU ongosidást	extéros	ecdas	a podebos	addoo	nddoo	riddoo	rdetoo	sidoo	nddo:	r _p ddxx	ndeloa	coppie	100	t) de	tyddoo	siddoo	eptideco	spádoo	ek do	z,cdco	cobba	nddoo	cobbia	tx do:	eiddoo	-
2		10 7		ilatori		-5 Tx	i i	9	-5 -5 -7	⊢	Pi d	<u>18</u>	į į	is	₹	oridi		ig ig	ori di		- <u></u>	ia re	ori di	i i	P.		45.72
PIASTRE PER DEFIBRILLATORI	Descritons LOTTO	Paste ADULTUPEDIATRICHE multimione exgistimolazione/defibrilizzone monousa, per defibriliatori di marca Arii ITALIA. Modelli Saver one	Plaste ADULTIPEDIATRICHE muhakuzione ergistimotzationoldelibritizione monoura, per defibritiaconi di muna CARDIAC SCIENCE CORP. madelo POWERHEART AED	Pastre per ADULTUPEDIATRICHE mutrianzione egyttimolationwidelibrillazione monouso, per defibrillatori di marca CARDIAC SCIENCE CORP. Medelli POWERHEART AED G3	Parre ADULTIPEDIATRICHE mutatarione cegistrodazione/defibrilizatore monosco, per deforibatori di mara CARDIAC SCIENCE CORP. Modelo POWERHEART GS.	Pastra ADULTIPEDIATRICHE mutriurzione exgizimolazione/defibrilazione monostro, per defibriliatori di marca ESAOTE, Modello MDF	Pastra ADULTIPEDIATRICHE multiflarizone exgistimolazione/defibrilizzione monosto, per defibriliatori di marca ESAOTE. Modello MDF OXY	Paste ADULTIPEDIATRICHE mutrianisme ergistimoterione/dellarilatione manouto, per defibrillatori di mano OSATU BEXEN COOP Prodelo BEXEN REANISEX 700	Pastre ADULTIPEDIATRICHE muhikarizone eugistmolazione/definilizzione monosto, per definilatori di marca PHYSIO CONTROL INC Modello LIFEPAX EXPRESS	Pare ADULTIPEDIATRICHE multibuzione egytimobzioneldolibrizione monoura, per defibribizori di mare MEDTRONIC Modello LIFEPAK 1000 SEMIAUTOMATIC	Plaste ADULTI/PEDIATRICHE multifuntone experimolatione/defibrillazione monouse, par defanibiani di marca MEDTRONIC Modelo LIFEPAK 12	Paste ADULTIPEDIATRICHE mishdiratore ergistimokatorio/ddibrilizatore monouso, per defiarilizari di marca MEDTRONIC Modelo LIFEPAK 20	Plasto ADULTUPEDIATRICHE mutukatone ergistmolationoidelbrillatione monousa, per definillatori di marca MEDTRONIC Modello LIFEPAK 200	Plans ADULTIPEDIATRICHE middindone exgralmobatore/defibrilladone morousa per defibrillant di narra MEDTRONIC Prodeio LIFEPAK 9P	Passe ADULTIPEDIATRICHE mutdizione exprimobaterelelibritazione monoune, per delibrilariori di marca HEDTRONIC Podello LIFEPAK CR PLUS	Pasre ADULTUPEDIATRICHE mutufaraone egistmokalonekésthelizzone monousa, per deforitazoni di marca MINDRAY CO LTD Modelo BENE HEART DI	Pratre ADULTIPEDIATRICHE multituzione exgramolazione/definrilizzione monouso, per definrilizzoni di manca MINDRAY CO LTD Modello BENE HEART D3	Phara ADULTIPEDIATRICHE multifurbore experimokatione/defibritizione monousa, per deforibisori di mara NIHON KOHDEN CORP Modello CARDIOLIFE	Paure ADULTIPEDIATRICHE muhalurakon ergistmokrakoklarilarake moronzo, per defarilatori di narca NIHON KOHDEN CONP Modela CARDIOLIFE TEC 7831 R.	Pastro ADULTI/PEDIATRICHE muhifuzione ergistmotationa/defibrilizione monouso, per defibriliatori di marsa NiHON KOHDEN CORP Modello TEC 853 I K	Plante ADULTIPEDIATRICHE multihurione egyttimolationelicelitrillarione monousa, per deribrillatori di	Phare ADULTUPEDIATRICHE mutamiene ergutmokationeldelbalkariene monouso, per defindiktori di mara NIHON KOHDEN CORP PAGGIO, TEC 5621	Passo ADULTIPEDIATRICHE mutakazione egizimolatione/deflavilazione monousa, per defanilazori di mara LAERDAL MEDICAL Modelo HEART START FORERUNNER FRZ	Passe ADULTIPEDIATRICHE multihazione egystimobalone/defibrilizatone monouso, per defibriliatori di marca LAERDAL MEDICAL Modello HEARTSTART FR2	Paxte, ADULTIPEDIATRICHE mutufurabne egystimolacibrillarione monoura, per defarilatori di marca AGILENT TECHNOLOGIES modello HEARTSTREAM FRI	Passe ADULTUPEDIATRICHE multifuzione eggistmoktaonededaritzione monossa, per defibrilizori di marca PHILIPS MEDICAL SYSTEMS Modello EFFICIA DFM 100	Pastre ADULTIPEDIATRICHE multifurzione ecgistimolazione/defibrilazione monouso, per defibrillatori di



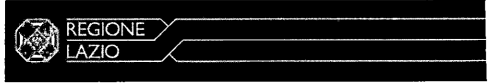
Describione LOTTO Describione LOTTO Patro ADULT IPPEDIATRICHE multifrazione egytumolazione/defarillazione monosso, per defarillazori di manca PHILIPS HEDICAL SYSTEMS Modello HEARTSTART		elf:	*****	: A	Á										
DIATRICHE multifuratione exgistimolazionedidelibrilizzione monouso, per defibrilizani di DICAL SYSTEMS Modello HEARTSTART	im 15 ÆlinU oziddsî	ongosiddal ož sisansirbsup liuba erzesiq	ongoridde) od elennsinbeup irdelbeg estreig	enotimos.	snaitirol Codice procedure Codice procedure Codice presente	oxioboriq ablboO BRTAN excelero? edaivizibeq	Descrizione che il Fominore attribulsce al Prodotto piztre adulti - Mome Commerciale	Descrizione che l'econicos statisticas e susciperas para para para para para para para p	Fabbritisante	bra Over identification Personal Control Personal Control	Prezzo a coppie plastro adulti in con cifre, IVA esdusa (massimo 2 doctinal)	Prezzo a coppia, plastre pedratriche In citre, IVA exclusa (massimo 2 decimali)	importo cosale riga les exclassa del AVI escalas	importo totale lott	
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Bjddoo	•	•										000		
Fastre ADOL I IVEDIA I NICHE multuruzione egystmoizzionedelibrilizzione moncuso, per delbrillatori di marca PHILIPS MEDICAL SYSTEMS Modello MEARTSTART FR3	rpdoo	9		<u> </u>	_								000		
Fixer ADULTUPEDIATRICHE multifurzione egysimolozione/definellizione monouso, per definilistori di marca PHILIPS MEDICAL SYSTEMS Modello M3841A HERRISTART FR24	t ddico	•	7							-			00'0		
Pistre ADULTIPEDIATRICHE multifuncione esgistimotationederlibrillazione monouso, per defibrillatori di marca PHILIPS MEDICAL SYSTEMS Modello HEARTSTARIT XI.	ejddoo	09	72			1							00'0		
Paste ADULTI/PEDIATRICHE multifuntone egytrimolatkoreldefarilatione monouso, per defabrilatori di marca PHILIPS MEDICAL SYSTEMS Modello HEARTSTART XL.	s dd∞	-	*										00'0	Bo's	
Paste ADULTIPEDIATRICHE multifunitone egyttimolazione/delibrilazione monouso, per delibrilatori di muna PHILIPS MEDICAL SYSTEMS Modello M 3533 A HEARTSTART MRX	e,ddoo	\$	92			_							00'0		
Pharte ADULTIIPEDIATRICHE multifuzione egistimolazionedelibrilazione monousa, per delibrilatori di mura PHILIPS MEDICAL SYSTEMS Modello M 1840 A HEARTSTART FR2	#ddcs	-	-										000		
Pastre ADULTIPEDIATRICHE multifarstone exptrimolazione/defibrillazione monouso, per defibrillatori di marca PHILIPS MEDICAL SYSTEMS Modello M 3868 A HEARTSTART FR2+	tiddoo	91	8	_			_						00'0	ı	
Pisste ADULTIPEDIATRICHE multifurzione exgistimoloxiono/defibrilizabre monouso, per defibrilizabri di marca Phillips MEDICAL SYSTEMS Modello M 4733 A HEARTSTART XI,	qddox	•									!		00'0		
Pastre ADULTUPEDIATRICHE multifuzione ecg/stimobasioneddelibrillazione monouso, per defarillatori di marca Phillups MEDICAL SYSTEMS Nodello M 4735 A HEARTSTREAM XI.	tiddoo	8	30										00'0		
Plaste ADULTREDIATRICHE multiplacies experimotations/definituatore monouso, per defanilismi di maya HEWLETT PACKARD CO Modello CODEMASTER XL, M 173, A/8	nddo:	9	82										000		
Paras, ADULTIPEDIATRICHE multihazione egyttimobasioneddelprilazione monouso, per defanilasori di mara HEWLETT PACKARD CO Modelio CODEMASTER XL+ M7723 AB	rjddoo	72	Ľ.										000	000	
Paste ADULTIPEDIATRICHE multitatione exgistimolariendefattrillatione monouso, per defibrillatori di marca SCHILLER AG Modello DEFIGARD 3002	gddog	_	_			-							000		
Pasre ADULTIPEDIATRICHE multifuzione eegistimotationeidelibrilizatone monouso, per defibriliatori di mara SCHILLER AG Modello DEFIGARD 5000	appos	32	91										00'0	00'0	
Pastre ADULTIPEDIATRICHE multifuzione egistimolazionelefizirilazione monozzo, per defibrilizaori di nauza SCHILLER AG Modello FRED EASY	ejddos	92 .	*										00'0		
Prante ADRILTIPEDIATRICHE multituranis exystandariane defenditarine manorius, per defibrillarini di manora ZOLL HEDICAL CORP Protesio AED PLUS	eddox	. 823	. 3		900 21	eta .		E de la companya de l		5	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	***	000		
Phare ADULTIPEDIATRICHE mittignione expetinolationeletholatione manous, per definitioni di mara ZOLL MEDICAL CORP. Modello, CCT	redox	77	2										800		
Pastre ADULTIPEDIATRICHE muhifinanone eagstanolationo/orfanitazione inanouso, per defibrillatori di narea ZOLL MEDICAL CORP Modello M SERIES	ercidos	128	22	;									000	-	
Phare ADULTIPEDIATRICHE minitumber eginimolatorud(afbellazione morouso, per della-flazioni di marca ZOLL MEDICAL, CORP Modello, PD 1400	\$10000	•											000	ş	
Passe ADULTIPEDIATRICHE multiturione expramobatore/fethrillatione monouso, por defibrillatori di narca ZOLL MEDICAL CORP Modello PD 2000 AC - DC	ejádas	93	R		 2-								000		
Pistre ADULTIPEDIATRICHE multiplizione expisiunolationeldeficipate inonesso, per definifiatori di merci ZOLL MEDICAL CORP Modello R SERIES ALS	8 8	'n	2										000	555	
iene/defibilitzione monouso, per defibrilizzen d'	nd.	1				2			. . .	***		9.	000		
ATRICHE multiturzione ecg/stimolazioneldefibrillazione monouso, per defibrillatori di LU-SP I	epidos	+	•										00'0		
Pisste ADULTI/PEDIATRICHE multifuratione exglytimobatione/defibrillazione monouso, per defibrillatori di marca CU MEDICAL SYSTEMS INC Modello PARAMEDIC CU ERI	epidoo	2	∞			_				_			0,00	00°	
Paste ADULTIPEDIATRICHE milithranone egystimolaxione/dribrillazione monouso, per defibrillatari di marca DEPISTECH LLC Modello LIFELINE AED	ejddoo	12											00'0		
Plastre ADULTUPEDIATRICHE multifarzione oggistimobationeddefibrillazione monouso, per defibrillatori di marra HEARTSINE TECHNOLOGIES LTD Modello SAMARITAN PAM 150P	epddoo	+	4						i				00'0	0	
Pastre ADVLTIPFEDIATRICHE muldimzione ceptermolezionedelibrilizzione norauso, per defibrilizzori di marca PHILIPS MEDICAL SYSTEMS modelio 861304 HEARTSTART FRX	eddo	77	13						,				00'0		
Page ADULTIPEDIATRICHE multifungone ocganinalazionelle ibrilianone inocazio, per dello illatori di norca PiliLips MEDICAL SYSTEMS Nodelis (HEARTSTART HS)	edo		2										900	8	
atone moransa, per desbrillatori di	eaddoo		2 2 2			**************************************		3° 5.	ų°			3	00'0		



	importo tetala bet Na esclusa	90		0,00
	के AVI etoupils ensoliqqs	00'0	06,0	00'0
ſ	inparo totale riga iva eschua	0		
	Prezza a coppia piastre pedtratridae In cifre, IVA esclusa (massimo 2 decimali)			
	Prezzo a coppia plastre adului, în cifre, IVA eschus (massimo 2 decimali)			1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
TORE	With (MCIA) bibam			:
NE OF	oni dentificativo			. 3
AREA COMPILATA DAL FORNITORE	Fabbricante			
OMPILA	pedizurche - Mome Commerciale			
REAC	Posso izane che u :			
⋖ .	Commerciale Descrizione che II			
1000 6 6 100	enzeig otrobony le enzeig otrobony le emóvi • tříubs			
	Descrizione che il			
	caroborg exiboD 3ATZAM enatimol efizitation			
	cottoborg exibo. Ulubs aussig enosimol			
	: 'jab AVI attrug grenimol:			
6	Fornitore			E.
	ongosiddai əlaxid əlaməhbaup ədəixtəlbəq artzaiq	33	8	
	ongoeiddel Bistot elsaneirbsup Bliubs ertealq	60	91	2
	lab sriviim lb ÆlnU ongoelddal	qddoo	tyddoo	tjddcu
TOR		nilstorn di	rilbtori di	rilatori di
PIASTRE PER DEFIBRILLATOR	e pertubus LOTTO	Pastre ADULT/IPEDIATRICHE multifurators explativodations/defaritazione monostro, per defavilatori di narca SURVIVALINK CORP Modelo AED FIRSTSAVE	Pasor ADULTIPEDIATRICHE multifuzione eggivimolazione/defibrilizzione monouso, per defibrilizoni di marca SURVIYALINIK CORP Modello AED FIRSTSAVE 9200	Pastre ADULTIPEDIATRICHE malafazione exprimotazionedella il zione monosto, per deforibatori di marca PROGETTI SRL Modello RESCUE LIFE







PROCEDURA NEGOZIATA PER LA FORNITURA QUADRIENNALE, EVENTUALMENTE RINNOVABILE PER ULTERIORI 12 MESI, DI PIASTRE MONOUSO PER DEFIBRILLARI OCCORRENTI ALLE ESIGENZE DELLA ASL ROMA I

ALLEGATO 6 PATTO DI INTEGRITÀ



Procedura negoziata per l'affidamento della fornitura di piastre monouso per defibrillatori

Questo documento costituisce parte integrante del bando. Questo Patto d'Integrità stabilisce la reciproca, formale obbligazione della ASL Roma le le imprese concorrenti di conformare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza nonché l'espresso impegno anti-corruzione, di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, al fine dell'assegnazione dell'appalto.

Il personale e i collaboratori della ASL Roma le delle Imprese concorrenti, sono consapevoli del presente Patto d'Integrità, il cui spirito condividono pienamente, nonché delle sanzioni previste a loro carico in caso di mancato rispetto di questo Patto.

Il Fornitore in particolare dichiara:

- di impegnarsi a rispettare tutte le previsioni contenute nel Disciplinare di gara e suoi allegati;
- di impegnarsi, qualora partecipi alla procedura di acquisto contemporaneamente ad altro/i soggetto/i rispetto
 al/i quale/i si trovi in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del codice civile, ad indicare all'ASL Roma
 I quale/i sia/no tale/i soggetto/i, dichiarando di aver formulato autonomamente l'offerta e allegando
 documentazione idonea a dimostrare che la situazione di controllo non ha influito sulla formulazione
 dell'offerta;
- che non ha concluso né concluderà con altri operatori economici alcun tipo di accordo volto ad alterare o limitare la concorrenza, ovvero a determinare un unico centro decisionale ai fini della partecipazione alla gara e nella formulazione dell' offerta;
- di impegnarsi a segnalare all'ASL Roma I qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione nelle fasi di svolgimento della procedura di gara e/o durante l'esecuzione dei contratti, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla gara in oggetto.

Il Fornitore prende nota e accetta che nel caso di mancato rispetto degli impegni anticorruzione assunti con questo Patto di Integrità comunque accertato dalla ASL Roma 1, potranno essere applicate le seguenti sanzioni:

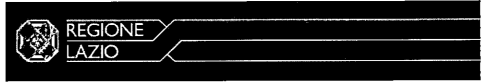
- esclusione dalla procedura di gara e escussione della cauzione provvisoria, fatto salvo il risarcimento per maggior danno;
- risoluzione del Contratto fatto salvo il risarcimento per maggior danno.

Il presente Patto di Integrità e le relative sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del Contratto.

Ogni controversia relativa all'interpretazione, ed esecuzione del presente Patto d'Integrità sarà risolta dall'Autorità Giudiziaria del Foro di Roma.

0





PROCEDURA NEGOZIATA PER LA FORNITURA QUADRIENNALE, EVENTUALMENTE RINNOVABILE PER ULTERIORI 12 MESI, DI PIASTRE MONOUSO PER DEFIBRILLARI OCCORRENTI ALLE ESIGENZE DELLA ASL ROMA I

ALLEGATO 7
INFORMATIVA PRIVACY

Si fornisce, qui di seguito, l'Informativa riguardante il trattamento dei dati personali, che sarà effettuato da questa Amministrazione in relazione alla partecipazione alle procedure di aggiudicazione degli appalti pubblici di servizi e forniture.



Finalità del trattamento e conferimento obbligatorio dei dati

I dati personali saranno trattati per le finalità connesse all'eventuale instaurazione di rapporti contrattuali con questa Amministrazione e per il tempo a ciò necessario. Il conferimento dei dati è obbligatorio per il conseguimento delle finalità di cui sopra; il loro mancato, parziale o inesatto conferimento avrà come conseguenza l'impossibilità di realizzare tale fine. Oltre che per le finalità sopra descritte i dati personali potranno essere altresì trattati per adempiere gli obblighi previsti dalla legge, da un regolamento o dalla normativa comunitaria, come ad es. il controllo sulle dichiarazioni sostitutive (art. 71 D.P.R. n. 445/2000) o altri controlli e verifiche imposte dal D. Lgs. 18 aprile 2016, n. 50.

Modalità e logica del trattamento

Il trattamento dei dati sarà effettuato manualmente (ad esempio, su supporto cartaceo) e/o attraverso strumenti automatizzati (ad esempio, utilizzando procedure e supporti elettronici), con logiche correlate alle finalità di cui al precedente punto 1) e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati

Titolare del trattamento

Il Titolare del trattamento dei dati personali è l'Azienda Sanitaria Locale Roma I, Via Borgo Santo Spirito 3, 00193-Roma

Diritti

In relazione al trattamento dei dati, ci si potrà rivolgere alla suddetta Azienda per esercitare i diritti che la normativa sulla protezione dei dati personali riserva agli interessati

Nomina del responsabile del trattamento

L'aggiudicazione può comportare il trattamento di dati personali rispetto al quale l'Azienda Sanitaria Locale Roma I è Titolare del Trattamento. Se l'aggiudicazione comporta trattamento di dati personali (es. di utenti, pazienti, dipendenti), i rapporti tra Titolare del trattamento e l'aggiudicatario verranno regolati ai sensi dell'art. 28, paragrafo 3, del Regolamento (UE) 2016/679 del parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 e, pertanto, l'aggiudicatario dovrà rivestire il ruolo di Responsabile del trattamento. Nel caso in cui sia ammesso il subappalto, in tale evenienza si applicano altresì le disposizioni di cui ai paragrafi 2 e 4 del succitato articolo 28

Of





PROCEDURA NEGOZIATA PER LA FORNITURA QUADRIENNALE, EVENTUALMENTE RINNOVABILE PER ULTERIORI 12 MESI, DI PIASTRE MONOUSO PER DEFIBRILLARI OCCORRENTI ALLE ESIGENZE DELLA ASL ROMA I

ALLEGATO 8 ACCORDO SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI



ACCORDO SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

(ai sensi dell'articolo 28 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27.4.2016)

TRA

Il titolare del trattamento che, ai sensi e per gli effetti degli artt. 4, paragrafo 1- punto 7), 24 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (citato, in seguito, come "GDPR"), è l'Azienda Sanitaria Locale Roma 1 (C.F. e P.I. n. 04736011000), in persona del Legale Rappresentante, il Direttore Generale Dott. Angelo Tanese, domiciliato per la sua carica presso la Sede Legale sita in Borgo S. Spirito, 3 - 00193 Roma;

E

Il presente Accordo ha lo scopo di regolamentare, alle condizioni indicate negli articoli del presente atto, i rapporti tra il titolare del trattamento (in breve, di seguito, anche "Titolare") e il succitato Fornitore (citato, di seguito, anche, come "responsabile del trattamento" e, in breve, "RdT" e, altresì, "Fornitore").

Art. 1

Designazione del responsabile del trattamento

- 1. L'Azienda Sanitaria Locale Roma 1, nella qualità di titolare del trattamento, designa, con la sottoscrizione del presente atto, il Fornitore quale responsabile del trattamento.
- 2. Il Titolare, con la sottoscrizione del presente atto, conferisce al responsabile del trattamento le seguenti autorizzazioni generali:
 - a) ad effettuare operazioni di trattamento (sui dati personali e, se necessari alla finalità principale del trattamento, anche particolari di cui entra in possesso o ai quali ha comunque accesso) necessarie all'adempimento degli obblighi derivanti dall'affidamento e/o comunque funzionali all'esecuzione dell'attività/servizio (finalità principale del trattamento) dedotte nel vigente rapporto contrattuale, con modalità che permettano di identificare, solo in caso di necessità, gli interessati;
 - b) a far ricorso, nel caso in cui sia ammesso il subappalto dagli atti negoziali di riferimento, ad altri responsabili del trattamento (anche se situati all'estero) ai sensi dell'art. 28, paragrafo 2, secondo periodo.

Art. 2

Accettazione della designazione da parte del Fornitore

- 1. Il Fornitore nella persona del suo legale rappresentante e/o di persona delegata alla sottoscrizione del presente Accordo che, a tal fine, dichiara, assumendosene la responsabilità a tutti gli effetti di legge, di averne ricevuto potere nel confermare la diretta e approfondita conoscenza degli obblighi che derivano dal GDPR e dalla normativa italiana sulla protezione dei dati personali (D.Lgs. n. 196/2003 e s.m.i.) e dal presente Accordo, dichiara di accettare la designazione a responsabile del trattamento di cui al comma 1 dell'art. 1 del presente Accordo e, ai sensi agli effetti degli artt. 4, paragrafo 1- punto 8), 28 del GDPR, si impegna a procedere al trattamento dei dati personali e, se necessari, particolari (entrambi, di seguito citati, come "dati"):
 - a) nei limiti delle autorizzazioni generali di cui al comma 2 dell'art. 1 del presente Accordo;
 - b) per esclusivo conto del Titolare, attenendosi alle istruzioni ricevute dal medesimo Titolare attraverso la presente Accordo o a quelle ulteriori che saranno successivamente impartite;

Pattuizione trattamento dati personali

Q

- c) in esecuzione del vigente rapporto contrattuale con l'Azienda Sanitaria Locale Roma 1, nonché per il tempo strettamente necessario al perseguimento di tale principale finalità o, se imposte dalla vigente legislazione o autorizzate dal Titolare, per altre finalità correlate con la finalità principale;
- d) conservando, nei confronti del Titolare, l'intera responsabilità dell'adempimento degli obblighi, anche di altro Responsabile del trattamento (di seguito, anche, sub-responsabile) di cui, nel caso in cui sia ammesso il subappalto, si avvalga per effettuare il trattamento.
- 2. Il responsabile del trattamento dichiara di essere consapevole che ulteriore trattamento dei dati non effettuato per conto del Titolare rileva ai sensi e per gli effetti degli artt. 4, paragrafo 1, punto 7), 24 del GDPR e, in tal caso, agirà quale autonomo titolare del trattamento assumendosene l'intera responsabilità nei confronti degli interessati, dell'Autorità di controllo, fatta salva comunque la previsione di cui all'art. 7 del presente Accordo.

Art. 3

Istruzioni sul trattamento dei dati

- 1. Il responsabile del trattamento, con la sottoscrizione del presente Accordo, si impegna ad osservare le istruzioni documentate fornite dal Titolare.
- 2. Il responsabile del trattamento considera istruzioni documentate le pattuizioni previste dal rapporto contrattuale in essere, dagli eventuali suoi allegati o atti correlati ai quali le relative parti hanno fatto espresso rinvio nonché ogni altra eventuale comunicazione scritta del Titolare concernente le modalità di trattamento dei dati da parte del responsabile del trattamento e, soprattutto, le seguenti:
- a) informare il Titolare qualora ritenga che un'istruzione impartitagli da quest'ultimo violi il GDPR o altre disposizioni europee o nazionali relative alla protezione dei dati;
- b) trattare i dati nel pieno rispetto del GDPR e di ogni altra vigente normativa in materia di protezione dei dati;
- c) adottare tutte le misure di cui all'art. 32 del GDPR in modo da garantire la riservatezza, l'integrità e la disponibilità dei dati personali trattati, tenendo conto, se necessari a conformare il trattamento o ad elevarne la relativa sicurezza, anche dei provvedimenti, tempo per tempo, emanati dall'Autorità di Controllo, consultabili sul portale internet istituzionale di questa ultima (https://www.garanteprivacy.it) e che comunque, possono essere forniti, previa richiesta, dal responsabile della protezione dei dati di questa Azienda Sanitaria (tel. 0633062792; dpo@aslroma1.it);
- d) rispettare, in ogni caso, la dignità degli interessati, osservando sia principi del trattamento di cui all'art. 5 del GDPR sia adottando ogni necessaria cautela e accorgimento riferibile al contesto del trattamento, tra cui, se applicabili, si indicano, esemplificativamente, le cautele e gli accorgimenti disposti dal Garante per la protezione dei dati personali: per i luoghi di cura, il provvedimento del 9 novembre 2005 (doc. web n. 1191411); per la consegna presidi sanitari al domicilio dell'interessato, il provvedimento 21 novembre 2013 (doc. web n. 2803050);
- e) compiere le sole operazioni di trattamento funzionali, nei limiti di stretta pertinenza e non eccedenza, all'esecuzione dell'attività/servizio (finalità principale del trattamento), con modalità che permettano di identificare l'interessato solo in caso di necessità e, in tal ultimo caso, con modalità e adozione di accorgimenti e misure tecniche e organizzative tali da assicurare che il livello di protezione dei diritti e delle libertà delle persone fisiche garantito dal GDPR non venga mai compromesso, anche al fine di evitare che il trattamento possa arrecare danno agli interessati;
- f) utilizzare i dati per finalità strettamente correlate alla finalità principale del trattamento se imposte dalla normativa vigente o, diversamente, se autorizzate dal Titolare;
- g) non utilizzare i dati per altre finalità (es. ricerca scientifica, marketing, ecc.);
- h) fornire assistenza al Titolare, per quanto di competenza e nella misura in cui ciò sia possibile, per garantire il rispetto degli obblighi di cui agli articoli da 32 a 36 del GDPR, tenendo conto della natura del trattamento e delle informazioni a disposizione del responsabile del trattamento, come (esemplificativamente):
 - tutte le informazioni necessarie per dimostrare la conformità del trattamento, anche relativamente alla sicurezza, al GDPR e il rispetto degli obblighi stabiliti dal relativo articolo 28 e dal presente Accordo;
 - tutte le informazioni necessarie a fornire adeguato riscontro degli interessati o ad adempiere ad obblighi stabiliti dalla normativa vigente nei confronti dell'Autorità di controllo (Garante per la protezione dei dati personali);

3

- i) mantenere la riservatezza dei dati ovvero non renderli pubblici, diffonderli o divulgarli, anche dopo la cessazione del rapporto contrattuale/convenzionale di riferimento, come, parimenti, mantenere la riservatezza sulle misure intraprese per proteggerli;
- j) designare le persone autorizzate al trattamento ai sensi dell'art. 2-quaterdecies, comma 2, del D.Lgs. n 196/2003 e s.m.i. e garantire che tali persone aderiscano all'obbligo di riservatezza di cui alla lettera i);
- k) individuare, ove necessario, i soggetti da nominare quali Amministratori di sistema e, in tal caso, garantire e rispettare quanto stabilito nel provvedimento del Garante per la protezione dei dati personali del 27 novembre 2008 (pubblicato in G.U. n. 300 del 24 dicembre 2008) modificato in base al provvedimento del 25 giugno 2009 (pubblicato in G.U. n. 149 del 30 giugno 2009);
- I) far osservare alle persone autorizzate le istruzioni sul corretto trattamento o, se del caso, chiederne ulteriori al Titolare nonché vigilare sulla correttezza delle operazioni di trattamento;
- m) gestire, nel caso in cui sia previsto dall'atto di affidamento del servizio e/o da eventuali susseguenti connessi accordi, le credenziali informatiche del personale autorizzato dal titolare, i cui nominativi, con descrizione dei connessi profili di autorizzazione (ambito di trattamento consentito e relative operazione da abilitare), verranno comunicati al responsabile del trattamento da Responsabili/Direttori di Unità Operative che compongono la struttura organizzativa dello stesso Titolare;
- n) fornire agli interessati l'informativa sul trattamento dei dati personali (contenente gli estremi identificativi del responsabile del trattamento e quelli del Titolare), salvo che al riguardo non debba provvedervi direttamente il Titolare;
- o) acquisire dagli interessati la debita autorizzazione (consenso) al trattamento (salvo che al riguardo non debba provvedervi direttamente il Titolare), impegnandosi altresì, a non acquisire ulteriori consensi non necessari al trattamento e che possono avere effetti pregiudizievoli all'eventuale fruizione di servizi che il Titolare, tramite il responsabile del trattamento, deve fornire agli stessi interessati;
- p) tenere e aggiornare il registro delle attività di trattamento, salvo quanto stabilito dall'art. 30, paragrafo 5, del GDPR Ue 2016/679 e, in tal caso, dandone adeguata motivazione al Titolare;
- q) comunicare prontamente al Titolare ogni notizia rilevante che possa incidere sul trattamento dei dati personali, quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, liquidazione, fallimento, fusione, accorpamento societario, ricorso ad altri subfornitori (di seguito, sub-responsabili del trattamento) e, senza ingiustificato ritardo, comunicare qualsivoglia violazione di dati personali e, in tal caso, le misure adottate per limitare e/o evitare effetti pregiudizievoli nei confronti degli interessati, fornendo ogni collaborazione al Titolare;
- r) non comunicare i dati, oggetto del trattamento, a terzi (salvo che tale operazione non sia consentita da disposizione di legge o dal titolare del trattamento) né cedergli, in alcun modo, i dati;
- s) designare, nel caso in cui sia ammesso il subappalto dagli atti negoziali di riferimento, i subfornitori (anche se situati all'estero) quali sub-responsabili del trattamento e far assumere agli stessi, mediante sottoscrizione di appositi atti giuridici o contratti, i medesimi obblighi in materia di protezione dei dati personali cui si è impegnato, con il presente Accordo, quale responsabile (iniziale) del trattamento;
- t) informare il Titolare di aver fatto ricorso a sub-responsabili del trattamento, anche se situati all'estero, conformemente a quanto previsto dall'art. 28, paragrafo 2, secondo periodo, del GDPR.

Art. 4

Eventuale trasferimenti di dati personali verso paesi terzi o organizzazioni internazionali

- 1. Il trasferimento di dati extra UE è ammesso se la Commissione Europea ha stabilito che il paese terzo, un territorio o uno o più settori specifici all'interno del paese terzo (o l'organizzazione internazionale: ONU, Unesco, ecc.) garantiscono un livello di protezione adeguato.
- 2. Il trasferimento di dati extra UE è, altresì, ammesso se il responsabile del trattamento è in grado di fornire garanzie adeguate, a condizione che gli interessati possano disporre di diritti azionabili e mezzi di ricorso effettivi, ovvero sia in grado di comprovare la validità di uno degli strumenti previsti dal paragrafo 2 e 3 dell'art. 46 del GDPR.
- 3. Il Titolare autorizza espressamente il responsabile del trattamento, che a ciò si impegna, a stipulare per suo conto con eventuali sub-responsabili del trattamento, quando stabiliti in un paese al di fuori dell'Unione Europea (per il quale la Commissione Europea non abbia emesso un giudizio di adeguatezza del livello di protezione dei dati

Pattuizione trattamento dati personali



- personali) uno specifico accordo per il trasferimento dei dati all'estero contenente le apposite garanzie e clausole contrattuali, e successive modifiche, adottate dalla stessa Commissione Europea con Decisione 2010/87/EU del 5 febbraio 2010.
- 4. Nell'eventualità in cui il responsabile del trattamento trasferisca i dati ad un sub-responsabile del trattamento che ha sede negli Stati Uniti d'America dovrà comunicare al Titolare informazioni sulla certificazione al programma di Privacy Shield del sub-responsabile e regolarmente, almeno annualmente, confermare la validità della certificazione al programma di Privacy Shield del sub-responsabile.
- 5. Il responsabile del trattamento si impegna, comunque, a non trasferire dati personali a terzi al di fuori dell'UE senza aver garantito una protezione adeguata.

Art. 5 Diritti del Titolare

- 1. Il Titolare ha diritto:
 - a. al puntuale ed esatto adempimento di tutti gli obblighi, stabiliti dal GDPR, gravanti sul RdT e dal presente Accordo;
 - b. al puntuale ed esatto adempimento delle legittime istruzioni contenute nel presente Accordo e nelle istruzioni successivamente impartite;
 - c. di reclamare la parte del risarcimento corrispondente alla parte di responsabilità imputabile al RdT e agli eventuali sub-responsabili del trattamento cui, nei casi consentiti, abbia fatto ricorso per effettuare operazioni di trattamento, anche all'estero;
 - d. all'immediata restituzione dei dati personali oppure, a sua richiesta, alla loro integrale cancellazione e, in entrambi i casi, al rilascio contestuale di attestazione scritta che presso lo stesso RdT non ne esiste alcuna copia. In caso di richiesta scritta del Titolare, il RdT è tenuto ad indicare le modalità tecniche e le procedure utilizzate per la cancellazione/distruzione. Con riferimento all'obbligo di restituzione dei dati, il RdT si obbliga ad utilizzare formati standard ed interfacce che facilitino l'interoperabilità e la portabilità dei dati.

Art. 6 Istanze degli interessati

- 1. Qualora il responsabile del trattamento riceva richieste provenienti dagli Interessati, finalizzate all'esercizio dei loro diritti, esso dovrà:
 - darne tempestiva comunicazione scritta al Titolare a mezzo posta elettronica certificata, allegando copia delle richieste ricevute;
 - coordinarsi, ove necessario e per quanto di propria competenza, con le funzioni aziendali designate dal Titolare per gestire le relazioni con gli Interessati;
 - assistere e supportare il Titolare del trattamento con misure tecniche e organizzative adeguate, al fine di soddisfare l'obbligo dell'Azienda di dare seguito alle richieste per l'esercizio dei diritti degli Interessati (negli ambiti e nel contesto del ruolo ricoperto e in cui opera il Fornitore).

Art. 7 Manleva e responsabilità per violazione di dati personali

- 1. Il responsabile del trattamento si impegna a manlevare e tenere indenne il Titolare da qualsiasi responsabilità, danno, pretesa, risarcimento, sanzione o altro onere che possa derivare da pretese, azioni o procedimenti avanzati da terzi nei seguenti casi:
 - a) violazione dei dati personali consistente nella violazione di sicurezza, che comporti accidentalmente o in modo illecito la distruzione, la perdita, la modifica, la divulgazione non autorizzata o l'accesso ai dati personali trasmessi, conservati o comunque trattati anche se la violazione non sia tale da mettere a rischio i diritti e le libertà degli individui i cui dati personali sono, per conto dell'Azienda, trattati;
 - b) inadempimento degli obblighi, stabiliti dal GDPR, specificatamente diretti ai responsabili del trattamento;
 - c) venir meno agli impegni assunti quale RdT;
 - d) aver agito in modo difforme o contrario rispetto alle legittime istruzioni del Titolare.

0

, z • •.

2. Il responsabile del trattamento dà atto che, qualora un sub-responsabile del trattamento ometta di adempiere ai propri obblighi in materia di protezione dei dati, conserva nei confronti del titolare l'intera responsabilità dell'adempimento degli obblighi del sub-responsabile del trattamento.

3. Il Titolare dà atto che il RdT è esonerato dalla responsabilità se dimostra che l'evento dannoso non gli è in alcun

modo imputabile.

Art. 8
Durata

1. La designazione e le relative autorizzazioni al trattamento dei dati, per conto del Titolare, hanno efficacia limitata al solo ed esclusivo periodo intercorrente tra la data di stipulazione del presente Accordo e la conclusione dell'attività di cui al vigente rapporto contrattuale, salvi gli specifici obblighi che per loro natura sono destinati a permanere in base ad una specifica disposizione nazionale o dell'Unione europea.

2. Qualora l'attività/servizio dedotto nel rapporto contrattuale non venga più fornita o cessi, per qualsiasi motivo, il presente Accordo si intenderà automaticamente risolto di diritto, senza bisogno di comunicazioni, disdette o

revoche, e l'autorizzazione al trattamento dei dati si intende cessata.

Art. 9 *Rinunce*

1. Resta inteso che il presente Accordo non comporta alcun diritto per il responsabile del trattamento a uno specifico compenso o indennità o rimborso per l'attività svolta né ad un incremento del compenso spettante allo stesso in virtù delle relazioni contrattuali con il Titolare o con sub-responsabili del trattamento.

Art. 10 Rinvio

1. Per tutto quanto non previsto dalla presente Accordo si rinvia alle disposizioni generali vigenti ed applicabili in materia di protezione dei dati personali.

2. Sono valevoli le definizioni ed i principi del trattamento di cui, rispettivamente, agli artt. 4 e 5 del GDPR.

3. Il Titolare si riserva in ogni caso la facoltà di rivedere le condizioni del presente Accordo laddove la normativa subisse una significativa riforma, dandone tempestiva comunicazione al responsabile del trattamento.

_	_			
Lungan	A data			
エロひとひ	t uala	 	 	

Il responsabile del trattamento

Il titolare del trattamento
Azienda Sanitaria Locale Roma I
Il Legale Rappresentante
Il Direttore Generale
Dr. Angelo Tanese

