

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

Ai sensi dell'art. 93, commi 6 e 9, del Codice, la garanzia provvisoria verrà svincolata all'aggiudicatario automaticamente al momento della stipula del Contratto; agli altri concorrenti verrà svincolata tempestivamente e comunque entro trenta giorni dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

Il Contratto, ai sensi dell'art. 32, comma 9, del Codice, non potrà essere stipulata 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 mancato invio/la mancata presentazione di quanto necessario ai fini della stipula sarà causa di revoca dell'aggiudicazione.

Il contratto sarà stipulato in modalità elettronica, mediante scrittura privata.

Il contratto è soggetta/o agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla l. 13 agosto 2010, n. 136.

L'esito positivo degli accertamenti d'ufficio nonché la ricezione della documentazione richiesta nel termine fissato è condizione essenziale per la stipula del Contratto. Nei casi di cui all'art. 110, comma 1, del Codice l'Asl Roma I 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 della fornitura.

**Le spese relative alla pubblicazione** del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento, ai sensi dell'art. 216, comma 11, del Codice e del D.M. 2 dicembre 2016 (GU 25.1.2017 n. 20) sono a carico dell'aggiudicatario e dovranno essere rimborsate all'Asl Roma I entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione.

Le spese relative alla pubblicazione saranno suddivise tra gli aggiudicatari dei Lotti in proporzione al relativo valore.

L'Asl Roma I comunicherà all'aggiudicatario l'importo effettivo delle suddette spese, nonché le relative modalità di pagamento. L'importo verrà pubblicato altresì sul sito [www.aslroma1.it](http://www.aslroma1.it), nella pagina informativa dedicata alla presente procedura.

**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.

L'affidatario, almeno venti giorni prima dell'inizio dell'esecuzione delle attività, deve depositare presso l'Asl Roma I il contratto di subappalto.

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, nonché una dichiarazione resa ai sensi del DPR n. 445/2000 attestante che nel relativo sub-contratto è stata inserita apposita clausola sulla tracciabilità dei flussi finanziari. Sono altresì comunicate eventuali modifiche a tali informazioni avvenute nel corso del sub-contratto.

È inoltre fatto obbligo di acquisire una nuova autorizzazione integrativa qualora l'oggetto del subappalto subisca variazioni e l'importo dello stesso sia incrementato nonché siano variati i requisiti di cui all'art. 105, comma 7, del Codice.

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

L'aggiudicatario è altresì tenuto ad effettuare tutte le operazioni necessarie, ad esso richieste dall'Asl Roma I, al fine della predisposizione del negozio elettronico.

#### **24. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE**

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

#### **25. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

Ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR), l'Asl Roma I fornisce le seguenti informazioni in merito al trattamento dei dati personali.

L'Asl Roma I, per le finalità successivamente descritte, raccoglie e tratta le seguenti tipologie di dati:

- (i) Dati 'personali' (es. dati anagrafici, indirizzi di contatto, ecc.);
- (ii) Dati 'giudiziari', di cui all'art. 10 del Regolamento UE, relativi a condanne penali o a reati, il cui trattamento è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa per permettere la partecipazione alla procedura di gara e l'eventuale aggiudicazione. Il trattamento dei dati giudiziari avviene sulla base dell'Autorizzazione al trattamento dei dati a carattere giudiziario da parte di privati, di enti pubblici economici e di soggetti pubblici, rilasciata dal Garante per la protezione dei dati personali.

Il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della procedura di acquisizione di beni o servizi, o comunque raccolti dall'Asl Roma I a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti.

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

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

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

Potranno venire a conoscenza dei suddetti dati personali gli operatori dell'Asl Roma I individuati quali Incaricati del trattamento, a cui sono impartite idonee istruzioni in ordine a misure, accorgimenti, modus operandi, tutti volti alla concreta tutela dei dati personali.

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

- Soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte della Commissione;
- Soggetti terzi fornitori di servizi per l'Asl Roma I, o comunque ad essa legati da rapporto contrattuale, unicamente per le finalità sopra descritte, previa designazione in qualità di Responsabili del trattamento e comunque garantendo il medesimo livello di protezione;
- Altre Amministrazioni pubbliche, cui i dati potranno essere comunicati per adempimenti procedurali;
- Altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara, secondo le modalità e nei limiti di quanto previsto dalla vigente normativa in materia;
- Legali incaricati per la tutela dell'Asl Roma I in sede giudiziaria.

In ogni caso, operazioni di comunicazione e diffusione di dati personali, diversi da quelli sensibili e giudiziari, potranno essere effettuate dall'Asl Roma I nel rispetto di quanto previsto Regolamento UE/2016/679 (GDPR).

I dati relativi al concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto saranno diffusi tramite il sito internet [www.aslroma1.it](http://www.aslroma1.it).

In adempimento agli obblighi di legge in materia di trasparenza amministrativa, il concorrente prende atto ed acconsente a che i dati e la documentazione che la legge impone di pubblicare siano pubblicati e diffusi tramite il sito internet [www.aslroma1.it](http://www.aslroma1.it), sezione Amministrazione Trasparente.

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

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

Il periodo di conservazione dei dati è di 10 anni dall'aggiudicazione definitiva per la stazione appaltante e dalla conclusione dell'esecuzione del contratto per l'Amministrazione/Azienda Sanitaria contraente e comunque per un arco di tempo non superiore a quello necessario all'adempimento degli obblighi normativi.

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

Nell'ambito della presente gara non è previsto alcun tipo di processo decisionale automatizzato.

In qualunque momento l'interessato può esercitare i diritti previsti dagli artt. 7 e da 15 a 22 del Regolamento UE/2016/679. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati e di conoscerne il contenuto, l'origine e le finalità del trattamento, di verificarne l'esattezza o chiederne l'integrazione o l'aggiornamento, oppure la rettifica, i destinatari cui i dati saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi; ha altresì il diritto di chiedere la cancellazione o la limitazione al trattamento, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento ovvero revocare il trattamento. La relativa richiesta va rivolta all'Asl Roma 1, Borgo Santo Spirito 3, 00193 Roma.

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

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è l'Asl Roma 1, con sede in Borgo Santo Spirito 3, 00193 Roma.



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN  
SERVICE DI POMPE INFUSIONALI E DISPOSITIVI MEDICI PER LA NAD**

**ALLEGATO 1a DOMANDA DI PARTECIPAZIONE**

Il/La sottoscritto/a \_\_\_\_\_, nato/a a \_\_\_\_\_, Prov. \_\_\_\_\_, il \_\_\_\_\_, domiciliato per la carica presso la sede legale sotto indicata, in qualità di \_\_\_\_\_ e legale rappresentante della \_\_\_\_\_, con sede in \_\_\_\_\_, Prov. \_\_\_\_\_, via \_\_\_\_\_, n. \_\_\_\_\_, CAP \_\_\_\_\_, codice fiscale n. \_\_\_\_\_ e partita IVA n. \_\_\_\_\_, di seguito denominata "impresa",

- ai sensi e per gli effetti degli articoli 46 e 47 del d.P.R. 445/2000, consapevole delle conseguenze amministrative e delle responsabilità penali previste in caso di dichiarazioni mendaci e/o formazione od uso di atti falsi, nonché in caso di esibizione di atti contenenti dati non più corrispondenti a verità, previste dagli articoli 75 e 76 del medesimo Decreto;
- ai fini della partecipazione alla procedura aperta in oggetto

#### DICHIARA SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITÀ

- 1) di aver preso piena conoscenza e di accettare quanto previsto nel Bando di gara, nel Disciplinare di gara, nel Capitolato Tecnico, in tutti gli Allegati, nonché nei chiarimenti pubblicati sulla piattaforma telematica presso la quale è stata indetta la gara
- 2) di presentare offerta per i seguenti lotti  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_
- 3) di mantenere valida l'offerta per un tempo non inferiore a 240 giorni dal termine fissato per la presentazione dell'offerta;
- 4) che questa Impresa ha ottenuto il PASSOE, secondo le indicazioni presenti sul sito [www.anticorruzione.it](http://www.anticorruzione.it), che allega alla presente dichiarazione,
- 5) che questa Impresa ha versato una cauzione provvisoria pari a € \_\_\_\_\_ corredata dall'impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del relativo contratto, ed è comprovata dall/i documento/i allegato/i alla presente dichiarazione,

e che tale importo è:

pari al 2% dell'importo complessivo della gara,

ovvero



pari allo \_\_\_\_\_ dell'importo complessivo della gara.

In questo secondo caso, per avere diritto alla riduzione dell'importo cauzionale, specificare quale/i documento/i si allega/no, in conformità alle disposizioni di cui all'art. 93 del D.Lgs. n. 50/2016, secondo quanto specificato al paragrafo "Cauzione provvisoria" del Disciplinare di gara: \_\_\_\_\_;

6) [in caso di R.T.I./Consorzio ordinario/Rete d'Impresa/GEIE] che le imprese partecipanti al R.T.I./Consorzio/Rete d'Impresa/GEIE eseguiranno i seguenti servizi:

Impresa \_\_\_\_\_ Forniture/Servizi \_\_\_\_\_ % \_\_\_\_\_

Impresa \_\_\_\_\_ Forniture/Servizi \_\_\_\_\_ % \_\_\_\_\_

Impresa \_\_\_\_\_ Forniture/Servizi \_\_\_\_\_ % \_\_\_\_\_

7) [In caso di R.T.I./Consorzio ordinario/GEIE]

che l'R.T.I./Consorzio ordinario/GEIE sono già costituiti, come si evince dalla copia autentica del mandato collettivo/atto costitutivo allegata;

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 dichiarazioni/dichiarazione congiunta allegate/a.

8) [in caso di Rete d'Impresa]

che la Rete è dotata/priva di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, d.l. 5/2009, e dotata di un organo comune con potere di rappresentanza in possesso dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria e che la stessa è stata costituita mediante contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata/atto firmato digitalmente a norma dell'articolo 25 del d.lgs. 82/2005, di cui si allega copia autentica,

ovvero [nelle ulteriori ipotesi di configurazione giuridica della Rete]

che la Rete è dotata/priva di soggettività giuridica, dotata/priva di organo comune dotato/privo del potere di rappresentanza e dotato/privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria ed è stata costituita mediante contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata/atto firmato digitalmente a norma

dell'articolo 25 del d.lgs. 82/2005/[indicare l'eventuale ulteriore forma di redazione del contratto di Rete] \_\_\_\_\_, di cui si allega copia autentica, e che

è già stato conferito mandato, come si evince dall'allegato documento prodotto in copia autentica,

ovvero

non è ancora stato conferito mandato, ma è già stata individuata l'Impresa a cui, in caso di aggiudicazione, lo stesso sarà conferito nelle forme richieste dal Disciplinare di gara e vi è l'impegno ad uniformarsi alla disciplina prevista dall'articolo 48, comma 8, d.lgs. 50/2016, come si evince dalle dichiarazioni/dichiarazione congiunta allegate/a;

- 10) [in caso Consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) o c), d.lgs. 50/2016 e di Rete d'Impresa di cui all'art. 3, comma 4-quater D.L. n. 5/2009] che il Consorzio/Rete d'Impresa partecipa per le seguenti consorziate/impresе:

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

- 11) che per la ricezione di ogni eventuale comunicazione inerente la gara in oggetto e/o di richieste di chiarimento e/o integrazione della documentazione presentata, ivi comprese le comunicazioni di cui all'articolo 76 del d.lgs. 50/2016, si elegge domicilio in:

Città \_\_\_\_\_, via \_\_\_\_\_, n. \_\_\_\_\_, CAP \_\_\_\_\_, tel. \_\_\_\_\_, PEC \_\_\_\_\_; nominativo di riferimento (cognome, nome e qualifica) \_\_\_\_\_;

- 12) che l'Impresa è in possesso di tutti i requisiti richiesti nel Disciplinare di gara ai fini della partecipazione alla presente procedura;

- 13) che nei confronti dell'impresa non sussistono motivi di esclusione dalla presente procedura ai sensi dell'articolo 80 del D.lgs. n. 50 del 2016 e s.m

ovvero

---

che nei confronti di questa impresa sono presenti le seguenti fattispecie<sup>1</sup>;

- 14) che l'Impresa, in caso di aggiudicazione, acconsentirà all'effettuazione dei controlli che il Committente, o per esso qualunque Ufficio dipendente, si riserva di disporre sull'efficienza ed efficacia del servizio;
- 15) che l'Impresa è in regola con gli obblighi assicurativi e previdenziali nei confronti del personale dipendente e si impegna a rispettare gli stessi e ad applicare le norme dei contratti collettivi di lavoro e degli accordi integrativi;
- 16) di essere informata, ai sensi e per gli effetti del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente ai fini della partecipazione alla procedura di gara per la quale la presente dichiarazione viene resa, nonché dell'esistenza dei diritti di cui agli artt. 7 e da 15 a 22 del medesimo Regolamento;
- 17) [in caso di soggetto non residente e privo 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;
- 18) che questa Impresa non presenterà offerta per la gara in oggetto al contempo singolarmente e quale componente di un R.T.I., Rete, Consorzio o gruppo ovvero che non parteciperà a più R.T.I., Reti, Consorzi o gruppi;
- 19) di non trovarsi nella condizione prevista dall'art. 53, comma 16-ter, del D.Lgs. n. 165/2001 e s.m.i. in quanto non ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, conferito incarichi a ex dipendenti della stazione appaltante che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appaltante nei confronti dell'operatore economico;
- 20) che l'Impresa ha esaminato, con diligenza ed in modo adeguato, tutte le prescrizioni tecniche fornite dalla Stazione Appaltante, tutte le circostanze generali e particolari suscettibili di influire

---

<sup>1</sup> Nella dichiarazione devono essere riportate, ove presenti, tutte le fattispecie ivi comprese quelle per le quali il soggetto abbia beneficiato della non menzione. Non è necessario indicare le condanne quando il reato è stato depenalizzato ovvero per le quali è intervenuta la riabilitazione ovvero quando il reato è stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima



sulla determinazione dei prezzi, sulle condizioni contrattuali e sull'esecuzione dei servizi e delle forniture ed ha giudicato le attività realizzabili, gli elaborati tecnici adeguati ed i prezzi remunerativi e tali da consentire il ribasso offerto, anche a seguito di sopralluogo;

- 21) che l'Impresa si impegna ad eseguire l'appalto nei modi e nei termini stabiliti nel Capitolato Tecnico, nello Schema di contratto e, comunque, nel Bando di gara, nel Disciplinare di gara e negli ulteriori loro allegati;
- 22) Che l'impresa dichiara remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
- a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi/fornitura;
  - b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi/fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta;
- 23) Che l'impresa accetta, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- 24) Che l'impresa accetta il patto di integrità allegato alla documentazione di gara (art. 1, comma 17, della l. 190/2012);
- 25) che i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3 del Codice sono i seguenti:

<u>Nome</u>	<u>Cognome</u>	<u>Data e luogo di nascita</u>	<u>Comune di residenza</u>	<u>Codice fiscale</u>

ovvero

la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta è \_\_\_\_\_

[AVVERTENZA: inserire le informazioni relative a TUTTI i soggetti indicati all'art. 80, comma 3, del Codice, compresi il SOCIO UNICO PERSONA FISICA ovvero il SOCIO DI MAGGIORANZA

PERSONA FISICA O GIURIDICA in caso di società con un numero di soci pari o inferiore a quattro, (in caso di socio di maggioranza persona giuridica indicare tutti i soggetti esponenti della persona giuridica di cui all'art. 80, comma 3, del Codice). Le suddette informazioni dovranno riguardare ANCHE I SOGGETTI CESSATI DALLA CARICA nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara e, in caso di incorporazione, fusione societaria o cessione d'azienda, ANCHE I SOGGETTI CHE HANNO OPERATO PRESSO LA SOCIETÀ INCORPORATA, FUSASI O CEDENTE nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara].

\_\_\_\_\_, li \_\_\_\_\_

Allegati:

- 1) \_\_\_\_\_;
- 2) \_\_\_\_\_;
- 3) \_\_\_\_\_

---

**QUADRO A – DATI POSIZIONI CONTRIBUTIVE**

**A.1 RAGIONE/DENOMINAZIONE SOCIALE**

\_\_\_\_\_

**A.2 CCNL APPLICATO**

\_\_\_\_\_

**A.3 DIMENSIONE AZIENDALE**

N. dipendenti \_\_\_\_\_

**A.4 DATI INAIL**

Codice ditta \_\_\_\_\_

PAT sede legale impresa \_\_\_\_\_

**A.5 DATI INPS**

matricola azienda \_\_\_\_\_

codice sede INPS \_\_\_\_\_



**QUADRO B – INFORMAZIONI INTEGRATIVE per i Consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lettere b) e c), d.lgs. 50/2016 <sup>(2)</sup>**

**B.1 NUMERO IMPRESE SOCIE <sup>(3)</sup>**

\_\_\_\_\_

**B.2 TOTALE ADDETTI IMPRESE CONSORZIATE <sup>(4)</sup>**

\_\_\_\_\_

**B.3 IMPRESA AFFIDATARIA**

- Ragione/denominazione sociale \_\_\_\_\_
- Sede sociale \_\_\_\_\_
- Legale rappresentante \_\_\_\_\_
- Partita IVA \_\_\_\_\_
- Iscrizione CCIAA \_\_\_\_\_
- [Nel caso di cooperativa], iscrizione Albo nazionale cooperative \_\_\_\_\_

**B.4 DATI RELATIVI ALL' IMPRESA AFFIDATARIA**

- Totale dipendenti <sup>(5)</sup> \_\_\_\_\_
- Posizioni previdenziali: INPS \_\_\_\_\_ INAIL \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_, li \_\_\_\_\_

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

\_\_\_\_\_

2 Il quadro deve essere compilato per ogni impresa a cui il Consorzio affiderà l'esecuzione delle forniture

3 I dati sono riferiti al Consorzio nel suo complesso

4 Vedi nota precedente

5 Indicare il numero complessivo dei dipendenti

*Procedura aperta per la fornitura in service di pompe infusionali e dispositivi medici per la NAD*

Ufficio/sede dell'Agenzia delle Entrate:

Ufficio di \_\_\_\_\_, città  
\_\_\_\_\_, Prov. \_\_\_\_\_, via  
\_\_\_\_\_, n. \_\_\_\_\_, CAP \_\_\_\_\_ tel. \_\_\_\_\_, e-mail  
\_\_\_\_\_, PEC  
\_\_\_\_\_.

Ufficio della Provincia competente per la certificazione di cui alla legge 68/1999:

Provincia di \_\_\_\_\_, Ufficio  
\_\_\_\_\_, con sede in \_\_\_\_\_, via  
\_\_\_\_\_, n. \_\_\_\_\_, CAP \_\_\_\_\_, tel.  
\_\_\_\_\_, fax \_\_\_\_\_, e-mail  
\_\_\_\_\_, PEC  
\_\_\_\_\_.

Allegati:

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



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN  
SERVICE DI POMPE INFUSIONALI E DISPOSITIVI MEDICI PER LA NAD**

**ALLEGATO 2**

**CAPITOLATO TECNICO**

*Q&*

## **I. OGGETTO**

Il presente capitolato tecnico ha per oggetto la fornitura per 36 mesi di dispositivi medici ed in service di pompe infusionali per la somministrazione di farmaci a particolare attività terapeutica che richiedono il controllo della velocità per tutta la durata dell'infusione.

La fornitura "in service" dovrà comprendere:

materiale di consumo nella tipologia di seguito riportata e nelle quantità di cui al fabbisogno per il quale l'impresa dovrà formulare offerta economica;

concessione in comodato d'uso gratuito di pompe per alimentazione enterale per uso domiciliare e di pompe per nutrizione parenterale per uso domiciliare, relativa manutenzione;

assistenza tecnica e supporto addestrativo.

La strumentazione fornita dovrà essere nuova di fabbrica e dovrà essere fornito il modello più recente presente sul mercato.

## **2. CARATTERISTICHE TECNICHE DEI PRODOTTI**

Con riferimento a ciascun lotto, i prodotti da fornire, i relativi accessori a corredo ed i servizi connessi alla fornitura devono rispettare, pena l'esclusione dalla gara, i requisiti minimi e le caratteristiche tecniche, in quanto elementi essenziali, precisati nel presente documento.

Relativamente alle misure richieste, queste sono indicative dei prodotti attualmente in uso e pertanto la Commissione, sulla base di considerazioni di carattere clinico, valuterà la riconducibilità dei prodotti aventi misure simili alla stessa destinazione d'uso.

Nel caso in cui la descrizione dei prodotti oggetto dei Lotti identifichi un prodotto riconducibile in modo univoco ad un'Azienda produttrice, costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso.

In merito all'indicazione delle caratteristiche tecniche richieste per i prodotti oggetto di gara, si precisa che la stazione appaltante applica il principio di equivalenza sancito dall'art. 68, comma 7, del D. Lgs. n. 50/2016.

I prodotti offerti dovranno inoltre essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, alla importazione, alla immissione in commercio e all'uso e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta, nonché ad altro eventuale provvedimento.

Al fine di una corretta individuazione del prodotto il confezionamento dovrà riportare, se del caso, le seguenti informazioni:

- Fabbricante;
- Denominazione/nome commerciale del prodotto;
- Codice Ref;
- Marchio CE;
- Dicitura o pittogramma "sterile";
- Dicitura o pittogramma "monouso";
- Numero di Lotto e data di scadenza;
- Metodica di sterilizzazione, data di sterilizzazione e scadenza.

Per ciascun lotto per cui si intende partecipare, deve essere garantita la fornitura di ogni singolo dispositivo previsto. Le quantità richieste sono riportate nell'Allegato Schema Offerta Economica.

### **LOTTO I**

#### **POMPA INFUSIONALE PER NUTRIZIONE ENTERALE - RELATIVI DEFLUSSORI CON SACCA INTEGRATA - DEFLUSSORI CON CONNETTORE EnFIT**

##### **1a POMPA INFUSIONALE PER NUTRIZIONE ENTERALE**

Indicata per somministrazione enterale, idonea per l'uso ospedaliero e domiciliare;

Dimensioni e peso ridotti per adattarsi al paziente deambulante;

Funzionamento volumetrico o peristaltico, a singola via di somministrazione;  
Regolazione della velocità di infusione tra 1 e 300 ml/hr;  
Selezione del volume tra 1 e 3.000 ml • Selezione del volume di bolo tra 1 e 1.000 ml;  
Accuratezza dell'infusione ( $\pm$ ) 10% rispetto al volume impostato;  
Somministrazione indipendente della posizione della nutri pompa;  
Istruzione software in lingua italiana;  
Allarmi: malfunzionamento in seguito ad autodiagnosi, occlusione, fine infusione, presenza aria nella linea di infusione, batteria scarica, errato inserimento del set e set pompa scollegato, segnalazione automatica di fine dose e contenitore vuoto;  
Alimentazione a rete e batteria interna ricaricabile

#### **Ib DEFLUSSORI CON SACCA INTEGRATA**

Deflussori esenti da lattice e ftalati, con sacca integrata da 1 a 2 litri;  
Raccordo ad Y ENFit per la porta di somministrazione del farmaco;  
Raccordo distale ENFit, adattabile (direttamente o tramite specifico adattatore) a qualsiasi tipo di sondino nasogastrico o stomie conforme alle norme tecniche;

#### **Ic DEFLUSSORI CON CONNETTORE EnFIT**

Deflussori esenti da lattice e ftalati, con raccordo prossimale ENFIT;  
Raccordo ad Y ENFit per la porta di somministrazione del farmaco;  
Raccordo distale ENFit, adattabile (direttamente o tramite specifico adattatore) a qualsiasi tipo di sondino nasogastrico o stomie conforme alle norme tecniche.

### **LOTTO 2**

#### **POMPA PEDIATRICA INFUSIONALE PER NUTRIZIONE ENTERALE - RELATIVI DEFLUSSORI CON SACCA INTEGRATA - DEFLUSSORI CON CONNETTORE EnFIT**

##### **Ia POMPA INFUSIONALE PER NUTRIZIONE ENTERALE**

Indicata per somministrazione enterale per la somministrazione di alimenti a densità maggiore (ad esempio pappine), idonea per l'uso ospedaliero e domiciliare;  
Funzionamento volumetrico o peristaltico, a singola via di somministrazione;  
Regolazione della velocità di infusione tra 1 e 300 ml/hr;  
Accuratezza dell'infusione ( $\pm$ ) 10% rispetto al volume impostato;  
Elevata resistenza alla viscosità (minimo 600 cp )  
Istruzione software in lingua italiana;  
Allarmi: malfunzionamento in seguito ad autodiagnosi, occlusione, fine infusione, presenza aria nella linea di infusione, batteria scarica, errato inserimento del set e set pompa scollegato, segnalazione automatica di fine dose e contenitore vuoto;  
Alimentazione a rete e batteria interna ricaricabile

##### **Ib DEFLUSSORI CON SACCA INTEGRATA**

Deflussori esenti da lattice e ftalati, con sacca integrata da 1 a 2 litri;  
Raccordo ad Y ENFit per la porta di somministrazione del farmaco;  
Raccordo distale ENFit, adattabile (direttamente o tramite specifico adattatore) a qualsiasi tipo di sondino nasogastrico o stomie conforme alle norme tecniche;

##### **Ic DEFLUSSORI CON CONNETTORE EnFIT**

Deflussori esenti da lattice e ftalati, con raccordo prossimale ENFIT;  
Raccordo ad Y ENFit per la porta di somministrazione del farmaco;  
Raccordo distale ENFit, adattabile (direttamente o tramite specifico adattatore) a qualsiasi tipo di sondino nasogastrico o stomie conforme alle norme tecniche.

08

Si precisa che, laddove necessario, sarà compito dell'operatore economico aggiudicatario fornire adattatori universali e adattabili ai diversi contenitori dei prodotti dietetici da infondere secondo le norme vigenti.

### **LOTTO 3**

#### **POMPA INFUSIONALE PER NUTRIZIONE ENTERALE E RELATIVI DEFLUSSORI CON DOPPIA SACCA INTEGRATA**

##### **2a POMPA INFUSIONALE PER NUTRIZIONE ENTERALE**

Indicata per somministrazione enterale, idonea per l'uso ospedaliero e domiciliare;  
Dimensioni e peso ridotti per adattarsi al paziente deambulante;  
Funzionamento volumetrico o peristaltico, a doppia via di somministrazione: una per il nutrimento, una per l'idratazione del paziente ed il contemporaneo lavaggio della linea infusionale;  
Regolazione della velocità di infusione del nutrimento tra 1 e 300 ml/hr;  
Selezione del volume tra 1 e 3.000 ml;  
Selezione del volume di bolo tra 1 e 1.000 ml;  
Accuratezza dell'infusione ( $\pm$ ) 10% rispetto al volume impostato;  
Somministrazione indipendente della posizione della nutri pompa;  
Istruzione software e in lingua italiana;  
Allarmi: malfunzionamento in seguito ad autodiagnosi, occlusione, fine infusione, presenza aria nella linea di infusione; batteria scarica, errato inserimento del set e set pompa scollegato, segnalazione automatica di fine dose e contenitore vuoto  
Alimentazione a rete e batteria interna ricaricabile

##### **2b DEFLUSSORI CON DOPPIA SACCA INTEGRATA, PER NUTRIZIONE E LAVAGGIO**

Deflussori esenti da lattice e ftalati, con doppia linea per infusione di soluzioni nutritive e di lavaggio con duplice sacca integrata (ciascuna da 1,3 a 2 litri);  
Raccordo ad Y ENFit per la porta di somministrazione del farmaco;  
Raccordo distale ENFit, adattabile (direttamente o tramite specifico adattatore) a qualsiasi tipo di sondino nasogastrico o stomie conforme alle norme tecniche;

### **LOTTO 4**

#### **POMPA INFUSIONALE VOLUMETRICA PER NUTRIZIONE PARENTERALE E RELATIVI DEFLUSSORI**

##### **3a POMPA INFUSIONALE PER NUTRIZIONE PARENTERALE**

Indicata per somministrazione parenterale domiciliare;  
Dimensioni e peso ridotti;  
Funzionamento volumetrico, MONOVIA;  
Regolazione della velocità di infusione del nutrimento tra 1 e 300 ml/hr;  
Selezione del volume tra 1 e 3.000 ml;  
Selezione del volume di bolo tra 1 e 1.000 ml;  
Accuratezza dell'infusione ( $\pm$ ) 5% rispetto al volume impostato;  
Rapido e facile collegamento del set infusionale;  
Istruzione software in lingua italiana;  
Allarmi: malfunzionamento in seguito ad autodiagnosi, occlusione, fine infusione, presenza aria nella linea di infusione, batteria scarica, errato inserimento del set e set pompa scollegato; segnalazione automatica di fine dose e contenitore vuoto  
Alimentazione a rete e batteria interna ricaricabile

**3b SET DI INFUSIONE DA UTILIZZARE CON LE POMPE INFUSIONALI DI CUI ALLA VOCE 3A**

Presenza di perforatore spike di materiale rigido;  
Camera di gocciolamento trasparente provvista di filtro antibatterico/idrofobico;  
Stringitubo;  
Estremità munite di protezioni facilmente rimovibili .

**LOTTO 5**

**SONDA DI SOSTITUZIONE PER GASTROSTOMIA PERCUTANEA ENDOSCOPICA**

Sonda di sostituzione per gastrostomia in silicone di grado medicale dotata di palloncino gonfiabile simmetrico, di anello esterno di tenuta, di tacca graduata, di connettore ad y, di cui una via per la somministrazione dei nutrienti con tappo di chiusura;

Modelli da 12 a 30 F varie misure.

Striscia radiopaca, attacco EnFIT

**LOTTO 6**

**KIT BOTTONE PER GASTROSTOMIA A BASSO PROFILO**

Kit in silicone di grado medicale

composto da una sonda a palloncino a basso profilo con un set di estensione sia per bolo che ad angolo retto e 2 vie ad Y da fissare sul bottone, che permette la somministrazione della nutrizione per sonda; vari French (min 12 max 24) e varie lunghezze, striscia radiopaca, attacco EnFIT;

Set di alimentazione del bolo

Set di prolunga per bolo con connettore diritto lungo 30 e lungo 60; con connettore ad angolo retto lungo 30 e lungo 60. Deve essere compatibile con la PEG- attacco EnFIT;

Set di alimentazione con adattatore a 90° compatibile con la voce;

Set di prolunga che connette il bottone al sistema di nutrizione con connettore ad angolo retto e 2 porte ad Y lungo 30 cm e lungo 60, clamp di chiusura. Deve essere compatibile con la PEG attacco EnFIT

**LOTTO 7**

**CONNETTORI PER PEG**

Connettori in poliuretano destinati al collegamento con sonde di nutrizione. CH 10, 14, 18

**LOTTO 8**

**CONNETTORE DI TRANSIZIONE STANDARD/ENFIT**

Connettore di transizione da connessione standard a connessione enfit, utilizzato per connettere sonde per la nutrizione enterale con connettore ad imbuto femmina a set per la nutrizione o siringa, con connessione ENFIT femmina.

Fornito di cappuccio filettato femmina per la chiusura del connettore ENFIT maschio.

**LOTTO 9**

**SONDINO NASOGASTRICO VARI FRENCH CIRCA CM 110**

Sondino nasogastrico per nutrizione enterale in poliuretano, radiopaco, con filo guida metallico e connettore con attacco EnFIT per garantire maggiore sicurezza.

Vari French da ch 5 a ch 14.

Provvisto di una via d'accesso per l'aspirazione gastrica ed una via di accesso per l'alimentazione.

In PVC medicale atossico, con indicatori di profondità, compatibile con i componenti nutrizionali; deve Radiopaca. Con mandrino preinserito.

Con estremità distale chiusa, arrotondata e senza rugosità, con due o più fori laterali. L'estremità prossimale deve essere, invece, munita di connettore e tappo di chiusura come da normativa vigente.

Sterile e apirogena

Monouso, in confezione singola sterile

Presenza di mandrino in acciaio e di tacche graduate

#### **LOTTO 10**

##### **KIT PER NUTRIZIONE TRANSGASTRICADIGIUNALE A BASSO PROFILO**

Kit formato da una sonda per nutrizione a basso profilo in silicone di grado medicale con palloncino interno in silicone provvisto di un set di estensione sia per bolo che ad angolo retto e 2 vie ad Y da fissare sul bottone. Striscia radiopaca. Misure Fr 14-16-18-22.

#### **LOTTO 11**

##### **SPAZZOLINO PER PULIZIA CONNETTORI ENFIT**

Prodotto in nylon con perno centrale riutilizzabile

#### **LOTTO 12**

##### **SISTEMA PER FISSAGGIO SONDINI NASO -ENTERALI**

Sistema finalizzato a prevenire o ridurre lo spostamento o la rimozione indesiderata delle sonde nasoenterali. Composto da due cateteri, morsetto per il fissaggio e gel lubrificante. Misure 8-18 fr

### **3. CARATTERISTICHE TECNICHE DEFLUSSORI CON SACCA PER NUTRIZIONE ENTERALI**

Deflussori monouso, con sacca in EVA priva di PVC con capacità compresa tra 1lt ed 2lt sterili, dotati di un raccordo EnFIT utilizzabile con i vari sondini in commercio e conformi alla normativa UNI EN 1615:2001 e cioè con caratteristiche di inserimento alle sacche e alle sonde tali da impedire ogni possibile connessione accidentale con sistema endovenosi ( flaconi per flebo o cateteri vascolari) compatibili con le diete comunemente utilizzate, in idoneo materiale latex free, privo di ftalati, chimicamente stabile, flessibile e resistente alla trazione, apirogeno, incapace di cedere sostanze ai liquidi con i quali viene a contatto, dotato di camera di gocciolamento trasparente e comprimibile, bypass per la somministrazione dei liquidi e cappuccio terminale di protezione.

### **4. CARATTERISTICHE TECNICHE DEFLUSSORI PER NUTRIZIONE PARENTERALI**

Deflussori monouso, sterili, utilizzabili con qualsiasi tipo di sacca o flacone, con perforatore a doppia via (per presa d'aria) con filtro antibatterico, con porosità non superiore a 45 micron inserito nel dispositivo di entrata dell'aria e tappino richiudibile, camera di gocciolamento trasparente e filtro di trattenimento di 15 micron, tubo di gocciolamento privo di ftalati di ca cm 140, clamp antiriflusso libero, raccordo terminale LL maschio, tappo terminale di protezione.

### **5. CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME RICHIESTE PER POMPE DA NUTRIZIONE ENTERALE FISSE**

Pompe volumetriche/ peristaltiche da piantana (per uso domiciliare), con le seguenti caratteristiche tecniche:

Funzionamento a rete e a batteria integrata ricaricabile con autonomia non inferiore a 8 ore a 100 ml/h; la pompa deve essere utilizzabile a rete anche se la batteria è scarica;

Velocità di flusso programmabile da ca. 1 ml a ca. 300 ml/h con incremento di ca. 1 ml/h;

possibilità di somministrazione continua facilmente programmabile (selezione volume dose-tempo) o di boli;

pannello di controllo e memorizzazione della velocità e del volume del flusso e del volume totale somministrato, in lingua italiana;

segnalazione automatica di fine dose;

dimensioni e peso contenuto;

interfaccia utente semplice ed intuitiva;

software e display in lingua italiana;

allarme di funzionamento irregolare per occlusione, presenza aria nella linea di infusione,

svuotamento del contenitore, batteria in esaurimento;

- possibilità di pausa;
- facilità di uso e di manutenzione;
- precisione di infusione +/- 5%
- obbligo di marcatura CE;
- avere caratteristiche di conformità e sicurezza certificate da organismi riconosciuti sulla base delle vigenti normative;
- conformità alle vigenti normative in materia di sicurezza elettrica;
- alimentazione 220V;
- classificazione elettrica: protezione dalla corrente di dispersione ; protezione dalla scossa di corrente;
- possibilità di fissaggio ad asta verticale.

## **6. CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME RICHIESTE PER POMPE DA NUTRIZIONE PARENTERALE**

Le pompe infusionali volumetriche da piantana (per uso domiciliare) dovranno rispondere alle seguenti caratteristiche tecniche:

- unica linea di infusione
- numero verde per servizio di assistenza tecnica
- possibilità di infusione micro-macro
- sistema adeguato di mantenimento pervietà
- segnalazione automatica di fine infusione
- memoria del volume infuso
- protezione da gocciolamento e semplice manutenzione e pulizia
- interfaccia utente semplice ed intuitiva
- alimentazione a 220 V
- software ed display in lingua italiana
- manuale d'uso in lingua italiana
- dimensioni compatte e peso contenuto
- alimentazione a rete e a batteria con autonomia non inferiore a 8 h impostando una velocità di infusione di 100ml/h (specificare tempo di ricarica)
- conformità alle vigenti normative in materia di sicurezza elettrica;
- dotata di autotest iniziale
- limite di occlusione programmabile
- indicazione stato di carica batteria
- gamma flussi: da circa 1 a 1000 ml/h (incremento di 1 ml/h ca)
- programmabilità per volume/minuto e volume totale;
- sistema di sicurezza anti flusso libero
- obbligo di marcatura CE
- allarme visivo/ acustico di funzionamento irregolare per occlusione, presenza aria nella linea di infusione, svuotamento del contenitore, batteria in esaurimento;
- possibilità di fissaggio ad asta verticale porta flebo
- classificazione elettrica: protezione dalla corrente di dispersione, protezione dalla scossa di corrente;

## **7. PRESTAZIONI E SERVIZI CONNESSI**

### **7.1 CONSEGNA**

Il Fornitore di ciascun singolo lotto ha l'obbligo di consegnare i prodotti oggetto di ciascuna richiesta di Consegna, entro 5 giorni lavorativi consecutivi dall'ordinativo. Le attività di trasporto e consegna dei prodotti oggetto della fornitura saranno effettuate dal Fornitore nel luogo e nel locale indicato dalla ASL Roma I nelle relative richieste di consegna.

All'atto dell'avvenuta consegna dei prodotti e relativi accessori il Fornitore - anche per mezzo dell'eventuale soggetto da questi incaricato dell'attività di consegna - dovrà redigere un "Verbale di

Consegna", in contraddittorio con la ASL e controfirmato dalla stessa, nel quale dovrà essere dato atto dell'avvenuta consegna. Il verbale dovrà almeno contenere i seguenti dati:  
il seguente riferimento: " gara fornitura in service di pompe infusionali";  
i dati relativi all'Unità richiedente della ASL;  
il numero di protocollo e la data di ricezione della Richiesta di Consegna;  
la data dell'avvenuta consegna;  
il Codice Fiscale ovvero la Partita IVA del Fornitore;  
l'elenco dettagliato dei Prodotti consegnati con l'indicazione, con riferimento a ciascun prodotto, di quanto segue:  
codice prodotto;  
descrizione del prodotto e degli eventuali accessori a corredo;  
quantità;  
data di scadenza;  
numero identificativo del lotto di produzione.

L'originale del verbale di consegna ovvero una sua copia dovrà essere rilasciato all'ASL per permettere la verifica amministrativa e la successiva liquidazione delle fatture.

Il "Documento di trasporto" (D.D.T.) che riporti tutte le indicazioni sopra citate, potrà sostituire il suddetto "Verbale di Consegna"; in tal caso quest'ultimo dovrà essere sottoscritto dall'ASL e dal Fornitore, anche per mezzo del soggetto da questi incaricato del trasporto dei prodotti e degli accessori a corredo degli stessi. La firma posta su tale documento all'atto del ricevimento della fornitura indica la mera consegna del prodotto e degli accessori a corredo dello stesso. In ogni caso, l'ASL Roma I ha la facoltà di accertare l'effettiva quantità e qualità del prodotto e accessori consegnati e la corrispondenza con quanto previsto nella Richiesta di Consegna in un successivo momento.

## 7.2 RESI

Nel caso di difformità qualitativa (a titolo esemplificativo e non esaustivo la mancata corrispondenza per nome commerciale, integrità dell'imballo e confezionamento, la mancata corrispondenza fra i prodotti ed accessori richiesti e i prodotti ed accessori consegnati ovvero prodotti viziati ovvero prodotti difettosi ovvero prodotti aventi requisiti non conformi a quanto riportato nel capitolato tecnico) e/o difformità quantitativa (a titolo esemplificativo e non esaustivo il numero di prodotti/accessori in eccesso/difetto) tra la Richiesta di Consegna e quanto consegnato dal Fornitore risultante dal Verbale di Consegna (o documento equivalente), anche se rilevate a seguito di prove e utilizzi successivi che evidenzino la non corrispondenza tra il prodotto richiesto e quello consegnato, l'ASL invierà una contestazione scritta, a mezzo pec, al Fornitore, attivando la pratica di reso, secondo quanto di seguito disciplinato.

Con le modalità di seguito stabilite, il Fornitore ha l'obbligo di ritirare i prodotti e/o gli accessori oggetti di reso. Peraltro, al positivo completamento dell'attività di ritiro dei prodotti non conformi e/o in eccesso e della loro relativa sostituzione, dovrà essere redatto un apposito "Verbale di Reso", contenente le informazioni indicate al precedente paragrafo (per il "Verbale di Consegna"), nonché la data di ricezione della comunicazione di contestazione (avvio della pratica di reso) e la data dell'avvenuto ritiro e/o sostituzione.

Nel caso in cui i prodotti resi/da restituire siano già stati fatturati, il Fornitore deve procedere all'emissione della nota di credito. Le note di credito devono riportare chiara indicazione della fattura a cui fanno riferimento e del numero di protocollo assegnato dall'Unità interessata alla Richiesta di Consegna.

## 7.3 VERIFICA DI CONFORMITA'

A seguito della fornitura del prodotto e degli accessori a corredo dello stesso, l'ASL, con proprio personale all'uopo individuato, procede alla verifica di conformità del prodotto e accessori forniti ai fini della verifica di corrispondenza tra quanto ordinato e quanto consegnato e tra le caratteristiche tecniche previste dal capitolato speciale e quelle del materiale consegnato.

Ove la verifica di conformità evidenziasse difetti, vizi, difformità, guasti, inconvenienti, la ditta si impegna a provvedere alla loro eliminazione o sostituzione delle parti difettose, entro 10 gg dalla data di verbale

di accertamento, ovvero entro un diverso termine per particolari esigenze, definito dal Direttore di esecuzione del contratto. I termini di verifica di conformità si intendono con ciò prorogati.

Trascorso il tempo per l'esecuzione dell'affidamento, senza che la ditta vi abbia provveduto, l'ASL ha diritto a provvedere direttamente, addebitandone l'onere alla ditta ed incamerando la polizza definitiva.

La fornitura si intenderà accettata solo a seguito di superamento positivo della verifica di conformità.

#### **7.4 GESTIONE DELL'INDISPONIBILITÀ TEMPORANEA DEL PRODOTTO**

##### **7.4.a Gestione dell'Indisponibilità temporanea del prodotto per rottura di stock**

Nei casi di indisponibilità temporanea dovuta ad eventi occasionali di rotture di stock del prodotto, il Fornitore dovrà darne comunicazione per iscritto all'ASL, pena l'applicazione delle penali. In tale comunicazione il Fornitore dovrà indicare la data a partire dalla quale non potranno essere garantiti i termini di consegna come indicati al precedente paragrafo 3.1 ed evidenziare la sopravvenuta indisponibilità temporanea del prodotto.

A seguito di tale comunicazione, gli Ordini pervenuti nei 15 (quindici) giorni lavorativi successivi dovranno essere adempiuti entro una data di prevista consegna non superiore al termine massimo di 12 (dodici) giorni lavorativi dalla data di ricezione di ciascuna Richiesta di Consegna, pena l'applicazione di quanto previsto nel contratto.

Decorsi i predetti termini di consegna, l'ASL, previa comunicazione per iscritto al Fornitore, potrà, altresì, procedere all'esecuzione in danno del Fornitore effettuando l'acquisto direttamente sul libero mercato ed addebitando l'eventuale differenza di costo al medesimo Fornitore.

Il Fornitore potrà attivare la pratica di indisponibilità temporanea non più di una volta per ciascun semestre di durata della gara. Alla risoluzione dell'indisponibilità del Prodotto, il Fornitore dovrà darne comunicazione per iscritto all'ASL.

Si precisa che nel caso l'indisponibilità temporanea del prodotto venga sanata con l'introduzione di un nuovo prodotto autorizzato il Fornitore, contestualmente alla predetta comunicazione, e sempre ai fini della risoluzione della indisponibilità del Prodotto, dovrà trasmettere alla ASL copia della scheda tecnica del prodotto offerto in sostituzione.

Certificazione che attesti la presenza della marcatura CE per i dispositivi in oggetto;

Certificazione relativa alla eventuale presenza di marchi di qualità sui sistemi o su loro parti significative. In caso di disponibilità della documentazione sopra elencata in lingua diversa da quella italiana, il Fornitore deve presentare la documentazione in lingua originale e corredata da una traduzione giurata in lingua italiana ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, sottoscritta dal legale rappresentante o da persona con comprovati poteri di firma.

Resta inteso che i tempi di comunicazione della richiesta di sostituzione ed i tempi di accettazione dell'ASL sono ad esclusivo carico del Fornitore, che pertanto - se la sostituzione del prodotto verrà accettata - risponderà comunque di eventuali ritardi nelle consegne (penali ed esecuzione in danno).

La fornitura del prodotto dovrà avvenire senza alcun aumento di prezzo rispetto a quello sostituito e alle stesse condizioni convenute in sede di gara (in particolare, dovrà rispettare i requisiti e le caratteristiche tecniche richiesti nel presente Capitolato tecnico).

##### **7.4.b Gestione dell'indisponibilità del prodotto per fuori produzione e/o**

dell'impossibilità della fornitura e gestione della sostituzione migliorativa

Tenuto conto della peculiare tipologia della fornitura oggetto della procedura e quindi delle particolari esigenze che si intendono soddisfare con l'iniziativa in esame e considerata, altresì, la rilevanza del rispetto della tempistica di consegna e dei volumi necessari, determinati a seguito del rilevamento dei fabbisogni degli Enti Sanitari, l'appalto in oggetto prevede determinati strumenti che l'ASL potrà utilizzare al fine di garantire il rispetto o, comunque, l'effettiva esecuzione degli approvvigionamenti.

In particolare, tutti i casi di indisponibilità del prodotto (e/o di impossibilità della fornitura) ascrivibile alla sfera del Fornitore, ivi incluse le ipotesi di:

sospensione o ritiro dell'autorizzazione alla produzione e/o commercializzazione del prodotto a seguito di provvedimento delle Autorità competenti;

sospensione della produzione o impedimento e/o interdizione dall'utilizzo del sito produttivo (es.: sequestro, ecc.) a seguito di provvedimento delle Autorità competenti;  
revoca, recesso, risoluzione, interruzione, sospensione, scadenza dei contratti di licenza e/o concessione di vendita e/o commercializzazione e/o distribuzione del prodotto;  
fermo, anche temporaneo, di produzione o distribuzione del prodotto a seguito di decisione del produttore o, comunque, per fatto ascrivibile all'attività di impresa del produttore e/o, comunque, del fornitore;

rotture di stock oltre quelle previste dal precedente paragrafo, sono considerati casi di inadempimento del Fornitore a seguito dei quali l'ASL procederà alla risoluzione della gara stipulata con il Fornitore inadempiente, riservandosi la facoltà di aggiudicazione al soggetto che segue nella graduatoria di merito risultante dalla procedura di gara;

Tuttavia, le conseguenze dell'indisponibilità del prodotto relative alla risoluzione della procedura di cui sopra non si applicano qualora il Fornitore comunichi tempestivamente ad ASL l'offerta di un prodotto equivalente o migliorativo sostitutivo del Prodotto indisponibile e allo stesso prezzo o migliorativo di quest'ultimo.

Contestualmente alla predetta comunicazione, e sempre ai fini della interruzione della indisponibilità del Prodotto, il Fornitore dovrà presentare:

copia della scheda tecnica del prodotto offerto in sostituzione;

certificazione che attesti la presenza della marcatura CE per i dispositivi in oggetto;

certificazione relativa alla eventuale presenza di marchi di qualità sui sistemi o su loro parti significative.

In caso di disponibilità della documentazione sopra elencata in lingua diversa da quella italiana, il Fornitore deve presentare la documentazione in lingua originale e corredata da una traduzione giurata in lingua italiana ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, sottoscritta dal legale rappresentante o da persona con comprovati poteri di firma. Resta inteso che i tempi di comunicazione della richiesta di sostituzione ed i tempi di accettazione dell'ASL sono ad esclusivo carico del Fornitore, che pertanto - se la sostituzione del prodotto verrà accettata - risponderà comunque di eventuali ritardi nelle consegne (penali ed esecuzione in danno).

L'ASL procederà, quindi alla verifica di quanto fornito ai fini dell'accettazione del nuovo prodotto.

La fornitura del nuovo prodotto dovrà avvenire senza alcun aumento di prezzo rispetto a quello sostituito e alle stesse condizioni convenute in sede di gara.

In caso di esito negativo di suddette verifiche, l'ASL avrà facoltà di risoluzione del contratto, come previsto nella stessa.

## **8. AGGIORNAMENTI TECNOLOGICI**

Il Fornitore può proporre all'ASL Roma I la sostituzione dei prodotti aggiudicati con prodotti nuovi che dovessero essere immessi sul mercato e che presentino caratteristiche migliori.

Tale sostituzione è possibile solo previo nulla osta da parte della ASL e mantenendo le condizioni economiche e contrattuali stabilite nel contratto.

Il Fornitore deve garantire la sostituzione delle apparecchiature aggiudicate con quelle che ne costituiscano aggiornamento tecnologico, senza oneri aggiuntivi, almeno a partire dal secondo anno di vigenza contrattuale: I nuovi dispositivi proposti in aggiornamento tecnologico, dopo l'espletamento della procedura di gara, dovranno possedere le stesse caratteristiche tecniche e preferenziali del prodotto aggiudicato, oltre che specifiche tecniche aggiuntive "migliorative" rispetto alla fornitura in essere. Tale sostituzione è possibile solo previo nulla osta da parte della ASL.

## **9. ASSISTENZA TECNICA E MANUTENZIONE**

Il servizio assistenza e manutenzione prevede che la Ditta aggiudicataria provveda ad eliminare, a proprie cure e spese, tutti i difetti manifestatisi o guasti nei beni forniti, dipendenti o da vizi di costruzione o da difetti dei materiali impiegati o da altre cause. La ditta dovrà assicurare tutti gli interventi di manutenzione correttiva e le attività programmate previste dal fabbricante e/o necessari per assicurare il funzionamento in sicurezza e l'efficacia clinica delle apparecchiature oggetto del contratto. In particolare per le apparecchiature in service dovranno essere effettuate, anche senza specifica richiesta, tutte le manutenzioni programmate, tarature, controlli di sicurezza, ecc. (inclusi tutti i materiali necessari)

previste dal produttore e/o dalla normativa applicabile, tutte le manutenzioni correttive e forniti tutti materiali necessari con la sola esclusione dei materiali di consumo in senso stretto, intendendosi come tali quelli per i quali è prevista una sostituzione periodica definita e vengono sostituiti dall'operatore in

conformità al manuale d'uso, sono ovviamente escluse le parti monouso, tutti i restanti materiali devono intendersi compresi nella manutenzione che la ditta effettua nel periodo di garanzia. Inoltre il servizio sarà omnicomprensivo di tutto quanto necessario per una perfetta funzionalità e sicurezza della apparecchiatura salvo casi di danneggiamenti per dolo o colpa grave.

Si considerano a carico della Ditta aggiudicataria tutte le attività di manutenzione correttiva su guasto (in numero illimitato) e tutte le prestazioni conseguenti per ripristinare la funzionalità senza che nulla sia dovuto per parti di ricambio, mano d'opera, spese di viaggio ed ogni altro onere. La Ditta aggiudicataria deve assicurare sempre la presenza in produzione del numero di pompe prescritto approntando interventi tempestivi e risolutivi.

L'intervento dovrà essere effettuato previo accordo con le strutture organizzative interessate e/o con la struttura indicata dalla Azienda per vigilare sulla corretta esecuzione delle attività manutentive nel più breve tempo possibile. Dovranno comunque essere rispettati i seguenti tempi massimi riferiti alla ricezione della chiamata mediante email o pec:

tempo di intervento (tempo che intercorso tra l'attivazione della richiesta e la presenza del tecnico della Ditta presso la struttura organizzativa interessata): 24 ore lavorative dalla chiamata;

tempo massimo di risoluzione del guasto (tempo intercorso tra l'attivazione della richiesta e la consegna dell'apparecchiatura funzionante con firma di accettazione da parte di un referente della struttura organizzativa): 5 giorni lavorativi dalla chiamata.

Qualora la riparazione non possa avvenire in loco, la Ditta aggiudicataria dovrà provvedere alla spedizione presso proprio centro di assistenza. Ritiro e riconsegna saranno a carico della Ditta aggiudicataria. Per la riconsegna degli apparecchi riparati, è fatto obbligo alla ditta di formalizzare una bolla di accompagnamento conformemente alle norme di natura fiscale. La Ditta aggiudicataria deve prevedere la fornitura gratuita di un apparato in sostituzione temporanea (muletto) in caso di riparazione protratta oltre il tempo massimo di risoluzione del guasto (5 giorni lavorativi). L'apparecchiatura muletto dovrà essere fornita sotto la responsabilità della Ditta aggiudicataria per quanto riguarda la sicurezza ed il corretto funzionamento della stessa, e per la stessa dovranno essere consegnati i manuali d'uso ed effettuata la formazione sul corretto utilizzo se del caso.

## **10. GESTIONE DELLE ATTIVITÀ PROGRAMMATE**

La Ditta aggiudicataria dovrà garantire la manutenzione preventiva, le tarature, i controlli funzionali e tutto quanto necessario per garantire il corretto e sicuro funzionamento delle apparecchiature secondo le modalità previste dal fabbricante nei manuali d'uso e/o service senza che nulla sia dovuto per mano d'opera, spese di viaggio ed ogni altro onere.

La Ditta aggiudicataria sarà tenuta ad effettuare gli interventi di manutenzione preventiva periodica, tarature, controlli funzionali anche senza specifica richiesta.

Ciascun intervento dovrà essere effettuato in conformità agli accordi intercorsi con la struttura individuata dall'Azienda che vigila sulla corretta esecuzione e tassativamente previo accordo con la struttura organizzativa interessata.

Entro il mese di febbraio di ciascun anno successivo all'avvenuto affidamento la Ditta aggiudicataria provvede alla redazione annuale ed alla trasmissione all'ASL del "Piano delle Attività Programmate", relativo a ciascuna apparecchiatura installata, nel quale dovrà dettagliatamente specificare il cronoprogramma delle attività e le modalità del servizio di assistenza tecnica preventiva, tarature, controlli funzionali

Resta inteso che l'offerta di un prodotto equivalente o migliorativo in sostituzione o in affiancamento del prodotto oggetto di contratto è configurabile da parte del fornitore ad ASL purché rispettoso delle seguenti condizioni:

1. sia offerto allo stesso prezzo o minore;
2. rispetti i requisiti tecnici descritti nel lotto di gara;
3. non intacchi profili di concorrenza.

La Ditta aggiudicataria dovrà garantire la manutenzione preventiva, le tarature, i controlli funzionali e tutto quanto necessario per garantire il corretto e sicuro funzionamento delle apparecchiature secondo le modalità previste dal fabbricante nei manuali d'uso e/o service senza che nulla sia dovuto per mano d'opera, spese di viaggio ed ogni altro onere

La Ditta aggiudicataria sarà tenuta ad effettuare gli interventi di manutenzione preventiva periodica, tarature, controlli funzionali anche senza specifica richiesta.

Ciascun intervento dovrà essere effettuato in conformità agli accordi intercorsi con la struttura individuata dall'Azienda che vigila sulla corretta esecuzione e tassativamente previo accordo con la struttura organizzativa interessata.

## **11. COLLAUDO E VERIFICHE DI ACCETTAZIONE**

Le pompe d'infusione dovranno essere collaudate presso le sedi che saranno individuate dall'Azienda Sanitaria.

In tale occasione l'impresa aggiudicataria dovrà fornire:

Dichiarazione sottoscritta dal legale rappresentante dalla quale risulti, per ogni apparecchio presente nell'allestimento:

la classificazione in base al D.L.vo 46/97, se applicabile la classe e tipo di appartenenza ai fini della sicurezza elettrica secondo la normative CEI in vigore;

le norme CEI cui l'apparecchiatura è conforme;

dichiarazione in merito alla presenza oppure all'assenza di lattice naturale (dichiarazione latex free) nel prodotto in consegna:

Manuali d'uso in lingua italiana (1 copia) in formato cartaceo o (1 copia) su supporto ottico (CD o DVD).

I prodotti che presenteranno difetti o discordanze, anche se tolti dal loro imballaggio originario, dovranno essere ritirati e sostituiti entro congruo termine di tempo, a totale carico del fornitore.

Durante il trasporto delle cose e fino al momento dell'eventuale consegna e installazione, il fornitore assume tutti i rischi di perdite e danni relativi, anche nel caso di possesso dei medesimi da parte dell'Azienda acquirente, ad eccezione delle perdite e danni di cui questa ultima sia responsabile.

## **12. FORMAZIONE E ADDESTRAMENTO**

Il Fornitore deve garantire un programma formativo, per l'utilizzo dei prodotti e un'adeguata informazione, formazione e addestramento, ai sensi degli artt. 36 e 37 del D.Lgs. 81/08.

I contenuti dovranno essere sottoposti all'approvazione dell'ASL Roma I e concordati con la stessa le modalità di erogazione che comunque dovrà avvenire prima della messa in esercizio dei citati prodotti. Il programma di cui sopra condiviso ed approvato dovrà essere erogato a cura e spesa del Fornitore, che si impegna quindi ad erogare un'informazione, formazione e addestramento adeguata a tutto il personale preposto all'utilizzo dei prodotti.

## **13. SERVIZIO DI REPORTISTICA**

Il Fornitore, deve inviare all'Azienda Sanitaria, su base trimestrale, entro 30 giorni solari successivi a ciascun trimestre di riferimento, i dati aggregati e riassuntivi relativi alle prestazioni contrattuali.

Rimane ferma la facoltà per l'Azienda di richiedere al Fornitore l'elaborazione di report specifici anche in formato elettronico e/o in via telematica.

Il monitoraggio di tutte le attività relative al contratto potrà altresì essere effettuato dall'Azienda Sanitaria anche mediante l'uso di nuove tecnologie e soluzioni organizzative; a tal fine, il Fornitore, per quanto di sua competenza, si impegna a prestare piena collaborazione per rendere possibile dette attività di monitoraggio. In particolare i report trimestrali devono contenere almeno le seguenti informazioni:

valore delle fatture inviate all'Azienda;

dettaglio dei servizi erogati;

dislocazione delle pompe, al fine di garantire la tracciabilità di ciascuna pompa d'infusione con specifico dettaglio per i pazienti domiciliari.



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN SERVICE DI  
POMPE INFUSIONALI E DISPOSITIVI MEDICI PER LA NAD**

**ALLEGATO 3  
SCHEMA OFFERTA TECNICA  
SOLO LOTTI 1 -2-3 e 4**

Il sottoscritto \_\_\_\_\_, nato a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_, domiciliato per la carica presso la sede legale sotto indicata, nella qualità di \_\_\_\_\_ e legale rappresentante della \_\_\_\_\_, con sede in \_\_\_\_\_, Via \_\_\_\_\_ codice fiscale n. \_\_\_\_\_ e partita IVA n. \_\_\_\_\_ (in caso di R.T.I. o Consorzi non ancora costituiti in promessa di R.T.I., Consorzio o Reti di imprese) \_\_\_\_\_ [indicare forma giuridica del gruppo] con le Imprese,

all'interno del quale la \_\_\_\_\_ verrà nominata Impresa capogruppo), di seguito denominata "Impresa"

- presenta il seguente Schema di Offerta Tecnica;
- dichiara che il sistema offerto è conforme ai requisiti indicati nel Capitolato Tecnico ed alla normativa vigente;
- dichiara le caratteristiche di seguito riportate in tabella nella colonna Caratteristica prodotto offerto

Rif.	Criterio di Valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Caratteristica prodotto offerto	Riferimento documentazione tecnica
1	Caratteristiche tecnico costruttive in termini di minor peso e minori dimensioni dell'apparecchiatura	D	Indicare in particolare peso e dimensioni dell'apparecchiatura	Pagg. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
2	Caratteristiche di funzionalità ( semplicità d'uso, ampiezza e leggibilità del display, tempi di accensione, intuitività nei settaggi, ecc )	D	Indicare in particolare misure del display e tempi di accensione dell'apparecchiatura	Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
3	Numerosità e tipologie dei sensori	D	(campo da compilare di pertinenza dell'operatore) indicare	Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
4	Sistema di sicurezza e controllo autodiagnosi	D	(campo da compilare di pertinenza dell'operatore) descrivere	Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
5	Durata della batteria a 125ml/h	Q	Indicare il valore in ore	Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
6	Capacità di memorizzazione eventi critici	D		Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
7	Formazione del personale all'uso dei deflussori/consumabili e delle pompe	D		Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
8	Completezza delle istruzioni ai fini dell'utilizzo della pompa	D		Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta

Rif.	Criterio di Valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Caratteristica prodotto offerto	Riferimento documentazione tecnica
9	Alimentazione a rete con cavo standard senza bisogno di dispositivi aggiuntivi	SI/NO	<i>Indicare SI/NO</i>	Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
10	Funzione mantenimento pervietà della linea infusoriale (Keep Tube Open)	SI/NO	<i>Indicare SI/NO</i>	Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
11	Possibilità di somministrare in modalità continua – intermittente con selezione di flusso/volume/tempo	SI/NO	<i>Indicare SI/NO</i>	Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
12	Presenza di sistema blocco tastiera e del programma di infusione	SI/NO	<i>Indicare SI/NO</i>	Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
13	Possibilità di programmare contemporaneamente il ciclo enterale/parenterale e di idratazione/lavaggio, con deflussori dedicati	SI/NO	<i>Indicare SI/NO</i>	Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
14	Possibilità di effettuare il lavaggio della linea infusoriale in maniera automatica senza l'utilizzo di siringhe	SI/NO	<i>Indicare SI/NO</i>	Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta
15	Resistenza alla viscosità ( lotto 2 )	Riportare valore		Pag. della scheda tecnica o del manuale d'uso da cui si evinca la caratteristica offerta

A small, handwritten mark or signature located in the bottom right corner of the page. It appears to be a stylized letter or symbol, possibly a 'D' with a flourish.



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL'AFFIDAMENTO  
DELLA FORNITURA IN SERVICE DI POMPE INFUSIONALI E DISPOSITIVI MEDICI PER LA NAD**

**ALLEGATO 4  
SCHEDA FORNITORE**

**VA PREDISPOSTA PER I LOTTI 1,2,3 E 4**

La Ditta dovrà compilare per i Lotti sopra indicati per cui presenta offerta la presente scheda in ogni sua parte, se pertinente, in modo preciso e dettagliato.

La scheda dovrà essere resa firmata da Legale rappresentante, su ogni foglio.

**INFORMAZIONI GENERALI SULL'APPARECCHIATURA**

Tipologia:

\_\_\_\_\_

Modello:

\_\_\_\_\_

Produttore:

\_\_\_\_\_

Nazione di produzione:

\_\_\_\_\_

Importatore:

\_\_\_\_\_

Fornitore:

\_\_\_\_\_

Ditta incaricata della manutenzione, se diversa dall'aggiudicataria:

\_\_\_\_\_

Data inizio commercializzazione in Italia - Anno

\_\_\_\_\_

Data di costruzione dell'apparecchio offerto -Anno

\_\_\_\_\_

Periodo di garanzia assicurato dal produttore -Mesi

\_\_\_\_\_

Periodo di garanzia assicurato dal fornitore -Mesi

\_\_\_\_\_

Codice CIVAB

\_\_\_\_\_

Codice CND

\_\_\_\_\_

**INFORMAZIONE SULLA MANUTENZIONE**

- Ditta incaricata della manutenzione, se diversa dall'aggiudicataria \_\_\_\_\_
- Sede servizio di assistenza tecnica: \_\_\_\_\_
- Numero di addetti all'assistenza tecnica relativamente all'apparecchiatura proposta: \_\_\_\_\_

## CONFORMITA' E NORME TECNICHE

### **Per dispositivi medici alimentati da una particolare sorgente di alimentazione (incluso il software eventuale applicato)**

- il dispositivo medico è conforme alla Direttiva 93/42 CEE e reca l'apposita marcatura CE (allegare dichiarazione):  
si  no
- il dispositivo medico, in riferimento alla Direttiva 93/42 CEE, è così classificato:  
classe I  classe 2a  classe 2b  classe 3
- indicare la destinazione d'uso del costruttore:  
\_\_\_\_\_
- il dispositivo medico rispetta tutte le norme tecniche armonizzate che il fabbricante ha dichiarato di applicare volontariamente a seguito dei requisiti imposti dalla Direttiva 93/42 CEE:  
si  no  indicare le norme particolari \_\_\_\_\_
- il dispositivo medico, qualora considerato apparecchiatura elettromedicale, è conforme alle norme tecniche CEI 62-5 e particolari ove esistenti (allegare dichiarazione): si  no
- il dispositivo medico, qualora considerato apparecchiatura elettromedicale, in riferimento alla norma tecnica CEI 62-5 è così classificato:  
classe: I  II  AI  tipo: B  BF  CF
- Se l'apparecchiatura è di radiologia risponde ai criteri specifici di accettabilità (allegare dichiarazione):  
 di cui al D.L. 187/2000

### **Per apparecchiature elettriche non biomediche**

- L'apparecchiatura è conforme alla direttiva (allegare dichiarazione):  
 CE 89/336  
 CE 73/23 Norma di riferimento \_\_\_\_\_

### DATI DIMENSIONALI/ALIMENTAZIONE

- Dimensioni (altezza x larghezza x profondità): \_\_\_\_\_  
Peso: \_\_\_\_\_ Kg
- Tensione di alimentazione di rete: \_\_\_\_\_ Volt \_\_\_\_\_ Hz Fasi: \_\_\_\_\_  
Potenza elettrica assorbita: \_\_\_\_\_ Watt \_\_\_\_\_ Ampere
- Alimentazione a pile/batterie: capacità di carica \_\_\_\_\_ Tempo di carica al 100% \_\_\_\_\_  
autonomie in ore al massimo assorbimento \_\_\_\_\_ reperibilità pile/batterie \_\_\_\_\_
- L'apparecchio necessita di alimentazione d'acqua  si  no  se si calda  fredda   
Portata (l/min): \_\_\_\_\_ Temperatura (° C): \_\_\_\_\_ Pressione (bar): \_\_\_\_\_  
Caratteristiche chimico-fisiche dell'acqua: \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_
- Tipo, Portata, Temperatura, Pressione, Caratteristiche chimico-fisiche di fluidi particolari/bombole gas  
eventualmente \_\_\_\_\_ richiesti: \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

### ESIGENZE DI INSTALLAZIONE

- Assorbimento elettrico di spunto (Ampere): \_\_\_\_\_
- Calore disperso nell'ambiente: \_\_\_\_\_
- Limiti di temperatura ambientale di funzionamento: MIN: \_\_\_\_\_ °C MAX: \_\_\_\_\_ °C
- Limiti di umidità ambientale di funzionamento: MIN: \_\_\_\_\_ % MAX: \_\_\_\_\_ %
- Esigenza di alimentazione stabilizzata entro: \_\_\_\_\_
- Esigenza di alimentazione ininterrotta (con UPS):  si  no
- Infrastrutture particolari necessarie per l'installazione: \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_
- Ulteriori esigenze tecniche per l'installazione, il corretto funzionamento e l'uso sicuro dell'apparecchiatura  
(distribuzione gas, piastre di appoggio, areazione del locale, ecc.): \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN  
SERVICE DI POMPE INFUSIONALI E DISPOSITIVI MEDICI PER LA NAD**

**ALLEGATO 5**

**SCHEMA OFFERTA ECONOMICA “BUSTA “C”**

*Handwritten signature or mark.*

Il/la sottoscritto/a \_\_\_\_\_

(cognome e nome)

nato a \_\_\_\_\_ (\_\_\_\_), il \_\_\_\_

(luogo) (prov.) (data)

residente a \_\_\_\_\_ (\_\_\_\_), Via \_\_\_\_\_, n. \_\_\_\_

(luogo) (prov.) (indirizzo)

in nome del concorrente \_\_\_\_\_

con sede legale in \_\_\_\_\_ (\_\_\_\_),

Via \_\_\_\_\_, n. \_\_\_\_\_, CAP \_\_\_\_\_, Tel \_\_\_\_\_,

(luogo) (prov.) (indirizzo)

Fax \_\_\_\_\_, e-mail \_\_\_\_\_, Codice

Fiscale \_\_\_\_\_

Partita IVA \_\_\_\_\_

nella sua qualità di:

(barrare la casella che interessa)

Titolare o Legale rappresentante

Procuratore speciale / generale

#### DICHIARA

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al 240 giorno successivo al termine ultimo di presentazione delle offerte e di aver preso visione di tutte le norme e disposizioni contenute nel Disciplinare di gara e in tutti i suoi allegati e nei documenti ivi richiamati e di accettarle senza condizione o riserva alcuna.
- 
-

- che in caso di indicazione dell'offerta complessiva recante un numero di cifre decimali dopo la virgola superiore a due, saranno considerate esclusivamente le prime due cifre decimali, senza procedere ad alcun arrotondamento;
- che i prezzi inseriti sono iva esclusa;
- che allega alla presente dichiarazione la scheda di seguito richiesta ( Lotto \_\_\_\_ ) debitamente compilata;
- che l'importo complessivo delle misure di adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza da sostenere per l'esecuzione dell'appalto è pari ad € \_\_\_\_\_,\_\_\_ =  
( \_\_\_\_\_ / \_\_\_ )
- che il prezzo offerto è onnicomprensivo di quanto previsto negli atti di gara.
- che la percentuale di Iva è pari al \_\_\_\_\_

**LOTTO 1**

Descrizione	U.M.	Quantità (36 mesi)	Prezzo unitario max 4 decimali	Cod. prodotto offerto	Nome commerciale prodotto	GND	RDM	Totale riga max 2 decimali
Pompa infusionale per nutrizione enterale	pezzo	1.000	0,00					0,00
Deflussori con sacca interna	pezzo	300.000	€ _____					€ _____
Deflussori con connettore En Fit	pezzo	15.000	€ _____					€ _____
VALORE COMPLESSIVO LOTTO IVA ESCLUSA								€ _____

**LOTTO 2**

Descrizione	U.M.	Quantità (36 mesi)	Prezzo unitario max 4 decimali	Cod. prodotto offerto	Nome commerciale prodotto	GND	RDM	Totale riga max 2 decimali
Pompa infusionale per nutrizione enterale	pezzo	60	0,00					0,00
Deflussori con sacca interna	pezzo	21.600	€ _____					€ _____
Deflussori con connettore En Fit	pezzo	10.800	€ _____					€ _____
VALORE COMPLESSIVO LOTTO IVA ESCLUSA								€ _____

20

**LOTTO 3**

Descrizione	U.M.	Quantità (36 mesi)	Prezzo unitario max 4 decimali	Cod. prodotto offerto	Nome commerciale prodotto	GND	RDM	Totale riga max 2 decimali
Pompa infusionale per nutrizione enterale	pezzo	60	0,00					0,00
Deflussori con doppia sacca integrata per nutrizione e lavaggio	pezzo	18.000	€ _____					€ _____
VALORE COMPLESSIVO LOTTO IVA ESCLUSA								€ _____

**LOTTO 4**

Descrizione	U.M.	Quantità (36 mesi)	Prezzo unitario max 4 decimali	Cod. prodotto offerto	Nome commerciale prodotto	GND	RDM	Totale riga max 2 decimali
Pompa infusionale per nutrizione parenterale	pezzo	18	0,00					0,00
Set di infusione	pezzo	15.000	€ _____					€ _____
VALORE COMPLESSIVO LOTTO IVA ESCLUSA								€ _____

**LOTTO 5**

Descrizione	U.M.	Quantità (36 mesi)	Prezzo unitario max 4 decimali	Cod. prodotto offerto	Nome commerciale prodotto	GND	RDM	Totale riga max 2 decimali
Sonda di sostituzione per gastrostomia percutanea endoscopica	pezzo	2.400	€ _____					€ _____

VALORE COMPLESSIVO LOTTO IVA ESCLUSA

€ \_\_\_\_\_

**LOTTO 6**

Descrizione	U.M.	Quantità (36 mesi)	Prezzo unitario max 4 decimali	Cod. prodotto offerto	Nome commerciale prodotto	CND	RDM	Totale riga max 2 decimali
KIT bottone per gastrostomia a basso profilo	pezzo	1.800	€ _____					€ _____
SET di alimentazione del bolo	pezzo	1.800	€ _____					€ _____
SET di alimentazione con adattatore a 90° compatibile con la voce	pezzo	3.700	€ _____					€ _____

VALORE COMPLESSIVO LOTTO IVA ESCLUSA

€ \_\_\_\_\_

**LOTTO 7**

Descrizione	U.M.	Quantità (36 mesi)	Prezzo unitario max 4 decimali	Cod. prodotto offerto	Nome commerciale prodotto	CND	RDM	Totale riga max 2 decimali
Connettori per PEG	pezzo	600	€ _____					€ _____

VALORE COMPLESSIVO LOTTO IVA ESCLUSA

€ \_\_\_\_\_

**LOTTO 8**

Descrizione	U.M.	Quantità (36 mesi)	Prezzo unitario max 4 decimali	Cod. prodotto offerto	Nome commerciale prodotto	GND	RDM	Totale riga max 2 decimali
Connettori di transizione standard/enfit	pezzo	400	€ _____					€ _____
VALORE COMPLESSIVO LOTTO IVA ESCLUSA								€ _____

**LOTTO 9**

Descrizione	U.M.	Quantità (36 mesi)	Prezzo unitario max 4 decimali	Cod. prodotto offerto	Nome commerciale prodotto	GND	RDM	Totale riga max 2 decimali
sondino naso-gastrico vari french circa cm 110	pezzo	3.000	€ _____					€ _____
VALORE COMPLESSIVO LOTTO IVA ESCLUSA								€ _____

**LOTTO 10**

Descrizione	U.M.	Quantità (36 mesi)	Prezzo unitario max 4 decimali	Cod. prodotto offerto	Nome commerciale prodotto	GND	RDM	Totale riga max 2 decimali
KIT per nutrizione transgastrica-digiunale a basso profilo	pezzo	60	€ _____					€ _____
VALORE COMPLESSIVO LOTTO IVA ESCLUSA								€ _____

**LOTTO 11**

Descrizione	U.M.	Quantità (36 mesi)	Prezzo unitario max 4 decimali	Cod. prodotto offerto	Nome commerciale prodotto	GND	RDM	Totale riga max 2 decimali
Spazzolino per pulizia connettore enfit	pezzo	500	€ _____					€ _____
VALORE COMPLESSIVO LOTTO IVA ESCLUSA								€ _____

**LOTTO 12**

Descrizione	U.M.	Quantità (36 mesi)	Prezzo unitario max 4 decimali	Cod. prodotto offerto	Nome commerciale prodotto	GND	RDM	Totale riga max 2 decimali
Sistema per fissaggio sondini naso enterali	pezzo	360	€ _____					€ _____



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL'AFFIDAMENTO  
DELLA FORNITURA IN SERVICE DI POMPE INFUSIONALI E DISPOSITIVI MEDICI PER LA NAD**

**ALLEGATO 6  
PATTO DI INTEGRITÀ**

Questo documento costituisce parte integrante del bando.

---

Questo Patto d'Integrità stabilisce la reciproca, formale obbligazione dell'Azienda Sanitaria Locale Roma I e le imprese concorrenti di conformare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza nonché l'espreso 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 dell'Azienda Sanitaria Locale Roma I e 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'Azienda Sanitaria Locale 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'Azienda Sanitaria Locale Roma I a 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 dall'Azienda Sanitaria Locale Roma I, 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.

