

DELIBERAZIONE DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

N. _____ del _____

OGGETTO: Indizione di una procedura aperta telematica in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023, finalizzata all'affidamento per 60 mesi della fornitura in service, suddivisa in lotti, di pompe infusionali, da fornire in comodato d'uso e dei relativi dispositivi per infusione per le necessità dell'ASL Roma 1 per un importo complessivo di € 6.891.500,00 IVA esclusa. Numero Gara Anac: 9381144 Contestuale proroga tecnica fino al 30/04/2024 dei contratti stipulati con le società Nicogen Srl e Abbott Srl, in forza della Deliberazione DG n. 5 del 07/01/2019, in merito alla fornitura in service di pompe infusionali e materiale di consumo per i presidi ospedalieri dell'ASL Roma 1.

STRUTTURA PROPONENTE: DIPARTIMENTO TECNICO PATRIMONIALE - UOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

Centro di Costo: BD0101 L'Estensore: WANDA PETITTI Il presente Atto non contiene dati sensibili

Il Dirigente e/o 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.

Il Responsabile del Procedimento	UOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI	DIPARTIMENTO TECNICO PATRIMONIALE
Dott. VITTORIO SANTORIELLO	Dott.ssa CRISTINA FRANCO	Ing. PAOLA BRAZZODURO
<input style="width: 100%; height: 30px;" type="text"/>	<input style="width: 100%; height: 30px;" type="text"/>	<input style="width: 100%; height: 30px;" type="text"/>

Il funzionario addetto al controllo di budget, con la sottoscrizione del presente atto, attesta che lo stesso comporta uno scostamento sfavorevole rispetto al budget economico assegnato come di seguito dettagliato per singolo conto:

Costo previsto	Eserciz.	CE/CP	Numero conto	Descrizione conto	Addetto al controllo	Scostamento
€25.000,00	2023	CE	501010390	Dispositivi somministrazione e prelievo	Dott.ssa Roberta Pavan	si
€55.000,00	2024	CE	501010390	Dispositivi somministrazione e prelievo	Dott.ssa Roberta Pavan	no

Il Funzionario addetto al controllo di budget

Dott.ssa ROBERTA PAVAN

Il Dirigente della UOC Pianificazione Strategica, Programmazione e Controllo di Gestione con la sottoscrizione del presente atto attesta la coerenza della dichiarazione riferita alla spesa, di cui al presente provvedimento del "funzionario addetto al controllo del budget", rispetto alla delibera n.23 del 17/01/2023.

Parere del Direttore Amministrativo Dr.ssa Roberta Volpini

Favorevole (con motivazioni allegate al presente atto) Non favorevole

Parere del Direttore Sanitario Dr. Gennaro D'Agostino

Favorevole (con motivazioni allegate al presente atto) Non favorevole

Il presente provvedimento si compone di n.191 pagine di cui n.181 pagine di allegati

Il Commissario Straordinario
Dr. Giuseppe Quintavalle

IL DIRETTORE UOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

- VISTA** la Deliberazione del Commissario Straordinario n. 1 dell'01/01/2016, con la quale si è provveduto a prendere atto dell'avvenuta istituzione dell'Azienda sanitaria Locale Roma 1 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;
- VISTO** il Decreto del presidente della Regione Lazio T00013 del 05/04/2023, con il quale è stato nominato Commissario Straordinario dell'Azienda Sanitaria Locale Roma 1, il dott. Giuseppe Quintavalle;
- l'Atto di autonomia aziendale della ASL Roma I, approvato con Deliberazione n. 1153 del 17/12/2019, recepito con Decreto del Commissario ad Acta n. U00020 del 27/01/2020 e pubblicato sul BURL del 30/01/2020 n. 9, con il quale è stato istituito il Dipartimento Tecnico-Patrimoniale, di cui fa parte l'UOC Acquisizione Beni e Servizi;
- RICHIAMATE** la Deliberazione n. 179 del 27/02/2020, avente ad oggetto *“Atto aziendale dell'ASL Roma 1, approvato con Deliberazione n. 1153 del 17/12/2019 – Presa d'atto dell'esito positivo del procedimento di verifica regionale – Attuazione del nuovo modello organizzativo “;* che prevede l'attivazione del sopra citato Dipartimento e delle UU.OO.CC. nello stesso ricompreso;
- la Deliberazione n. 347 dell'08/07/2022, avente ad oggetto *“Sistema aziendale di deleghe e conseguente individuazione delle competenze nell'adozione degli atti amministrativi”* con la quale, tra l'altro, sono state individuate le competenze nell'adozione degli atti amministrativi;
- PREMESSO** che sono in scadenza i contratti, ex Deliberazione DG n. 5 del 07/01/2019, con gli operatori NICOGEN Srl e ABBOTT srl, in merito alla fornitura in service di pompe infusionali e materiale di consumo necessari ai presidi ospedalieri dell'ASL Roma 1;
- che analoga fornitura, seppur con diversa destinazione e uso, è oggetto delle deliberazioni di seguito indicate:
Deliberazione DG n. 360 del 17/03/2021
Aggiudicazione della fornitura suddivisa in 12 Lotti in service pompe infusionali e del materiale di consumo (Lotti: 1 e 4);
Deliberazione DG n. 956 del 22/07/2021
Aggiudicazione della fornitura suddivisa in 34 Lotti di dispositivi medici per la preparazione e la somministrazione di farmaci antitumorali e materiale oncologico pompe infusionali e del materiale di consumo (Lotto 10);
- che, con nota prot. n. 149349 del 13/10/2023 (All. 1), l'UOSD Pianificazione Acquisti e monitoraggio spesa beni sanitari ha inviato la documentazione necessaria per l'indizione di una procedura suddivisa in lotti che contempili tutte le esigenze ospedaliere e territoriali legate all'acquisizione delle pompe infusionali, onde ricondurre, per ragioni di semplicità e maggiore funzionalità, la fornitura ad unica procedura di gara;
- che l'iniziativa in oggetto risulta essere contemplata dalla Deliberazione DG n. 683 del 28/09/2022 *“Adozione del Documento Unico di Programmazione, comprendente il*

Programma biennale degli acquisti di beni e servizi (anni 2023-2024) ed il Programma triennale dei lavori (anni 2023-2025) della ASL Roma 1, ai sensi dell'art. 21 del D.Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii”;

che la predetta richiesta è finalizzata a ricondurre, per ragioni di semplicità e maggiore funzionalità, la fornitura ad unica procedura di gara;

DATO ATTO

che la suddivisione in lotti di seguito è finalizzata a garantire la partecipazione alla procedura da parte del maggior numero di imprese possibile e all’Azienda Sanitaria le migliori condizioni di acquisto;

che il fabbisogno di gara ed i prezzi posti a base d’asta determinano un valore complessivo della gara per 60 mesi valutato in € 6.891.500,00 al netto di iva e/o di altre imposte e contributi di legge;

che, per la natura dei beni che costituiscono oggetto della procedura in trattazione, è opportuno prevedere, quale criterio selettivo di aggiudicazione quello dell’offerta economicamente più vantaggiosa, individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo (70/30), ai sensi dell’art. 108, comma 4 del D. Lgs 36/2023, in quanto la fornitura contempla strumentazione e materiale sanitario di elevato contenuto tecnologico;

che, stante l’importo della base d’asta, la procedura di scelta del contraente da attuare è la procedura aperta telematica, ai sensi di quanto stabilito nel D.Lgs. n. 36/2023, nonché ai sensi del Codice dell’Amministrazione digitale di cui al decreto legislativo 7 marzo 2005 n. 82 e s.m.i. e che, pertanto, la presente procedura di gara verrà espletata tramite piattaforma telematica della Centrale Acquisti Regione Lazio denominata STELLA (Sistema Acquisti Telematico);

RITENUTO

pertanto, di dover procedere all’indizione della procedura aperta telematica in ambito comunitario, ai sensi dell’art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023, per l’affidamento della fornitura per 60 mesi della fornitura in service, suddivisa in lotti, di pompe infusionali, da fornire in comodato d’uso e dei relativi dispositivi per infusione per le necessità dell’ASL Roma 1 per un importo complessivo di € 6.891.500,00 al netto di iva e/o di altre imposte e contributi di legge;

APPURATO

che, sotto il profilo del rischio interferenziale, nell’esecuzione del presente appalto non risulta esistente la citata categoria di rischio e conseguentemente, a norma dell’art. 26, comma 3 del D.Lgs n. 81/2008, non si rende necessaria la redazione del DUVRI e, pertanto, non risulta necessaria la quantificazione degli oneri pertinenti la sicurezza da rischio interferenziale, da corrispondere all’operatore economico;

PRESO ATTO

che l’iniziativa di gara in trattazione, coerente con le linee strategiche dell’ASL Roma 1, non produce duplicazioni o frazionamenti artificiali di rapporti contrattuali a livello regionale e non si sovrappone ad analoghe iniziative della CONSIP spa o di altri soggetti aggregatori che potrebbero efficacemente rispondere alle esigenze perseguite con la presente indizione;

VISTA

la documentazione allegata al presente provvedimento e che ne costituisce parte integrante, come di seguito elencata:

- Disciplinare di gara
- Allegato 1 DGUE Operatore economico
- Allegato 2 Domanda di partecipazione

Allegato 3 Capitolato tecnico e allegato “descrizione lotti”
 Allegato 4 Schema offerta economica
 Allegato 5 Schema dichiarazioni concordato preventivo (eventuale)
 Allegato 6.1 Caratteristiche minime
 Allegato 6.2 Criteri di valutazione
 Allegato 7 Modulo pagamento bollo
 Allegato 8 Patteggiamenti sul trattamento dei dati personali
 Allegato 9 Informativa Privacy
 Allegato 10 Schema contratto
 Allegato 11 Codifica prodotti
 Allegato 12 Patto integrità
 Allegato 13 Scheda attrezzatura
 Allegato 14 Fabbisogno di gara
 Disciplinare tecnico sicurezza informatica ASL Roma 1
 Bando di gara
 Estratto

VISTO l’art. 15 del D.Lgs. n. 36/2023, 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 di Progetto con i compiti previsti dal suddetto Decreto a cui si fa integrale rinvio;

INDIVIDUATO il Dott. Vittorio Santoriello, quale Responsabile Unico di Progetto, in possesso dei requisiti di professionalità e competenza richiesti dalla normativa vigente e di dare atto che il Responsabile per la fase di esecuzione è il Direttore dell’Area del Farmaco;

TENUTO CONTO della necessità di provvedere alla pubblicazione, secondo la legislazione vigente valida fino al 31/12/2023, del bando di gara per estratto, su almeno due dei principali quotidiani a diffusione nazionale e su almeno due a maggiore diffusione locale nel luogo ove si eseguono i contratti, dei bandi di gara relativi ad appalti sopra soglia comunitaria, nonché l’obbligo della pubblicazione dei bandi ed avvisi di gara, fino all’entrata in funzionamento della piattaforma ANAC;

VISTO l’art. 5, comma 2, del D.M. 2 dicembre 2016, il quale prevede che le spese per la pubblicazione obbligatoria degli avvisi e dei bandi di gara sono rimborsate alla stazione appaltante dall’aggiudicatario entro il termine di sessanta giorni dall’aggiudicazione;

RITENUTO pertanto, di porre a carico dei soggetti aggiudicatari, che saranno individuati ad esito della procedura di gara, le spese anticipate dall’Amministrazione per la pubblicazione del bando di gara sulla GURI e, per estratto, su 2 quotidiani a diffusione nazionale e 2 a diffusione locale;

VISTA la deliberazione n. 13 del 19/04/2022, avente ad oggetto “Adozione del Regolamento per la ripartizione degli incentivi per le funzioni tecniche”;

ATTESO che, in applicazione delle percentuali e delle quote di ripartizione previste nel Regolamento, il quadro economico relativo alla presente procedura di gara è il seguente:

a1) Importo a base d'asta	6.891.500,00
a2) costi della sicurezza	0.00

totale a)	6.891.500,00
b) SOMME A DISPOSIZIONE DELL'AMMINISTRAZIONE	
b1) incentivi ex art.113, comma 3, D.Lgs. n.50/2016	6.216,00
b2) incentivi ex art.113, comma 4, D.Lgs. n.50/2016	1.554,00
b3) IVA 22% su importo a base d'asta	1.516.130,00
totale b)	1.523.900,00
IMPORTO TOTALE a) + b)	8.415.400,00

RITENUTO

altresì, necessario, nelle more dell'espletamento e della aggiudicazione della nuova gara, prevedere altresì una proroga dei contratti, ex Deliberazione DG n. 5/2019, per un importo di € 80.000,00 Iva inclusa per un periodo stimato fino al 30/04/2024, fatta salva la facoltà di recesso unilaterale anticipato, qualora si dovesse addivenire all'attivazione dei nuovi contratti prima del predetto termine;

che, pertanto, si rende necessario confermare fino al 30/04/2024 gli impegni contrattuali discendenti dalla Deliberazione DG n. 5/2019, per garantire continuità alla fornitura in service di pompe infusionali e relativo materiale di consumo presso i presidi ospedalieri dell'ASL Roma 1 per l'importo di seguito indicato:

conto	Descrizione	Importo iva compresa
501010390	Dispositivi somministrazione e prelievo	80.000,00

PRESO ATTO

che trattasi di una proroga, limitata temporalmente, strettamente collegata a garantire la continuità gestionale ed operativa dei contratti di cui alla Deliberazione DG n. 5/2019, nelle more della nuova procedura di gara pubblica con cui affidare la commessa:

che, pertanto, la predetta proroga ha come unico scopo quello di permettere, per evidenti ragioni di interesse pubblico, il corretto e continuo approvvigionamento di beni fondamentali, non altrimenti assicurabili nell'ambito di altri contratti di fornitura attualmente in essere presso l'ASL Roma 1 e/o presso Convenzioni/Accordi quadro attivati da Consip Spa, nell'attesa dell'espletamento di un'iniziativa di gara che contemplerà in toto la fornitura di pompe infusionali e del relativo materiale di consumo per le esigenze dell'ASL Roma 1;

che il conto interessato all'adozione del presente atto n. 501010390 registra uno scostamento negativo rispetto al budget stanziato con deliberazione DG FF n. 23 del 17/01/2023;

che il CCS ha attestato che lo scostamento negativo predetto è da intendersi riferito al budget stanziato e non a quello effettivamente consumato e che lo stesso deriva dalla contabilizzazione di contratti avviati, la cui spesa per l'anno in corso, a fronte del budget provvisorio assegnato ai CCS con deliberazione DG FF n. 23 del 17/01/2023, non può essere ridotto;

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. 1 comma 1 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 una procedura aperta telematica in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023, finalizzata all'affidamento per 60 mesi della fornitura in service, suddivisa in lotti, di pompe infusionali, da fornire in comodato d'uso e dei relativi dispositivi per infusione per le necessità dell'ASL Roma 1 per un importo complessivo di € 6.891.500,00 IVA esclusa;

di prevedere che l'aggiudicazione avrà luogo con l'applicazione quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa, individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo (70/30); ai sensi dell'art. 108, comma 4 del D. Lgs 36/2023, in quanto la fornitura contempla strumentazione e materiale sanitario di elevato contenuto tecnologico;

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

Disciplinare di gara

Allegato 1 DGUE Operatore economico

Allegato 2 Domanda di partecipazione

Allegato 3 Capitolato tecnico e allegato "descrizione lotti"

Allegato 4 Schema offerta economica

Allegato 5 Schema dichiarazioni concordato preventivo (eventuale)

Allegato 6.1 Caratteristiche minime

Allegato 6.2 Criteri di valutazione

Allegato 7 Modulo pagamento bollo

Allegato 8 Pattuizioni sul trattamento dei dati personali

Allegato 9 Informativa Privacy

Allegato 10 Schema contratto

Allegato 11 Codifica prodotti

Allegato 12 Patto integrità

Allegato 13 Scheda attrezzatura

Allegato 14 Fabbisogno di gara

Disciplinare tecnico sicurezza informatica ASL Roma 1

Bando di gara

Estratto

di provvedere alle pubblicazioni dell'allegato Bando di gara, così come previsto dall'art. 3 del Decreto Ministeriale Infrastrutture e Trasporti, del 2 dicembre 2016, sulla Gazzetta Ufficiale della Comunità Europea e sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana e, per estratto, su due quotidiani aventi divulgazione nazionale e due di rilevanza locale, nonché sul sito informativo aziendale;

di nominare, ai sensi dell'art. 15 del D.Lgs. n. 36/2023, Responsabile Unico di Progetto con i compiti previsti dal suddetto Decreto, il Dott. Vittorio Santoriello;

di prevedere che la nomina della Commissione giudicatrice sarà disposta, ai sensi dell'art. 93 del D. Lgs 36/2023, con successivo atto da adottarsi dopo la scadenza del termine fissato ai concorrenti per la presentazione delle offerte;

di prevedere, altresì, che il quadro economico relativo alla presente procedura di gara è il seguente:

a1) Importo a base d'asta	6.891.500,00
a2) costi della sicurezza	0.00

	totale a)	6.891.500,00
b) SOMME A DISPOSIZIONE DELL'AMMINISTRAZIONE		
b1) incentivi ex art.113, comma 3, D.Lgs. n.50/2016		6.216,00
b2) incentivi ex art.113, comma 4, D.Lgs. n.50/2016		1.554,00
b3) IVA 22% su importo a base d'asta		1.516.130,00
	totale b)	1.523.900,00
IMPORTO TOTALE a) + b)		8.415.400,00

di prevedere che la spesa complessiva derivante dall'aggiudicazione della procedura di gara, indetta con il presente atto, ed il relativo impegno verranno determinati con successivo provvedimento;

di confermare fino al 30/04/2024 gli impegni contrattuali con gli operatori NICOGEN Srl e ABBOTT srl, ex Deliberazione DG n. 5/2019, per garantire la fornitura in service di pompe infusionali e materiale di consumo necessari ai presidi ospedalieri dell'ASL Roma 1 e quindi continuità alle relative prestazioni assistenziali per un importo pari a € 80.000,00 iva inclusa:

di imputare l'importo complessivo di € 80.000,00 Iva inclusa, derivante dall'adozione del presente provvedimento sul conto

ANNO 2023		
Conto	Descrizione	Importo complessivo iva inclusa
501010390	Dispositivi somministrazione e prelievo	25.000,00
ANNO 2024 (01/01/2024-30/04/2024)		
Conto	Descrizione	Importo complessivo iva inclusa
501010390	Dispositivi somministrazione e prelievo	55.000,00

di prevedere la risoluzione anticipata degli stessi qualora, prima del 30/04/2024, si dovesse addvenire alla stipula dei contratti derivanti dall'aggiudicazione della gara, indetta con il presente provvedimento deliberativo;

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, nel rispetto comunque della normativa sulla protezione dei dati personali e autorizzare il competente servizio aziendale ad oscurare eventuali dati non necessari rispetto alla finalità di pubblicazione.

Il Responsabile del
Procedimento
Dott. Vittorio Santoriello
FIRMATO DIGITALMENTE

Il Direttore della UOC
Acquisizione Beni e Servizi
Dr.ssa Cristina Franco
FIRMATO DIGITALMENTE

Il Direttore del Dipartimento
Tecnico Patrimoniale
Ing. Paola Brazzoduro
FIRMATO DIGITALMENTE

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

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 il Decreto del presidente della Regione Lazio T00013 del 05/04/2023;

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. 1 della Legge n. 20/1994 e successive modifiche nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, comma 1, della Legge n. 241/1990 e successive modifiche ed integrazioni;

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

DELIBERA

di adottare la proposta di deliberazione avente per oggetto *“Indizione di una procedura aperta telematica in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023, finalizzata all'affidamento per 60 mesi della fornitura in service, suddivisa in lotti, di pompe infusionali, da fornire in comodato d'uso e dei relativi dispositivi per infusione per le necessità dell'ASL Roma 1 per un importo complessivo di € 6.891.500,00 IVA esclusa. Numero gara ANAC 9381144. Contestuale proroga tecnica fino al 30/04/2024 dei contratti con gli operatori NICOGEN Srl e ABBOTT Srl, stipulati in forza della Deliberazione DG n. 5/2019, in merito alla fornitura in service di pompe infusionali e relativo materiale di consumo presso i presidi ospedalieri dell'ASL Roma 1”* e, conseguentemente, per i motivi e le valutazioni sopra riportate, che formano parte integrante del presente atto:

di indire una procedura aperta telematica in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023, finalizzata all'affidamento per 60 mesi della fornitura in service, suddivisa in lotti, di pompe infusionali, da fornire in comodato d'uso e dei relativi dispositivi per infusione per le necessità dell'ASL Roma 1 per un importo complessivo di € 6.891.500,00 IVA esclusa;

di prevedere che l'aggiudicazione avrà luogo con l'applicazione quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa, individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo (70/30); ai sensi dell'art. 108, comma 4 del D. Lgs 36/2023, in quanto la fornitura contempla strumentazione e materiale sanitario di elevato contenuto tecnologico;

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

Disciplinare di gara

Allegato 1 DGUE Operatore economico

Allegato 2 Domanda di partecipazione

Allegato 3 Capitolato tecnico e allegato *“descrizione lotti”*

Allegato 4 Schema offerta economica

Allegato 5 Schema dichiarazioni concordato preventivo (eventuale)

Allegato 6.1 Caratteristiche minime

Allegato 6.2 Criteri di valutazione

Allegato 7 Modulo pagamento bollo

Allegato 8 Pattuizioni sul trattamento dei dati personali

Allegato 9 Informativa Privacy

Allegato 10 Schema contratto

Allegato 11 Codifica prodotti

Allegato 12 Patto integrità

Allegato 13 Scheda attrezzatura

Allegato 14 Fabbisogno di gara

Disciplinare tecnico sicurezza informatica ASL Roma 1

Bando di gara

Estratto

di provvedere alle pubblicazioni dell'allegato Bando di gara, così come previsto dall'art. 3 del Decreto Ministeriale Infrastrutture e Trasporti, del 2 dicembre 2016, sulla Gazzetta Ufficiale della Comunità Europea e sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana e, per estratto, su due quotidiani aventi divulgazione nazionale e due di rilevanza locale, nonché sul sito informativo aziendale;

di nominare, ai sensi dell'art. 15 del D.Lgs. n. 36/2023, Responsabile Unico di Progetto con i compiti previsti dal suddetto Decreto, il Dott. Vittorio Santoriello;

di prevedere che la nomina della Commissione giudicatrice sarà disposta, ai sensi dell'art. 93 del D. Lgs 36/2023, con successivo atto da adottarsi dopo la scadenza del termine fissato ai concorrenti per la presentazione delle offerte;

di prevedere, altresì, che il quadro economico relativo alla presente procedura di gara è il seguente:

a1) Importo a base d'asta	6.891.500,00
a2) costi della sicurezza	0.00
totale a)	6.891.500,00
b) SOMME A DISPOSIZIONE DELL'AMMINISTRAZIONE	
b1) incentivi ex art.113, comma 3, D.Lgs. n.50/2016	6.216,00
b2) incentivi ex art.113, comma 4, D.Lgs. n.50/2016	1.554,00
b3) IVA 22% su importo a base d'asta	1.516.130,00
totale b)	1.523.900,00
IMPORTO TOTALE a) + b)	8.415.400,00

di prevedere che la spesa complessiva derivante dall'aggiudicazione della procedura di gara, indetta con il presente atto, ed il relativo impegno verranno determinati con successivo provvedimento;

di confermare fino al 30/04/2024 gli impegni contrattuali con gli operatori NICOGEN Srl e ABBOTT srl, ex Deliberazione DG n. 5/2019, per garantire la fornitura in service di pompe infusionali e materiale di consumo necessari ai presidi ospedalieri dell'ASL Roma 1 e quindi continuità alle relative prestazioni assistenziali per un importo pari a € 80.000,00 iva inclusa;

di imputare l'importo complessivo di € 80.000,00 Iva inclusa, derivante dall'adozione del presente provvedimento sul conto

ANNO 2023		
Conto	Descrizione	Importo complessivo iva inclusa
501010390	Dispositivi somministrazione e prelievo	25.000,00
ANNO 2024 (01/01/2024-30/04/2024)		
Conto	Descrizione	Importo complessivo iva inclusa
501010390	Dispositivi somministrazione e prelievo	55.000,00

di prevedere la risoluzione anticipata degli stessi qualora, prima del 30/04/2024, si dovesse addivenire alla stipula dei contratti derivanti dall'aggiudicazione della gara, indetta con il presente provvedimento deliberativo;

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, nel rispetto comunque della normativa sulla protezione dei dati personali e autorizzare il competente servizio aziendale ad oscurare eventuali dati non necessari rispetto alla finalità di pubblicazione.

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

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Dott. Giuseppe Quintavalle

FIRMATO DIGITALMENTE



Area del Farmaco

UOSD Pianificazione Acquisti e monitoraggio spesa beni sanitari

Prot. n° ~~149349~~ del ~~13/10/2023~~

Direttore UOC Acquisizione Beni e Servizi
Dr.ssa Cristina Franco

e p.c. Direttore Dipartimento Tecnico
Patrimoniale
Dott.ssa Paola Brazzoduro

Direttore Ingegneria Clinica
Ing. Silvia Sergio

Oggetto: Fabbisogno DM consumabili per Pompe Infusionali

Si invia la documentazione necessaria per l'indizione di una gara di durata quinquennale, relativa ai consumabili delle pompe infusionali, indispensabili per assicurare l'attività delle varie UU.OO. ospedaliere e territoriali della ASL Roma 1.

Si trasmette a tal fine il fabbisogno annuale con l'indicazione dei requisiti minimi, della CND e del prezzo unitario di base d'asta per ogni singolo lotto.

L'importo complessivo annuale di base d'asta della gara è di € 1.378.300,00 iva esclusa.

La valutazione qualitativa dovrà prevedere l'assegnazione di 70 punti per l'offerta tecnica, attribuiti sulla base di specifici criteri di valutazione e di 30 punti per l'offerta economica.

I lotti individuati sono i seguenti:

- Lotto 1: consumabili dedicati a pompe volumetriche e pompe a siringhe da utilizzare nelle aree critiche e reparti ospedalieri;
- Lotto 2: consumabili dedicati a pompe enterali ad uso ospedaliero;
- Lotto 3: consumabili dedicati a pompe enterali ad uso territoriale;
- Lotto 4: consumabili dedicati a pompe parenterali ad uso ospedaliero e territoriale;
- Lotto 5: consumabili dedicati a pompe per la somministrazione di farmaci chemioterapici ad uso ospedaliero.

In allegato alla presente si invia la documentazione condivisa con l'Ingegneria Clinica:

- ✓ Fabbisogno annuale per la fornitura di Dispositivi medici dedicati alle pompe infusionali (ALLEGATO A);



- ✓ Caratteristiche tecniche minime (ALLEGATO B).
 - ✓ Tabella di Valutazione (ALLEGATO C);
 - ✓ Capitolato Tecnico (ALLEGATO D);
-
- ✓ Disciplinare tecnico per l'integrazione di sistemi con l'infrastruttura IT dell'Asl Roma 1 (ALLEGATO E).

I lotti per cui è prevista la campionatura nella misura di 2 pezzi per sub-lotto sono indicati nell'allegato 1. La Commissione giudicatrice potrà inoltre richiedere ulteriore campionatura laddove ne ravveda la necessità.

Nelle more dell'espletamento della gara è necessario procedere alla proroga tecnica della delibera 5/19, estesa con Delibera 590/21.

Si precisa che l'avvio della fornitura per i lotti 3 e 4 dovrà avvenire solo alla scadenza contrattuale della Delibera 360/21 mentre per il lotto 5 alla scadenza della Delibera 956/21.

Il DEC individuato per tale procedura è la Dott.ssa Lucia Pacca, Dirigente Farmacista UOC Farmacia Territoriale e di Prossimità.

Cordiali saluti.

Il Direttore
UOSD Pianificazione Acquisti
e monitoraggio spesa beni sanitari
Dott.ssa Silvia Caldarini

Il Direttore
Area del Farmaco
Dott.ssa Roberta Pavan

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE
INFUSIONALI, DA FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER
INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1**

NUMERO GARA ANAC 9381144

DISCIPLINARE DI GARA

INDICE

1.	PIATTAFORMA TELEMATICA.....	4
1.1	Utilizzo piattaforma	4
1.2	DOTAZIONE TECNICHE.....	5
1.3	IDENTIFICAZIONE	6
2.	DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.....	7
2.1	Documenti di gara.....	7
2.2	chiarimenti.....	7
2.3	Comunicazioni.....	8
3.	OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI.....	8
3.1	DURATA.....	9
3.2	REVISIONE PREZZI	9
3.3	MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESCUZIONE	10
4.	SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE ..	10
5.	REQUISITI GENERALI E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE.....	12
	SELF CLEANING	12
	ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE.....	13
6.	REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA.....	13
6.1	Requisiti di idoneità'	14
6.2	Requisiti di capacità economica e finanziaria.....	14
6.3	Requisiti di capacità' tecnica e professionale.....	14
6.4	Indicazioni sui requisiti speciale per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, GEIE.....	14
6.5	INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE, CONSORZI STABILI	15
7.	AVVALIMENTO	15
8.	SUBAPPALTO	15
9.	REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE	15
10.	GARANZIA FIDEIUSSORIA.....	15
11.	SOPRALLUOGO	17
12.	PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.....	17
13.	MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA	18
13.1	Regole per la presentazione dell'offerta.....	19
14.	SOCCORSO ISTRUTTORIO	21
15.	CONTENUTO DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	22
15.1	Domanda di partecipazione.....	22
15.2	DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 372 DEL DECRETO LEGISLATIVO 12 GENNAIO 2019, n. 14	25
15.3	DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO	26
15.4	DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI	26
16.	OFFERTA TECNICA	28
17.	OFFERTA ECONOMICA	29
18.	CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	30
19.	COMMISSIONE GIUDICATRICE.....	32
20.	SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA	32
21.	VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	32

22.	VALUTAZIONE DELLE BUSTE TECNICHE ED ECONOMICHE.....	33
23.	VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.....	34
24.	AGGIUDICAZIONE E STIPULA DEL CONTRATTO	34
25.	OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITA DEI FLUSSI FINANZIARI.....	36
26.	CODICE DI COMPORTAMENTO.....	37
27.	ACCESSO ATTI.....	37
28.	DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE.....	37
29.	TRATTAMENTO DATI PERSONALI	37

PREMESSE

Con atto deliberativo n. , l'Azienda Sanitaria Roma 1 (in seguito: Asl Roma 1) ha deliberato di affidare la fornitura in service, suddivisa in lotti, di pompe infusionali, da fornire in comodato d'uso e dei relativi dispositivi per infusione per le necessità dell'ASL Roma 1 (CPV 33194110-0)

Il presente documento, che integra e illustra i contenuti del bando di gara costituendone a tutti gli effetti integrazione e completamento, contiene le norme relative alle modalità di partecipazione alla procedura di gara, alle modalità di presentazione dell'offerta, ai documenti da presentare a corredo della stessa, nonché le altre informazioni relative all'appalto.

L'aggiudicazione avverrà lotto per Lotto mediante procedura aperta con applicazione del criterio del miglior rapporto qualità/prezzo (70/30), ai sensi dell'art. 108, comma 4 del D. Lgs 36/2023.

Il termine massimo di durata della procedura, dalla data di pubblicazione del bando sulla GUUE alla data del provvedimento di aggiudicazione, è fissato in mesi 9, fatte salve le sospensioni e proroghe motivate consentite dalla legge.

Il luogo di svolgimento della fornitura è Roma codice NUTS: ITI43.

Il Responsabile unico del progetto è il Dott. Vittorio Santoriello

Oggetto della presente procedura è di garantire l'approvvigionamento di apparecchiature e di dispositivi di qualità con prezzi di mercato, in modo da soddisfare le esigenze delle strutture destinatarie della fornitura in trattazione relativamente alla manualità, contesto operativo, volume di attività, e garantire allo stesso tempo la qualità e sicurezza nell'erogazione delle prestazioni.

I. PIATTAFORMA TELEMATICA

1.1 UTILIZZO PIATTAFORMA

Per l'espletamento della presente gara la stazione appaltante si avvale del Sistema Telematico Acquisti Regione Lazio – STELLA (in seguito "Sistema") accessibile al sito <https://stella.regione.lazio.it/Portale/> (in seguito "Sito"). Le modalità di accesso ed utilizzo del Sistema sono indicate nel presente Disciplinare di gara e nelle guide accessibili all'indirizzo <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/help/manuali-operativi/manuali-per-le-imprese> (di seguito "Guide").

L'utilizzo del Sistema comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, nonché di quanto portato

a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sul Sistema e avviene nel rispetto dei principi di auto responsabilità e diligenza professionale.

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

difetti di funzionamento delle apparecchiature e dei sistemi di collegamento e programmi impiegati dal singolo operatore economico per il collegamento al Sistema;

utilizzo al Sistema da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare e a quanto previsto nelle Guide.

In caso di mancato o malfunzionamento del Sistema, anche laddove non sia possibile accertarne la causa, la stazione appaltante può disporre la proroga del termine di presentazione delle offerte per il tempo necessario a ripristinarne la normale operatività, per una durata proporzionale a quella del mancato o non corretto funzionamento.

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

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

1.2 DOTAZIONE TECNICHE

Ai fini della partecipazione alla presente procedura, ogni operatore economico deve dotarsi, a propria cura, spesa e responsabilità, della strumentazione tecnica ed informatica conforme a quella indicata nel presente disciplinare e nelle Guide che regolano il funzionamento e l'utilizzo del Sistema ed almeno disporre di un:

personal computer conforme agli standard aggiornati di mercato, con connessione internet e dotato di un browser idoneo ad operare in modo corretto sul Sito;

sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale (SPID), i cui dettagli sono reperibili all'indirizzo: <https://www.spid.gov.it/> o di altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero, quali la CIE (Carta di identità elettronica), la CNS (Carta Nazionale dei Servizi) o, per gli operatori economici esteri, mediante autenticazione sul sistema IAM regionale.

domicilio digitale presente nell'Indice Nazionale dei Domicili Digitali – INI-PEC o, per l'operatore economico transfrontaliero, un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento UE n. 910/2014 (in seguito "Reg. eIDAS");

certificato di firma digitale, in corso di validità, intestato al legale rappresentante dell'operatore economico o suo delegato, rilasciato da:

un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'AGID;

un certificatore operante in base a una licenza o autorizzazione rilasciata da uno Stato membro dell'Unione europea e in possesso dei requisiti previsti dal Reg. eIDAS;

un certificatore stabilito in uno Stato non facente parte dell'Unione europea, se il certificatore possiede i requisiti previsti dal Reg. eIDAS ed è qualificato in uno stato membro ovvero se il certificato qualificato è garantito da un certificatore stabilito nell'Unione Europea, in possesso dei requisiti di cui al Reg. eIDAS, ovvero se il certificato qualificato, o il certificatore, è riconosciuto in forza di un accordo bilaterale o multilaterale tra l'Unione Europea e paesi terzi o organizzazioni internazionali.

1.3 IDENTIFICAZIONE

Per poter presentare offerta è necessario accedere al Sistema.

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

La registrazione deve essere richiesta unicamente dal legale rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per impegnare l'operatore economico.

L'operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell'offerta, dà per valido e riconosce, senza contestazione alcuna, quanto posto in essere all'interno del Sistema dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente l'account all'interno del Sistema si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato.

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

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l'identificazione e l'accesso alla Piattaforma devono essere effettuate direttamente al gestore della piattaforma telematica mail: supporto.stella@regione.lazio.it. Telefono: 06/997744.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

2.1 DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

Disciplinare di gara

Allegato 1 DGUE Operatore economico

Allegato 2 Domanda di partecipazione

Allegato 3 Capitolato tecnico

Allegato 3.1 descrizione Lotti

Allegato 4 Schema offerta economica

Allegato 5 Schema dichiarazioni concordato preventivo (eventuale)

Allegato 6.1 Caratteristiche minime

Allegato 6.2 Criteri di valutazione

Allegato 7 Modulo pagamento bollo

Allegato 8 Pattuizioni sul trattamento dei dati personali

Allegato 9 Informativa Privacy

Allegato 10 Schema contratto

Allegato 11 Codifica prodotti

Allegato 12 Patto integrità

Allegato 13 Scheda attrezzatura

Allegato 14 Fabbisogno di gara

Disciplinare tecnico sicurezza informatica ASL Roma 1

Allegato 15 codifica prodotti

Si precisa che l'Allegato 10 e gli Allegati relativi alla Privacy (8 e 9) dovranno essere predisposti solo in sede di aggiudicazione e al momento della stipula del contratto e che l'accettazione del patto di integrità è riportata nella domanda di partecipazione.

La documentazione di gara è disponibile al sotto indicato indirizzo:

<https://centraleacquisti.regione.lazio.it/bandi-e-strumenti-di-acquisto/bandi-di-gara-in-scadenza>, all'interno del dettaglio del bando "aperto" concernente la procedura di gara (di seguito "Sezione bando aperto").

2.2 CHIARIMENTI

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare entro le ore 12.00 del _____ in via telematica attraverso la sezione della Piattaforma riservata alle richieste di chiarimenti previa registrazione alla Piattaforma stessa.

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

Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile sono fornite in formato elettronico almeno 6 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione delle richieste in forma anonima e delle relative risposte sulla

Piattaforma telematica. Si invitano pertanto i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della Piattaforma

Non verranno prese in considerazione e forniti riscontri alle richieste presentate con modalità diverse da quelle sopra indicate ed oltre il termine predetto.

2.3 COMUNICAZIONI

Le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici, comprese le comunicazioni di cui all'art.90 del D. Lgs 31 marzo 2023, n. 36 (di seguito "Codice"), avvengono tramite la funzionalità "Comunicazioni", accessibile all'interno del Sistema ovvero, tramite pubblicazione sul Sito Istituzionale o alla Sezione bando aperto o all'indirizzo <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/bandi-e-strumenti-di-acquisto/bandi-di-gara-scaduti> all'interno del dettaglio del Bando "in corso" (di seguito "Sezione bando in corso") concernente la procedura di gara. Il Sistema invia automaticamente agli operatori economici una segnalazione di avviso.

A tale scopo gli operatori economici sono tenuti a tenere aggiornato il domicilio digitale o l'indirizzo di servizio informatico indicato in sede di registrazione al Sistema. Se l'operatore economico non è presente nell'INI-PEC, elegge domicilio digitale speciale presso il Sistema. In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazione di imprese aderenti al contratto di rete (di seguito "Contratto di rete") o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati eleggono domicilio digitale presso il mandatario/capofila. In caso di consorzi fra società cooperative di produzione e lavoro, fra imprese artigiane e di consorzi stabili, la comunicazione recapitata al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate. In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

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

L'appalto è composto da n. 5 lotti, ciascun dei quali indivisibili, per un importo per 60 mesi è pari a complessivi € 6.891.500,00, al netto di iva e/o di altre imposte e contributi di legge.

La procedura è articolata in 5 lotti. La suddivisione in lotti è finalizzata a garantire la partecipazione alla procedura da parte del maggior numero di imprese possibile e all'Azienda Sanitaria le migliori condizioni di acquisto

Lotto	descrizione	Importo quinquennale Iva esclusa	CIG
1	Dispositivi medici da dedicare a pompe infusionali volumetriche e pompe a siringa	1.266.500,00	A01ED67BF2

2	Dispositivi medici da dedicare a pompe infusionali per nutrizione enterale per pazienti ospedalieri	325.000,00	A01ED735DB
3	Dispositivi medici da dedicare a pompe infusionali per nutrizione enterale per pazienti domiciliari	3.745.000,00	A01ED7FFBF
4	Dispositivi medici da dedicare a pompe infusionali per nutrizione parentale	285.000,00	A01ED86589
5	Dispositivi medici da dedicare a pompe infusionali per la somministrazione di chemioterapici	1.270.000,00	A01ED89802

L'importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a € 0,00.

In considerazione della natura della fornitura oggetto della presente procedura di gara e in assenza di rischi da interferenza, si ritiene infatti non sussistente la necessità di procedere alla predisposizione del DUVRI e di indicare la relativa stima dei costi della sicurezza non soggetti a ribasso d'asta.

L'importo complessivo dell'appalto tenendo conto dell'eventuale proroga di 6 mesi è pari a € 7.581.650,00, al netto di iva e/o di altre imposte e contributi di legge.

3.1 DURATA

Il contratto discendente dall'aggiudicazione della procedura di gara in trattazione avrà valenza per 60 mesi.

L'Asl Roma 1 si riserva la facoltà di risolvere il Contratto in qualunque momento, senza ulteriori oneri per l'Asl Roma 1 medesima, qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte, ovvero negli altri casi stabiliti nel Contratto medesimo.

3.2 REVISIONE PREZZI

A partire dalla seconda annualità contrattuale ed al massimo una volta per ciascuna annualità, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva che determinano una variazione del costo dell'appalto, in aumento o in diminuzione, superiore al 5% dell'importo complessivo, i prezzi sono aggiornati nella misura dell'80% della variazione stessa.

Ai fini della determinazione della variazione si utilizzano gli indici sintetici dei prezzi al consumo, dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi e gli indici delle retribuzioni contrattuali orarie elaborati all'ISTAT.

Se non disponibili, si applicano rispettivamente l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) e per la parte relativa ai costi della

manodopera, le tabelle del Ministero del Lavoro e delle Politiche Sociali relative al CCNL utilizzato per il calcolo dei costi della Manodopera.

L'aggiudicatario dovrà eventualmente inoltrare formale richiesta di attivazione della clausola di revisione prezzi. All'istanza, adeguatamente motivata, dovrà essere obbligatoriamente allegata documentazione attestante le particolari condizioni di natura oggettiva che determinano il dichiarato aumento dei prezzi ed il potenziale impatto sui margini di utile aziendale, tenuto conto della specificità del servizio fornito. All'istanza, inoltre, dovrà essere allegata una dichiarazione, da rendersi ai sensi dell'art. 46 del decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 2000, n. 445, attestante la mancata corresponsione e/o riconoscimento di aiuti e/o finanziamenti da parte dello Stato, Enti Pubblici, Istituzioni europee per far fronte al dichiarato aumento dei prezzi.

La stazione appaltante, all'esito dell'istruttoria, ove ne ricorrano le condizioni, provvederà ad aggiornare in aumento i prezzi originari di aggiudicazione nei limiti suddetti.

3.3 MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESCUZIONE

La stazione appaltante si riserva di prorogare il contratto per una durata massima pari a 6 mesi ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto. L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'affidatario almeno 3 mesi prima della scadenza del contratto.

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

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

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

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

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

I consorzi di cui all'articolo 65 del Codice che intendono eseguire le prestazioni tramite i propri consorziati sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

Il concorrente che partecipa alla gara in riferimento ad un determinato lotto in una delle forme di seguito indicate è escluso nel caso in cui la stazione appaltante accerti la sussistenza di rilevanti indizi tali da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale a cagione di accordi intercorsi con altri operatori economici partecipanti allo stesso lotto.

- partecipazione in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di operatori economici aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di retisti);
- partecipazione sia in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti sia in forma individuale;
- partecipazione sia in aggregazione di retisti sia in forma individuale. Tale esclusione non si applica alle retiste non partecipanti all'aggregazione, le quali possono presentare offerta, per la medesima gara in forma singola o associata;
- partecipazione di un consorzio che ha designato un consorziato esecutore il quale, a sua volta, partecipa in una qualsiasi altra forma.

Nel caso venga accertato quanto sopra, si provvede ad informare gli operatori economici coinvolti i quali possono, entro 7 giorni dimostrare che la circostanza non ha influito sul corretto svolgimento della procedura, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali.

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

a) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. Rete – soggetto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;

b) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. Rete – contratto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune può

indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;

c) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione, l'aggregazione di retisti partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole.

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

Ad un raggruppamento temporaneo può partecipare anche da un consorzio di cui all'articolo 65, comma 1, lettera b), c), d).

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

5. REQUISITI GENERALI E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE

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

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

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

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

SELF CLEANING

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

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

- descrive le misure adottate ai sensi dell'articolo 96, comma 6 del Codice;
- motiva l'impossibilità ad adottare dette misure e si impegna a provvedere successivamente.

L'adozione delle misure è comunicata alla stazione appaltante.

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

Sono considerate misure sufficienti il risarcimento o l'impegno a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito, la dimostrazione di aver chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative e di aver adottato provvedimenti concreti, di carattere tecnico, organizzativo o relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti

Se le misure adottate sono ritenute sufficienti e tempestive, l'operatore economico non è escluso. Se dette misure sono ritenute insufficienti e intempestive, la stazione appaltante ne comunica le ragioni all'operatore economico.

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

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

ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE

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

6. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

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

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

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

6.1 REQUISITI DI IDONEITÀ'

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

Per l'operatore economico di altro Stato membro, non residente in Italia: iscrizione in uno dei registri professionali o commerciali degli altri Stati membri di cui all'allegato II.11 del Codice;

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

6.2 REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

Non richiesti.

6.3 REQUISITI DI CAPACITÀ' TECNICA E PROFESSIONALE

Non richiesti

6.4 INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALE PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

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

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

Requisiti di idoneità professionale

Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese di cui al punto 6.1 deve essere posseduto:

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

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

Requisiti di idoneità professionale

Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui di cui al punto **Errore. L'origine riferimento non è stata trovata.** deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori

7. AVVALIMENTO

Non previsto

8. SUBAPPALTO

Il concorrente indica le prestazioni che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione il subappalto è vietato.

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

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

9. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE

L'aggiudicatario è tenuto a garantire l'applicazione del contratto collettivo nazionale e territoriale (o dei contratti collettivi nazionali e territoriali di settore), oppure un altro contratto che garantisca le stesse tutele economiche e normative per i propri lavoratori e per quelli in subappalto.

10. GARANZIA FIDEIUSSORIA

L'offerta è corredata, a pena di esclusione, da una garanzia provvisoria pari al 2% della base d'asta del lotto per il quale l'operatore intende partecipare. Si applicano le riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 del Codice.

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

In caso di partecipazione a più lotti, l'operatore economico può alternativamente:

- prestare tante distinte ed autonome garanzie provvisorie quanti sono i lotti cui si intende partecipare;

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

La cauzione è costituita mediante accredito, con bonifico o con altri strumenti e canali di pagamento elettronici, presso il conto: BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI ROMA SCRL Coordinate IBAN – IT 32 P 08327 03398 000000001060 BIC: ROMAITRRXXX conto intestato Asl Roma 1.

La fideiussione può essere rilasciata:

- da imprese bancarie o assicurative che: rispondono ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività

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

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

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

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

http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf

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

N.B.: Si raccomanda di prendere visione del documento denominato <https://www.anticorruzione.it/-/garanzie-finanziarie>

La fideiussione deve:

a) contenere espressa menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito (stazione appaltante);

b) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/costituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla

gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2 lettere b) e c) del Codice, al solo consorzio;

c) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 16 settembre 2022 n. 193;

d) avere validità per 240 giorni dalla data di presentazione dell'offerta;

e) prevedere espressamente:

1. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del Codice civile;

2. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'articolo 1957, secondo comma, del Codice civile;

3. l'operatività della stessa entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

La fideiussione deve essere emessa e firmata digitalmente da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere verificabile telematicamente presso l'emittente.

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

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

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

11. SOPRALLUOGO

Non previsto.

12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.

I concorrenti, per ogni lotto cui intendono partecipare, devono effettuare il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione in secondo le

modalità di cui alla Delibera n. 621 del 20/12/2022 Attuazione dell'articolo 1, commi 65 e 67, della Legge 23 dicembre 2005, n. 266.

Il pagamento del contributo è condizione di ammissibilità dell'offerta. Il pagamento è verificato mediante il FVOE. In caso di esito negativo della verifica, è attivata la procedura di soccorso istruttorio. In caso di mancata regolarizzazione nel termine assegnato, l'offerta è dichiarata inammissibile

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

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

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

La documentazione presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/2005.

L'offerta deve pervenire entro **e non oltre le ore 12,00 del giorno _____ a pena** di irricevibilità.

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

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

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

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

La ditta offerente è tenuta a far pervenire la campionatura del materiale offerto, per i prodotti e nei quantitativi specificati nella apposita colonna dell'Allegato 14, che dovrà corrispondere a quanto indicato in offerta e nelle schede tecniche presentate in sede di gara. Ai suddetti campioni si farà riferimento nei casi di difformità del materiale ordinato rispetto a quello consegnato.

La suddetta campionatura, corredata dall'elenco dei campioni presentati, dovrà essere racchiusa in distinto collo chiuso con nastro adesivo trasparente e siglato sui lembi di chiusura. I campioni dovranno essere confezionati separatamente per ciascun lotto, su ogni campione dovranno

essere apposte le seguenti indicazioni: 1) nominativo della ditta concorrente; 2) lotto a cui si riferiscono i campioni con precisazione del numero di riferimento riportato nell'allegato 14 3) descrizione; 4) nome commerciale del prodotto; 5) codice prodotto.

Tale collo deve riportare in maniera chiara e leggibile l'indicazione del soggetto candidato offerente (nome e ragione sociale della ditta concorrente) nonché la seguente dicitura:

NON APRIRE - Contiene campionatura relativa alla gara " *fornitura in service, suddivisa in lotti, di pompe infusionali, da fornire in comodato d'uso e dei relativi dispositivi per infusione* ".

Dal Lunedì al venerdì dalle ore 9,00 alle ore 13,00 e dalle ore 14,00 alle ore 17,00

Il suddetto collo, indirizzato a ASL Roma 1 UOC Acquisizione Beni e Servizi – Via Ariosto, 3/9 – 00185 Roma deve pervenire entro il termine di scadenza di presentazione delle offerte.

La campionatura si intende ceduta a titolo gratuito e pertanto non verrà restituita agli operatori.

13.1 REGOLE PER LA PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA

L'"OFFERTA" è composta da:

A – Documentazione amministrativa;

B – Offerta tecnica;

C – Offerta economica;

L'operatore economico ha facoltà di inserire nella Piattaforma offerte successive che sostituiscono la precedente, ovvero ritirare l'offerta presentata, nel periodo di tempo compreso fino all'ora di chiusura della fase di presentazione delle offerte. La stazione appaltante considera esclusivamente l'ultima offerta presentata.

Non sono considerate valide le offerte presentate attraverso modalità diverse da quelle previste nel presente disciplinare.

Il Sistema non accetta offerte presentate dopo il termine di presentazione dell'offerta stabilito. Della data e dell'ora di arrivo dell'offerta fa fede l'orario registrato sul Sistema.

Fino al termine fissato per la presentazione delle offerte, l'operatore economico ha facoltà di inserire sul Sistema offerte successive sostitutive della precedente, ritirare l'offerta presentata. La stazione appaltante considera esclusivamente l'ultima offerta presentata.

Fino al giorno fissato per la loro apertura, l'operatore economico può richiedere la rettifica di un errore materiale contenuto nell'offerta tecnica o nell'offerta economica di cui si sia avveduto dopo la scadenza del termine per la loro presentazione, a condizione che la stessa non comporti

presentazione di nuova offerta o sua modifica sostanziale e che resti comunque assicurato l'anonimato.

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

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

Al momento della ricezione delle offerte ciascun concorrente riceve notifica del corretto recepimento della documentazione inviata. Il Sistema consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda.

Il concorrente che intenda partecipare in forma associata, in sede di presentazione dell'offerta, indica la forma di partecipazione e indica gli operatori economici riuniti o consorziati.

Non sono ammesse offerte incomplete o condizionate. Non sono accettate offerte alternative.

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

Il Sistema accetta files con i seguenti formati p7m, .pdf, .7-zip, .rar, .zip.

Si invitano gli OO.EE. a nominare i file con descrizioni brevi, evitando descrizioni eccessivamente lunghe

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana.

La documentazione che la compone, salvo laddove diversamente indicato, deve essere sottoscritta con firma digitale o altra firma elettronica qualificata o firma elettronica avanzata dal rappresentante legale del concorrente o suo procuratore.

Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli artt. 19, 46 e 47 del DPR 445/2000.

La documentazione, ove non richiesta espressamente in originale, potrà essere prodotta in copia autentica o in copia conforme ai sensi, rispettivamente, degli artt. 18 e 19 del DPR 445/2000. Ove non diversamente specificato è ammessa la copia semplice. La stazione appaltante si riserva in ogni caso di richiedere al concorrente, in ogni momento della procedura, copia autentica o conforme all'originale della documentazione richiesta in sola copia semplice.

14. SOCCORSO ISTRUTTORIO

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

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

il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio ed è causa di esclusione dalla procedura di gara;

l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità della domanda, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;

la mancata produzione del contratto di avalimento, della garanzia provvisoria, del mandato collettivo speciale o dell'impegno a conferire mandato collettivo può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati documenti sono preesistenti e comprovabili con data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;

il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta è sanabile;

non è sanabile mediante soccorso istruttorio l'omessa indicazione, delle modalità con le quali l'operatore intende assicurare, in caso di aggiudicazione del contratto, il rispetto delle condizioni di partecipazione e di esecuzione di cui all'articolo **Errore. L'origine riferimento non è stata trovata.** del presente bando.

Ai fini del soccorso istruttorio è assegnato al concorrente un termine di 7 giorni affinché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere nonché la sezione della Piattaforma dove deve essere inserita la documentazione richiesta.

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

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, limitati alla

documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando un termine a pena di esclusione.

La stazione appaltante può sempre chiedere chiarimenti sui contenuti dell'offerta tecnica e dell'offerta economica e su ogni loro allegato. L'operatore economico è tenuto a fornire risposta nel termine di 7 giorni. I chiarimenti resi dall'operatore economico non possono modificare il contenuto dell'offerta.

15. CONTENUTO DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L'operatore economico utilizza per compilare o allegare la seguente documentazione:

- 1) domanda di partecipazione integrata dal DGUE
- 2) eventuale procura;
- 3) garanzia provvisoria laddove previsto
- 4) PASSoe,
- 5) ricevuta comprovante il pagamento del contributo ANAC;
- 6) Ricevuta del pagamento elettronico dell'imposta di bollo del valore di € 16,00 assolta tramite il servizio @e.bollo dell'Agenzia delle Entrate o, per gli operatori economici esteri, del bonifico bancario effettuato tramite codice Iban IT07Y0100003245348008120501, specificando nella causale denominazione, codice fiscale e procedura di gara, ovvero utilizzo dell'allegato 7 con allegata copia del contrassegno in formato pdf.

15.1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE

La domanda di partecipazione è integrata con il Documento di gara unico europeo e con le informazioni aggiuntive ritenute necessarie.

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

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause non automatiche di esclusione di cui all'articolo 98, comma 4, lettere g) ed h) del codice sono rese dall'operatore economico in relazione ai soggetti di cui al punto precedente.

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

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

- le gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1 lettera a) commesse nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;

gli atti e i provvedimenti indicati all'articolo 98 comma 6 del codice emessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara

tutti gli altri comportamenti di cui all'articolo 98 del Codice, commessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara.

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

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

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

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

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

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

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

Nella domanda di partecipazione il concorrente riporta:

il CCNL applicato con il codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16-quater del d.l. 76/2020 – l. 120/2020

– i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 94, comma 3 del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;

– di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio;

in forma singola e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta). Se l'operatore economico dichiara di partecipare in più di una forma, allega la documentazione che dimostra che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali

– di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;

-di accettare il patto di integrità/protocollo di legalità;

– per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, l'impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica 633/72 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

– per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, il domicilio fiscale ..., il codice fiscale ..., la partita IVA ..., l'indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 90 del Codice;

– di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al punto 29 del presente disciplinare.

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

- dal concorrente che partecipa in forma singola;

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o il consorzio o il gruppo;

- nel caso di aggregazioni di retisti:

a. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;

b. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuno dei retisti che partecipa alla gara;

c. se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione

richiesti per assumere la veste di mandataria, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal retista che riveste la qualifica di mandatario, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuno dei retisti che partecipa alla gara.

- nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 45, comma 2 lettera b) e c) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

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

La domanda di partecipazione deve essere presentata nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72 in ordine all'assolvimento dell'imposta di bollo. Il pagamento della suddetta imposta del valore di € 16,00 viene effettuato o tramite il servizio @e.bollo dell'Agenzia delle Entrate o per gli operatori economici esteri tramite il pagamento del tributo con bonifico utilizzando il codice Iban IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale la propria denominazione, codice fiscale (se presente) e gli estremi dell'atto a cui si riferisce il pagamento.

A comprova del pagamento, il concorrente allega la ricevuta di pagamento elettronico rilasciata dal sistema @e.bollo ovvero del bonifico bancario.

In alternativa, il concorrente può acquistare la marca da bollo da euro 16,00 ed inserire il suo numero seriale all'interno della dichiarazione (All. 7) contenuta nell'istanza telematica e allegare, obbligatoriamente copia del contrassegno in formato.pdf. Il concorrente si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni

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

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

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

15.3 DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO

L'impresa ausiliaria rende le dichiarazioni sul possesso dei requisiti di ordine generale mediante compilazione dell'apposita sezione della domanda di partecipazione integrata dal DGUE.

Il concorrente, per ciascuna ausiliaria, allega:

- 1) la dichiarazione di avvalimento;
- 2) il contratto di avvalimento;
- 3) il PASSOE dell'ausiliaria

15.4 DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

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

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

- copia dell'atto costitutivo e dello statuto del consorzio o GEIE, con indicazione del soggetto designato quale capofila;
- dichiarazione sottoscritta delle parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizi/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

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

- dichiarazione rese da ciascun concorrente, attestante:
 - a. a quale operatore economico, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 68 del Codice, conferendo

mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;

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

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

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

- dichiarazione che indichi per quali imprese la rete concorre;

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

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

- copia del contratto di rete;

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

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

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

- in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituito:

- copia del contratto di rete

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria

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

- in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituendo:

- copia del contratto di rete

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

- a 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.

16. OFFERTA TECNICA

L'operatore economico inserisce la documentazione relativa all'offerta tecnica nella Piattaforma- La predetta offerta è firmata secondo le modalità previste al precedente punto 15.1 e deve contenere i seguenti documenti:

1) Schede tecniche pompe offerte in comodato d'uso

2) Certificazioni

Dovranno essere allegate le certificazioni CE e le attestazioni di conformità alle norme richieste nel Capitolato tecnico;

3) Descrizione dell'offerta

Costituita da una relazione esaustiva che sia in grado di offrire un quadro complessivo e dettagliato del sistema proposto

4) Schede tecniche materiale di consumo

5) Assistenza Tecnica

La ditta dovrà indicare le caratteristiche del servizio di Assistenza tecnica, sulla base di quanto indicato nel Capitolato tecnico. Inoltre, la ditta dovrà fornire la check-list delle attività svolte durante le manutenzioni preventive/programmate previste dal fabbricante, in conformità ai protocolli ed alle procedure definite dal fabbricante stesso e i CV dei tecnici;

6) Proposta progetto di formazione

Costituita da una relazione dettagliata contenente il progetto di formazione per il personale sanitario dell'ASL Roma 1, come previsto dal Capitolato tecnico;

7) Allegato 6.1 caratteristiche minime

Dettagliatamente compilato in ogni sua parte onde agevolare i lavori della Commissione

8) Allegato 6.2 criteri di valutazione

Dettagliatamente compilato in ogni sua parte onde agevolare i lavori della Commissione

9) **La presenza di eventuali segreti tecnici commerciali**, argomentando in modo congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare.

Resta ferma, la facoltà della stazione appaltante di valutare la fondatezza delle motivazioni addotte e di chiedere al concorrente di dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

10) **Allegato 13 scheda attrezzatura**

11) **Allegato 15 schema codifica prodotti**

Nel caso di concorrenti associati, l'offerta dovrà essere sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di partecipazione.

In caso di presentazione di documenti in lingua diversa da quella italiana, gli stessi dovranno essere accompagnati anche da una traduzione resa ai sensi del DPR 445/2000.

L'offerta tecnica costituirà parte integrante del Contratto da stipularsi all'esito dell'eventuale aggiudicazione.

Tutta la documentazione tecnica presentata dall'operatore, si ribadisce, deve essere priva, a pena di esclusione, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'offerta economica.

L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime stabilite nella documentazione di gara, pena l'esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'articolo 79 del Codice e relativo allegato II.5

Nel caso di concorrenti associati, l'offerta dovrà essere sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di partecipazione.

È interesse dell'operatore economico presentare completa ed esaustiva documentazione ai fini di una migliore valutazione da parte della Commissione Giudicatrice.

17. OFFERTA ECONOMICA

La busta "Offerta economica" contiene, a pena di esclusione, lo schema offerta economica Allegato 4.

Inoltre, il concorrente ha facoltà di fornire, in sede di presentazione dell'offerta economica, le "spiegazioni sul prezzo o sui costi" che concorrono a formare il valore complessivo della propria offerta, le quali saranno valutate nel caso in cui l'offerta presentata risulti sospetta di anomalia come meglio specificato alla sez. 23 del presente disciplinare.

Si chiarisce che, al fine della formulazione dell'offerta economica da inserire, a Sistema l'operatore economico concorrente dovrà riportare il **valore complessivo quinquennale della propria offerta, come determinato nell'Allegato 4 schema offerta economica.**

Il prezzo totale proposto dovrà essere “omnicomprensivo” ed includere, quindi, sulla base dei fabbisogni di gara, il comodato d’uso del sistema, l’assistenza tecnica FULL RISK , i materiali di consumo necessari quant’altro necessario per il corretto e completo funzionamento dei sistemi offerti la formazione e quant’altro richiesto nel presente disciplinare e nel capitolato tecnico per l’intera durata contrattuale-

Si precisa che:

- in caso di discordanza tra il valore offerto nella Scheda offerta economica e quanto riportato a sistema, la Commissione di gara procederà a ricalcolare il valore offerto dandone evidenza nella piattaforma telematica.
- successivamente la Commissione procederà alla determinazione del valore complessivo che sarà utilizzato per l’attribuzione del punteggio economico.
- i prezzi unitari dei singoli componenti potranno essere espressi con un numero di decimali **non superiore a cinque (5)**;
- il prezzo totale del Lotto dovrà essere espresso con un numero di decimali **non superiore a due (2)**;
- 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;
- sono ammesse esclusivamente offerte a ribasso, pertanto non verranno accettate offerte superiori all’importo posto a **BASE D’ASTA** quinquennale di ogni Lotto.
- non saranno ammesse offerte complessive pari a 0 (zero);

18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

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

Descrizione	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
Totale	100

Il punteggio dell’offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri indicati nell’Allegato 6.2.criteri di valutazione

In merito al punteggio tecnico, a ciascuno degli elementi discrezionali (D) riportati nei criteri di valutazione, la Commissione collegialmente attribuisce un coefficiente variabile da zero ad uno, utilizzando la seguente scala di giudizi:

GIUDIZIO ATTRIBUITO AD OGNI ASPETTO QUALITATIVO		COEFFICIENTE
insufficiente	Non rispondente agli elementi che fanno riferimento al criterio qualitativo	0,00
sufficiente	Risponde agli elementi che fanno riferimento al criterio qualitativo senza alcuna miglioria di rilievo	0,25
discreto	Rispondente ai requisiti di cui al criterio di valutazione con elementi migliorativi degni di rilievo	0,50
buono	Rispondente ai requisiti di cui al criterio di valutazione con elementi migliorativi di particolare rilievo	0,75
ottimo	Rispondente ai requisiti di cui al criterio di valutazione con elementi migliorativi distintivi e/o di eccellenza	1,00

Per i criteri tabellari (T): Quanto agli elementi cui è assegnato un punteggio tabellare identificato, il relativo punteggio è assegnato, automaticamente e in valore assoluto, sulla base della presenza o assenza nell'offerta, dell'elemento richiesto.

In merito ai criteri quantitativi, i punteggi saranno attribuiti automaticamente, mediante applicazione di una formula matematica, riportata nell'Allegato 6.2.

La Commissione, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi, procederà, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei punteggi per ogni singolo criterio, secondo il metodo aggregativo compensatore in quanto idoneo a consentire una corretta ponderazione tra i criteri.

Il punteggio è dato dalla seguente formula:

$$P_i = C_{ai} \times P_a + C_{bi} \times P_b + \dots + C_{ni} \times P_n$$

dove

P_i = *punteggio concorrente i;*

C_{ai} = *coefficiente criterio di valutazione a, del concorrente i;*

C_{bi} = *coefficiente criterio di valutazione b, del concorrente i;*

C_{ni} = *coefficiente criterio di valutazione n, del concorrente i;*

P_a = *peso criterio di valutazione a;*

P_b = *peso criterio di valutazione b;*

Pn = peso criterio di valutazione *n*.

Quanto all'offerta economica, è attribuito all'elemento economico un coefficiente, calcolato tramite la seguente formula:

Ci= prezzo più basso tra quelli validi presentati/prezzo offerto della ditta concorrente

Ai fini del calcolo dei punteggi tecnici ed economici saranno utilizzate le prime due cifre decimali. In caso di un numero di cifre maggiori di due, la Commissione procederà a troncare i valori alla seconda cifra decimale, senza alcun arrotondamento.

19. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a n. 3 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'articolo 93 comma 5 del Codice. A tal fine viene richiesta, prima del conferimento dell'incarico, apposita dichiarazione.

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

20. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima sessione ha luogo il giorno _____, alle ore 9,30

La Piattaforma consente la pubblicità delle sessioni di gara preordinate all'apertura:

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

e la riservatezza delle riunioni che non sono pubbliche.

21. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

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

- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- b) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- c) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14, se necessario;
- d) disporre le eventuali esclusioni dalla procedura di gara, provvedendo alle relative comunicazioni entro un termine non superiore a cinque giorni.

È fatta salva la possibilità di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia

necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura

22. VALUTAZIONE DELLE BUSTE TECNICHE ED ECONOMICHE

La data e l'ora in cui si procede all'apertura delle offerte tecniche sono comunicate tramite la Piattaforma ai concorrenti ammessi alla presente fase di gara.

La commissione giudicatrice procede all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel presente disciplinare. Gli esiti della valutazione sono registrati dalla Piattaforma.

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

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

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

La commissione giudicatrice procede all'apertura e alla valutazione delle offerte economiche, e, successivamente, all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo, ma punteggi differenti per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, è collocato primo in graduatoria il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio sulla qualità

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, i predetti concorrenti, su richiesta della stazione appaltante, presentano un'offerta migliorativa sul prezzo entro 3 giorni. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede mediante sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 20 i prezzi offerti.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, redige la graduatoria. La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio. secondo le modalità previste punto 2.3.

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

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

L'offerta è esclusa in caso di:

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

23. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.

Si precisa che saranno considerate anormalmente basse le offerte che risultano aver superato i 4/5 del punteggio massimo sia per i criteri qualità e che per il prezzo.

La stazione appaltante si riserva la facoltà di sottoporre a verifica un'offerta che, in base anche ad altri ad elementi, appaia anormalmente bassa.

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

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

Il concorrente allega, in sede di presentazione dell'offerta economica, le giustificazioni relative alle voci di prezzo e di costo. La mancata presentazione anticipata delle giustificazioni non è causa di esclusione.

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

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

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

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

24. AGGIUDICAZIONE E STIPULA DEL CONTRATTO

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

offerta.

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

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

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

Successivamente si procede a ricalcolare i punteggi e a riformulare la graduatoria procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati. Nell'ipotesi di ulteriore esito negativo delle verifiche si procede nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

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

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

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

Si precisa che l'attivazione dei contratti seguirà la sotto indicata calendarizzazione:

Lotti 1 e 2: immediatamente dopo l'aggiudicazione definitiva della procedura:

Lotto 3 e 4 a partire da settembre 2024

Lotto 5 a partire da dicembre 2024.

Quanto sopra trova la sua giustificazione nella circostanza che gli attuali contratti hanno scadenze diverse tra loro.

Se la stipula del contratto non avviene nel termine per fatto della stazione appaltante, l'aggiudicatario può farne constatare il silenzio inadempimento o, in alternativa, può sciogliersi

da ogni vincolo mediante atto notificato. All'aggiudicatario non spetta alcun indennizzo, salvo il rimborso delle spese contrattuali.

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

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

Le spese obbligatorie relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento sono a carico dell'aggiudicatario e devono essere rimborsate entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione. L'importo massimo presunto delle spese obbligatorie di pubblicazione è pari a € 3.000,00 Sono comunicati tempestivamente all'aggiudicatario eventuali scostamenti dall'importo indicato.

In caso di procedura suddivisa in Lotti, Le spese relative alla pubblicazione sono suddivise tra gli aggiudicatari dei lotti in proporzione al relativo valore.

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

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

25. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

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

L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

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

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

pecuniaria da € 500 a 3.000.

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

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

Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o di Società Poste Italiane S.p.a. o anche senza strumenti diversi dal bonifico bancario o postale che siano idonei a garantire la piena tracciabilità delle operazioni per il corrispettivo dovuto in dipendenza del presente contratto.

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

26. CODICE DI COMPORTAMENTO

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, l'aggiudicatario deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza.

27. ACCESSO ATTI

L'accesso agli atti della procedura è assicurato in modalità digitale mediante acquisizione diretta dei dati e delle informazioni inseriti nelle piattaforme di e-procurement, nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 35 del Codice e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi, secondo le modalità indicate all'articolo 36 del codice.

Ai sensi dell'art. 36, comma 6 del Codice, la stazione appaltante, qualora vi siano reiterati rigetti di istanze di oscuramento, può inoltrare segnalazione all'ANAC la quale può irrogare una sanzione pecuniaria nella misura stabilita dall'articolo 222, comma 9, ridotta alla metà nel caso di pagamento entro trenta giorni dalla contestazione,

28. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dalla presente procedura di gara è competente il Tribunale Amministrativo di Roma.

29. TRATTAMENTO DATI PERSONALI

I dati raccolti sono trattati e conservati ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla

protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, del decreto legislativo 30 giugno 2003, n.196 recante il “Codice in materia di protezione dei dati personali” e ss mm e ii, del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/21 e dei relativi atti di attuazione.



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL
ROMA 1



REGIONE
LAZIO

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE INFUSIONALI, DA FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1

ALLEGATO I – DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

Parte I: Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore

Riferimento della pubblicazione del pertinente avviso o bando ¹ nella Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea: GU EU S numero [X] Data [X] Numero dell'avviso nella GU S: [X]/S[X] – [X]
--

INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA DI APPALTO

Identità del committente²	Risposta:
Nome:	ASL ROMA I
Codice Fiscale	
Di che appalto si tratta?	Risposta:
Titolo o breve descrizione dell'appalto ³	PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE INFUSIONALI, DA FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1
Numero di riferimento attribuito al fascicolo dell'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore (ove esistente) ⁴	[X]
CIG/Numero gara	
CUP (ove previsto)	[X]
Codice progetto (ove l'appalto sia finanziato o cofinanziato con fondi europei)	[X]

Parte II: Informazioni sull'operatore economico

A: INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

Dati Identificativi	Risposta:
Nome:	[X]
Partita Iva (se applicabile):	[X]
Se non è applicabile un numero di partita Iva indicare un altro numero di identificazione nazionale, se richiesto e applicabile	[X]
Indirizzo Postale:	[X]
Persone di Contatto ⁵ :	[X]
Telefono:	[X]

¹ Per le **amministrazioni aggiudicatrici**: un **avviso di preinformazione** utilizzato come mezzo per indire la gara oppure un **bando di gara**. Per gli **enti aggiudicatori**: un avviso periodico indicativo utilizzato come mezzo per indire la gara, un **bando di gara** o un **avviso sull'esistenza di un sistema di qualificazione**.

² Le informazioni devono essere copiate dalla sezione I, punto I.1 del pertinente avviso o bando. In caso di appalto congiunto indicare le generalità di tutti i committenti.

³ Cfr. punti II.1.1. e II.1.3. dell'avviso o bando pertinente.

⁴ Cfr. punto II.1.1. dell'avviso o bando pertinente.

⁵ Ripetere le informazioni per ogni persona di contatto tante volte quanto necessario.

PEC:	<input checked="" type="checkbox"/>
e-mail:	<input checked="" type="checkbox"/>
Indirizzo Internet o sito Web, ove esistente:	<input checked="" type="checkbox"/>
Informazioni generali:	Risposta:
L'operatore economico è una microimpresa, oppure un'impresa piccola o media? ⁶	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
Solo se l'appalto è riservato⁷: Si tratta di operatore economico, di cooperativa sociale o di un loro consorzio, il cui scopo principale è l'integrazione sociale e professionale delle persone con disabilità o svantaggiate, o l'esecuzione è stata riservata nel contesto di programmi di lavoro protetti quando almeno il 30 per cento dei lavoratori dei suddetti operatori economici è composto da lavoratori con disabilità o da lavoratori svantaggiati (articolo 61 del Codice)?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
In caso affermativo, qual è la percentuale corrispondente di lavoratori con disabilità o svantaggiati?	<input checked="" type="checkbox"/>
Se richiesto, specificare a quale o quali categorie di lavoratori con disabilità o svantaggiati appartengono i dipendenti interessati:	<input checked="" type="checkbox"/>
Se pertinente: L'operatore economico è iscritto in un elenco ufficiale di imprenditori, fornitori o prestatori di servizi o possiede una certificazione rilasciata da organismi accreditati?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no <input type="checkbox"/> non applicabile
In caso affermativo: Rispondere compilando le parti di questa sezione, la sezione B e, ove pertinente, la sezione C della presente parte, la parte III, la parte V se applicabile, e in ogni caso compilare e firmare la parte VI. a) indicare la denominazione dell'elenco o del certificato e, se applicabile, il pertinente numero di iscrizione o della certificazione:	a) <input checked="" type="checkbox"/>
b) se il certificato di iscrizione o la certificazione è disponibile elettronicamente, indicare:	b) indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione <input checked="" type="checkbox"/>
c) indicare i riferimenti in base ai quali è stata ottenuta l'iscrizione o la certificazione e, ove esistente, la classificazione ricevuta nell'elenco ufficiale ⁸ :	c) <input checked="" type="checkbox"/>
d) L'iscrizione o la certificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?	d) <input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
In caso di risposta negativa alla lettera d), inserire	

⁶ Cfr. raccomandazione della Commissione, del 6 maggio 2003, relativa alla definizione delle micro, piccole e medie imprese (GU L 124 del 20.5.2003, pag. 36).

⁷ Cfr. punto III.1.5 del bando di gara.

⁸ I riferimenti e l'eventuale classificazione sono indicati nella certificazione.

<p>tutte le informazioni mancanti nella parte IV, sezione A, B, o C</p> <p>SOLO se richiesto dal pertinente avviso o bando o dai documenti di gara:</p> <p>e) L'operatore economico potrà fornire un certificato per quanto riguarda il pagamento dei contributi previdenziali e delle imposte, o fornire informazioni che permettano all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di ottenere direttamente tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro?</p>	<p>e) <input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione riferimento preciso della documentazione):</p> <p><input checked="" type="checkbox"/></p>
<p>Se pertinente: l'operatore economico, in caso di contratti di lavori pubblici di importo superiore a 150.000 euro, è in possesso di attestazione rilasciata da Società Organismi di Attestazione (SOA), ai sensi dell'articolo 100 del Codice (settori ordinari)?</p> <p>ovvero,</p> <p>è in possesso di attestazione rilasciata nell'ambito dei Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 162 del Codice, previsti per i settori speciali</p> <p>In caso affermativo:</p> <p>a) Fornire il nome dell'elenco o del certificato e il numero di registrazione o certificazione pertinente, se applicabile:</p>	<p><input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no</p> <p><input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no</p> <p>a) <input checked="" type="checkbox"/></p>
<p>Se l'attestazione di qualificazione è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p>	<p><input checked="" type="checkbox"/></p>
<p>b) Indicare i riferimenti su cui si basa la registrazione o la certificazione e, se del caso, la classificazione ottenuta nell'elenco ufficiale:</p>	<p>b) <input checked="" type="checkbox"/></p>
<p>c) L'attestazione di qualificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?</p>	<p>c) <input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no</p>
<p>Si evidenzia che gli operatori economici, iscritti in elenchi di cui all'articolo 90 del Codice o in possesso di attestazione di qualificazione SOA (per lavori di importo superiore a 150.000 euro) di cui all'articolo 100 o in possesso di attestazione rilasciata da Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 162 del Codice, non compilano le Sezioni A, B e C della Parte IV.</p>	
<p>Forma della partecipazione:</p>	<p>Risposta:</p>
<p>L'operatore economico partecipa alla procedura di appalto insieme ad altri?⁹</p>	<p><input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no</p>
<p>In caso affermativo, accertarsi che gli altri operatori interessati forniscano un DGUE distinto</p>	
<p>In caso affermativo</p> <p>a) specificare il ruolo dell'operatore economico nel raggruppamento, consorzio, GEIE o Rete d'Impresa (capofila, responsabile di compiti specifici, ecc...):</p>	<p>a) <input checked="" type="checkbox"/></p>

⁹ Specificamente, nell'ambito di un raggruppamento, consorzio, joint-venture o altro.

b) indicare gli altri operatori economici che partecipano alla procedura di appalto:	b) <input checked="" type="checkbox"/>
c) Se pertinente, indicare il nome del raggruppamento partecipante:	c) <input checked="" type="checkbox"/>
d) Se pertinente, indicare la denominazione degli operatori economici facenti parte di un consorzio o di una società di professionisti che eseguono le prestazioni oggetto del contratto.	d) <input checked="" type="checkbox"/>
Lotti	Risposta:
Se pertinente, indicare il lotto o i lotti per i quali l'operatore economico intende presentare un'offerta:	<input checked="" type="checkbox"/>

B: INFORMAZIONI SUI RAPPRESENTANTI DELL'OPERATORE ECONOMICO

[Si invitano gli operatori economici, comprese le ditte mandanti, esecutrici e ausiliarie, a redigere esclusivamente tale parte del documento utilizzando gli allegati A e B alla Domanda di partecipazione, indicando i soggetti individuati dal Comunicato ANAC dell'8 novembre 2017 e allegandolo al presente documento, al fine di agevolare l'attività di controllo sul possesso dei requisiti generali]

Se pertinente, indicare nome ed indirizzo delle persone abilitate ad agire come rappresentanti dell'operatore economico ai fini della procedura di appalto in oggetto; se intervengono più legali rappresentanti ripetere tante volte quanto necessario.

I) Eventuali rappresentanti:	Risposta:
Nome completo:	<input checked="" type="checkbox"/>
se richiesto, indicare altresì data e luogo di nascita:	<input checked="" type="checkbox"/>
Posizione /Titolo ad agire	<input checked="" type="checkbox"/>
Indirizzo postale:	<input checked="" type="checkbox"/>
Telefono:	<input checked="" type="checkbox"/>
E-mail:	<input checked="" type="checkbox"/>
Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta etc...):	<input checked="" type="checkbox"/>

C: INFORMAZIONI SULL'AFFIDAMENTO SULLE CAPACITA' DI ALTRI SOGGETTI (Articolo 104 del Codice – Avalimento)

Affidamento:	Risposta:
L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione della parte IV e rispettare i criteri e le regole (eventuali) della parte V?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per migliorare l'offerta?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
In caso affermativo, indicare:	

la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalere:	<input checked="" type="checkbox"/>
i requisiti oggetto di avvalimento:	<input checked="" type="checkbox"/>
<p>In caso affermativo, indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi, i requisiti oggetto di avvalimento e presentare per ciascuna impresa ausiliaria un DGUE distinto, debitamente compilato e firmato dai soggetti interessati, con le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI. Si noti che dovrebbero essere indicati anche i tecnici o gli organismi tecnici che non facciano parte integrante dell'operatore economico, in particolare quelli responsabili del controllo della qualità e, per gli appalti pubblici di lavori, quelli di cui l'operatore economico disporrà per l'esecuzione dell'opera.</p>	

D: INFORMAZIONI IN RELAZIONE AI SUBAPPALTATORI SULLE CUI CAPACITA' L'OPERATORE ECONOMICO NON FA AFFIDAMENTO
(Articolo 119 del Codice – Subappalto)

Subappaltatore:	Risposta:
L'operatore economico intende subappaltare parte del contratto a terzi?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
In caso affermativo: Elencare le prestazioni o lavorazioni che si intende subappaltare: e la relativa quota (espressa in percentuale) sull'importo contrattuale:	<input checked="" type="checkbox"/>

Parte III: Motivi di esclusione
(Articoli da 94 a 98 del Codice)

A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI

<p>L'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva 2014/24 UE stabilisce i seguenti motivi di esclusione (Articolo 94, comma 1, del Codice):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Partecipazione a un'organizzazione criminale¹⁰; 2. Corruzione¹¹; 3. Frode¹²; 4. Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche¹³; 5. Riciclaggio di proventi di attività criminose o finanziamento del terrorismo¹⁴; 6. Lavoro minorile e altre forme di tratta di esseri umani¹⁵;
--

¹⁰ Quale definita all'articolo 2 della decisione quadro 2008/841/GAI del Consiglio, del 24 ottobre 2008, relativa alla lotta contro la criminalità organizzata (GU L 300 dell'11.11.2008, pag. 42).

¹¹ Quale definita all'articolo 3 della convenzione relativa alla lotta contro la corruzione nella quale sono coinvolti funzionari delle Comunità europee o degli Stati membri dell'Unione europea (GU C 195 del 25.6.1997, pag. 1) e all'articolo 2, paragrafo 1, della decisione quadro 2003/568/GAI del Consiglio, del 22 luglio 2003, relativa alla lotta contro la corruzione nel settore privato (GU L 192 del 31.7.2003, pag. 54). Questo motivo di esclusione comprende la corruzione così come definita nel diritto nazionale dell'amministrazione aggiudicatrice (o ente aggiudicatore) o dell'operatore economico.

¹² Ai sensi dell'articolo 1 della convenzione relativa alla tutela degli interessi finanziari delle Comunità europee (GU C 316 del 27.11.1995, pag. 48).

¹³ Quali definiti agli articoli 1 e 3 della decisione quadro del Consiglio, del 13 giugno 2002, sulla lotta contro il terrorismo (GU L 164 del 22.6.2002, pag. 3). Questo motivo di esclusione comprende anche l'istigazione, il concorso, il tentativo di commettere uno di tali reati, come indicato all'articolo 4 di detta decisione quadro.

¹⁴ Quali definiti all'articolo 1 della direttiva 2005/60/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 26 ottobre 2005, relativa alla prevenzione dell'uso del sistema finanziario a scopo di riciclaggio dei proventi di attività criminose e di finanziamento del terrorismo (GU L 309 del 25.11.2005, pag. 15).

¹⁵ Quali definiti all'articolo 2 della direttiva 2011/36/UE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2011, concernente la prevenzione e la repressione della tratta di esseri umani e la protezione delle vittime, e che sostituisce la decisione quadro del Consiglio 2002/629/GAI (GU L 101 del 15.4.2011, pag. 1).

CODICE

7. Ogni altro delitto da cui derivi, quale pena accessoria, l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione (Articolo 94, comma 1, lettera h) del Codice).

Motivi legati a condanne penali ai sensi delle disposizioni nazionali di attuazione dei motivi stabiliti dall'art. 57, paragrafo 1, della direttiva (Articolo 94 comma 1, del Codice):	Risposta:
I soggetti indicati dall'art. 94, commi 3, del Codice, sono stati condannati con sentenza definitiva o decreto penale di condanna divenuto irrevocabile per uno dei motivi indicati sopra con sentenza con effetto escludente ai sensi dei commi 8 e 9 dell'art. 96 del Codice o in seguito alla quale sia ancora applicabile un periodo di esclusione stabilito direttamente nella sentenza ai sensi dell'art. 96, comma 7, del Codice?	[] si [] no Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione riferimento preciso della documentazione): [X] ¹⁶
In caso affermativo , indicare ¹⁷ : a) la data della condanna, del decreto penale di condanna, la relativa durata e il reato commesso tra quelli riportati all'articolo 94, comma 1, lettera da a) a h), del Codice e i motivi di condanna:	a) data [X], durata [X], punto, motivi [X] tipologia del reato commesso [X], dati inerenti all'eventuale avvenuta comminazione della pena accessoria dell'incapacità di contrarre con la pubblica amministrazione e la relativa durata [X]
b) dati identificativi delle persone condannate:	b) [X]
c) se stabilita direttamente nella sentenza di condanna la durata della pena accessoria, indicare:	c) durata del periodo di esclusione [X] comma 1, articolo 94
In caso di sentenza di condanna, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione ¹⁸ (autodisciplina o "Self-Cleaning", articolo 96, comma 6)?	[] si [] no
In caso affermativo , indicare: L'operatore economico ha risarcito o si è impegnato a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito? L'operatore economico ha chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative? L'operatore economico ha adottato provvedimenti concreti di carattere tecnico, organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti? Altro	[] si [] no [] si [] no [] si [] no [X]
Le misure sono state adottate o devono essere ancora adottate?	[X]

¹⁶ Ripetere tante volte quanto necessario.

¹⁷ Ripetere tante volte quanto necessario.

¹⁸ In conformità alle disposizioni nazionali di attuazione dell'articolo 57, paragrafo 6, della direttiva 2014/24/UE.

L'operatore economico ha descritto le misure in un documento separato, allegato al DGUE?	<input type="checkbox"/> si <input type="checkbox"/> no
Documentazione presente nel FVOE?	<input type="checkbox"/> si <input type="checkbox"/> no

B: MOTIVI LEGATI AL PAGAMENTO DI IMPOSTE O CONTRIBUTI PREVIDENZIALI

Pagamento di imposte o contributi previdenziali (Articolo 94, comma 6, e 95, comma 2, del Codice)	Risposta:	
L'operatore economico ha soddisfatto tutti gli obblighi relativi al pagamento di imposte o contributi previdenziali , sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, se diverso dal paese di stabilimento?	<input type="checkbox"/> si <input type="checkbox"/> no	
In caso negativo , indicare:	Imposte	Contributi Previdenziali
a) Paese o Stato membro interessato:	a) <input checked="" type="checkbox"/>	a) <input checked="" type="checkbox"/>
b) Di quale importo si tratta?	b) <input checked="" type="checkbox"/>	b) <input checked="" type="checkbox"/>
c) come è stata stabilita tale inottemperanza: 1) Mediante una decisione giudiziaria o amministrativa:	c1) <input type="checkbox"/> si <input type="checkbox"/> no	c1) <input type="checkbox"/> si <input type="checkbox"/> no
- Tale decisione è definitiva o vincolante?	- <input type="checkbox"/> si <input type="checkbox"/> no	- <input type="checkbox"/> si <input type="checkbox"/> no
- Indicare la data della sentenza di condanna o della decisione	- <input checked="" type="checkbox"/>	- <input checked="" type="checkbox"/>
- nel caso di una sentenza di condanna, se stabilita direttamente nella sentenza di condanna , la durata del periodo d'esclusione:	- <input checked="" type="checkbox"/>	- <input checked="" type="checkbox"/>
2) In altro modo? Specificare:	c2) <input checked="" type="checkbox"/>	c2) <input checked="" type="checkbox"/>
d) L'operatore economico ha ottemperato od ottempererà ai suoi obblighi, pagando o impegnandosi in modo vincolante a pagare le imposte, le tasse o i contributi previdenziali dovuti, compresi eventuali interessi o multe, avendo effettuato il pagamento o formalizzato l'impegno prima della scadenza del termine per la presentazione della domanda (articolo 94, comma 6, del Codice) oppure ha compensato il debito tributario con crediti certificati vantati nei confronti della pubblica amministrazione (art. 95, comma 2, ult. periodo, del Codice)?	d) <input type="checkbox"/> si <input type="checkbox"/> no in caso affermativo, fornire informazioni dettagliate <input checked="" type="checkbox"/>	d) <input type="checkbox"/> si <input type="checkbox"/> no in caso affermativo, fornire informazioni dettagliate <input checked="" type="checkbox"/>
Se la documentazione pertinente relativa al pagamento di imposte o contributi previdenziali è disponibile elettronicamente indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione riferimento preciso della documentazione) ¹⁹ : <input checked="" type="checkbox"/>	

¹⁹ Ripetere tante volte quanto necessario.

C: MOTIVI LEGATI A INSOLVENZA, CONFLITTO DI INTERESSI O ILLECITI PROFESSIONALI²⁰

Si noti che ai fini del presente appalto alcuni dei motivi di esclusione elencati di seguito potrebbero essere stati oggetto di una definizione più precisa nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara. Il diritto nazionale può ad esempio prevedere che nel concetto di "grave illecito professionale" rientrino forme diverse di condotta.

Informazioni su eventuali situazioni di insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali	Risposta:
<p>L'operatore economico ha violato per quanto di sua conoscenza, obblighi applicabili in materia di salute e sicurezza sul lavoro, di diritto ambientale, sociale e del lavoro²¹ di cui all'articolo 95, comma 1, lettera a), del Codice?</p> <p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione (autodisciplina o "Self-Cleaning", articolo 96, comma 6, del Codice):</p> <p>In caso affermativo, indicare: L'operatore economico ha risarcito o si è impegnato a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito?</p> <p>L'operatore economico ha chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative?</p> <p>L'operatore economico ha adottato provvedimenti concreti di carattere tecnico, organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti?</p> <p>Altro</p>	<p><input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no</p> <p><input checked="" type="checkbox"/></p>
<p>Le misure sono state adottate o devono essere ancora adottate?</p> <p>L'operatore economico ha descritto le misure in un documento separato, allegato al DGUE?</p> <p>Documentazione presente nel FVOE?</p>	<p><input checked="" type="checkbox"/></p> <p><input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no</p> <p><input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no</p>
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni oppure è sottoposto a un procedimento per l'accertamento di una delle seguenti situazioni di cui all'articolo 94, comma 5, lett. d), del Codice:</p> <p>a) liquidazione giudiziale</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti <input checked="" type="checkbox"/></p>

²⁰ Cfr. articolo 57, paragrafo 4, della direttiva 2014/24/UE.

²¹ Così come stabiliti ai fini del presente appalto dalla normativa nazionale, dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara ovvero dall'articolo 18, paragrafo 2, della direttiva 2014/24/UE.

b) liquidazione coatta	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [X]
c) concordato preventivo	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [X]
d) nei cui confronti sia in corso un procedimento per l'accesso a una di tali procedure	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [X]
In caso affermativo: L'operatore economico sarà comunque in grado di eseguire il contratto?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
L'operatore economico si è reso colpevole di gravi illeciti professionali ²² di cui all'articolo 95, comma 1, lettera e), del Codice? In caso affermativo , fornire informazioni dettagliate, specificando la tipologia di illecito tra le seguenti: l'operatore economico ha subito l'irrogazione di una sanzione esecutiva dall'Autorità garante della concorrenza e del mercato o da altra autorità di settore, rilevante in relazione all'oggetto specifico dell'appalto (art. 98, comma 3, lett. a, del Codice)?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [X]
l'operatore economico ha tentato di influenzare indebitamente il processo decisionale della stazione appaltante o di ottenere informazioni riservate a proprio vantaggio oppure ha fornito, anche per negligenza, informazioni false o fuorvianti suscettibili di influenzare le decisioni sull'esclusione, la selezione o l'aggiudicazione (art. 98, comma 3, lett. b), del Codice)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [X]
l'operatore economico ha dimostrato significative o persistenti carenze nell'esecuzione di un precedente contratto di appalto o di concessione che ne hanno causato la risoluzione per inadempimento oppure la condanna al risarcimento del danno o altre sanzioni comparabili, derivanti da inadempienze particolarmente gravi o la cui ripetizione sia indice di una persistente carenza professionale (art. 98, comma 3, lett. c), del Codice)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [X]
l'operatore economico ha commesso grave inadempimento nei confronti di uno o più subappaltatori (art. 98, comma 3, lett. d, del Codice)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [X]
l'operatore economico ha violato il divieto di intestazione fiduciaria di cui all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55, (art. 98, comma 3, lett. e, del Codice)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [X]

²² Cfr., ove applicabile, il diritto nazionale, l'avviso o bando pertinente o i documenti di gara.

<p>La violazione è stata rimossa?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): <input checked="" type="checkbox"/></p>
<p>omessa denuncia all'autorità giudiziaria da parte dell'operatore economico persona offesa dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 416-bis.1 del medesimo codice (art. 98, comma 3, lett. f, del Codice)?</p> <p>Ricorrono i casi previsti dall'articolo 4, primo comma, della legge 24 novembre 1981, n. 689?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input checked="" type="checkbox"/></p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): <input checked="" type="checkbox"/></p>
<p>contestata commissione da parte dell'operatore economico, ovvero dei soggetti di cui al comma 3 dell'articolo 94 di taluno dei reati consumati o tentati di cui al comma 1 del medesimo articolo 94 (art. 98, comma 3, lett. g, del Codice)?</p> <p>contestata o accertata commissione, da parte dell'operatore economico oppure dei soggetti di cui al comma 3 dell'articolo 94, di taluno dei seguenti reati consumati (art. 98, comma 3, lett. h, del Codice)?</p> <p>abusivo esercizio di una professione, ai sensi dell'articolo 348 del codice penale;</p> <p>bancarotta semplice, bancarotta fraudolenta, omessa dichiarazione di beni da comprendere nell'inventario fallimentare o ricorso abusivo al credito, di cui agli articoli 216, 217, 218 e 220 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;</p> <p>i reati tributari ai sensi del decreto legislativo 10 marzo 2000, n. 74, i delitti societari di cui agli articoli 2621 e seguenti del codice civile o i delitti contro l'industria e il commercio di cui agli articoli da 513 a 517 del codice penale;</p> <p>i reati urbanistici di cui all'articolo 44, comma 1, lettere b) e c), del testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di edilizia, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 6 giugno 2001, n. 380, con riferimento agli affidamenti aventi ad oggetto lavori o servizi di architettura e ingegneria;</p> <p>i reati previsti dal decreto legislativo 8 giugno 2001,</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input checked="" type="checkbox"/></p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input checked="" type="checkbox"/></p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input checked="" type="checkbox"/></p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input checked="" type="checkbox"/></p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input checked="" type="checkbox"/></p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input checked="" type="checkbox"/></p>

n. 231.	
In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina o "Self-Cleaning, (cfr. articolo 96, comma 6, del Codice)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
In caso affermativo, descrivere tali misure: L'operatore economico ha risarcito o si è impegnato a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
L'operatore economico ha chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
L'operatore economico ha adottato provvedimenti concreti di carattere tecnico, organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
Altro	<input checked="" type="checkbox"/>
Le misure sono state adottate o devono essere ancora adottate?	<input checked="" type="checkbox"/>
L'operatore economico ha descritto le misure in un documento separato, allegato al DGUE?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
Documentazione presente nel FVOE?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
L'operatore economico è a conoscenza di qualsiasi conflitto di interessi ²³ legato alla sua partecipazione alla procedura di appalto (Articolo 95, comma 1, lettera b), del Codice)?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
In caso affermativo , fornire informazioni dettagliate sulle modalità con cui è stato risolto il conflitto di interessi:	<input checked="" type="checkbox"/>
L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore o altrimenti partecipato alla preparazione della procedura d'appalto (Articolo 95, comma 1, lettera c), del Codice)?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
In caso affermativo , fornire informazioni dettagliate sulle misure adottate per prevenire possibili distorsioni della concorrenza:	<input checked="" type="checkbox"/>
L'operatore economico può confermare di:	
a) non essersi reso gravemente colpevole di false dichiarazioni nel fornire le informazioni richieste per verificare l'assenza di motivi di esclusione o il rispetto dei criteri di selezione,	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no

²³ Come indicato nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

b) non aver occultato informazioni	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
c) non essere iscritto nel casellario informatico tenuto dall'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione nelle procedure di gara e negli affidamenti di subappalti? (art. 94, comma 5, lett. e, del Codice)?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
d) non essere iscritto nel casellario informatico tenuto dall'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione ai fini del rilascio dell'attestazione di qualificazione? (art. 94, comma 5, lett. f, del Codice)?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
e) non aver reso false comunicazioni sociali di cui agli articoli 2621 e 2622 del codice civile (art. 94, comma 1, lett. c, del Codice)?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no

D: ALTRI MOTIVI DI ESCLUSIONE EVENTUALMENTE PREVISTI DALLA LEGISLAZIONE NAZIONALE DELLO STATO MEMBRO DELL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE O DELL'ENTE AGGIUDICATORE

Motivi di esclusione previsti esclusivamente dalla legislazione nazionale (Articoli 94 del Codice e articolo 53, comma 16-ter, del d.lgs. 165/2001)	Risposta:
Sussistono a carico dell'operatore economico cause di decadenza, di sospensione o di divieto previste dall'articolo 67 del d.lgs. 159/2011 o di un tentativo di infiltrazione mafiosa di cui all'articolo 84, comma 4, del medesimo decreto, fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-bis, e 92, commi 2 e 3, del d.lgs. 159/2011 con riferimento rispettivamente alle comunicazioni antimafia e alle informazioni antimafia (Articolo 94, comma 2, del Codice)?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) ²⁴ : [X]
L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni? 1) è stato soggetto alla sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c), d.lgs. 231/2001 o ad altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 14 del d.lgs. 81/2008 (Articolo 94, comma 5, lettera a), del Codice)?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [X]
2) è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili, di cui alla l. 68/1999 (Articolo 94, comma 5, lettera b), del Codice)?	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no <input type="checkbox"/> non è tenuto all'osservanza della l. 68/1999 Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [X]

²⁴ Ripetere tante volte quanto necessario.

	Nel caso in cui l'operatore non è tenuto all'osservanza della l. 68/1999, indicare le motivazioni (numero dipendenti e/o altro): [X]
3) si trova, rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione tale da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale a cagione di accordi tra loro intercorsi (articolo 95, comma 1, lett. d, del Codice)?	[] si [] no Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [X]
4) L'operatore economico si trova nella condizione prevista dall'art. 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 (pantouflage o revolving door) in quanto ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo o, comunque, ha attribuito incarichi ad ex dipendenti 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 del medesimo operatore economico?	[] si [] no

Parte IV: Criteri di selezione

In merito ai criteri di selezione (sezione **a** o sezioni da **A** a **D** della presente parte), l'operatore economico dichiara:

a : INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE

L'operatore economico deve compilare questo campo solo se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore ha indicato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati che l'operatore economico può limitarsi a compilare la sezione **a** della parte IV senza compilare nessun'altra sezione della parte IV:

Rispetto di tutti i criteri di selezione richiesti	Risposta:
Che soddisfa i criteri di selezione richiesti:	[] si [] no

A: IDONEITÀ

(Articolo 100, comma 1, lettera a), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Idoneità	Risposta:
1) l'iscrizione in un registro professionale o commerciale tenuto nello stato membro di stabilimento ²⁵ :	[X]
Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [X]
2) Per appalti di servizi, che è richiesta una particolare autorizzazione di appartenenza a una particolare organizzazione per poter prestare il servizio di cui trattasi nel paese di stabilimento dell'operatore economico?	[] Sì [] No In caso affermativo, specificare quale documentazione e se l'operatore economico ne dispone: [X], [] sì [] no

²⁵ Conformemente all'elenco dell'allegato XI della direttiva 2014/24/UE; gli operatori economici di taluni Stati membri potrebbero dover soddisfare altri requisiti previsti nello stesso allegato.

Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [X]
---	--

B: CAPACITA' ECONOMICA E FINANZIARIA
(Articolo 100, comma I, lettera b), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Capacità economiche e finanziarie	Risposta:
1) Che Il fatturato globale maturato nel triennio precedente a quello di indizione della procedura è il seguente (art. 100, comma I I, del Codice):	[X];
Se le informazioni relative al fatturato globale non sono disponibili per tutto il periodo richiesto, indicare la data di costituzione o di avvio delle attività dell'operatore economico:	[X]
2) Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti economici o finanziari specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, che:	[X]
Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [X]

C: CAPACITA' TECNICHE E PROFESSIONALI
(Articolo 100, comma I, lettera c), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Capacità tecniche e professionali	Risposta:								
1a) Unicamente per gli appalti pubblici di lavori , che durante il periodo di riferimento ²⁶ ha eseguito i seguenti lavori del tipo specificato :	Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [X] Lavori: [X]								
Se la documentazione pertinente sull'esecuzione e sul risultato soddisfacenti dei lavori più importanti è disponibile per via elettronica, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [X]								
1b) Unicamente per gli appalti pubblici di forniture e di servizi , di aver eseguito nel precedente triennio dalla data di indizione della procedura di gara contratti analoghi a quello in affidamento anche a favore di soggetti privati (art. 100, comma I I, del Codice):	Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [X]								
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Descrizione</th> <th>Importi</th> <th>Date</th> <th>Destinatari</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>X</td> <td>X</td> <td>X</td> <td>X</td> </tr> </tbody> </table>	Descrizione	Importi	Date	Destinatari	X	X	X	X
Descrizione	Importi	Date	Destinatari						
X	X	X	X						
2) Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti tecnici e professionali specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, che:	[X]								
Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente,	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [X]								

²⁶ Le amministrazioni aggiudicatrici possono **richiedere** fino a cinque anni e **ammettere** un'esperienza che risale a **più** di cinque anni prima.

indicare:	
-----------	--

D: SISTEMA DI GARANZIA DELLA QUALITÀ E NORME DI GESTIONE AMBIENTALE

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se i programmi di garanzia della qualità e/o le norme di gestione ambientale sono stati richiesti dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Sistema di garanzia della qualità e norme di gestione ambientale	Risposta:
L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli soddisfa determinate norme di garanzia della qualità , compresa l'accessibilità per le persone con disabilità? In caso negativo , spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi al sistema di garanzia della qualità si dispone:	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no <input checked="" type="checkbox"/>
Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): <input checked="" type="checkbox"/>
L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli rispetta determinati sistemi o norme di gestione ambientale ? In caso negativo , spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi ai sistemi o norme di gestione ambientale si dispone:	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no <input checked="" type="checkbox"/>
Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): <input checked="" type="checkbox"/>

Parte VI: dichiarazioni finali

Il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente che le informazioni riportate nelle precedenti parti da II a V sono veritiere e corrette e che il sottoscritto/i sottoscritti è consapevole /sono consapevoli delle conseguenze di una grave falsa dichiarazione, ai sensi dell'articolo 76 del d.P.R. 445/2000.

Fermo restando le disposizioni 40, 43 e 46 del d.P.R. 445/2000, il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente di essere in grado di produrre, su richiesta e senza indugio, i certificati e le altre forme di prove documentali del caso, con le seguenti eccezioni:

a) se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore hanno la possibilità di acquisire direttamente la documentazione complementare accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro²⁷, oppure

b) a decorrere al più tardi dal 18 ottobre 2018²⁸ l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore sono già in possesso della documentazione in questione.

²⁷ A condizione che l'operatore economico abbia fornito le informazioni necessarie (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) in modo tale da consentire all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di ottenere la documentazione. Se necessario accludere il pertinente assenso.

²⁸ In funzione dell'attuazione nazionale dell'articolo 59, paragrafo 5, secondo comma, della direttiva 2014/24/UE.

Il sottoscritto/i sottoscritti autorizza/autorizzano formalmente la ASL Roma I ad accedere ai documenti complementari alle informazioni, di cui [alla parte/alla sezione/al punto o ai punti] del presente documento di gara unico europeo, ai fini della procedura di appalto: (descrizione sommaria), pubblicato in GU EU S numero [X], Data [X].

Numero dell'avviso nella GU S: [X]/S[X] – [X].

Data, luogo e firma/firme:

[X], [X]/ [X]/ [X]

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE
INFUSIONALI, DA FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER
INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1**

ALLEGATO 2 – 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. _____,
presso cui elegge domicilio, 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 finalizzata all'affidamento in service, suddivisa in lotti, di pompe infusionali, da fornire in comodato d'uso e dei relativi dispositivi per infusione per le necessità dell'ASL Roma 1 indetta con Deliberazione n.
-

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 successivi campi capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse ragione sociale, codice fiscale e sede)*
- mandante del RTI/consorzio ordinario/componente Rete d'impresa costituito da *(compilare i successivi 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 altresì,

DICHIARA SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITÀ

- 1) che l'Impresa applica il seguente CCNL _____ codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16-quater del d.l. 76/2020 – l. 120/2020 _____;
- 2) di:
- indicare nell'**allegato A** alla presente dichiarazione i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza) dei soggetti di cui all'art. 94, commi 3 e 4, d.lgs. 36/2023, così come individuati dal Comunicato ANAC dell'8 novembre 2017,
ovvero
 - indicare di seguito la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta:

_____;
- 3) che l'Impresa, è in possesso dei requisiti di idoneità tecnico-professionale necessari per la corretta esecuzione del Servizio, ai sensi dell'articolo 26, comma 1, lettera a), punto 2), D. Lgs. 81/2008;
- 4) che l'Impresa:
- non partecipa alla medesima gara in altra forma singola o associata, né come ausiliaria per altro concorrente;
 - partecipa alla medesima gara in altra forma singola o associata, fornendo a tale proposito i seguenti chiarimenti [*Fornire chiarimenti in merito alla mancata sussistenza di rilevanti indizi tali da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale, a cagione di accordi intercorsi con altri operatori economici partecipanti o a dimostrazione che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali*]:

 - partecipa alla medesima gara come ausiliaria per il concorrente _____ in quanto l'avvalimento non è finalizzato a migliorarne l'offerta;
- 5) di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- _____

I Cancellare tutte le dichiarazioni o dizioni/parti delle dichiarazioni che non interessano.

- 6) di aver versato una cauzione provvisoria pari a € _____ comprovata dal/i documento/i allegato/i alla presente dichiarazione,

In caso diritto alla riduzione dell'importo cauzionale, specificare quale/i documento/i si allegano

- 7) di considerare 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 deve essere svolto il servizio;
- b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi, sia sulla determinazione della propria offerta;

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

- 9) 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;

- 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;

- 11) *[in caso di operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia]* di impegnarsi ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3, del d.p.r. 633/1972 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge e di indicare quale proprio domicilio fiscale _____;

- 12) *[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]* i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare _____, rilasciati dal Tribunale di _____, 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, **allegando** altresì relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 67, terzo comma, lettera d), del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267, attestante la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto;

- 13) *[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, come si evince dalle/a dichiarazioni/dichiarazione congiunta **allegate/a**.

14) *[in caso di Rete d'Impresa]*

- ❑ che la Rete è dotata di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, d.l. 5/2009, e dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e che la stessa è stata costituita mediante contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata ovvero atto firmato digitalmente a norma dell'articolo 25 del d.lgs. 82/2005, di cui si **allega** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica,

ovvero

- ❑ che la Rete è priva di soggettività giuridica e dotata di organo comune con potere di rappresentanza ed è stata costituita mediante
 - contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata/atto firmato digitalmente a norma dell'articolo 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria, di cui si **allega** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica

ovvero

- contratto redatto in altra forma *[indicare l'eventuale ulteriore forma di redazione del contratto di Rete]* _____ e che è già stato conferito mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza 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,

ovvero *[nelle ulteriori ipotesi di configurazione giuridica della Rete]*

- ❑ che la Rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza/priva di organo comune di rappresentanza/dotata di organo comune privo dei requisiti di qualificazione richiesti, e che pertanto partecipa nelle forme di RTI:
 - 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;

- o 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), come si evince dalle/a dichiarazioni/dichiarazione congiunta **allegate/a**.

15) *[in caso di R.T.I./Consorzio ordinario/Rete d'Impresa/GEIE costituiti o costituendi]* che le Imprese partecipanti al R.T.I./Consorzio/Rete d'Impresa/GEIE eseguiranno i seguenti servizi:

Impresa _____	Servizi _____	% _____
Impresa _____	Servizi _____	% _____
Impresa _____	Servizi _____	% _____

16) *[in caso di Consorzio stabile, laddove non concorra con la propria struttura, di consorzio fra imprese artigiane e di rete di imprese dotata di organo comune di rappresentanza e di soggettività giuridica²]* che il Consorzio/Rete di impresa partecipa per le seguenti consorziate/Imprese:

_____, li _____

Il Documento deve essere firmato digitalmente

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

ALLEGATO B

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

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. _____, e-mail _____,
PEC _____.

_____, lì _____

Il Documento deve essere firmato digitalmente

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE INFUSIONALI, DA
FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER
INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1**

ALLEGATO 3 CAPITOLATO TECNICO

INDICE

ART. 1 OGGETTO DELL'APPALTO	3
ART. 3 SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA E MANUTENZIONE	5
ART. 4 CONFEZIONAMENTO, IMBALLAGGIO ED ETICHETTATURA	7
ART. 5 QUALITÀ E PROVENIENZA DEI MATERIALI	8
ART. 6 OSSERVANZA DELLA NORMATIVA TECNICA.....	8
ART. 7 CONSEGNA DEI DISPOSITIVI MEDICI.....	10
ART. 8 CONTROLLI SULLE FORNITURE.....	10
ART. 9 TEMPO UTILE PER L'ULTIMAZIONE DELLA FORNITURA DEI SISTEMI INFUSIONALI	11
ART. 10 COLLAUDO	12
ART. 11 MODALITA' DI ESECUZIONE DEL COLLAUDO.....	12
ART. 12 DECISIONI DI COLLAUDO	13
ART. 13 FORNITURE RIFIUTATE AL COLLAUDO	13
ART. 14 FORNITURE DICHIARATE RIVEDIBILI	13
ART. 15 DIFETTI DI COSTRUZIONE E GARANZIA	13
ART. 16 VARIAZIONE DELLA NORMATIVA	13
ART. 17 INNOVAZIONE TECNOLOGICA	14

ART. 1 OGGETTO DELL'APPALTO

Il presente appalto ha per oggetto l'affidamento della fornitura di dispositivi medici da dedicare a pompe infusionali di varia tipologia, da fornire in *comodato d'uso gratuito* per tutta la durata del contratto. Le caratteristiche tecniche dei dispositivi medici, del materiale di consumo e delle pompe infusionali sono indicate negli atti di gara e nel successivo Art. 2. La fornitura si intende comprensiva del servizio di manutenzione e di assistenza tecnica "*full risk*" delle apparecchiature fornite in comodato d'uso gratuito per la durata del contratto.

Il contratto di comodato d'uso gratuito decorre, in funzione del tipo di lotto, a partire da:

- LOTTO 1, 2 e 5 (cd. Lotti *a gestione ospedaliera*) data di certificazione del collaudo tecnico – amministrativo, che verrà effettuato dal Servizio di Ingegneria Clinica entro e non oltre 60 gg dalla data di ultimazione totale forniture e dei relativi montaggi.
- LOTTO 3 e 4 (cd. Lotti *a gestione territoriale*) data di certificazione della consegna (DDT) presso i servizi NAD territoriali.

I beni devono essere forniti completi di ogni accessorio occorrente per renderli pienamente funzionanti e idonei all'uso cui sono destinati, nonché dotati di una quantità di materiali di consumo adeguata a consentirne la messa in funzione ed il collaudo funzionale.

Le tipologie di dispositivi e del materiale di consumo, i quantitativi e le caratteristiche tecniche devono essere necessariamente conformi a quanto riportato negli atti di gara (allegato 3.1 e allegato 6.1), e al rispetto del principio di equivalenza di cui all'articolo 79 del Codice e relativo allegato II.5

Se le specifiche tecniche dei sistemi richiesti dovessero individuare prodotti o sistemi che un solo fornitore può offrire, saranno ammesse alla gara offerte con caratteristiche e metodiche equivalenti. In tal caso sarà cura del concorrente allegare documentazione tecnica e/o certificazioni che attestino l'equivalenza del sistema offerto.

La fornitura si intende comprensiva di tutto il materiale di consumo necessario al corretto funzionamento.

Tutti i beni devono essere consegnati e installati a spese dell'Aggiudicatario presso i luoghi di utilizzo o comunque indicati dal Committente; l'indicazione può avvenire anche in corso di fornitura, senza che l'aggiudicatario possa per questo pretendere ulteriori compensi e/o indennizzi.

La fornitura si intende comprensiva di tutto quanto necessario per l'utilizzo in sicurezza delle apparecchiature, anche in relazione alla tecnologia proposta, e di tutto quanto elencato di seguito e meglio dettagliato nei successivi articoli del presente documento:

- Fornitura dei dispositivi medici, del materiale di consumo, accessori, anche se non indicati in offerta e/o negli atti di gara necessari per il corretto e completo funzionamento dei sistemi offerti, nulla escluso;

- Fornitura *in comodato d'uso gratuito* dei sistemi di infusione, comprensiva di assistenza tecnica full risk, ovvero della manutenzione programmata, correttiva, inclusa la sostituzione delle parti di ricambio, nonché degli aggiornamenti hardware e software gratuiti rilasciati dalle case produttrici nel corso del contratto, così come dettagliatamente indicato nel presente Capitolato e relativi allegati;
- Sostituzione dei dispositivi di infusione e dei relativi accessori in caso di guasti non riparabili, secondo le modalità indicate nel presente Capitolato;
- Strumentazione nuova di fabbrica e di ultima generazione, idonea all'uso previsto nel presente Capitolato;
- Imballo e trasporto dei dispositivi medici e del materiale di consumo oggetto della fornitura, con consegna al piano o ove richiesto in fase di ordinativo;
- Imballo e trasporto delle apparecchiature, consegna al piano ed installazione della strumentazione nei locali messi a disposizione, comprensiva degli allacciamenti alla rete di alimentazione elettrica e dati, messa in funzione delle apparecchiature;
- Smaltimento dei prodotti di rifiuto derivanti dalle operazioni di cui ai precedenti punti;
- Servizio di assistenza tecnica effettuato secondo quanto richiesto nel presente documento;
- Per i Lotti 1 e 5 (opzionale):
 - fornitura di un software per la gestione dei flussi di lavoro con interfacciamento Cartella Clinica Informatizzata (ELLIPSE - Engineering) al fine di garantire il trasferimento dei dati;
 - collegamento della strumentazione con il sistema gestionale, nel rispetto delle richieste del Capitolato Tecnico e dei suoi allegati, tra cui le disposizioni di cui al Disciplinare tecnico sicurezza informatica ASL Roma 1
- Corsi di formazione iniziale all'uso dei sistemi, alla manutenzione di primo livello ed ulteriori corsi che si rendessero necessari per approfondimenti al personale già formato o per la formazione di nuovi operatori sanitari e tecnici. Dovrà inoltre essere previsto un addestramento al personale al personale medico ed infermieristico. In particolare:
 - per i lotti: 1 2 e 5, formazione del servizio tecnico coinvolto nella gestione delle apparecchiature Dovranno essere garantiti almeno 4 eventi formativi annuali per il personale clinico e ingegneristico. Tutta la formazione dovrà essere certificata da apposita documentazione. La Ditta aggiudicataria si impegna a garantire, con proprio personale tecnico specializzato, corsi di formazione ed addestramento al corretto uso pratico-operativo dei dispositivi, da effettuarsi in loco, rivolto al personale addetto all'utilizzo dell'apparecchiatura e comunque a tutto il personale sanitario e tecnico che verrà indicato dall'Azienda. Tempi e modalità di tale corso verranno concordati preventivamente con la ASL Roma 1.

Rimane a carico della società fornitrice l'effettuazione di ogni eventuale corso di

aggiornamento, rivolto al personale utilizzatore e al personale tecnico, che si rendesse necessario a seguito di aggiornamenti della strumentazione fornita ovvero in caso di avvicendamento del personale addetto.

- per i lotti: 3 e 4, l'Aggiudicatario dovrà prevedere, oltre alla formazione iniziale, la fornitura di tutorial dedicati al corretto funzionamento e utilizzo del sistema di infusione e dei consumabili dedicati previsti nella fornitura;
- L'eventuale trasferimento e riavvio della strumentazione all'interno dei presidi della ASL Roma 1, qualora la collocazione iniziale dovesse variare a seguito di riorganizzazioni interne, con contestuali verifiche di corretto funzionamento (VSE);
- Fornitura in duplice copia dei manuali d'uso e manutenzione in lingua italiana, sia su supporto cartaceo che informatico in caso di aggiudicazione.

Si specifica inoltre che, Per i Lotti I e V, qualora sia offerto il software gestionale, al fine di garantire la piena compatibilità con il sistema informatico aziendale, ogni elemento della fornitura deve rispettare quanto indicato nell'allegato "Disciplinare tecnico sicurezza informatica ASL Roma 1" e suoi allegati, parte integrante del presente capitolato.

Inoltre, si rappresenta che ogni tipologia di interfacciamento con la Cartella Clinica Informatizzata (ELLIPSE - Engineering), finalizzata alla completa informatizzazione dei processi è a completo a carico della ditta aggiudicataria e ricompresa nella base d'asta indicata, senza ulteriori oneri da parte della ASL Roma 1.

Per questi lotti, inoltre, si specifica che il collaudo delle integrazioni sarà soggetto ad attività di test e collaudo da parte dei referenti della UOC Sistemi e Tecnologie Informatiche e di Comunicazione, in collaborazione con i referenti del fornitore del sistema informatico oggetto di collaudo e con i referenti della UOC Ingegneria Clinica.

ART. 3 SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA E MANUTENZIONE

L'Operatore economico aggiudicatario deve 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, come descritto nel manuale d'uso, e l'efficacia clinica delle apparecchiature oggetto del contratto.

Incluso nell'appalto è infatti il servizio di manutenzione in *full risk* delle apparecchiature fornite in comodato d'uso gratuito, per tutto il periodo relativo alla durata del contratto, a decorrere dalla data di emissione del certificato del collaudo.

L'attività di manutenzione che deve essere fornita dall'Aggiudicatario al Committente è di tipo "*full risk*", comprensiva cioè di intervento sul luogo, riparazione, fornitura di pezzi di ricambio e prestazione di mano d'opera sulle apparecchiature, senza alcun onere per la ASL Roma 1.

Al termine di ogni intervento di manutenzione la Ditta aggiudicata è tenuta a rilasciare duplice copia del Rapporto Tecnico di lavoro che riporti le informazioni relative al tipo di intervento, all'avvenuta o meno (con motivazioni annesse) risoluzione della problematica, alla durata dell'intervento (indicando ora di inizio e di fine) e ad ulteriori specifiche dell'intervento. Le copie devono essere trasmesse al DEC del contratto e al Reparto ospedaliero o Servizio territoriale utilizzatore.

Si precisa che tutti gli oneri quali:

- diritto di chiamata;
- costo orario di viaggio;
- costo orario manodopera;
- costo chilometrico;
- costo trasferta;
- spese di trasporto e corrieri dedicati alle operazioni di consegna, ritiro e altro;
- altro;

saranno a completo carico della ditta aggiudicataria, senza alcun onere per la ASL Roma 1.

La manutenzione oggetto dell'appalto è di due tipi:

3.1. Manutenzione correttiva

L'intervento di manutenzione correttiva viene richiesto per ricondurre l'apparecchiatura nelle normali condizioni di operatività specificate dal produttore.

Si specifica che la manutenzione correttiva delle pompe e dei relativi supporti è inclusa in numero illimitato, parti di ricambio incluse. Qualora la riparazione abbia comportato la sostituzione di parti importanti, la ditta dovrà verificarne le condizioni generali di funzionalità e di sicurezza.

In caso di apparecchiatura con "parti accessorie guaste" o ferma, l'intervento dovrà avvenire nel più breve tempo possibile, e comunque non oltre 24 (ventiquattro) ore solari dalla chiamata. Il guasto deve essere risolto entro le 48 ore solari dalla chiamata e in caso contrario dovrà essere fornita un'apparecchiatura sostitutiva, sempre entro le 48 ore solari dalla chiamata al fine di garantire la continuità di servizio.

3.2. Manutenzione programmata

Per tutta la durata del periodo di contratto, deve essere garantita anche la manutenzione programmata, al fine di garantire il corretto e ottimale funzionamento delle apparecchiature fornite. Dovrà essere effettuata almeno una visita di manutenzione programmata annuale che prevedrà l'esecuzione delle verifiche di sicurezza elettrica e dei controlli di qualità delle prestazioni in conformità alla normativa tecnica CEI vigente, nonché l'esecuzione della manutenzione preventiva eventualmente prevista dal costruttore. La cadenza delle visite di manutenzione dovrà essere specificata nella scheda tecnica fornita per ogni tipologia di apparecchiatura inclusa nell'offerta.

Resta inteso che la data di effettuazione degli interventi dovrà essere concordata con il Committente.

Il tempo totale di fermo di ciascuna apparecchiatura, calcolato come somma di quello impiegato per assistenza correttiva e quello per assistenza preventiva, non potrà superare i dieci giorni solari per ciascun

anno. Per ogni giorno di fermo ulteriore rispetto a quelli appena indicati o a quelli migliorativi indicati in offerta verrà applicata una penale pari al 2% del valore dell'apparecchiatura;

Per il servizio di assistenza durante il contratto dovranno essere specificate le condizioni previste indicando:

1. tempi di intervento;
2. descrizione della logistica della rete di assistenza;
3. altre informazioni utili alle modalità di svolgimento del servizio.

ART. 4 CONFEZIONAMENTO, IMBALLAGGIO ED ETICHETTATURA

I prodotti oggetto della fornitura dovranno essere confezionati ed etichettati secondo la normativa vigente anche al fine di garantirne la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto e stoccaggio. L'etichetta dovrà riportare in lingua italiana tutte le informazioni previste dal Regolamento UE n. 2017/745 e altre normative vigenti applicabili.

In ogni circostanza rappresentata nel presente capitolato ovvero nei suoi allegati, si intendono:

- per confezione/incarto primario, l'unità minima di prodotto su cui riportano tutte le caratteristiche essenziali dell'etichetta secondo la normativa vigente;
- per confezione, la aggregazione minima dei pezzi contenuti, o di incarti primari (ove previsto);
- per cartone/imballo la aggregazione minima di confezioni.

Sulla confezione di fornitura devono essere riportate, in lingua italiana, tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire una utilizzazione corretta e sicura del prodotto.

L'incarto primario singolo deve essere a perfetta tenuta e di facile apertura ed ove previsto, dovrà essere presente il foglietto illustrativo.

L'etichetta e il manuale d'uso, esclusivamente in lingua italiana, devono essere conformi ai requisiti previsti dalle leggi e dai regolamenti comunitari in materia vigenti all'atto della fornitura.

L'etichetta deve riportare:

- descrizione del prodotto;
- marchio CE;
- indicazione "monouso" o dizioni analoghe;
- numero del lotto;
- data di scadenza;
- destinazione d'uso e la classe di appartenenza, per i prodotti soggetti all'applicazione delle normative vigenti;
- nominativo e l'indirizzo del produttore e del distributore italiano;
- dizione "sterile" e le relative modalità di sterilizzazione, per i prodotti sterili.

Devono essere chiaramente leggibili eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei prodotti. Il confezionamento di ogni singolo prodotto deve essere preferibilmente privo

di PVC al fine di ridurre la possibilità di inquinamento durante lo smaltimento (secondo norme CEE). Il materiale di confezionamento dovrà essere resistente e tale da garantire la sterilità e il grado di pulizia previsto fino al momento dell'uso. I prodotti devono essere confezionati ed imballati in modo tale che le caratteristiche e prestazioni non vengano alterate durante il trasporto ed immagazzinamento.

Su ogni singola confezione devono essere riportati i seguenti dati:

- Descrizione e codice del prodotto
- Nome del produttore e/o distributore
- Numero di lotto
- Data di scadenza
- Dicitura sterile e/o relativo simbolo
- Metodo di sterilizzazione
- Marcatura CE
- Temperatura di conservazione e tutte le avvertenze e precauzioni particolari da attuare per la buona conservazione dei prodotti.

L'imballaggio esterno deve essere idoneo ad un facile immagazzinamento per sovrapposizione.

I bancali utilizzati per la consegna dei prodotti dovranno essere a norma di legge, precisamente EPAL– EUR 120 x 80 cm.

La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza fra il numero di colli indicati sul DDT ed il numero dei colli ricevuti.

La ditta aggiudicataria dovrà accettare eventuali contestazioni su qualità, quantità e confezionamento anche a distanza dalla consegna, quando cioè all'apertura dei colli non ne sarà possibile il controllo.

ART. 5 QUALITÀ E PROVENIENZA DEI MATERIALI

Per la provvista dei materiali in genere e per la loro scelta ed accettazione saranno, a seconda dei casi, applicabili le norme in vigore.

Le attrezzature e/o componenti saranno consegnati nel loro imballo, in modo da essere protetti contro qualsiasi manomissione, o danno da maneggiamento. Gli imballaggi devono rispondere alle norme in vigore a seconda della natura dei beni da consegnare.

ART. 6 OSSERVANZA DELLA NORMATIVA TECNICA

Tutte le apparecchiature ed i materiali costituenti la fornitura devono essere conformi alla legislazione nazionale vigente. In particolare si richiede che:

- gli apparecchi offerti dovranno possedere marcatura CE secondo le Direttive 93/42/CEE e 2007/47/CE dispositivi medici (e s.m.i.), e preferibilmente secondo il Regolamento UE 2017/745

- (MDR) ed essere costruiti secondo norme CENELEC e CEN generali (CEI EN 60601-1 ovvero CEI 62-5), collaterali, particolari e funzionali applicabili;
- i prodotti qualificabili come dispositivi medici secondo la definizione di cui all' art. 2 del Regolamento Europeo 2017/745 (MDR) devono essere dotati di dichiarazione di conformità al Regolamento UE 2017/745 e dovranno inoltre avere le seguenti caratteristiche:
 - essere corredati delle necessarie informazioni per garantire un'utilizzazione in totale sicurezza;
 - per i prodotti soggetti a scadenza, avere, al momento della consegna, un periodo di validità residuo pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti e comunque non inferiore a 24 mesi;
 - essere conformi alle caratteristiche tecniche richieste, per ogni Lotto, dal presente Capitolato Tecnico e, in generale dalla documentazione di gara.
 - l'operatore economico dovrà indicare per ciascun dispositivo medico offerto:
 - codice CND (ULTIMO LIVELLO) - secondo i criteri individuati dalla Commissione Unica dei Dispositivi Medici (CUD), istituita dal DM del 12/02/2010 (GU n. 119 del 24/05/2010) e successive modifiche (DM del 07/10/2011, DM del 29/07/2013, DM 08/06/2016 e DM 13/08/2018);
 - la classificazione di rischio indicando la norma di riferimento;
 - numero di Repertorio Nazionale dei Dispositivi Medici per i DM commercializzati in Italia a partire dal 01/05/2007 (ai sensi del DM 21/12/2009), ove previsto, a tal fine si precisa che dovranno essere comunicate le avvenute registrazioni dei prodotti interessati nella banca dati Europea Dispositivi Medici EUDAMED, da attuarsi nei tempi e modi previsti dal MDR (MDR art 123(d,e)).
 - la conformità alle norme tecniche richieste esplicitamente nel seguito ha l'esclusiva finalità di permettere di effettuare le attività di collaudo (prova di accettazione, verifiche di funzionalità e sicurezza, ecc.) in conformità alle procedure e modalità interne all'Azienda;
 - ove la conformità alle norme tecniche indicate non sia garantita, la Ditta partecipante deve indicare quali sono i punti delle norme tecniche non rispettate;
 - il rispetto degli obblighi in materia di sicurezza del lavoro di fabbricanti, fornitori e installatori, così prescritti da art. 23 D.Lgs. 81/2008.

La Ditta aggiudicataria, rendendosene garante nei confronti dell'Azienda, sarà tenuta inoltre all'osservanza di tutte le leggi e regolamenti che potranno essere emanati durante il periodo contrattuale da parte delle Autorità competenti per la produzione, confezionamento e distribuzione dei prodotti oggetto della fornitura.

L'Azienda Sanitaria, sia ai fini dell'aggiudicazione, sia nel corso della validità contrattuale si riserva la facoltà di effettuare apposite verifiche sui materiali per controllare la corrispondenza degli stessi a quanto previsto nella documentazione di gara e nella scheda tecnica presentata dall'Appaltatore.

ART. 7 CONSEGNA DEI DISPOSITIVI MEDICI

Successivamente alla Stipula del contratto, per ciascun lotto, la ASL Roma 1 emetterà apposite richieste di consegna (ordini) nelle quali saranno specificate, di volta in volta, le quantità da consegnare ed il luogo di consegna. Le consegne dei prodotti dovranno essere garantite entro 10 giorni naturali e consecutivi dalla ricezione della richiesta.

In casi eccezionali, quando **l'urgenza del caso lo richieda** e previa espressa comunicazione, a insindacabile giudizio dell'ASL Roma 1, l'Appaltatore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque entro 48 ore dal ricevimento della comunicazione.

In caso di impossibilità alla consegna nelle quantità e nei termini previsti, l'Aggiudicatario provvederà a dare tempestiva comunicazione all'Azienda Sanitaria e, ove la stessa lo consenta, a concordare la consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di dispositivi ordinata, concordando contestualmente un termine entro il quale dovrà avvenire la consegna della parte restante. Ove necessario, l'Azienda Sanitaria provvederà ad acquistare i beni oggetto dell'appalto sul libero mercato e a richiedere il risarcimento per la spesa eventualmente aggiuntiva che andrà a sostenere.

L'attività di consegna dei prodotti, si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna nei magazzini e/o nelle strutture indicate dalla ASL Roma 1. In caso di consegna in pancali, gli stessi devono essere di tipo EUR e consegnati con messa a terra presso il magazzino indicato nell'ordine.

L'Aggiudicatario dovrà garantire che anche durante le fasi di trasporto vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli eventuali danni sono a carico del mittente.

L'avvenuta consegna dei prodotti deve avere riscontro nel documento di trasporto, riportante la descrizione della fornitura (quantità, codici, descrizione, etc.), numero di riferimento dell'ordine, data dell'ordine, luogo di consegna e l'elenco dettagliato del materiale consegnato.

Nel caso che la fornitura non venga ultimata entro il termine stabilito, all'Aggiudicatario sarà applicata, per ciascun giorno di ritardo, la penale prevista dal successivo Art. 18.

ART. 8 CONTROLLI SULLE FORNITURE

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dai servizi competenti della ASL Roma 1. La firma all'atto del ricevimento della merce indica la mera corrispondenza del materiale inviato rispetto a quello richiesto. La quantità, la qualità e la corrispondenza rispetto a quanto richiesto nell'ordine potrà essere accertata dalle Azienda Sanitaria in un secondo momento e deve comunque essere riconosciuta ad ogni effetto dal Fornitore. La firma apposta per accettazione della merce non esonera il Fornitore dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto

dell'utilizzazione del prodotto. La merce in qualsiasi modo rifiutata, anche per difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni degli imballaggi e confezioni, sarà ritirata a cura e spese del Fornitore, che dovrà provvedere alla sostituzione della medesima con altra avente i requisiti richiesti, senza alcun aggravio di spesa, entro 5 (cinque) giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione. La mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore sarà considerata "mancata consegna". È a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata.

Nel caso in cui il Fornitore rifiuti o comunque non proceda alla sostituzione della merce contestata, le Aziende Sanitarie procederanno direttamente all'acquisto di eguali quantità e qualità della merce sul libero mercato, addebitando all'Appaltatore l'eventuale differenza di prezzo, oltre alla rifusione di ogni altra spesa e/o danno.

ART. 9 TEMPO UTILE PER L'ULTIMAZIONE DELLA FORNITURA DEI SISTEMI INFUSIONALI

Le forniture dei sistemi infusionali dovranno essere eseguite con continuità anche in caso di eventuali variazioni della consistenza e della dislocazione delle sedi e degli uffici di detti soggetti. Le forniture dovranno corrispondere ai quantitativi e alle condizioni richieste; eventuali eccedenze non autorizzate non saranno riconosciute e pertanto restituite con oneri a carico della ditta. La ditta dovrà garantire che anche durante le fasi di trasporto vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli eventuali danni sono a carico del mittente.

Nel caso che la fornitura non venga ultimata entro il termine stabilito, all'Aggiudicatario sarà applicata, per ciascun giorno di ritardo, la penale prevista dal successivo Art. 18.

Con la consegna dei beni l'Aggiudicatario è tenuto a fornire, senza ulteriori corrispettivi, i manuali ed ogni altra documentazione tecnica o descrittiva, in lingua italiana, idonea per assicurare il soddisfacente funzionamento o impiego o manutenzione dei beni forniti, ivi compresa quella rispondente alle prescrizioni dell'art.6 CEI 62-5, artt.2.3. e 2.4 CEI 62-25 e quant'altro previsto dalla L. 81/2008 e s.m.i.

L'aggiudicatario dovrà effettuare la consegna delle forniture perentoriamente entro i termini indicati e specifici per ciascun lotto, o nel più breve termine specificato in offerta e comunque secondo il programma concordato con il Committente. I giorni indicati sono da intendersi solari.

Ultimati i lavori ed i montaggi delle attrezzature, la ditta dovrà comunicare per iscritto al DEC l'avvenuto completamento; da tale data l'amministrazione appaltante procederà a tutte le prove che riterrà necessarie per la redazione del certificato di collaudo, entro comunque i termini indicati dal DPR 554/99.

Per i Lotti a gestione ospedaliera (1, 2 e 5), successivamente alla data di consegna dei beni dall'Aggiudicatario al Committente, avranno inizio le operazioni di messa in funzione e collaudo delle apparecchiature che dovranno concludersi entro 10 (dieci) giorni.

È fatto obbligo all'Aggiudicatario di rispettare i termini di consegna stabiliti dal Committente.

Il termine di consegna si intende compiuto quando tutti i beni oggetto della fornitura sono stati consegnati ed installati.

Nel caso che la fornitura non venga ultimata entro il termine stabilito, all'Aggiudicatario sarà applicata, per ciascun giorno di ritardo, la penale prevista dal successivo art. 18.

La suddetta documentazione è indispensabile ai fini della liquidazione delle fatture.

Per quanto riguarda le apparecchiature oggetto della presente gara l'Azienda Sanitaria effettuerà un congruo periodo di prova di durata non superiore a 3 (tre) mesi, decorrenti dalla data di inizio del contratto, per verificare la rispondenza dei prodotti offerti alle caratteristiche dichiarate e, in caso negativo, potrà dare luogo al recesso unilaterale e motivato dal contratto, senza possibilità per la ditta fornitrice di sindacare nel merito il giudizio degli utilizzatori, salvo il diritto al contraddittorio.

ART. 10 COLLAUDO

LOTTO I, 2 E 5 A GESTIONE OSPEDALIERA

Il collaudo avverrà contestualmente alla consegna del bene, o comunque entro e non oltre 10 (dieci) giorni naturali e consecutivi dalla data di ultimazione della consegna, presso il luogo indicato dal Committente e le operazioni di collaudo saranno eseguite da personale tecnico esperto dell'Aggiudicatario e in presenza del personale tecnico di fiducia indicato dal Committente.

Alle operazioni di collaudo dovranno assistere i rappresentanti dell'Aggiudicatario che dovrà fornire gratuitamente tutta l'assistenza, il personale ed i mezzi tecnici necessari per l'espletamento delle relative operazioni e di ogni prova funzionale al collaudo stesso.

Le operazioni di collaudo devono svolgersi con le modalità e secondo i criteri di cui ai successivi Art. 11, 12, 13, 14, 15.

ART. 11 MODALITA' DI ESECUZIONE DEL COLLAUDO

Il collaudo deve accertare che i beni presentino i requisiti richiesti dal contratto e dai capitolati tecnici dallo stesso richiamati.

L'Amministrazione provvederà alla sospensione delle operazioni di collaudo nel caso in cui rilevi la mancanza della documentazione relativa ai beni forniti, ovvero l'incompletezza della fornitura.

I costi dei prodotti che si deteriorano per l'esecuzione di prove, accertamenti, analisi, sono a carico dell'Aggiudicatario, al quale tali prodotti vanno restituiti nello stato in cui si trovano dopo le relative operazioni.

In sede di collaudo l'Aggiudicatario dovrà fornire un kit iniziale di tutti gli accessori/consumabili necessari per la prova di collaudo e per l'avvio dell'appalto.

ART. 12 DECISIONI DI COLLAUDO

I collaudatori, sulla base delle prove ed accertamenti effettuati, possono accettare i prodotti ovvero rifiutarli o dichiararli rivedibili.

È obbligo dell'Aggiudicatario assistere al collaudo. L'assenza di rappresentanti dell'Aggiudicatario è considerata come acquiescenza alle constatazioni ed ai risultati cui giungono i collaudatori; gli eventuali rilievi e determinazioni sono comunicati all'Impresa, tempestivamente.

Il regolare collaudo dei prodotti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque l'Aggiudicatario per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento del collaudo, ma vengano in seguito accertati. In tal caso l'Aggiudicatario è invitato dal Committente ad assistere, a mezzo di suoi rappresentanti ad eventuali visite di accertamento.

ART. 13 FORNITURE RIFIUTATE AL COLLAUDO

Sono rifiutate le forniture che risultano difettose o in qualsiasi modo non rispondenti alle prescrizioni tecniche indicate nell'Allegato A o nell'offerta.

ART. 14 FORNITURE DICHIARATE RIVEDIBILI

Possono essere dichiarate rivedibili quelle forniture che presentino difetti di lieve entità, che cioè non risultino perfettamente conformi alle prescrizioni tecniche indicate nell'Allegato A o nell'offerta, e per le quali si ritiene che possano essere poste nelle condizioni prescritte, fatta salva l'applicazione di eventuali penali per ritardata consegna.

ART. 15 DIFETTI DI COSTRUZIONE E GARANZIA

I beni oggetto della fornitura debbono essere privi di difetti dovuti a progettazione, errata esecuzione, ovvero a vizi dei materiali impiegati e debbono possedere tutti i requisiti indicati dall'Aggiudicatario nella sua documentazione.

L'Aggiudicatario è obbligato ad eliminare, a proprie spese, tutti i difetti manifestatisi durante tale periodo nei beni forniti, dipendenti o da vizi di costruzione o da difetti dei materiali impiegati.

ART. 16 VARIAZIONE DELLA NORMATIVA

Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente procedura, l'aggiudicazione stessa verrà sospesa. Qualora venga emanata una normativa

specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso/in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, nel corso della durata dei contratti di fornitura, la ASL Roma 1 si riserva, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere gli stessi contratti.

ART. 17 INNOVAZIONE TECNOLOGICA

Qualora il Fornitore, durante la durata dei contratti di fornitura, 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 ai DEC la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative. L'impresa aggiudicataria dovrà fornire adeguato corso di aggiornamento al personale e tutto il necessario per il corretto utilizzo dei nuovi prodotti immessi in commercio. Nel caso vengano immessi in commercio nuovi prodotti, anche da parte di fornitori terzi, che producano dei vantaggi sostanziali e oggettivi sui pazienti (a titolo esemplificativo una maggiore efficacia del nuovo prodotto in termini di esiti su end point clinici rilevanti e/o maggiore sicurezza, documentate da studi clinici metodologicamente corretti e riconosciuti dalle linee guida di riferimento), la ASL Roma 1 sulla base delle indicazioni dei propri clinici, si riserva la facoltà di recedere motivatamente dai contratti.

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE INFUSIONALI, DA
FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER
INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1**

ALLEGATO 3.1 DESCRIZIONE LOTTI

LOTTO I: Dispositivi medici da dedicare a pompe volumetriche e pompe a siringa ad uso nelle aree critiche e reparti ospedalieri

La Ditta Aggiudicataria del Lotto si impegna a fornire in comodato d'uso gratuito e a mantenere in perfetta efficienza, senza nessun onere per la ASL Roma 1, per l'intera durata dell'affidamento, almeno 500 pompe volumetriche e circa 150 pompe a siringa per infusione TIVA/TCI.

Requisiti tecnici minimi:

A. Pompe volumetriche ad uso ospedaliero

- Sistemi nuovi di fabbrica e non rigenerati;
- Precisione della velocità di infusione secondo norma IEC 60601-2-24 +/- 5% (pompa + deflussore);
- Buona maneggevolezza e facilità d'uso;
- Dimensione e peso contenuti;
- Alimentazione a rete e batteria ricaricabile con autonomia minima tale da poter garantire il corretto funzionamento anche in caso di trasferimento dei pazienti;
- Modalità di funzionamento:
 - flusso semplice (ml/h),
 - dosaggio, con unità di misura della dose,
 - volume o dose/tempo e volume limite,
 - rampa, sequenza;
- Autodiagnosi per corretto funzionamento all'accensione;
- Parametri impostabili:
 - velocità infusione almeno fino a 1200 ml/h,
 - volume infusione tra 0,1 e 9999 ml;
- Sistema di sicurezza anti flusso libero;
- Maniglia di trasporto integrata e idonea all'impilamento senza utilizzo di accessori aggiuntivi;
- Morsetto ruotabile integrato per installazione su aste verticali o barre orizzontali;
- Utilizzo di deflussori dedicati che permettono il riconoscimento e il test automatico da parte della pompa;
- Sistema di controllo del corretto posizionamento del deflussore e tenuta pneumatica del tratto del deflussore a contatto del meccanismo pompante.
- Facilità di montaggio dei set con inserimento obbligato possibilmente con codice colore per corretta e rapida installazione sulla pompa
- Sistema di ancoraggio nella pompa per garantire il fissaggio a stativi, ad aste portaflebo e sia a barre orizzontali dei letti per pazienti;
- Libreria Farmaci memorizzata, aggiornabile e personalizzabile;
- Programmi di infusione avanzati;
- Visualizzazione della pressione in linea senza utilizzo di monouso dedicato con visualizzazione grafica dell'andamento della pressione durante l'infusione
- Uscita per collegamento a computer (RS232);
- Memorizzazione degli ultimi eventi;
- Funzione pausa programmabile da 1 minuto a 24 h con possibilità di ripartenza automatica;
- Consentire il cambio della velocità di infusione senza la sospensione dell'infusione;
- Ampio Display LCD con visualizzazione contemporanea dei dati di infusione e di eventuali messaggi di attenzione per facile lettura dei parametri infusivi e dello stato di infusione;
- Funzione di mantenimento pervietà della vena (KVO);
- Sistema di sicurezza per il rilevamento di variazioni repentine della pressione, in aumento e in diminuzione con soglia regolabile e senza utilizzo di materiale dedicato

- Impilaggio delle pompe su stazioni di impilaggio dedicate e che prevedano la trasmissione dei dati e la visualizzazione degli allarmi di infusione;
- Presenza di almeno i seguenti allarmi sonori e visivi:
 - occlusione con segnalazione prossimale o distale,
 - preallarme di fine infusione
 - allarme di fine infusione,
 - batteria scarica,
 - presenza bolle d'aria,
 - Malfunzionamenti, guasti o anomalie pompa, ecc.
- Marcatura CE;
- Conformità al Regolamento UE 2017/745;
- Possibilità di comunicare i dati rilevati ad un software di controllo e gestione delle infusioni centralizzato ed eventuale invio su Cartella Clinica Informatizzata dei dati. Si richiede di specificare il sistema che garantisce la sicurezza delle informazioni trasmesse e se esiste la possibilità del controllo e gestione del parco pompe infusionali installato;
- Comunicazione wi-fi con server di gestione delle pompe per la distribuzione dell'archivio farmaci.

B. Pompe a siringa ad uso ospedaliero

- Sistemi nuovi di fabbrica;
- Peso pompa, comprensivo di maniglia, morsetto, batteria e trasformatore: circa 2 kg;
- Sistemi nuovi di fabbrica;
- Precisione della velocità di infusione secondo norma EN/IEC 60601-24: pompa 1% e siringa 2% compatibile;
- Morsetto ruotabile integrato per installazione su aste verticali o barre orizzontali;
- Compatibilità con i cavi di alimentazione standard (preferibilmente senza trasformatore esterno);
- Protezione meccanica dello stantuffo della siringa;
- Velocità infusione impostabile fino a 1200 ml/h;
- Visualizzazione della pressione in linea senza utilizzo di monouso dedicato con visualizzazione grafica dell'andamento della pressione durante l'infusione;
- Sistema di sicurezza per il rilevamento di variazioni repentine della pressione, in aumento e in diminuzione con soglia regolabile e senza utilizzo di materiale dedicato;
- Limite di occlusione personalizzabile mediante regolazione su range variabili o su più livelli preimpostati;
- Funzione di mantenimento pervietà della vena (KVO): n. 2 diversi flussi impostabili;
- Preallarme di occlusione (anche senza DPS);
- Memorizzazione e visualizzazione dati su display della pompa, per tracciabilità operazioni effettuate e allarmi (fino a circa 1500 eventi);
- Personalizzazione del display, con visualizzazione chiara dei parametri anche durante il posizionamento del monouso;
- Presenza di protocolli TCI per farmaci ipnotici e analgesici;
- Funzionamento in TCI, TIVA, MC, ml/h;
- Libreria farmaci con i seguenti modelli farmacocinetici: Propofol Marsch, Propofol Schnider, Remifentanyl Minto, Sufentanil Gepts, Alfentanil Scott;
- Libreria farmaci con possibilità di impostazione della concentrazione del flusso di base e limiti di infusione sopra e sotto dosaggio con avvertimento al superamento;
- Possibilità di selezionare nei protocolli che lo consentono, sia il target in concentrazione plasmatica (Cp) che del sito effetore (Ce);
- Menu personalizzabile con funzioni di interesse;
- Parametri impostabili:
 - flusso semplice (ml/h),
 - volume/tempo con calcolo automatico del flusso,

- volume/dose con calcolo automatico del tempo,
- mc/dosaggio con impostazione di varie misure di dose;
- Alimentazione a rete e a batteria con autonomia minima tale da poter garantire il corretto funzionamento anche in caso di trasferimento dei pazienti;
- Visualizzazione su display dell'autonomia della batteria residua (in ore e minuti) calcolata in funzione del flusso impostato;
- Allarme scollegamento rete elettrico;
- Nome farmaci standard preimpostati;
- Infusione di bolo in condizioni di emergenza: possibilità di intervento manuale su stantuffo con tracciabilità del volume infuso;
- Possibilità di programmazione di un bolo impostando preventivamente volume e velocità;
- Possibilità di trasmissione dati dalla singola pompa tramite cavo, senza utilizzo di hardware aggiuntivi;
- Disponibilità di connettore standard RS232 di comunicazione dati direttamente sulla pompa;
- Funzione pausa programmabile da 1 minuto a 24 h con possibilità di ripartenza automatica;
- Possibilità di programmare la riduzione della luminosità del display e del livello audio a un determinato orario;
- Sistema di posizionamento su rack indifferenziato tra pompa volumetrica e a siringa;
- Marcatura CE;
- Conformità al Regolamento UE 2017/745;
- Possibilità di comunicare i dati rilevati ad un software di controllo e gestione delle infusioni centralizzato ed eventuale invio su Cartella Clinica Informatizzata dei dati. Si richiede di specificare il sistema che garantisce la sicurezza delle informazioni trasmesse e se esiste la possibilità del controllo e gestione del parco pompe infusionali installato;
- Comunicazione wi-fi con server di gestione delle pompe per la distribuzione dell'archivio farmaci.

C. Soluzioni di montaggio:

La Ditta Aggiudicataria del Lotto deve fornire inoltre entrambe le seguenti soluzioni di montaggio:

1) Stazioni di impilaggio:

- Disponibilità di alloggiamento in varie configurazioni (4 – 6 – 8) a posto letto, in funzione degli spazi e dell'ergonomia di reparto;
- Possibilità di alloggiare su unica stazione sia pompe volumetriche che a siringa;
- Alimentazione elettrica con un unico cavo per tutti gli strumenti;
- Presenza di porte di collegamento di diversa tipologia: seriale (RS232), ethernet (RJ45) e USB;
- Possibilità di inserimento delle pompe indipendente tra loro, con aggancio e sgancio frontale;
- Centralizzazione degli allarmi.
- Stima del numero di stazioni di impilaggio: circa 20.

2) Stativi:

- Struttura in acciaio e tale da sostenere la stazione di impilaggio (carico max circa pari a 22 kg);
- Dotato di accessori per appendere sacche farmaci;
- Dotato di 5 ruote piroettanti per gli spostamenti con sistema di anti-ribaltamento;
- Sistema di frenaggio;
- Certificazione all'utilizzo con le pompe infusionali offerte;
- Ganci portaflebo integrati (circa 6 per stativo);
- Possibilità di regolazione rapida in altezza dell'asta, fino circa a 200 cm.
- Stima del numero di stativi: circa 200, tale quantitativo rappresenta una semplice ipotesi e la Stazione Appaltante si riserva di variare le quantità in fase di contratto, in funzione delle necessità dei servizi.

D. Gestione e ottimizzazione del flusso di lavoro - OPZIONALE:

L'aggiudicatario può inoltre fornire, in aggiunta alla dotazione minima (punti A. B. e C), un software di gestione e ottimizzazione dei flussi, avente le seguenti caratteristiche indicative:

- Software di gestione che consenta almeno le seguenti funzioni:
 - raccolta dei dati delle pompe via rete ospedaliera (LAN e/o WiFi),
 - modifica dell'archivio farmaci da installare nelle pompe infusionali in dotazione ai reparti,
 - visualizzazione dei dati di utilizzo e infusione nelle pompe;
- Preferibilmente con accesso mediante credenziali (utente e password);
- Interfacciamento alla Cartella Clinica Informatizzata;
- Protocollo di comunicazione dei dati HI7.

L'inclusione del software di gestione nell'offerta rappresenta un'opzione preferenziale (oggetto di valutazione secondo l'Allegato 3.C) e deve essere incluso all'interno dell'offerta economica presentata, senza nessun onere economico aggiuntivo per la ASL Roma 1.

Servizi connessi inclusi in configurazione minima:

- Assistenza tecnica e manutenzione full risk come specificato nel Capitolato tecnico o in offerta tecnica migliorativa;
- Consegna al piano ed installazione nel sito di destinazione;
- Collaudo;
- Smaltimento imballaggi e prodotti del collaudo;
- Formazione del personale;
- Aggiornamenti hardware, software e strumentazione nel periodo di contratto.

Specificare:

- Caratteristiche degli accessori forniti in dotazione o opzionali;
- Eventuale ulteriore dotazione di materiale consumabile necessaria, distinguendo consumabile dedicato e non dedicato;
- Eventuali migliorie tecnologiche rispetto a quanto richiesto;
- Tipo e modalità di pulizia/sanificazione.

Condizioni di fornitura:

- L'offerta deve essere completa di tutti gli elementi necessari al corretto e completo utilizzo delle apparecchiature;
- Tempo massimo di consegna: 10 giorni solari dall'ordinativo aziendale.
-

LOTTO 2: Dispositivi medici da dedicare a pompe infusionali per Nutrizione Enterale ad uso ospedaliero

La Ditta Aggiudicataria del Lotto si impegna a fornire in comodato d'uso gratuito e a mantenere in perfetta efficienza, senza nessun onere per la ASL Roma 1, per l'intera durata dell'affidamento, circa 50 pompe infusionali.

Requisiti tecnici minimi:

- Sistemi nuovi di fabbrica e non rigenerate;
- Presenza di microprocessore per l'infusione enterale controllata e accurata;

- Sistema di prevenzione del flusso libero;
- Semplicità di utilizzo;
- Autotest all'accensione per la verifica del corretto funzionamento;
- Utilizzo per la somministrazione di soluzioni nutrizionali per via enterale;
- Idoneità per uso ospedaliero;
- Idoneità per pazienti adulti e pediatrici;
- Dimensioni e peso ridotti, inferiori a 600 g;
- Display LCD per visualizzazione dei dati relativi alla somministrazione e a messaggi di allarme;
- Alimentazione a rete e a batteria interna ricaricabile con tempo di ricarica non superiore a 7 ore;
- Software in lingua italiana;
- Accuratezza: +/- 5%;
- Resistente alle cadute da circa 1 m di altezza;
- Regolazione della velocità di infusione almeno nel range 1 – 400 ml/h circa;
- Blocco della tastiera;
- Sistema di ancoraggio per piantana;
- Possibilità di salvataggio automatico dei valori impostati dopo lo spegnimento;
- Presenza almeno dei seguenti allarmi visivi e/o sonori:
 - occlusione,
 - fine dose,
 - sportello aperto,
 - blocco tastiera,
 - pompa pronto all'uso,
 - errori,
 - batteria in esaurimento/scarica.
- Marcatura CE;
- Conformità al Regolamento UE 2017/745.

Servizi connessi inclusi in configurazione minima:

- Assistenza tecnica e manutenzione full risk come specificato nel Capitolato tecnico o in offerta tecnica migliorativa;
- Consegna al piano ed installazione nel sito di destinazione;
- Collaudo;
- Smaltimento imballaggi e prodotti del collaudo;
- Formazione del personale;
- Aggiornamenti hardware, software e strumentazione nel periodo di contratto.

Specificare:

- Caratteristiche degli accessori forniti in dotazione o opzionali;
- Eventuale ulteriore dotazione di materiale consumabile necessaria, distinguendo consumabile dedicato e non dedicato;
- Eventuali migliorie tecnologiche rispetto a quanto richiesto;
- Tipo e modalità di pulizia/sanificazione.

Condizioni di fornitura:

- L'offerta deve essere completa di tutti gli elementi necessari al corretto e completo utilizzo delle apparecchiature;
- Tempo massimo di consegna: 10 giorni solari dall'ordinativo aziendale.

LOTTO 3: Dispositivi medici da dedicare a pompe infusionali per Nutrizione Enterale ad uso territoriale

Pompe peristaltiche per la nutrizione enterale

La Ditta Aggiudicataria del Lotto si impegna a fornire in comodato d'uso gratuito e a mantenere in perfetta efficienza, senza nessun onere per la ASL Roma 1, per l'intera durata dell'affidamento, almeno 700 pompe infusionali.

Requisiti tecnici minimi:

- Sistemi nuovi di fabbrica e non rigenerati;
- Presenza di microprocessore per l'infusione enterale controllata e accurata;
- Sistema di prevenzione del flusso libero;
- Semplicità di utilizzo;
- Autotest all'accensione per la verifica del corretto funzionamento;
- Utilizzo per la somministrazione di soluzioni nutrizionali per via enterale;
- Idoneità per uso ospedaliero;
- Idoneità per pazienti adulti e pediatrici;
- Dimensioni e peso ridotti, inferiori a 600 g;
- Display LCD per visualizzazione dei dati relativi alla somministrazione e a messaggi di allarme;
- Alimentazione a rete e a batteria interna ricaricabile con tempo di ricarica non superiore a 6 ore;
- Software in lingua italiana;
- Accuratezza: +/- 5%;
- Resistente alle cadute da circa 1 m di altezza;
- Regolazione della velocità di infusione almeno nel range 1 – 400 ml/h circa;
- Blocco della tastiera;
- Sistema di ancoraggio per piantana;
- Possibilità di salvataggio automatico dei valori impostati dopo lo spegnimento;
- Presenza almeno dei seguenti allarmi visivi e/o sonori:
 - occlusione,
 - fine dose,
 - sportello aperto,
 - blocco tastiera,
 - pompa pronto all'uso,
 - batteria in esaurimento/scarica.
- Marcatura CE;
- Conformità al Regolamento UE 2017/745;
- Inclusione di zaino per sacca ad uso pediatrico ed adulto.

Servizi connessi inclusi in configurazione minima:

- Assistenza tecnica e manutenzione full risk come specificato nel Capitolato tecnico o in offerta tecnica migliorativa;
- Consegna al piano ed installazione nel sito di destinazione;
- Smaltimento imballaggi e prodotti del collaudo;
- Formazione del personale;
- Aggiornamenti hardware, software e strumentazione nel periodo di contratto.

Specificare:

- Caratteristiche degli accessori forniti in dotazione o opzionali;

- Eventuale ulteriore dotazione di materiale consumabile necessaria, distinguendo consumabile dedicato e non dedicato;
- Eventuali migliorie tecnologiche rispetto a quanto richiesto;
- Tipo e modalità di pulizia/sanificazione.

Condizioni di fornitura:

- L'offerta deve essere completa di tutti gli elementi necessari al corretto e completo utilizzo delle apparecchiature;
- Tempo massimo di consegna: 10 giorni solari dall'ordinativo aziendale.
-

LOTTO 4: Dispositivi medici da dedicare a pompe infusionali per Nutrizione Parenterale ad uso territoriale

La Ditta Aggiudicataria del Lotto si impegna a fornire in comodato d'uso gratuito e a mantenere in perfetta efficienza, senza nessun onere per la ASL Roma 1, per l'intera durata dell'affidamento, almeno 20 pompe infusionali.

Requisiti tecnici minimi:

- Sistemi nuovi di fabbrica e non rigenerati;
- Utilizzo per pazienti domiciliari;
- Accuratezza infusione: +/- 5 % rispetto al volume impostato;
- Dimensione e peso ridotti;
- Funzionamento volumetrico monovia;
- Parametri impostabili:
 - velocità infusione del nutrimento almeno fino a 300 ml/h,
 - volume infusione tra 0,1 e 3.000 ml;
 - volume di bolo tra 0,1 e 1.000 ml;
- Collegamento del set infusionale semplice e rapido;
- Software in lingua italiana;
- Autodiagnosi di guasto;
- Presenza almeno dei seguenti allarmi visivi e/o sonori:
 - occlusione,
 - presenza di aria nella linea;
 - fine infusione/dose,
 - contenitore vuoto,
 - sportello aperto,
 - errato inserimento/scollegamento del set,
 - malfunzionamento a seguito di autodiagnosi errori/guasti,
 - batteria in esaurimento/scarica.
- Alimentazione a rete e a batteria interna ricaricabile con tempo di ricarica non superiore a 7 ore;
- Marcatura CE;
- Conformità al Regolamento UE 2017/745;
- Inclusione di zaino per sacca ad uso pediatrico ed adulto.

Servizi connessi inclusi in configurazione minima:

- Assistenza tecnica e manutenzione full risk come specificato nel Capitolato tecnico o in offerta tecnica migliorativa;
- Consegna al piano ed installazione nel sito di destinazione;
- Smaltimento imballaggi e prodotti del collaudo;

- Formazione del personale;
- Aggiornamenti hardware, software e strumentazione nel periodo di contratto.

Specificare:

- Caratteristiche degli accessori forniti in dotazione o opzionali;
- Eventuale ulteriore dotazione di materiale consumabile necessaria, distinguendo consumabile dedicato e non dedicato;
- Eventuali migliorie tecnologiche rispetto a quanto richiesto;
- Tipo e modalità di pulizia/sanificazione.

Condizioni di fornitura:

- L'offerta deve essere completa di tutti gli elementi necessari al corretto e completo utilizzo delle apparecchiature;
- Tempo massimo di consegna: 10 giorni solari dall'ordinativo aziendale.

LOTTO 5: Deflussori dedicati a pompe infusionali per somministrazione di chemioterapici ad uso ospedaliero.

La Ditta Aggiudicataria del Lotto si impegna a fornire in comodato d'uso gratuito e a mantenere in perfetta efficienza, senza nessun onere per la ASL Roma 1, per l'intera durata dell'affidamento, circa 55 pompe infusionali.

Reparti di consegna: Day Hospital Onco-Ematologico Nuovo Regina Margherita, Day Hospital Onco-Ematologico Ospedale Santo Spirito, Day Hospital Onco-Ematologico Ospedale San Filippo Neri e Day Hospital Onco-Ematologico Presidio Cassia Sant'Andrea.

Requisiti tecnici minimi:

- Sistemi nuovi di fabbrica e non rigenerati;
- Accuratezza dell'infusione che assicuri un errore inferiore al 5% almeno nel range di infusione da 1 a 999ml/h;
- Velocità di infusione programmabile sia in micro (da 0,1 a 99,9 ml/h) che in macro (da 1 a 999ml/h);
- Visualizzazione della velocità di infusione e della dose infusa;
- Bolo manuale e programmabile;
- Gestione di terapie diverse con possibilità di calcolo della dose;
- Alimentazione sia dalla rete elettrica che da batteria ricaricabile;
- Elevata autonomia di funzionamento a batteria (almeno 3 ore), con indicazione della carica residua;
- Allarmi sonori e visivi per:
 - Problemi di flusso,
 - Occlusione della linea,
 - Fine infusione,
 - Batteria scarica,
 - Ulteriori allarmi finalizzati a prevenire o controllare eventi avversi o errori nell'utilizzo;
- Display in italiano, ampio e di facile lettura;
- Elevato grado di protezione da penetrazione di liquidi;
- Predisposta al fissaggio su piantana;
- Blocco tastiera con password;
- Ampia libreria interna di farmaci con possibilità di calcolo della dose;

- Dotata di caratteristiche geometriche e funzionali che la rendano ergonomica e semplice da usare con parti oggetto di manutenzione periodica e pulizia facilmente accessibili;
- Completa di ogni altro accessorio, strumento e/o componente necessario al funzionamento sicuro e corretto;
- Supporto idoneo per fissaggio pompe antibrastici alla piantana;
- Ogni pompa dovrà essere corredata di un idoneo supporto/piantana aventi le seguenti caratteristiche minime:
 - Elevata stabilità ed ergonomia,
 - N. 5 ruote con rotazione di 360°,
 - Almeno 1 ruota deve essere dotata di sistema di blocco
 - Corredato di asta porta flebo,
 - Maniglia o dispositivo similare;
- Possibilità di programmare terapie multifase;
- Scarico dell'aria senza disconnessione dal paziente;
- Verranno ritenute idonee sia pompe a doppia via a corpo unico sia la sovrapposizione di due pompe monovia reciprocamente vincolate e solidali tra loro, attraverso:
 - Collegamento tramite unico cavo per l'alimentazione delle due pompe contemporaneamente,
 - Presenza di un accessorio per il trasporto e l'aggancio delle due pompe contemporaneamente,
 - Possibilità di gestire automaticamente la doppia via di infusione contemporanea con unica pompa;
- Comunicazione wi-fi con server di gestione delle pompe per la distribuzione dell'archivio farmaci;
- Uscita per collegamento a computer (RS232);
- Possibilità di comunicare i dati rilevati ad un software di controllo e gestione delle infusioni centralizzato ed eventuale invio su Cartella Clinica Informatizzata dei dati. Si richiede di specificare il sistema che garantisce la sicurezza delle informazioni trasmesse e se esiste la possibilità del controllo e gestione del parco pompe infusionali installato;
- Marcatura CE;
- Conformità al Regolamento UE 2017/745.

Gestione e ottimizzazione del flusso di lavoro - OPZIONALE:

L'aggiudicatario può inoltre fornire, in aggiunta alla dotazione minima di pompe infusionali, un software di gestione e ottimizzazione dei flussi, avente le seguenti caratteristiche indicative:

- Software di gestione che consenta almeno le seguenti funzioni:
 - raccolta dei dati delle pompe via rete ospedaliera (LAN e/o WiFi),
 - modifica dell'archivio farmaci da installare nelle pompe infusionali in dotazione ai reparti,
 - visualizzazione dei dati di utilizzo e infusione nelle pompe;
- Preferibilmente con accesso mediante credenziali (utente e password);
- Interfacciamento alla Cartella Clinica Informatizzata;
- Protocollo di comunicazione dei dati HI7.

L'inclusione del software di gestione nell'offerta rappresenta un'opzione preferenziale (oggetto di valutazione secondo l'Allegato 3.C) e deve essere incluso all'interno dell'offerta economica presentata, senza nessun onere economico aggiuntivo per la ASL Roma 1.

Servizi connessi inclusi in configurazione minima:

- Assistenza tecnica e manutenzione full risk come specificato nel Capitolato tecnico o in offerta tecnica migliorativa;
- Consegna al piano ed installazione nel sito di destinazione;

- Smaltimento imballaggi e prodotti del collaudo;
- Formazione del personale;
- Aggiornamenti hardware, software e strumentazione nel periodo di contratto.

Specificare:

- Caratteristiche degli accessori forniti in dotazione o opzionali;
- Eventuale ulteriore dotazione di materiale consumabile necessaria, distinguendo consumabile dedicato e non dedicato;
- Eventuali migliorie tecnologiche rispetto a quanto richiesto;
- Tipo e modalità di pulizia/sanificazione.

Condizioni di fornitura:

- L'offerta deve essere completa di tutti gli elementi necessari al corretto e completo utilizzo delle apparecchiature;
- Tempo massimo di consegna: 10 giorni solari dall'ordinativo aziendale.

ALLEGATO 4
SCHEMA OFFERTA ECONOMICA “BUSTA “C”

Si precisa che l'operatore dovrà predisporre un Allegato 4 per ogni lotto cui partecipa, avendo cura di eliminare i rimanenti prospetti

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)

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 la presente offerta è comprensiva della fornitura in comodato d'uso delle apparecchiature indicate nell'Allegato 14 in calce alla descrizione del lotto in trattazione
- che i prezzi di seguito inseriti sono iva esclusa;
- che la presente offerta comprende tutte i servizi richiesti all'affidatario negli atti di gara e di tutte le eventuali migliorie proposte dall'operatore nell'offerta tecnica;
- 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 la percentuale di Iva è pari al _____

**LOTTO 1 - DISPOSITIVI MEDICI DA DEDICARE A POMPE INFUSIONALI VOLUMETRICHE
E POMPE A SIRINGA**

BASE D'ASTA QUINQUENNALE € 1.266.500,00				
RIF	Descrizione	Fabbisogno annuale	Prezzo unitario Max 5 decimali	Totale riga
A	Deflussore normale	2.000		
B	Deflussore anti svuotamento	25.000		
C	Deflussore schermato	1.000		
D	Deflussore con filtro antibatterico 0,2 µm	1.200		
E	Set di estensione	12.000		
F	Siringa per la somministrazione con pompe a siringa	18.000		
G	Siringa per la somministrazione con pompe a siringa	2.000		
TOTALE OFFERTA ANNUALE (A) Max 2 decimali			€ _____	
TOTALE OFFERTA QUINQUENNALE (Ax5) Max 2 decimali			€ _____	

**LOTTO 2 - DISPOSITIVI MEDICI DA DEDICARE A POMPE INFUSIONALE PER
NUTRIZIONE ENTERALE PER PAZIENTI OSPEDALIERI**

BASE D'ASTA QUINQUENNALE € 325.000,00				
RIF	Descrizione	Fabbisogno annuale	Prezzo unitario Max 5 decimali	Totale riga
A	Deflussore per nutripompa	5.000		
B	Sacca con deflussore per nutripompa	10.000		
TOTALE OFFERTA ANNUALE (A) Max 2 decimali			€ _____	
TOTALE OFFERTA QUINQUENNALE (Ax5) Max 2 decimali			€ _____	

LOTTO 3 DISPOSITIVI MEDICI DA DEDICARE A POMPE INFUSIONALE PER NUTRIZIONE ENTERALE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI ALIMENTI PER NUTRIZIONE ENTERALE PER PAZIENTI DOMICILIARI

BASE D'ASTA QUINQUENNALE € 3.745.000,00				
RIF	Descrizione	Fabbisogno annuale	Prezzo unitario Max 5 decimali	Totale riga
A	Deflussore per nutripompa	8.000		
B	Sacca con deflussore per nutripompa	145.000		
C	Zaino per inserire sacche fino a 500 ml (n. 50)			
D	Zaino per inserire sacche fino a 1.500 ml (n. 30)			
TOTALE OFFERTA ANNUALE (A) Max 2 decimali			€ _____	
TOTALE OFFERTA QUINQUENNALE (Ax5) Max 2 decimali			€ _____	

LOTTO 4 - DISPOSITIVI MEDICI DA DEDICARE A POMPE INFUSIONALI PER NUTRIZIONE PARENTALE

BASE D'ASTA QUINQUENNALE € 285.000,00				
RIF	Descrizione	Fabbisogno annuale	Prezzo unitario Max 5 decimali	Totale riga
A	Set di infusione per nutrizione parenterale	6.000		
B	Zaino per bambino per inserire sacche fino a 500 ml (n. 2)			
C	Zaino per bambino per inserire sacche fino a 1.500 ml (n. 5)			
TOTALE OFFERTA ANNUALE (A) Max 2 decimali			€ _____	
TOTALE OFFERTA QUINQUENNALE (Ax5) Max 2 decimali			€ _____	

LOTTO 5 - DISPOSITIVI MEDICI DA DEDICARE A POMPE INFUSIONALI PER LA SOMMINISTRAZIONE DI CHIEMOTERAPICI

BASE D'ASTA QUINQUENNALE € 1.270.000,00				
RIF	Descrizione	Fabbisogno annuale	Prezzo unitario Max 5 decimali	Totale riga
A	deflussore	5.000		
B	Dispositivo infusione antiblasitic	4.000		
C	Dispositivo infusione antiblasitic	5.000		
D	Dispositivo infusione antiblasitic	8.000		
TOTALE OFFERTA ANNUALE (A) Max 2 decimali			€ _____	
TOTALE OFFERTA QUINQUENNALE (Ax5) Max 2 decimali			€ _____	

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE
INFUSIONALI, DA FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER
INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1**

ALLEGATO 5 – SCHEMA DICHIARAZIONI CONCORDATO PREVENTIVO

Il sottoscritto _____ nato il _____ a _____ in qualità di legale rappresentante dell'Impresa _____ con sede legale in _____ Partita IVA _____

ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, consapevole del fatto che, in caso di dichiarazione mendace, saranno applicate le sanzioni previste dal codice penale e dalle leggi speciali in materia di falsità negli atti, oltre alle conseguenze amministrative previste per le procedure concernenti gli appalti pubblici,

DICHIARA

di avere depositato il ricorso per l'ammissione alla procedura di concordato preventivo con continuità aziendale, di cui all'art. 186-bis R.D. 16 marzo 1942 n. 267, nonché di essere stato autorizzato alla partecipazione a procedure per l'affidamento di contratti pubblici dal Tribunale di _____¹, come da copia allegata, e di non partecipare alla gara quale impresa mandataria di un raggruppamento di imprese/rete di imprese;

ovvero

di trovarsi in stato di concordato preventivo con continuità aziendale, di cui all'art. 186-bis R.D. 16 marzo 1942 n. 267, giusto decreto del Tribunale di _____², come da copia allegata, nonché di non partecipare alla gara quale impresa mandataria di un raggruppamento di imprese/rete di imprese;

pertanto, al fine di soddisfare i requisiti richiesti dal bando per la partecipazione alla procedura, si avvale della seguente impresa:

Impresa Ausiliaria: _____

Legale rappresentante: _____

Sede Legale: _____

Codice Fiscale _____ P.I. _____

Iscrizione C.C.I.A.A. di _____ n. _____

¹ Inserire l'indicazione del Tribunale che ha rilasciato l'autorizzazione nonché numero e data della stessa

² Inserire l'indicazione del Tribunale che ha emesso il decreto nonché numero e data dello stesso

Requisiti forniti : 1) _____; 2) _____;

Ecc....³

ED A TAL FINE ALLEGA:

A. una dichiarazione resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 445/2000, sottoscritta dal legale rappresentante dell'impresa ausiliaria (corredata a pena di esclusione da copia fotostatica di un documento di identità in corso di validità) con cui il medesimo:

1. attesta il possesso da parte dell'impresa ausiliaria dei requisiti generali previsti dal D. Lgs 36/2023
2. attesta il possesso dei requisiti di capacità economico finanziaria e/o tecnico professionale nonché delle certificazioni, richiesti dal bando di gara, di cui l'Impresa concorrente si avvale per poter essere ammessa alla gara;
3. attesta di essere iscritto per attività inerenti i beni oggetto di gara al Registro delle Imprese o in uno dei registri professionali o commerciali dello Stato di residenza se si tratta di uno Stato dell'UE.
4. si obbliga verso la Ditta concorrente e l'A.S.L Roma I a fornire i predetti requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata dell'appalto ed a subentrare all'impresa ausiliata nel caso in cui questa fallisca nel corso della gara ovvero dopo la stipulazione della Convenzione, ovvero non sia più in grado per qualsiasi motivo di dare regolare esecuzione ai contratti, rendendosi inoltre responsabile in solido con la Ditta concorrente nei confronti dell'A.S.L Roma I in relazione alle prestazioni oggetto dell'appalto;
5. attesta di non partecipare alla gara in proprio o associata o consorziata o in R.T.I./Rete di Imprese, né in qualità di ausiliario di altra Impresa concorrente, né si trova in una situazione di controllo, con una delle altre imprese che partecipano alla gara;

B. originale o copia autentica del contratto in virtù del quale l'Impresa ausiliaria si obbliga nei confronti del concorrente a fornire i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata dell'appalto ed a subentrare in caso di fallimento nel corso della gara ovvero

³ La ditta concorrente deve indicare le risorse ed i requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico organizzativa, nonché di certificazione, richiesti per l'affidamento dell'appalto, che dovranno essere messi a disposizione della Impresa ausiliaria

dopo la stipulazione del contratto, o comunque nel caso in cui non sia più in grado, per qualsiasi ragione, di dare regolare esecuzione all'appalto;

ovvero

nel caso di avalimento nei confronti di una impresa che appartiene al medesimo gruppo; la Ditta concorrente può presentare una dichiarazione sostitutiva (resa nelle forme di cui al D.P.R. 445/2000) attestante il legame giuridico ed economico esistente nel gruppo, dal quale discendono i medesimi obblighi sopra previsti;

C. originale o copia della relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'art. 67, lett. d), R.D. 16 marzo 1942 n. 267, che attesta la conformità al piano di risanamento e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

DICHIARA INOLTRE

di aver preso atto che gli obblighi previsti dalla normativa antimafia a carico dell'appaltatore si applicano anche nei confronti del soggetto ausiliario, in ragione dell'importo dell'appalto posto a base di gara.

_____, li _____ .

Firma del legale rappresentante⁴

⁴

LOTTO I: DISPOSITIVI MEDICI DA DEDICARE A POMPE VOLUMETRICHE E POMPE A SIRINGA AD USO NELLE AREE CRITICHE E REPARTI OSPEDALIERI

ID	CARATTERISTICHE MINIME	SI/NO	indicare rif. Documentaz tecnica dove riscontrare l'elemento	Eventuali note
A	A. Pompe volumetriche ad uso ospedaliero			
A	– Sistemi nuovi di fabbrica e non rigenerati;			
A	– Precisione della velocità di infusione secondo norma IEC 60601-2-24 +/- 5% (pompa + deflussore);			
A	– Buona maneggevolezza e facilità d'uso;			
A	– Dimensione e peso contenuti;			
A	– Alimentazione a rete e batteria ricaricabile con autonomia minima tale da poter garantire il corretto funzionamento anche in caso di trasferimento dei pazienti;			
A	– Modalità di funzionamento:			
A	▪ flusso semplice (ml/h),			
A	▪ dosaggio, con unità di misura della dose,			
A	▪ volume o dose/tempo e volume limite,			
A	▪ rampa, sequenza;			
A	– Autodiagnosi per corretto funzionamento all'accensione;			
A	– Parametri impostabili:			
A	▪ velocità infusione almeno fino a 1200 ml/h,			
A	▪ volume infusione tra 0,1 e 9999 ml;			
A	– Sistema di sicurezza anti flusso libero;			
A	– Maniglia di trasporto integrata e idonea all'impilamento senza utilizzo di accessori aggiuntivi;			
A	– Morsetto ruotabile integrato per installazione su aste verticali o barre orizzontali;			
A	– Utilizzo di deflussori dedicati che permettono il riconoscimento e il test automatico da parte della pompa;			
A	– Sistema di controllo del corretto posizionamento del deflussore e tenuta pneumatica del tratto del deflussore a contatto del meccanismo pompante.			
A	– Facilità di montaggio dei set con inserimento obbligato possibilmente con codice colore per corretta e rapida installazione sulla pompa			
A	– Sistema di ancoraggio nella pompa per garantire il fissaggio a stativi, ad aste portaflebo e sia a barre orizzontali dei letti per pazienti;			
A	– Libreria Farmaci memorizzata, aggiornabile e personalizzabile;			
A	– Programmi di infusione avanzati;			
A	– Visualizzazione della pressione in linea senza utilizzo di monouso dedicato con visualizzazione grafica dell'andamento della pressione durante l'infusione			
A	– Uscita per collegamento a computer (RS232);			
A	– Memorizzazione degli ultimi eventi;			
A	– Funzione pausa programmabile da 1 minuto a 24 h con possibilità di ripartenza automatica;			
A	– Consentire il cambio della velocità di infusione senza la sospensione dell'infusione;			
A	– Ampio Display LCD con visualizzazione contemporanea dei dati di infusione e di eventuali messaggi di attenzione per facile lettura dei parametri infusivi e dello stato di infusione;			
A	– Funzione di mantenimento pervietà della vena (KVO);			
A	– Sistema di sicurezza per il rilevamento di variazioni repentine della pressione, in aumento e in diminuzione con soglia regolabile e senza utilizzo di materiale dedicato			
A	– Impilaggio delle pompe su stazioni di impilaggio dedicate e che prevedano la trasmissione dei dati e la visualizzazione degli allarmi di infusione;			
A	– Presenza di almeno i seguenti allarmi sonori e visivi:			
A	▪ occlusione con segnalazione prossimale o distale,			
A	▪ preallarme di fine infusione			
A	▪ allarme di fine infusione,			
A	▪ batteria scarica,			
A	▪ presenza bolle d'aria,			
A	▪ Malfunzionamenti, guasti o anomalie pompa, ecc.			
A	– Marcatura CE;			
A	– Conformità al Regolamento UE 2017/745;			
A	– Possibilità di comunicare i dati rilevati ad un software di controllo e gestione delle infusioni centralizzato ed eventuale invio su Cartella Clinica Informatizzata dei dati. Si richiede di specificare il sistema che garantisce la sicurezza delle informazioni trasmesse e se esiste la possibilità del controllo e gestione del parco pompe infusionali installato;			
A	– Comunicazione wi-fi con server di gestione delle pompe per la distribuzione dell'archivio farmaci.			
B	B. Pompe a siringa ad uso ospedaliero			
B	– Sistemi nuovi di fabbrica;			
B	– Peso pompa, comprensivo di maniglia, morsetto, batteria e trasformatore: circa 2 kg;			
B	– Sistemi nuovi di fabbrica;			
B	– Precisione della velocità di infusione secondo norma EN/IEC 60601-24: pompa 1% e siringa 2% compatibile;			
B	– Morsetto ruotabile integrato per installazione su aste verticali o barre orizzontali;			
B	– Compatibilità con i cavi di alimentazione standard (preferibilmente senza trasformatore esterno);			
B	– Protezione meccanica dello stantuffo della siringa;			
B	– Velocità infusione impostabile fino a 1200 ml/h;			
B	– Visualizzazione della pressione in linea senza utilizzo di monouso dedicato con visualizzazione grafica dell'andamento della pressione durante l'infusione;			

B	– Sistema di sicurezza per il rilevamento di variazioni repentine della pressione, in aumento e in diminuzione con soglia regolabile e senza utilizzo di materiale dedicato;		
B	– Limite di occlusione personalizzabile mediante regolazione su range variabili o su più livelli preimpostati;		
B	– Funzione di mantenimento pervietà della vena (KVO): n. 2 diversi flussi impostabili;		
B	– Preallarme di occlusione (anche senza DPS);		
B	– Memorizzazione e visualizzazione dati su display della pompa, per tracciabilità operazioni effettuate e allarmi (fino a circa 1500 eventi);		
B	– Personalizzazione del display, con visualizzazione chiara dei parametri anche durante il posizionamento del monouso;		
B	– Presenza di protocolli TCI per farmaci ipnotici e analgesici;		
B	– Funzionamento in TCI, TIVA, MC, ml/h;		
B	– Libreria farmaci con i seguenti modelli farmacocinetici: Propofol Marsch, Propofol Schnider, Remifental Minto, Sufentanil Gepts, Alfentanil Scott;		
B	– Libreria farmaci con possibilità di impostazione della concentrazione del flusso di base e limiti di infusione sopra e sotto dosaggio con avvertimento al superamento;		
B	– Possibilità di selezione nei protocolli che lo consentono, sia il target in concentrazione plasmatica (Cp) che del sito effetore (Ce);		
B	– Menu personalizzabile con funzioni di interesse;		
B	– Parametri impostabili:		
B	▪ flusso semplice (ml/h),		
B	▪ volume/tempo con calcolo automatico del flusso,		
B	▪ volume/dose con calcolo automatico del tempo,		
B	▪ mc/dosaggio con impostazione di varie misure di dose;		
B	– Alimentazione a rete e a batteria con autonomia minima tale da poter garantire il corretto funzionamento anche in caso di trasferimento dei pazienti;		
B	– Visualizzazione su display dell'autonomia della batteria residua (in ore e minuti) calcolata in funzione del flusso impostato;		
B	– Allarme scollegamento rete elettrico;		
B	– Nome farmaci standard preimpostati;		
B	– Infusione di bolo in condizioni di emergenza: possibilità di intervento manuale su stantuffo con tracciabilità del volume infuso;		
B	– Possibilità di programmazione di un bolo impostando preventivamente volume e velocità;		
B	– Possibilità di trasmissione dati dalla singola pompa tramite cavo, senza utilizzo di hardware aggiuntivi;		
B	– Disponibilità di connettore standard RS232 di comunicazione dati direttamente sulla pompa;		
B	– Funzione pausa programmabile da 1 minuto a 24 h con possibilità di ripartenza automatica;		
B	– Possibilità di programmare la riduzione della luminosità del display e del livello audio a un determinato orario;		
B	– Sistema di posizionamento su rack indifferenziato tra pompa volumetrica e a siringa;		
B	– Marcatura CE;		
B	– Conformità al Regolamento UE 2017/745;		
B	– Possibilità di comunicare i dati rilevati ad un software di controllo e gestione delle infusioni centralizzato ed eventuale invio su Cartella Clinica Informatizzata dei dati. Si richiede di specificare il sistema che garantisce la sicurezza delle informazioni trasmesse e se esiste la possibilità del controllo e gestione del parco pompe infusionali installato;		
B	Comunicazione wi-fi con server di gestione delle pompe per la distribuzione dell'archivio farmaci.		
C	C. Soluzioni di montaggio:		
C	1) Stazioni di impilaggio:		
C	- Disponibilità di alloggiamento in varie configurazioni (4 – 6 – 8) a posto letto, in funzione degli spazi e dell'ergonomia di reparto;		
C	- Possibilità di alloggiare su unica stazione sia pompe volumetriche che a siringa;		
C	- Alimentazione elettrica con un unico cavo per tutti gli strumenti;		
C	- Presenza di porte di collegamento di diversa tipologia: seriale (RS232), ethernet (RJ45) e USB;		
C	- Possibilità di inserimento delle pompe indipendente tra loro, con aggancio e sgancio frontale;		
C	- Centralizzazione degli allarmi.		
C	- Stima del numero di stazioni di impilaggio: circa 20.		
C	2) Stativi:		
C	- Struttura in acciaio e tale da sostenere la stazione di impilaggio (carico max circa pari a 22 kg);		
C	- Dotato di accessori per appendere sacche farmaci;		
C	- Dotato di 5 ruote piroettanti per gli spostamenti con sistema di anti-ribaltamento;		
C	- Sistema di frenaggio;		
C	- Certificazione all'utilizzo con le pompe infusionali offerte;		
C	- Ganci portaflebo integrati (circa 6 per stativo);		
C	- Possibilità di regolazione rapida in altezza dell'asta, fino circa a 200 cm.		
C	- Stima del numero di stativi: circa 200, tale quantitativo rappresenta una semplice ipotesi e la Stazione Appaltante si riserva di variare le quantità in fase di contratto, in funzione delle necessità dei servizi.		
D	D. Gestione e ottimizzazione del flusso di lavoro - OPZIONALE:		
D	L'aggiudicatario può inoltre fornire, in aggiunta alla dotazione minima (punti A. B. e C), un software di gestione e ottimizzazione dei flussi, avente le seguenti caratteristiche indicative:		
D	- Software di gestione che consenta almeno le seguenti funzioni:		
D	▪ raccolta dei dati delle pompe via rete ospedaliera (LAN e/o WiFi),		
D	▪ modifica dell'archivio farmaci da installare nelle pompe infusionali in dotazione ai reparti,		

D	▪ visualizzazione dei dati di utilizzo e infusione nelle pompe;		
D	- Preferibilmente con accesso mediante credenziali (utente e password);		
D	- Interfacciamento alla Cartella Clinica Informatizzata;		
D	- Protocollo di comunicazione dei dati HI7.		
D	L'inclusione del software di gestione nell'offerta rappresenta un'opzione preferenziale (oggetto di valutazione secondo l'Allegato 3.C) e deve essere incluso all'interno dell'offerta economica presentata, senza nessun onere economico aggiuntivo per la ASL Roma 1.		
D	Servizi connessi inclusi in configurazione minima:		
D	- Assistenza tecnica e manutenzione full risk come specificato nel Capitolato tecnico o in offerta tecnica migliorativa;		
D	- Consegna al piano ed installazione nel sito di destinazione;		
D	- Collaudo;		
D	- Smaltimento imballaggi e prodotti del collaudo;		
D	- Formazione del personale;		
D	- Aggiornamenti hardware, software e strumentazione nel periodo di contratto.		
D	Specificare:		
D	- Caratteristiche degli accessori forniti in dotazione o opzionali;		
D	- Eventuale ulteriore dotazione di materiale consumabile necessaria, distinguendo consumabile dedicato e non dedicato;		
D	- Eventuali migliorie tecnologiche rispetto a quanto richiesto;		
D	- Tipo e modalità di pulizia/sanificazione.		
D	Condizioni di fornitura:		
D	- L'offerta deve essere completa di tutti gli elementi necessari al corretto e completo utilizzo delle apparecchiature;		
D	Tempo massimo di consegna: 10 giorni solari dall'ordinativo aziendale.		

LOTTO II: DISPOSITIVI MEDICI DA DEDICARE A POMPE INFUSIONALI PER NUTRIZIONE ENTERALE AD USO OSPEDALIERO

CARATTERISTICHE MINIME	SI/NO	indicare rif. Documentaz tecnica dove riscontrare l'elemento	Eventuali note
Requisiti tecnici minimi:			
– Sistemi nuovi di fabbrica e non rigenerate;			
– Presenza di microprocessore per l'infusione enterale controllata e accurata;			
– Sistema di prevenzione del flusso libero;			
– Semplicità di utilizzo;			
– Autotest all'accensione per la verifica del corretto funzionamento;			
– Utilizzo per la somministrazione di soluzioni nutrizionali per via enterale;			
– Idoneità per uso ospedaliero;			
– Idoneità per pazienti adulti e pediatrici;			
– Dimensioni e peso ridotti, inferiori a 600 g;			
– Display LCD per visualizzazione dei dati relativi alla somministrazione e a messaggi di allarme;			
– Alimentazione a rete e a batteria interna ricaricabile con tempo di ricarica non superiore a 7 ore;			
– Software in lingua italiana;			
– Accuratezza: +/- 5%;			
– Resistente alle cadute da circa 1 m di altezza;			
– Regolazione della velocità di infusione almeno nel range 1 – 400 ml/h circa;			
– Blocco della tastiera;			
– Sistema di ancoraggio per piantana;			
– Possibilità di salvataggio automatico dei valori impostati dopo lo spegnimento;			
– Presenza almeno dei seguenti allarmi visivi e/o sonori:			
▪ occlusione,			
▪ fine dose,			
▪ sportello aperto,			
▪ blocco tastiera,			
▪ pompa pronto all'uso,			
▪ errori,			
▪ batteria in esaurimento/scarica.			
– Marcatura CE;			
– Conformità al Regolamento UE 2017/745.			
Servizi connessi inclusi in configurazione minima:			
– Assistenza tecnica e manutenzione full risk come specificato nel Capitolato tecnico o in offerta tecnica migliorativa;			
– Consegna al piano ed installazione nel sito di destinazione;			
– Collaudo;			
– Smaltimento imballaggi e prodotti del collaudo;			
– Formazione del personale;			
– Aggiornamenti hardware, software e strumentazione nel periodo di contratto.			
Specificare:			
– Caratteristiche degli accessori forniti in dotazione o opzionali;			
– Eventuale ulteriore dotazione di materiale consumabile necessaria, distinguendo consumabile dedicato e non dedicato;			
– Eventuali migliorie tecnologiche rispetto a quanto richiesto;			
– Tipo e modalità di pulizia/sanificazione.			
Condizioni di fornitura:			
– L'offerta deve essere completa di tutti gli elementi necessari al corretto e completo utilizzo delle apparecchiature;			
– Tempo massimo di consegna: 10 giorni solari dall'ordinativo aziendale.			

LOTTO III: DISPOSITIVI MEDICI DA DEDICARE A POMPE INFUSIONALI PER NUTRIZIONE ENTERALE AD USO TERRITORIALE

CARATTERISTICHE MINIME	SI/NO	indicare rif. Documentaz tecnica dove riscontrare l'elemento	Eventuali note
Requisiti tecnici minimi:			
– Sistemi nuovi di fabbrica e non rigenerati;			
– Presenza di microprocessore per l'infusione enterale controllata e accurata;			
– Sistema di prevenzione del flusso libero;			
– Semplicità di utilizzo;			
– Autotest all'accensione per la verifica del corretto funzionamento;			
– Utilizzo per la somministrazione di soluzioni nutrizionali per via enterale;			
– Idoneità per uso ospedaliero;			
– Idoneità per pazienti adulti e pediatrici;			
– Dimensioni e peso ridotti, inferiori a 600 g;			
– Display LCD per visualizzazione dei dati relativi alla somministrazione e a messaggi di allarme;			
– Alimentazione a rete e a batteria interna ricaricabile con tempo di ricarica non superiore a 6 ore;			
– Software in lingua italiana;			
– Accuratezza: +/- 5%;			
– Resistente alle cadute da circa 1 m di altezza;			
– Regolazione della velocità di infusione almeno nel range 1 – 400 ml/h circa;			
– Blocco della tastiera;			
– Sistema di ancoraggio per piantana;			
– Possibilità di salvataggio automatico dei valori impostati dopo lo spegnimento;			
– Presenza almeno dei seguenti allarmi visivi e/o sonori:			
▪ occlusione,			
▪ fine dose,			
▪ sportello aperto,			
▪ blocco tastiera,			
▪ pompa pronto all'uso,			
▪ batteria in esaurimento/scarica.			
– Marcatura CE;			
– Conformità al Regolamento UE 2017/745;			
– Inclusione di zaino per sacca ad uso pediatrico ed adulto.			
Servizi connessi inclusi in configurazione minima:			
– Assistenza tecnica e manutenzione full risk come specificato nel Capitolato tecnico o in offerta tecnica migliorativa;			
– Consegna al piano ed installazione nel sito di destinazione;			
– Smaltimento imballaggi e prodotti del collaudo;			
– Formazione del personale;			
– Aggiornamenti hardware, software e strumentazione nel periodo di contratto.			
Specificare:			
– Caratteristiche degli accessori forniti in dotazione o opzionali;			
– Eventuale ulteriore dotazione di materiale consumabile necessaria, distinguendo consumabile dedicato e non dedicato;			
– Eventuali migliorie tecnologiche rispetto a quanto richiesto;			
– Tipo e modalità di pulizia/sanificazione.			
Condizioni di fornitura:			
– L'offerta deve essere completa di tutti gli elementi necessari al corretto e completo utilizzo delle apparecchiature;			
Tempo massimo di consegna: 10 giorni solari dall'ordinativo aziendale.			

LOTTO IV: DISPOSITIVI MEDICI DA DEDICARE A POMPE INFUSIONALI PER NUTRIZIONE PARENTERALE AD USO TERRITORIALE

CARATTERISTICHE MINIME	SI/NO	indicare rif. Documentaz tecnica dove riscontrare l'elemento	Eventuali note
Requisiti tecnici minimi:			
– Sistemi nuovi di fabbrica e non rigenerati;			
– Utilizzo per pazienti domiciliari;			
– Accuratezza infusione: +/- 5 % rispetto al volume impostato;			
– Dimensione e peso ridotti;			
– Funzionamento volumetrico monovia;			
– Parametri impostabili:			
▪ velocità infusione del nutrimento almeno fino a 300 ml/h,			
▪ volume infusione tra 0,1 e 3.000 ml;			
▪ volume di bolo tra 0,1 e 1.000 ml;			
– Collegamento del set infusionale semplice e rapido;			
– Software in lingua italiana;			
– Autodiagnosi di guasto;			
– Presenza almeno dei seguenti allarmi visivi e/o sonori:			
▪ occlusione,			
▪ presenza di aria nella linea;			
▪ fine infusione/dose,			
▪ contenitore vuoto,			
▪ sportello aperto,			
▪ errato inserimento/scollegamento del set,			
▪ malfunzionamento a seguito di autodiagnosi errori/guasti,			
▪ batteria in esaurimento/scarica.			
– Alimentazione a rete e a batteria interna ricaricabile con tempo di ricarica non superiore a 7 ore;			
– Marcatura CE;			
– Conformità al Regolamento UE 2017/745;			
– Inclusione di zaino per sacca ad uso pediatrico ed adulto.			
Servizi connessi inclusi in configurazione minima:			
– Assistenza tecnica e manutenzione full risk come specificato nel Capitolato tecnico o in offerta tecnica migliorativa;			
– Consegna al piano ed installazione nel sito di destinazione;			
– Smaltimento imballaggi e prodotti del collaudo;			
– Formazione del personale;			
– Aggiornamenti hardware, software e strumentazione nel periodo di contratto.			
Specificare:			
– Caratteristiche degli accessori forniti in dotazione o opzionali;			
– Eventuale ulteriore dotazione di materiale consumabile necessaria, distinguendo consumabile dedicato e non dedicato;			
– Eventuali migliorie tecnologiche rispetto a quanto richiesto;			
– Tipo e modalità di pulizia/sanificazione.			
Condizioni di fornitura:			
– L'offerta deve essere completa di tutti gli elementi necessari al corretto e completo utilizzo delle apparecchiature;			
Tempo massimo di consegna: 10 giorni solari dall'ordinativo aziendale.			

LOTTO V: DEFLUSSORI DEDICATI A POMPE INFUSIONALI PER SOMMINISTRAZIONE DI CHEMIOTERAPICI AD USO OSPEDALIERO

CARATTERISTICHE MINIME	SI/NO	indicare rif. Documentaz tecnica dove riscontrare l'elemento	Eventuali note
Requisiti tecnici minimi:			
– Sistemi nuovi di fabbrica e non rigenerati;			
– Accuratezza dell'infusione che assicuri un errore inferiore al 5% almeno nel range di infusione da 1 a 999ml/h;			
– Velocità di infusione programmabile sia in micro (da 0,1 a 99,9 ml/h) che in macro (da 1 a 999ml/h);			
– Visualizzazione della velocità di infusione e della dose infusa;			
– Bolo manuale e programmabile;			
– Gestione di terapie diverse con possibilità di calcolo della dose;			
– Alimentazione sia dalla rete elettrica che da batteria ricaricabile;			
– Elevata autonomia di funzionamento a batteria (almeno 3 ore), con indicazione della carica residua;			
– Allarmi sonori e visivi per:			
▪ Problemi di flusso,			
▪ Occlusione della linea,			
▪ Fine infusione,			
▪ Batteria scarica,			
▪ Ulteriori allarmi finalizzati a prevenire o controllare eventi avversi o errori nell'utilizzo;			
– Display in italiano, ampio e di facile lettura;			
– Elevato grado di protezione da penetrazione di liquidi;			
– Predisposta al fissaggio su piantana;			
– Blocco tastiera con password;			
– Ampia libreria interna di farmaci con possibilità di calcolo della dose;			
– Dotata di caratteristiche geometriche e funzionali che la rendano ergonomica e semplice da usare con parti oggetto di manutenzione periodica e pulizia facilmente accessibili;			
– Completa di ogni altro accessorio, strumento e/o componente necessario al funzionamento sicuro e corretto;			
– Supporto idoneo per fissaggio pompe antitlastici alla piantana;			
– Ogni pompa dovrà essere corredata di un idoneo supporto/piantana aventi le seguenti caratteristiche minime:			
▪ Elevata stabilità ed ergonomia,			
▪ N. 5 ruote con rotazione di 360°,			
▪ Almeno 1 ruota deve essere dotata di sistema di blocco			
▪ Corredato di asta porta flebo,			
▪ Maniglia o dispositivo similare;			
– Possibilità di programmare terapie multifase;			
– Scarico dell'aria senza disconnessione dal paziente;			
– Verranno ritenute idonee sia pompe a doppia via a corpo unico sia la sovrapposizione di due pompe monovia reciprocamente vincolate e solidali tra loro, attraverso:			
▪ Collegamento tramite unico cavo per l'alimentazione delle due pompe contemporaneamente,			
▪ Presenza di un accessorio per il trasporto e l'aggancio delle due pompe contemporaneamente,			
▪ Possibilità di gestire automaticamente la doppia via di infusione contemporanea con unica pompa;			
– Comunicazione wi-fi con server di gestione delle pompe per la distribuzione dell'archivio farmaci;			
– Uscita per collegamento a computer (RS232);			
– Possibilità di comunicare i dati rilevati ad un software di controllo e gestione delle infusioni centralizzato ed eventuale invio su Cartella Clinica Informatizzata dei dati. Si richiede di specificare il sistema che garantisce la sicurezza delle informazioni trasmesse e se esiste la possibilità del controllo e gestione del parco pompe infusionali installato;			
– Marcatura CE;			
– Conformità al Regolamento UE 2017/745.			
Gestione e ottimizzazione del flusso di lavoro - OPZIONALE:			
L'aggiudicatario può inoltre fornire, in aggiunta alla dotazione minima di pompe infusionali, un software di gestione e ottimizzazione dei flussi, avente le seguenti caratteristiche indicative:			
– Software di gestione che consenta almeno le seguenti funzioni:			
▪ raccolta dei dati delle pompe via rete ospedaliera (LAN e/o WiFi),			
▪ modifica dell'archivio farmaci da installare nelle pompe infusionali in dotazione ai reparti,			
▪ visualizzazione dei dati di utilizzo e infusione nelle pompe;			
– Preferibilmente con accesso mediante credenziali (utente e password);			
– Interfacciamento alla Cartella Clinica Informatizzata;			
– Protocollo di comunicazione dei dati H17.			
L'inclusione del software di gestione nell'offerta rappresenta un'opzione preferenziale (oggetto di valutazione secondo l'Allegato 3.C) e deve essere incluso all'interno dell'offerta economica presentata, senza nessun onere economico aggiuntivo per la ASL Roma 1.			
Servizi connessi inclusi in configurazione minima:			
– Assistenza tecnica e manutenzione full risk come specificato nel Capitolato tecnico o in offerta tecnica migliorativa;			

– Consegna al piano ed installazione nel sito di destinazione;		
– Smaltimento imballaggi e prodotti del collaudo;		
– Formazione del personale;		
– Aggiornamenti hardware, software e strumentazione nel periodo di contratto.		
Specificare:		
– Caratteristiche degli accessori forniti in dotazione o opzionali;		
– Eventuale ulteriore dotazione di materiale consumabile necessaria, distinguendo consumabile dedicato e non dedicato;		
– Eventuali migliorie tecnologiche rispetto a quanto richiesto;		
– Tipo e modalità di pulizia/sanificazione.		
Condizioni di fornitura:		
– L'offerta deve essere completa di tutti gli elementi necessari al corretto e completo utilizzo delle apparecchiature;		
– Tempo massimo di consegna: 10 giorni solari dall'ordinativo aziendale.		

LOTTO 1 -					
Critero di valutazione	Parametro di valutazione qualitativo (Vi)	Punteggio massimo attribuibile (P)	Modalità di assegnazione del coefficiente (Ci)	note	riferimento doc tecnica (nome file e n. pagina)
Sub-lotto A: Pompe volumetriche ad uso ospedaliero					
Q	V1 - Peso della pompa completa di accessori necessari per alimentazione e montaggio (in kg)	2	minimo/n-esimo dove: minimo = minimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore	
Q	V2 - Batteria ricaricabile: Durata dell'autonomia (in ore)	2,5	n-esimo/massimo dove: massimo = massimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore	
T	V3 - Alimentazione senza trasformatore esterno	1	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento	
T	V4 - Maniglia per il trasporto e morsetto per il fissaggio ad asta orizzontale o verticale integrati nel corpo macchina	1	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento	
D	V5 - Controllo dinamico della pressione: rilevazione istantanea pressorie con preallarme del sistema, in incremento e in caduta, senza materiale di consumo dedicato (relazionare)	2	discrezionale		
D	V6 - Modalità notturna: caratteristiche e funzionalità presenti (relazionare)	1	discrezionale		
T	V7 - Riavvio automatico del sistema in caso di rilevazione di occlusioni senza intervento dell'operatore (indicare pag. manuale d'uso)	2	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento	
D	V8 - Allarmi acustici e visivi presenti (relazionare)	3	discrezionale		
D	V9 - Altre caratteristiche tecniche migliorative (relazionare)	3	discrezionale		
Sub-lotto B: Pompe a siringa ad uso ospedaliero					
Q	V10 - Peso della pompa completa di accessori necessari per alimentazione e montaggio (in kg)	2	minimo/n-esimo dove: minimo = minimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore	
Q	V11 - Batteria ricaricabile: Durata dell'autonomia (in ore)	2,5	n-esimo/massimo dove: massimo = massimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore	
T	V12 - Alimentazione senza trasformatore esterno	1	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento	
T	V13 - Maniglia per il trasporto e morsetto per il fissaggio ad asta orizzontale o verticale integrati nel corpo macchina	1	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento	

D	V14 - Controllo dinamico della pressione: rilevazione istantanea pressorie con preallarme del sistema, in incremento e in caduta, senza materiale di consumo dedicato (relazionare)	2	discrezionale	
D	V15 - Modalità notturna: caratteristiche e funzionalità presenti (relazionare)	1	discrezionale	
T	V16 - Riavvio automatico del sistema in caso di rilevazione di occlusioni senza intervento dell'operatore (indicare pag. manuale d'uso)	2	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento
D	V17 - Allarmi acustici e visivi presenti (relazionare)	3	discrezionale	
D	V18 - Modelli farmacocinetici TCI: presenza di modelli per adulti per Propofol, Remifentanyl, Sufentanyl, Alfentanyl e pediatrici per Propofol, con possibilità di selezionare nei protocolli ove consentito sia il target in concentrazione plasmatica (Cp) sia quella del sito effetore (Ce) con visualizzazione grafica a display (relazionare)	2	discrezionale	
D	V19 - Altre caratteristiche tecniche migliorative (relazionare)	3	discrezionale	
Soluzioni di montaggio				
D	V20 - Caratteristiche tecniche del sistema di impilaggio (relazionare)	5	discrezionale	
Gestione e ottimizzazione del flusso di lavoro				
D	V21 - Caratteristiche tecniche del software di gestione offerto (relazionare)	4	discrezionale	
Materiale di consumo				
D	V22 - Deflussori: caratteristiche tecniche degli attacchi e delle connessioni in riferimento alla tenuta (relazionare)	6	discrezionale	
D	V23 - Qualità del materiale: valutazione della fattura del prodotto (relazionare)	4	discrezionale	
D	V24 - Trasparenza: valutazione del livello di trasparenza al fine di consentire la lettura e la visibilità in caso di deflussori oscurati (relazionare)	5	discrezionale	
FORMAZIONE				
D	VF - Impegno temporale del corso ed argomentazioni del corso stesso ed a eventuali condizioni migliorative offerte rispetto a quelle minime richieste	3	discrezionale	
SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA FULL RISK				
Q	G1: Tempo di intervento (inferiore ai requisiti minimi richiesti)	2	$(24 - n\text{-esimo})/(24)$ 24h = tempo di intervento richiesto n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore
Q	G2: Tempo di risoluzione del guasto (inferiore ai requisiti minimi richiesti)	2	$(48 - n\text{-esimo})/(48)$ 48h = tempo di risoluzione del guasto richiesto n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore
T	G3: Assistenza tecnica h24, anche durante festivi e pre-festivi	2	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento

LOTTO 2					
Criterio di valutazione	Parametro di valutazione qualitativo (Vi)	Punteggio massimo attribuibile (P)	Modalità di assegnazione del coefficiente (Ci)	note	riferimento doc tecnica (nome file e n. pagina)
Q	V1 - Peso della pompa (in g)	8	minimo/n-esimo dove: minimo = minimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore	
Q	V2 - Batteria ricaricabile: Durata dell'autonomia (in ore)	6	n-esimo/massimo dove: massimo = massimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore	
Q	V3 - Batteria ricaricabile: Tempo di ricarica (in ore)	6	minimo/n-esimo dove: minimo = minimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore	
D	V4 - Allarmi acustici e visivi presenti (relazionare)	8	discrezionale		
T	V5 - Salvataggio automatico in caso di spegnimento pompa	3	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento	
T	V6 - Possibilità di lavaggio sotto acqua corrente	4	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento	
D	V7 - Altre caratteristiche tecniche migliorative (relazionare)	5	discrezionale		
Materiale di consumo					
D	V8 - Deflussori: caratteristiche tecniche degli attacchi e delle connessioni in riferimento alla tenuta (relazionare)	7	discrezionale		
D	V9 - Qualità del materiale: valutazione della fattura del prodotto (relazionare)	5	discrezionale		
D	V10 - Trasparenza: valutazione del livello di trasparenza al fine di consentire la lettura e la visibilità (relazionare)	6	discrezionale		
D	V11 - Eventuale altro materiale di consumo e/o accessori offerti gratuitamente	3	discrezionale		
FORMAZIONE					
D	VF - Impegno temporale del corso ed argomentazioni del corso stesso ed a eventuali condizioni migliorative offerte rispetto a quelle minime richieste	3	discrezionale		
SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA FULL RISK					
Q	G1: Tempo di intervento (inferiore ai requisiti minimi richiesti)	2	$(24 - n\text{-esimo}) / (24)$ 24h = tempo di intervento richiesto n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore	

Q	G2: Tempo di risoluzione del guasto (inferiore ai requisiti minimi richiesti)	2	$\frac{(48 - n\text{-esimo})}{48}$ 48h = tempo di risoluzione del guasto richiesto n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore	
T	G3: Assistenza tecnica h24, anche durante festivi e pre-festivi	2	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento	

LOTTO 3

Criterio di valutazione	Parametro di valutazione qualitativo (Vi)	Punteggio massimo attribuibile (P)	Modalità di assegnazione del coefficiente (Ci)
Q	V1 - Peso della pompa (in g)	8	minimo/n-esimo dove: minimo = minimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame
Q	V2 - Batteria ricaricabile: Durata dell'autonomia (in ore)	6	n-esimo/massimo dove: massimo = massimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame
Q	V3 - Batteria ricaricabile: Tempo di ricarica (in ore)	6	minimo/n-esimo dove: minimo = minimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame
D	V4 - Allarmi acustici e visivi presenti (relazionare)	8	discrezionale
T	V5 - Salvataggio automatico in caso di spegnimento pompa	3	SI/NO
T	V6 - Possibilità di lavaggio sotto acqua corrente	4	SI/NO
D	V7 - Altre caratteristiche tecniche migliorative (relazionare)	5	discrezionale
Materiale di consumo			
D	V8 - Deflussori: caratteristiche tecniche degli attacchi e delle connessioni in riferimento alla tenuta (relazionare)	7	discrezionale
D	V9 - Qualità del materiale: valutazione della fattura del prodotto (relazionare)	5	discrezionale

D	V10 - Trasparenza: valutazione del livello di trasparenza al fine di consentire la lettura e la visibilità (relazionare)	5	discrezionale
D	V11 - Zaino: caratteristiche delle due tipologie di zaino prosto (specificare)	2	discrezionale
D	V12 - Eventuale altro materiale di consumo e/o accessori offerti gratuitamente	3	discrezionale
FORMAZIONE			
D	VF - Impegno temporale del corso ed argomentazioni del corso stesso ed a eventuali condizioni migliorative offerte rispetto a quelle minime richieste	3	discrezionale
SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA			
D	G1: Servizio di assistenza tecnica proposta (relazionare)	5	discrezionale

LOTTO 4

Criterio di valutazione	Parametro di valutazione qualitativo (Vi)	Punteggio massimo attribuibile (P)	Modalità di assegnazione del coefficiente (Ci)
D	V1 - Caratteristiche funzionali: semplicità di utilizzo, dimensioni display, intuitività settaggi e altro) (relazionare)	5	discrezionale
Q	V2 - Peso della pompa (in g)	3	minimo/n-esimo dove: minimo = minimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame
Q	V3 - Batteria ricaricabile: Durata dell'autonomia a 125 ml/h (in ore)	3	n-esimo/massimo dove: massimo = massimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame
Q	V4 - Batteria ricaricabile: Tempo di ricarica (in ore)	3	minimo/n-esimo dove: minimo = minimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame
D	V5 - Allarmi acustici e visivi presenti (relazionare)	4	discrezionale
T	V6 - Presenza del sistema di autodiagnosi	2	SI/NO
T	V7 - Salvataggio automatico in caso di spegnimento pompa	2	SI/NO
D	V8 - Memorizzazione degli eventi critici (relazionare)	3	discrezionale
D	V9 - Modalità di ancoraggio: caratteristiche (descrivere)	3	discrezionale
T	V10 - Mantenimento della pervietà della linea infusoriale finalizzata a prevenire eventuali occlusioni del set di infusione	2	SI/NO

T	V11 - Somministrazione in modalità continua/intermittente con selezione dei parametri flusso/volume/tempo	2	SI/NO
T	V12 - Blocco di tastiera	2	SI/NO
T	V13 - Programmazione contemporanea del ciclo parentale e di idratazione/lavaggio, con deflussori dedicati	2	SI/NO
T	V14 - Lavaggio automatico della linea infusoriale, senza utilizzo di siringhe	2	SI/NO
D	V15 - Altre caratteristiche tecniche migliorative (relazionare)	7	discrezionale
Materiale di consumo			
D	V16 - Deflussore per nutripompa: caratteristiche tecniche ed aderenza alle specifiche richieste (relazionare)	6	discrezionale
D	V17 - Sacca con deflussore per nutripompa: caratteristiche tecniche ed aderenza alle specifiche richieste (relazionare)	6	discrezionale
D	V18 - Zaino: caratteristiche delle due tipologie di zaino pronto (specificare)	2	discrezionale
D	V19 - Eventuale altro materiale di consumo e/o accessori offerti gratuitamente	3	discrezionale
FORMAZIONE			
D	VF - Impegno temporale del corso ed argomentazioni del corso stesso ed a eventuali condizioni migliorative offerte rispetto a quelle minime richieste	3	discrezionale
SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA FULL RISK			
D	G1: Servizio di assistenza tecnica proposta (relazionare)	5	discrezionale

note	riferimento doc tecnica (nome file e n. pagina)
riportare valore	
riportare valore	
riportare valore	
attestare o meno il possesso dell'elemento	
attestare o meno il possesso dell'elemento	
attestare o meno il possesso dell'elemento	

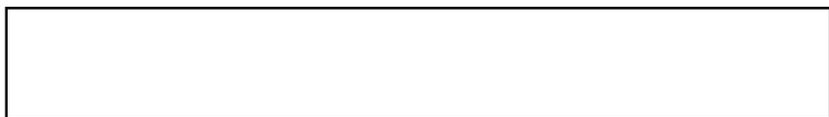
LOTTO 5

Criterio di valutazione	Parametro di valutazione qualitativo (Vi)	Punteggio massimo attribuibile (P)	Modalità di assegnazione del coefficiente (Ci)	note
Q	V1 - Peso della pompa completa di accessori necessari per alimentazione e montaggio (in kg)	4	minimo/n-esimo dove: minimo = minimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore
Q	V2 - Batteria ricaricabile: Durata dell'autonomia (in ore)	3	n-esimo/massimo dove: massimo = massimo valore dichiarato dai concorrenti; n-esimo = valore dichiarato dal concorrente per l'offerta in esame	riportare valore
T	V3 - Alimentazione senza trasformatore esterno	2	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento
T	V4 - Maniglia per il trasporto e morsetto per il fissaggio ad asta orizzontale o verticale integrati nel corpo macchina	2	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento
D	v5 - Caratteristiche tecniche del sistema di impilaggio (relazionare)	4	discrezionale	
D	V6 - Controllo dinamico della pressione: rilevazione istantanee pressorie con preallarme del sistema, in incremento e in caduta, senza materiale di consumo dedicato (relazionare)	2	discrezionale	

D	V7 - Modalità notturna: caratteristiche e funzionalità presenti (relazionare)	2	discrezionale	
D	V8 - Allarmi acustici e visivi presenti (relazionare)	8	discrezionale	
D	V9 - Altre caratteristiche tecniche migliorative (relazionare)	4	discrezionale	
Gestione e ottimizzazione del flusso di lavoro				
D	V10 - Caratteristiche tecniche del software di gestione offerto (relazionare)	6	discrezionale	
T	V11 - Certificazione dell'integrazione con il sistema log80	3	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento
Materiale di consumo				
D	V12 - Deflussori: caratteristiche tecniche degli attacchi e delle connessioni in riferimento alla tenuta (relazionare)	6	discrezionale	
D	V13 - Qualità del materiale: valutazione della fattura del prodotto (relazionare)	5	discrezionale	
D	V14 - Trasparenza: valutazione del livello di trasparenza al fine di consentire la lettura e la visibilità in caso di deflussori oscurati (relazionare)	6	discrezionale	
T	V15 - Certificazione a supporto della compatibilità dei dispositivi offerti all'utilizzo con i farmaci antiblasti	4	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento
FORMAZIONE				
D	VF - Impegno temporale del corso ed argomentazioni del corso stesso ed a eventuali condizioni migliorative offerte rispetto a quelle minime richieste	3	discrezionale	
SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA FULL RISK				
Q	G1: Tempo di intervento (inferiore ai requisiti minimi richiesti)	2	riportare valore	
Q	G2: Tempo di risoluzione del guasto (inferiore ai requisiti minimi richiesti)	2	riportare valore	

T	G3: Assistenza tecnica h24, anche durante festivi e pre-festivi	2	SI/NO	attestare o meno il possesso dell'elemento
---	---	---	-------	--

riferimento doc tecnica (nome file e n. pagina)



**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE INFUSIONALI, DA
FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER
INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1**

ALLEGATO 7

MODULO ATTESTAZIONE PAGAMENTO BOLLO

**MODULO PER L'ATTESTAZIONE DI PAGAMENTO DELL'IMPOSTA DI BOLLO CON
CONTRASSEGNO TELEMATICO PER LA PRESENTAZIONE DELL'ISTANZA DI
PARTECIPAZIONE ALLA PROCEDURA DI GARA**

Il sottoscritto, consapevole che le false dichiarazioni, la falsità degli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale (Art. 75 e 76 dpr 28.12.2000 n. 445) trasmette la presente dichiarazione, attestando ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 28.12.2000 n. 445 quanto segue:

Spazio per l'apposizione del contrassegno telematico

Cognome	Nome	
Nato a	Prov.:	II
Residente in	Prov.:	CAP
Via/Piazza	N.	
Tel.	Fax	Cod. Fisc.
IN QUALITÀ DI		
<input type="checkbox"/> Persona fisica <input type="checkbox"/> Procuratore speciale		
<input type="checkbox"/> Legale rappresentante della Persona giuridica		
DICHIARA		
<input type="checkbox"/> che, ad integrazione del documento, l'imposta di bollo è stata assolta in modo virtuale tramite apposizione del contrassegno telematico su questo cartaceo trattenuto, in originale, presso il mittente, a disposizione degli organi di controllo. A tal proposito dichiara inoltre che la marca da bollo di euro 16,00 applicata ha: IDENTIFICATIVO n. _____ e data _____		
<input type="checkbox"/> di essere a conoscenza che l'ASL Roma I potrà effettuare controlli sulle pratiche presentate e pertanto si impegna a conservare il presente documento e a renderlo disponibile ai fini dei successivi controlli.		

Luogo e data

Firma digitale

AVVERTENZE:

1) Il presente modello, provvisto di contrassegno sostitutivo del bollo deve essere debitamente compilato e sottoscritto con firma digitale del dichiarante o del procuratore speciale ed inserito nella busta amministrativa virtuale, come indicato nel paragrafo "Documentazione a corredo" del Disciplinare di gara.

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE INFUSIONALI, DA FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1

ALLEGATO 8 – CONTRATTO PRIVACY

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.IVA 13664791004), in persona del Legale Rappresentante, il Commissario Straordinario Dr. Giuseppe Quintavalle, domiciliato per la sua carica presso la Sede Legale sita in Borgo S. Spirito, 3 - 00193 Roma;

E

il responsabile del trattamento che, ai sensi e per gli effetti degli artt. 4, paragrafo 1- punto 8), 28 del GDPR, è da individuarsi nel Fornitore
(C.F. P.IVA) in quanto tenuto ad effettuare operazioni di trattamento necessarie all'esecuzione (descrizione sommaria delle attività oggetto dell'appalto e delibera di riferimento) disciplinate dai relativi atti di aggiudicazione e dal contratto/Accordo quadro.

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 suddetto 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, del GDPR.

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;

- 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;
 - nell'evenienza indicata nell'art. 1, comma 2, lett. b) del presente Accordo, deve osservare quanto stabilito nell'art. 28, paragrafo 4, del GDPR e, nel caso altro responsabile del trattamento ometta di adempiere ai propri obblighi in materia di protezione dei dati, di conservare nei confronti del Titolare l'intera responsabilità dell'adempimento degli obblighi dell'altro responsabile.

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);
- 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 e garantire che tali persone siano impegnate alla riservatezza o abbiano un adeguato obbligo legale di riservatezza;
- 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);
- l) 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) 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 verso 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, ovvero sia in grado di comprovare la validità di uno degli strumenti previsti dall'art. 46 del GDPR (es. clausole standard approvate dalla Commissione Europea - cd. standard contract clauses; le norme vincolanti di impresa o Binding Corporate Rules; i codici di condotta; i meccanismi di certificazione) e garantire che gli Interessati dispongano di diritti azionabili e mezzi di ricorso effettivi ai sensi del GDPR e, per ottenere tale risultato, implementare, se del caso, misure

aggiuntive tecniche (crittografia, separazione del trattamento, pseudonimizzazione) e organizzative (politica interna, trasparenza, procedure) che dovranno essere documentate e giustificate. Nel caso in cui l'adozione di tali misure non si riveli sufficiente a ridurre i rischi derivanti dal trasferimento il medesimo non dovrà essere effettuato o, se già attuato, dovrà sospendersi.

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, alla conclusione dell'attività di cui al vigente rapporto contrattuale oppure, a 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, in caso di violazione delle disposizioni contenute nel presente atto relativamente alle finalità e modalità di trattamento dei dati, di azione contraria alle istruzioni ivi contenute o in caso di mancato adempimento agli obblighi specificatamente diretti al Responsabile del trattamento dei dati dal GDPR, si impegna a mantenere indenne il Titolare da ogni danno, costo od onere di qualsiasi genere e natura, nonché da ogni contestazione, azione o pretesa avanzate nei confronti del Titolare da parte degli interessati e/o di qualsiasi altro soggetto e/o Autorità. Ciò vale anche nei casi di eventuale illiceità o illegittimità delle operazioni di trattamento di dati personali che siano imputabili a fatto, comportamento o omissione da parte di suoi dipendenti e/o collaboratori o di eventuali suoi sub-responsabili.
2. Il Titolare dà atto che il Responsabile del trattamento è esonerato dalla responsabilità se dimostra che l'evento dannoso non gli è in alcun modo imputabile, come descritto all'art. 82.3 GDPR.
3. Fatti salvi gli articoli 82, 83 e 84 del GDPR, se il responsabile del trattamento viola il RGPD o il presente Accordo, determinando le finalità e i mezzi del trattamento, è considerato autonomo titolare del trattamento.

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 vevoli 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.

Roma,

Il responsabile del trattamento

Il titolare del trattamento
Azienda Sanitaria Locale Roma 1
Il Legale Rappresentante
Il Commissario Straordinario
Dr. Giuseppe Quintavalle

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE INFUSIONALI, DA FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1

ALLEGATO 9 – INFORMATIVA PRIVACY

Si forniscono di seguito le informazioni in merito al trattamento dei dati personali, i quali saranno trattati e conservati esclusivamente nell'ambito della gara in relazione alla quale saranno raccolti.

Finalità del trattamento e conferimento obbligatorio dei dati

L'Amministrazione, 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' 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 dalla stazione appaltante a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti, comprese le finalità connesse all'eventuale instaurazione di rapporti contrattuali con questa Amministrazione e per il tempo a ciò necessario.

Il conferimento dei dati richiesti dalla stazione appaltante è obbligatorio per il conseguimento delle finalità di cui sopra e 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.

Modalità e logica del trattamento

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.

Potranno venire a conoscenza dei suddetti dati personali gli operatori della stazione appaltante 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 la stazione appaltante, 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 della stazione appaltante in sede giudiziaria.

In ogni caso, operazioni di comunicazione e diffusione di dati personali, diversi da quelli sensibili e giudiziari, potranno essere effettuate dalla stazione appaltante nel rispetto della normativa vigente.

I dati relativi al concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto saranno diffusi tramite il sito internet 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 [profilo del committente, nella sezione "Amministrazione trasparente", all'indirizzo http://www.aslroma1.it](http://www.aslroma1.it).

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 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.

Diritti

In qualunque momento l'interessato può esercitare i diritti previsti dagli artt. 7 e da 15 a 22 del Regolamento UE 2016/679 (di seguito "GDPR"). 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 I, Via 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).

Titolare del trattamento

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è [l'Asl Roma I, con sede in Via Borgo Santo Spirito 3, 00193 Roma](#).

Nomina del responsabile del trattamento

L'aggiudicazione può comportare il trattamento di dati personali rispetto al quale l'Amministrazione 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 del GDPR e, pertanto, l'aggiudicatario dovrà rivestire il ruolo di Responsabile del trattamento. Analoga disposizione si applica in caso di subappalto.



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL
ROMA 1



REGIONE
LAZIO

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE INFUSIONALI, DA FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1

**ALLEGATO 10
SCHEMA DI CONTRATTO**

**CONTRATTO PER LA FORNITURA PER LA FORNITURA IN SERVICE, DI POMPE INFUSIONALI, DA
FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER
INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA I**

TRA

L'ASL Roma I (C.F. I3664791004), con sede legale in Borgo Santo Spirito, 3 00193 ROMA nella persona del Legale Rappresentante Dott. _____, nato/a _____, Prov. _____, il _____ autorizzata alla stipula del presente contratto in virtù dei poteri conferitigli con _____, nel seguito "Amministrazione",

E

L'impresa _____, C.F. n. _____, Partita IVA n. _____, con sede in _____ Via/Piazza _____, n. _____, CAP _____, iscritta nel Registro delle Imprese di _____, al n. _____, tenuto dalla C.C.I.A.A di _____, Registro Imprese _____, nel seguito "Fornitore", nella persona di _____, nato a _____, il _____, in qualità di _____, autorizzata alla stipula del presente Contratto in virtù dei poteri conferitigli da _____,

PREMESSO CHE

- a) l'Asl Roma I, con deliberazione CS n. del _____, ha indetto una procedura di gara per l'acquisizione della fornitura in service, suddivisa in lotti di pompe infusionali, da fornire in comodato d'uso e dei relativi dispositivi per infusione;
- b) con Deliberazione n. del _____ il Fornitore è risultato aggiudicatario della procedura di gara (Lotto _____)
- c) il Fornitore ha prestato cauzione sotto forma di _____ per un importo pari a _____ Euro;
- d) il Fornitore, sottoscrivendo il presente contratto, dichiara che quanto risulta nello stesso, nonché nel Disciplinare di gara e relativi allegati e nel Capitolato tecnico e relativi allegati definisce in modo adeguato e completo l'oggetto delle prestazioni contrattuali e consente di acquisire tutti gli elementi per una idonea valutazione dello stesso;
- e) il Fornitore, con la seconda sottoscrizione, dichiara, ai sensi e per gli effetti di legge, di accettare tutte le condizioni e patti contenuti nel presente atto e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole, in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni riportate in calce presente contratto;

***TUTTO CIÒ PREMESSO LE PARTI, COME SOPRA RAPPRESENTATE, CONVENGONO E STIPULANO
QUANTO SEGUE***

Articolo 1

Norme regolatrici e disciplina applicabile

1. Le Parti convengono che le premesse di cui sopra, gli atti ed i documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, il Bando di Gara, il Disciplinare di gara con i relativi allegati, l'Offerta Tecnica e tutti gli elaborati che la costituiscono e l'Offerta Economica costituiscono parte integrante e sostanziale del presente contratto.
2. L'esecuzione del rapporto contrattuale è, pertanto, regolato:
 - dalle clausole del presente contratto, che costituiscono la manifestazione integrale di tutti gli accordi intervenuti con il Fornitore relativamente alle attività e prestazioni contrattuali
 - dalle disposizioni anche regolamentari in vigore per le Aziende Sanitarie, di cui il Fornitore dichiara di avere esatta conoscenza;
 - dalle disposizioni di cui al D.lgs. 36/2023 (nel seguito "Codice"), e comunque dalle norme di settore in materia di appalti pubblici;
 - dal Codice Civile e dalle altre disposizioni normative in vigore in materia di contratti di diritto privato.
3. In caso di discordanza o contrasto ovvero di omissioni, gli atti ed i documenti di gara prevarranno sugli atti ed i documenti prodotti dal Fornitore nella medesima sede, ad eccezione di eventuali proposte migliorative formulate da quest'ultimo ed espressamente accettate dalla Azienda.
4. Le clausole del presente contratto sono sostituite, modificate od abrogate automaticamente per effetto di norme aventi carattere cogente contenute in leggi o regolamenti che entreranno in vigore successivamente, fermo restando che, in tal caso, il Fornitore rinuncia ora per allora a promuovere eventuali azioni volte all'incremento del corrispettivo pattuito ovvero ad opporre eccezioni rivolte a sospendere o risolvere il rapporto contrattuale.

Articolo 2

Oggetto

- f) Il contratto disciplina le modalità esecutive concernenti l'affidamento fornitura in service, suddivisa in lotti di pompe infusionali, da fornire in comodato d'uso e dei relativi dispositivi per infusione per le esigenze dell'ASL Roma I.
- l. Con il presente contratto il Fornitore si obbliga irrevocabilmente nei confronti dell'Amministrazione ad eseguire le prestazioni, così come dettagliatamente descritte nel Capitolato Tecnico e nell'Offerta Tecnica e loro allegati, il tutto nei limiti dell'importo del valore economico complessivo pari ad Euro _____, __, senza IVA.

2. Tale importo economico complessivo è stato calcolato sulla base dell'offerta economica presentata dal Fornitore in sede di gara.
3. L'Amministrazione si riserva la facoltà di richiedere al Fornitore, nel periodo di efficacia del presente Atto, l'aumento delle prestazioni originariamente previste, fino a concorrenza di un quinto dell'importo del contratto, senza che l'aggiudicatario possa far valere il diritto alla risoluzione del contratto.

Articolo 3

Durata del contratto

1. Il contratto avrà una durata di 60 mesi, eventualmente rinnovabile per 24 mesi, dalla data di sottoscrizione del contratto.
2. Opzione di proroga del contratto: la stazione appaltante si riserva di prorogare il contratto per una durata massima pari a 6 mesi ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto [o, in alternativa] alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante. L'importo stimato di tale opzione è pari a Euro... al netto di Iva. L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore almeno 3 mesi prima della scadenza del contratto.
3. In casi eccezionali, il contratto in corso di esecuzione può essere prorogato per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura di individuazione del nuovo contraente se si verificano le condizioni indicate all'art. 120 comma 11, In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.
4. Variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto: qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino alla concorrenza del quinto dell'importo del contratto, la stazione appaltante può imporre all'appaltatore l'esecuzione alle condizioni originariamente previste. In tal caso l'appaltatore non può fare valere il diritto alla risoluzione del contratto.

Articolo 4

Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità

1. Sono a carico dell'Operatore Economico, intendendosi remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre, tutti gli oneri, le spese ed i rischi relativi alla prestazione delle attività, nonché ad ogni attività che si rendesse necessaria per la prestazione degli stessi o, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste, ivi compresi quelli relativi ad eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all'esecuzione contrattuale.

2. L' Operatore Economico garantisce l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del rapporto contrattuale, integralmente e a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e in conformità alle condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nella documentazione di gara e nell'offerta tecnica e loro allegati, pena l'applicazione delle penali di cui oltre e/o la risoluzione di diritto del contratto.
3. Le prestazioni contrattuali dovranno necessariamente essere conformi, salva espressa deroga, alle caratteristiche tecniche ed alle specifiche indicate negli atti di gara. In ogni caso, l'Operatore Economico si obbliga ad osservare tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente all'aggiudicazione.
4. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente all'aggiudicazione, resteranno ad esclusivo carico dell'Operatore Economico, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre e l'Operatore Economico non potrà, pertanto, avanzare pretesa di compensi, a qualsiasi titolo, nei confronti dell'ASL Roma I assumendosene il medesimo Operatore Economico ogni relativa alea.
5. L'Operatore Economico si impegna espressamente a manlevare e tenere indenne l'ASL Roma I da tutte le conseguenze derivanti dall'eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche, di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.
6. L'Operatore Economico rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa dalle attività svolte dall'ASL Roma I e da terzi autorizzati.
7. L'Operatore Economico si obbliga a consentire all'ASL Roma I di procedere in qualsiasi momento e anche senza preavviso alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.

Articolo 5

Obbligazioni specifiche del Fornitore

- I. L'Operatore Economico si obbliga, oltre a quanto previsto nelle altre parti del presente contratto, a:
 - a. adottare, nell'esecuzione di tutte le attività, le modalità atte a garantire la vita e l'incolumità dei propri dipendenti, dei terzi e dei dipendenti dell'Amministrazione, coerentemente con quanto previsto dal D.Lgs. 81/2008 e s.m. in materia di sicurezza sul lavoro e rischi da interferenza, nonché ad evitare qualsiasi danno ai locali, a beni pubblici o privati;

- b. osservare, integralmente, tutte le leggi, norme e regolamenti di cui alla vigente normativa in materia di sicurezza e salute dei lavoratori sul luogo di lavoro e a verificare che anche il personale rispetti integralmente le disposizioni di cui sopra;
- c. erogare le prestazioni oggetto del Contratto e quelle connesse, impiegando tutte le strutture ed il personale necessario per la loro realizzazione secondo quanto stabilito nel Contratto e negli Atti di gara e nell'offerta tecnica e loro allegati;
- d. manlevare e tenere indenne l'Amministrazione, per quanto di rispettiva competenza, dalle pretese che i terzi dovessero avanzare in relazione ai danni derivanti dallo svolgimento delle prestazioni oggetto del Contratto ovvero in relazione a diritti di privativa vantati da terzi;
- e. predisporre tutti gli strumenti e le metodologie, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di servizio, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza;
- f. comunicare tempestivamente le eventuali variazioni della propria struttura organizzativa coinvolta nell'esecuzione del Contratto, indicando analiticamente le variazioni intervenute;
- g. utilizzare, per l'erogazione delle prestazioni, personale abilitato ai sensi di legge nei casi prescritti e munito di preparazione professionale. A tal fine il Fornitore si impegna ad impartire un'adeguata formazione/informazione al proprio personale sui rischi specifici, propri dell'attività da svolgere e sulle misure di prevenzione e protezione da adottare in materia di sicurezza sul lavoro e di tutela ambientale;
- h. controllare che il personale addetto mantenga un contegno decoroso, irreprensibile, riservato, corretto e disponibile alla collaborazione. Allo stesso tempo il Fornitore assicura che farà divieto ai propri dipendenti di utilizzare apparecchiature d'ufficio di proprietà dell'Amministrazione (telefoni, PC, ecc.), di aprire cassette o armadi, di maneggiare carte, di prendere visione di documenti se non per motivi strettamente legati all'attività cui sono preposti. Il Fornitore istruirà, inoltre, il personale a mantenere il segreto d'ufficio su fatti e circostanze concernenti l'organizzazione e l'andamento dell'Amministrazione.
- i. osservare tutte le indicazioni relative alla buona e corretta esecuzione contrattuale, operative, di indirizzo e di controllo che a tale scopo saranno predisposte e comunicate dall'Amministrazione, per quanto di rispettiva ragione;
- j. La stazione appaltante comunicherà all'aggiudicatario l'importo effettivo delle spese di pubblicazione di gara, nonché le relative modalità di pagamento, da liquidarsi entro 30 giorni dalla stipula del contratto, pena l'avvio di forme di recupero coattivo, anche mediante parziale escussione della garanzia definitiva in quanto specifico inadempimento della prestazione contrattuale.

Articolo 6

Modalità e termini di esecuzione della prestazione

1. L'Operatore Economico si obbliga a svolgere le prestazioni richieste secondo le modalità stabilite nel Bando di gara, nel Capitolato Tecnico, negli atti presentati dall'Operatore Economico in sede di gara pena l'applicazione delle penali di cui oltre.
2. L'Operatore Economico si obbliga a rispettare tutte le indicazioni relative alla buona e corretta esecuzione contrattuale che dovessero essere impartite dall'ASL Roma I.
3. L'erogazione di ciascuna prestazione si intende comprensiva di ogni onere e spesa, nessuna esclusa.

Articolo 7

Verifica e controllo quali/quantitativo

L'Operatore Economico si obbliga a consentire all'ASL Roma I, di procedere, in qualsiasi momento e anche senza preavviso, alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto del Contratto, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche, nel rispetto di quanto previsto dalla vigente normativa.

2. L'Operatore Economico, si impegna ad inviare all'ASL Roma I con cadenza trimestrale, pena l'applicazione delle penali di cui oltre, un report contenente

- valore delle fatture inviate all'Azienda;
- dettaglio delle prestazioni erogate;
- ogni altra informazione richiesta dall'Azienda Sanitaria

3. Resta inteso che l'ASL Roma I si riserva la facoltà di richiedere la consegna di report contenenti informazioni aggiuntive a quelle sopra elencate.

4. Qualora le prestazioni rese non siano rispondenti agli standard quali/quantitativi stabiliti, il Direttore dell'esecuzione del contratto o persona da lui delegata, in caso di non conformità grave contatta il Referente indicato dell'Operatore Economico richiedendo l'immediato intervento risolutivo e contestualmente compila il modulo di non conformità.

5. Qualora la qualità rilevata a seguito dei suddetti controlli risulti insufficiente, rispetto agli standard stabiliti, verranno applicate le penalità previste nel presente contratto.

6. Tali penalità verranno comminate anche in caso di mancata effettuazione del servizio/fornitura o di esecuzione difforme nelle modalità e nei tempi rispetto a quelle concordate.

Articolo 8

Corrispettivi contrattuali

I corrispettivi contrattuali dovuti all'Operatore Economico dall'ASL Roma I per l'affidamento della fornitura oggetto del presente Contratto sono determinati sulla base dei prezzi netti di cui all'offerta economica

Il corrispettivo dovuto all'Operatore Economico, al netto dell'anticipazione eventualmente erogata, sarà pagato secondo le modalità e i termini di cui al successivo art.9.

In caso di ritardo nei pagamenti rispetto ai termini di cui al presente articolo o ai diversi termini stabiliti dal contratto si applicano le disposizioni degli articoli 5 e 6 del decreto legislativo 9 ottobre 2002, n. 231, in tema di interessi moratori.

Tutti i predetti corrispettivi si riferiscono a prestazioni rese a perfetta regola d'arte e nel pieno adempimento delle modalità e delle prescrizioni contrattuali e gli stessi sono dovuti unicamente all'Operatore Economico e, pertanto, qualsiasi terzo non potrà vantare alcun diritto nei confronti dell'ASL Roma I.

Tutti gli oneri derivanti all'Operatore Economico dall'esecuzione del rapporto contrattuale e dall'osservanza di leggi e regolamenti, nonché dalle disposizioni emanate o che venissero emanate dalle competenti autorità, sono compresi e remunerati nel corrispettivo contrattuale. Tale corrispettivo sarà quindi considerato remunerativo di ogni prestazione effettuata dall' Operatore Economico in ragione del presente appalto.

I corrispettivi contrattuali sono stati determinati a proprio rischio dall'Operatore Economico in base ai propri calcoli, alle proprie indagini, alle proprie stime, e sono, pertanto, fissi ed invariabili indipendentemente da qualsiasi imprevisto o eventualità, facendosi carico l'Operatore Economico di ogni relativo rischio e/o alea.

A partire dalla seconda annualità contrattuale ed al massimo una volta per ciascuna annualità, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva che determinano una variazione del costo dell'appalto, in aumento o in diminuzione, superiore al 5% dell'importo complessivo, i prezzi sono aggiornati nella misura dell'80% della variazione stessa. Ai fini della determinazione della variazione si utilizzano gli indici sintetici dei prezzi al consumo, dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi e gli indici delle retribuzioni contrattuali orarie elaborati all'ISTAT.

Se non disponibili, si applicano rispettivamente l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) e per la parte relativa ai costi della manodopera, le tabelle del Ministero del Lavoro e delle Politiche Sociali relative al CCNL utilizzato per il calcolo dei costi della Manodopera.

L'aggiudicatario dovrà eventualmente inoltrare formale richiesta di attivazione della clausola di revisione prezzi. All'istanza, adeguatamente motivata, dovrà essere obbligatoriamente allegata documentazione attestante le particolari condizioni di natura oggettiva che determinano il dichiarato aumento dei prezzi ed il potenziale impatto sui margini di utile aziendale, tenuto conto della specificità del servizio fornito. All'istanza, inoltre, dovrà essere allegata una dichiarazione, da rendersi ai sensi dell'art. 46 del decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 2000, n. 445,

attestante la mancata corresponsione e/o riconoscimento di aiuti e/o finanziamenti da parte dello Stato, Enti Pubblici, Istituzioni europee per far fronte al dichiarato aumento dei prezzi.

La stazione appaltante, all'esito dell'istruttoria, ove ne ricorrano le condizioni, provvederà ad aggiornare in aumento i prezzi originari di aggiudicazione nei limiti suddetti.

2. L'Operatore Economico non avrà diritto a compensi addizionali, oltre quelli sopra previsti.

Articolo 9

Fatturazione e pagamenti

1. La fatturazione dovrà essere effettuata con cadenza mensile ed esclusivamente in formato elettronico. Al presente contratto si applicano le prescrizioni di cui all'art.11 del Codice dei contratti.
2. Le fatture relative ai corrispettivi di cui al precedente articolo dovranno essere emesse secondo le modalità stabilite dal Regolamento approvato con Decreto del Commissario Ad Acta n. U00247 del 2 luglio 2019 "Approvazione modifiche alla Disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e di pagamento dei crediti vantati nei confronti delle Aziende Sanitarie Locali, Aziende Ospedaliere, Aziende Ospedaliere Universitarie, IRCCS Pubblici, dell'Azienda Ares 118 e della Fondazione Policlinico Tor Vergata ex DCA n. U00032 del 30.01.2017". Le parti contraenti, sottoscrivendo il presente contratto, dichiarano di conoscerne il contenuto e di accettarlo pienamente, obbligandosi ad applicarlo in ogni sua parte.
3. Ciascuna fattura emessa dall'Operatore Economico, intestata all'ASL Roma I e trasmessa esclusivamente in formato elettronico ai sensi del D.M. 55 del 3 aprile 2013, dovrà contenere il riferimento al presente contratto e al numero di ordine generato dalla procedura amministrativo contabile, al CIG e alle prestazioni cui si riferisce e relativi prezzi.
4. L'Operatore Economico si obbliga a presentare un rendiconto di tutte le attività svolte nel corso del periodo di riferimento. Il rendiconto deve essere approvato dall'ASL Roma I al fine di autorizzare l'emissione della relativa fattura. Qualora lo ritenesse necessario, può richiedere all'Operatore Economico l'integrazione della documentazione. L'Operatore Economico sarà tenuto a soddisfare la richiesta che deve approvare il rendiconto. L'importo della fattura potrà essere decurtato delle eventuali penali applicate e determinate nelle modalità descritte nell'articolo "Penali".
5. L'importo delle predette fatture è corrisposto dopo l'avvenuto riscontro regolare della fattura, sul conto corrente indicato all'articolo seguente.
6. Rimane inteso che l'ASL Roma I, prima di procedere al pagamento del corrispettivo, acquisirà di ufficio il documento unico di regolarità contributiva (D.U.R.C.), attestante la regolarità dell'Operatore Economico in ordine al versamento dei contributi previdenziali e dei contributi

assicurativi obbligatori per gli infortuni sul lavoro e le malattie professionali dei dipendenti. Il pagamento è sospeso dal momento della richiesta del DURC alla sua emissione, pertanto nessuna produzione di interessi moratori potrà essere vantata dall'Operatore Economico per detto periodo di sospensione.

7. L'Operatore Economico, sotto la propria esclusiva responsabilità, rende tempestivamente note le variazioni circa le modalità di accredito di cui sopra; in difetto di tale comunicazione, anche se le variazioni vengono pubblicate nei modi di legge, l'Operatore Economico non può sollevare eccezioni in ordine ad eventuali ritardi dei pagamenti, né in ordine ai pagamenti già effettuati.
8. Resta tuttavia espressamente inteso che per nessun motivo, ivi compreso il caso di ritardi nei pagamenti dei corrispettivi dovuti, l'Operatore Economico può sospendere l'erogazione del servizio/fornitura e, comunque, lo svolgimento delle attività previste nel Contratto. L'Operatore Economico che procederà ad interrompere arbitrariamente le prestazioni contrattuali sarà considerato diretto responsabile degli eventuali danni causati all'ASL Roma I e dovuti a da tale interruzione.

Articolo 10

Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa

1. L'Operatore Economico si assume l'obbligo della tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 13 agosto 2010, n. 136 e s.m., pena la nullità assoluta del presente Contratto.
2. Gli estremi identificativi del conto corrente dedicato, anche in via non esclusiva alle commesse pubbliche di cui all'art. 3 della L. 136/2010 e s.m., sono _____.
3. L'Operatore Economico si obbliga a comunicare all'ASL Roma I le generalità ed il codice fiscale delle persone delegate ad operare sul predetto conto corrente, nonché ogni successiva modifica ai dati trasmessi, nei termini di cui all'art. 3, comma 7, L. 136/2010 e s.m.
4. Qualora le transazioni relative al Contratto siano eseguite senza avvalersi del bonifico bancario o postale ovvero di altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità, il presente Contratto è risolto di diritto, secondo quanto previsto dall'art. 3, comma 9 bis, della L. 136/2010 e s.m.
5. L'Operatore Economico si obbliga altresì ad inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.
6. L'Operatore Economico, il subappaltatore o subcontraente, che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria, ne dà immediata comunicazione alla ASL Roma I ed alla Prefettura-Ufficio territoriale del Governo della provincia ove ha sede la stessa.

7. (Ove l'Operatore economico abbia fatto richiesta di subappalto in fase di gara)
8. L'ASL Roma I verificherà che nei contratti di subappalto, sia inserita, a pena di nullità assoluta del contratto, un'apposita clausola con la quale il subappaltatore assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 136/2010 e s.m.
9. Con riferimento ai subcontratti, l'Operatore Economico si obbliga a trasmettere all'ASL Roma I, oltre alle informazioni di cui all'art. 119 del Codice dei contratti apposita dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, attestante che nel relativo subcontratto è stata inserita, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale il subcontraente assume gli obblighi di tracciabilità di cui alla Legge sopracitata. E' facoltà dell'ASL Roma I richiedere copia del contratto tra l'Operatore Economico ed il subcontraente al fine di verificare la veridicità di quanto dichiarato.
10. Per tutto quanto non espressamente previsto, restano ferme le disposizioni di cui all'art. 3 della L. 13/08/2010 n. 136 e s.m.ì.

Articolo 11

Trasparenza

1. L'Operatore Economico espressamente ed irrevocabilmente:

- dichiara che non vi è stata mediazione o altra opera di terzi per la conclusione del contratto;
- dichiara di non aver corrisposto né promesso di corrispondere ad alcuno, direttamente o attraverso terzi, ivi comprese le imprese collegate o controllate, somme di denaro o altra utilità a titolo di intermediazione o simili, comunque volte a facilitare la conclusione del contratto stesso;
- si obbliga a non versare ad alcuno, a nessun titolo, somme di danaro o altra utilità finalizzate a facilitare e a rendere meno onerosa l'esecuzione e la gestione della presente fornitura rispetto agli obblighi assunti, né a compiere azioni comunque volte agli stessi fini.

2. Qualora non risultasse conforme al vero anche una sola delle dichiarazioni rese ai sensi del precedente comma, ovvero l'Operatore Economico non rispettasse gli impegni e gli obblighi ivi assunti per tutta la durata del rapporto contrattuale, lo stesso si intenderà risolto di diritto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1456 c.c., per fatto e colpa dell'Operatore Economico, che sarà conseguentemente tenuto al risarcimento di tutti i danni derivanti dalla risoluzione.

Articolo 12

Penali

1. Qualora durante lo svolgimento della fornitura si verificassero inadempienze nell'osservanza delle clausole contrattuali o del capitolato o rilievi per negligenza nell'espletamento della fornitura, l'ASL

Roma I, previa contestazione a mezzo PEC, potrà diffidare l'Operatore Economico all'esatta esecuzione del servizio/fornitura. Quest'ultimo dovrà produrre, entro e non oltre 5 giorni lavorativi, successivi alla suddetta contestazione le proprie giustificazioni scritte. Ove le suddette giustificazioni non pervengano ovvero l'ASL Roma I non le ritenga condivisibili si potrà procedere ad applicare le penali come di seguito riportato, rimane salvo il diritto di pretendere il risarcimento dell'eventuale danno provocato dalla condotta omissiva o non conforme dell'Operatore Economico.

- 2 Nel caso di inosservanze delle norme contrattuali e per ciascuna carenza rilevata, l'ASL Roma I si riserva l'insindacabilità di applicare le seguenti penalità, oltre a quanto previsto in merito a rischi, responsabilità e risarcimento per eventuali danni:

Inadempienza	U.M.	Penale
Consegna, Installazione, messa in funzione dei dispositivi e consegna in tempi superiori a quelli indicati nel capitolato o in quelli migliorativi eventualmente indicati nel progetto di gara	giorno	100,00 per ogni giorno di ritardo
Dispositivi non corrispondenti a quanto specificatamente aggiudicato	evento	500,00
Non rispondenza degli interventi di manutenzione con quanto dichiarato in sede di presentazione dell'offerta	evento	500,00
ritardo sulla consegna dei materiali di consumo,	giorno	100,00

- 3 Per tutti i punti la verifica di non conformità sull'esecuzione della fornitura deve essere attuata nel rispetto della regola del contraddittorio con il rappresentante dell'impresa aggiudicataria; in caso di rifiuto la contestazione può essere comunicata anche via PEC con la conseguente esecuzione d'ufficio della penale.
- 4 L'applicazione delle penali non esclude peraltro qualsiasi altra azione legale che l'Azienda intenda eventualmente intraprendere fino ad arrivare alla risoluzione del contratto per gravissime inadempienze o irregolarità.

- 5 I danni arrecati dall'Operatore Economico alla proprietà dell'Azienda verranno contestati per iscritto a mezzo PEC. Qualora l'Azienda non accogliesse le giustificazioni addotte dall'impresa ovvero l'impresa stessa non provvedesse al ripristino del bene, nei termini fissati, vi provvederà l'Azienda addebitando le spese all'impresa.
- 6 L'importo derivante dall'applicazione di penalità, sanzioni e dalle spese sostenute in danno verrà detratto dai pagamenti dovuti all'impresa o da eventuali crediti vantati dalla stessa, nonché sul deposito cauzionale con escussione della garanzia.

Articolo 13

Cauzione definitiva

- 1 A garanzia delle obbligazioni contrattuali l'Operatore Economico ai sensi e per gli effetti dell'art. 117 del Codice dei contratti, ha costituito a favore dell'ASL Roma I cauzione definitiva mediante polizza fideiussori (o bancaria) n. _____ con la quale la Compagnia (istituto di credito) _____ si costituisce fideiussore a favore dell'Amministrazione nell'interesse dell'Operatore Economico stesso, fino alla concorrenza della somma di Euro _____.
- 2 (ove ricorrano i presupposti) L'importo è ridotto del _% in quanto l'affidatario è in possesso di certificazione di qualità _____ così come risulta dal certificato n. _____ presentato in copia e conservato in atti. Detta garanzia prevede espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2 del Codice Civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro 15 giorni, a semplice richiesta scritta dall'ASL Roma I.
- 3 La cauzione definitiva si intende estesa a tutti gli accessori del debito principale ed è prestata a garanzia dell'esatto e corretto adempimento di tutte le obbligazioni dell'Operatore Economico.
- 4 In particolare, la cauzione rilasciata garantisce tutti gli obblighi specifici assunti dall'Operatore Economico, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta espressamente inteso che l'ASL Roma I ha diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione e, quindi, sulla fideiussione per l'applicazione delle penali.
- 5 La garanzia è progressivamente svincolata a misura dell'avanzamento dell'esecuzione, nel limite massimo dell'80 per cento dell'iniziale importo garantito.
- 6 L'ammontare residuo della garanzia definitiva permane fino alla data di emissione del certificato di collaudo provvisorio o del certificato di regolare esecuzione, o comunque fino a dodici mesi dalla data di ultimazione dei lavori risultante dal relativo certificato.
- 7 Qualora l'ammontare della cauzione definitiva dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, l'Operatore Economico dovrà provvedere al reintegro entro il termine di

10 (dieci) giorni dal ricevimento della relativa richiesta. In caso di inadempimento alle obbligazioni previste nel presente articolo l'Azienda ha facoltà di dichiarare risolto il contratto.

Articolo 14

Riservatezza

- 1 L'Operatore Economico ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del contratto.
- 2 L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione dell'appalto.
- 3 L'obbligo di cui al comma 1 non concerne i dati che siano o divengano di pubblico dominio.
- 4 L'Operatore Economico è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti e collaboratori, nonché degli eventuali subappaltatori e dei dipendenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.
- 5 In caso di inosservanza degli obblighi di riservatezza, l'ASL Roma I, ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il contratto, fermo restando che il Operatore Economico sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.
- 6 L'Operatore Economico potrà citare i termini essenziali del Contratto nei casi in cui fosse condizione necessaria per la partecipazione dell'Operatore Economico stesso a gare e appalti.
- 7 L'Operatore Economico si impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal d.lgs. 196/2003 e dai relativi regolamenti di attuazione in materia di riservatezza.

Articolo 15

Danni, responsabilità civile

1. L'Operatore Economico aggiudicatario dichiara di assicurare il suo personale contro gli infortuni, nonché si impegna a renderlo edotto dei rischi ai quali può andare soggetto.
2. L'Operatore Economico è responsabile per i danni che possono subire persone e cose appartenenti alla propria organizzazione all'interno e fuori delle strutture dell'ASL Roma I, per fatti ed attività connesse all'esecuzione del contratto.

3. Come specificato, aggiudicatario sarà ritenuto direttamente responsabile di tutti gli eventuali danni accertati di qualunque natura e per qualsiasi motivo arrecati a persone e cose che risultassero causati dal personale dell'impresa.

4. L'Operatore Economico, in ogni caso, dovrà provvedere a proprie spese alla riparazione e sostituzione delle parti o oggetti danneggiati. L'accertamento dei danni sarà effettuato dai rappresentanti l'ASL Roma I, in contraddittorio con i rappresentanti dell'impresa.

5. In caso di assenza dei rappresentanti dell'impresa, si procederà agli accertamenti dei danni in presenza di due testimoni, anche dipendenti della sola l'ASL Roma I, senza che l'impresa possa sollevare eccezione alcuna.

Articolo 16

Risoluzione e clausola risolutiva espressa

1. Ai sensi dell'art. 122 del Codice dei contratti e fatto salvo quanto previsto dall'articolo 121, la stazione appaltante può risolvere il contratto di appalto senza limiti di tempo, se si verificano una o più delle seguenti condizioni:

- a) modifica sostanziale del contratto, che richiede una nuova procedura di appalto ai sensi dell'articolo 120;
- b) con riferimento alle modificazioni di cui all'articolo 120, comma 1, lettere b) e c), superamento delle soglie di cui al comma 2 del predetto articolo 120 e, con riferimento alle modificazioni di cui all'articolo 120, comma 3, superamento delle soglie di cui al medesimo articolo 120, comma 3, lettere a) e b);
- c) l'aggiudicatario si è trovato, al momento dell'aggiudicazione dell'appalto, in una delle situazioni di cui all'articolo 94, comma 1, e avrebbe dovuto pertanto essere escluso dalla procedura di gara;
- d) l'appalto non avrebbe dovuto essere aggiudicato in considerazione di una grave violazione degli obblighi derivanti dai trattati, come riconosciuto dalla Corte di giustizia dell'Unione europea in un procedimento ai sensi dell'articolo 258 del Trattato sul funzionamento dell'Unione europea.

2. La stazione appaltante risolve il contratto, altresì, qualora nei confronti dell'appaltatore:

- a) sia intervenuta la decadenza dell'attestazione di qualificazione per aver prodotto falsa documentazione o dichiarazioni mendaci;
- b) sia intervenuto un provvedimento definitivo che dispone l'applicazione di una o più misure di prevenzione di cui al codice delle leggi antimafia e delle relative misure di prevenzione, di cui al decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, ovvero sia intervenuta sentenza di condanna passata in giudicato per i reati di cui al Capo II del Titolo IV della Parte V Libro II.

3. Il contratto di appalto può inoltre essere risolto di diritto ai sensi dell'art. 1456 c.c., nei seguenti casi:

- a) per grave inadempimento delle obbligazioni contrattuali da parte dell'appaltatore, tale da compromettere la buona riuscita delle prestazioni. Il direttore dei lavori o il direttore dell'esecuzione, se nominato, quando accerta un grave inadempimento ai sensi del primo periodo avvia in contraddittorio con l'appaltatore il procedimento disciplinato dall'articolo 10 dell'allegato II.14. All'esito del procedimento, la stazione appaltante, su proposta del RUP, dichiara risolto il contratto con atto scritto comunicato all'appaltatore.
- b) qualora, al di fuori di quanto previsto dal comma precedente, l'esecuzione delle prestazioni sia ritardata per negligenza dell'appaltatore rispetto alle previsioni del contratto, il direttore dei lavori o il direttore dell'esecuzione, se nominato, gli assegna un termine che, salvo i casi d'urgenza, non può essere inferiore a dieci giorni, entro i quali deve eseguire le prestazioni. Scaduto il termine, e redatto il processo verbale in contraddittorio, qualora l'inadempimento permanga, la stazione appaltante risolve il contratto, con atto scritto comunicato all'appaltatore, fermo restando il pagamento delle penali.

4. In tutti i casi di risoluzione del contratto l'appaltatore ha diritto soltanto al pagamento delle prestazioni relative ai lavori, servizi o forniture regolarmente eseguiti.

5. Nei casi di risoluzione del contratto di cui ai commi 1, lettere c) e d), 2, 3 e 4 dell'art. 122, le somme di cui al comma 5 sono decurtate degli oneri aggiuntivi derivanti dallo scioglimento del contratto, e in sede di liquidazione finale dei lavori, servizi o forniture riferita all'appalto risolto, l'onere da porre a carico dell'appaltatore è determinato anche in relazione alla maggiore spesa sostenuta per il nuovo affidamento, se la stazione appaltante non si sia avvalsa della facoltà prevista dall'articolo 124, comma 2, primo periodo.

6. L'allegato II.14 disciplina le attività demandate al direttore dei lavori e all'organo di collaudo o di verifica di conformità in conseguenza della risoluzione del contratto.

7. Nei casi di risoluzione del contratto, l'appaltatore provvede al ripiegamento dei cantieri già allestiti e allo sgombero delle aree di lavoro e relative pertinenze nel termine assegnato dalla stazione appaltante; in caso di mancato rispetto del termine, la stazione appaltante provvede d'ufficio addebitando all'appaltatore i relativi oneri e spese. In alternativa all'esecuzione di eventuali provvedimenti giurisdizionali cautelari, possessori o d'urgenza comunque denominati che inibiscano o ritardino il ripiegamento dei cantieri o lo sgombero delle aree di lavoro e relative pertinenze, la stazione appaltante può depositare cauzione in conto vincolato a favore dell'appaltatore o prestare fideiussione bancaria o polizza assicurativa con le modalità di cui all'articolo 106, pari all'1 per cento del valore del contratto. Resta fermo il diritto dell'appaltatore di agire per il risarcimento dei danni.

8. In caso di risoluzione del contratto, la Stazione Appaltante provvederà ad escutere la garanzia definitiva, salva la facoltà di agire per il ristoro dell'eventuale danno subito nonché di procedere all'esecuzione in danno dell'Appaltatore. Resta salvo il diritto al risarcimento dell'eventuale maggior danno.

9 In conformità con quanto previsto dal Protocollo di Azione sottoscritto tra l'Autorità Nazionale Anticorruzione e la Regione Lazio, l'ASL Roma I si avvarrà della clausola risolutiva espressa di cui all'art. 1456 c.c. ogni qualvolta nei confronti dell'imprenditore o dei componenti la compagine sociale, o dei dirigenti dell'impresa con funzioni specifiche relative all'affidamento alla stipula e all'esecuzione del contratto sia stata disposta misura cautelare o sia intervenuto rinvio a giudizio per taluno dei delitti di cui agli artt. 317 cp 318 cp 319 cp 319 bis cp 319 ter cp 319 quater 320 cp 322 cp 322 bis cp 346 bis cp 353 cp 353 bis cp.

10. Rimane inteso che eventuali inadempimenti che abbiano portato alla risoluzione del presente Contratto saranno oggetto di segnalazione all'Autorità Nazionale Anticorruzione.

Articolo 17

Recesso

1. Ai sensi dell'art. 123 del Codice dei contratti, fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-ter e 92, comma 4, del codice delle leggi antimafia e delle misure di prevenzione, di cui al decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, la stazione appaltante può recedere dal contratto in qualunque momento purché tenga indenne l'appaltatore mediante il pagamento dei lavori eseguiti o delle prestazioni relative ai servizi e alle forniture eseguiti nonché del valore dei materiali utili esistenti in cantiere nel caso di lavori o in magazzino nel caso di servizi o forniture, oltre al decimo dell'importo delle opere, dei servizi o delle forniture non eseguite, calcolato secondo quanto previsto dell'allegato II.14.

2. L'esercizio del diritto di recesso è manifestato dalla stazione appaltante mediante una formale comunicazione all'appaltatore da darsi per iscritto tramite pec con un preavviso non inferiore a venti giorni, decorsi i quali la stazione appaltante prende in consegna i lavori, servizi o forniture ed effettua il collaudo definitivo o verifica la regolarità dei servizi e delle forniture.

3. L'allegato II.14 disciplina il rimborso dei materiali, la facoltà di ritenzione della stazione appaltante e gli obblighi di rimozione e sgombero dell'appaltatore.

4. In ogni caso, dalla data di efficacia del recesso, l'Operatore Economico deve cessare tutte le prestazioni contrattuali, assicurando che tale cessazione non comporti danno alcuno per le Amministrazioni Contraenti.

Articolo 18

Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro

1. L'Operatore Economico si obbliga ad ottemperare a tutti gli obblighi verso i propri dipendenti derivanti da disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro, ivi compresi quelli in tema di igiene e sicurezza, nonché la disciplina previdenziale e infortunistica, assumendo a proprio carico tutti i relativi oneri.

2. L'ASL Roma I avrà la facoltà di verificare in ogni momento la sussistenza delle condizioni sanitarie necessarie per l'espletamento del servizio/fornitura.

3. L'Impresa aggiudicataria si obbliga ad applicare nei confronti dei lavoratori dipendenti e, se cooperative, nei confronti dei soci lavoratori, condizioni contrattuali, normative e retributive non inferiori a quelle risultanti da i contratti collettivi nazionali di lavoro del Comparto di categoria e dagli accordi integrativi territoriali sottoscritti dalle organizzazioni imprenditoriali e dei lavoratori maggiormente rappresentative, nonché a rispettare le norme e le procedure previste dalla legge, alla data dell'offerta e per tutta la durata dell'appalto. L'obbligo permarrà anche dopo la scadenza dei suindicati contratti collettivi e fino alla loro sostituzione.

4. L'Impresa aggiudicataria sarà tenuta inoltre all'osservanza ed all'applicazione di tutte le norme relative alle assicurazioni obbligatorie ed antinfortunistiche, previdenziali ed assistenziali, nei confronti del proprio personale dipendente e dei soci lavoratori nel caso di cooperative.

5. L'Impresa dovrà certificare il trattamento retributivo previsto dal CCNL di categoria e dagli accordi integrativi territoriali, ai lavoratori, compresi i soci lavoratori qualora si tratti di cooperativa, impiegati nella fornitura oggetto dell'appalto. A tal fine l'Impresa aggiudicataria s'impegna a produrre la seguente documentazione relativa al personale impiegato nel servizio/fornitura de quo, all'inizio dell'appalto e ogni qual volta l'ASL Roma I lo chieda:

- fotocopia libro matricola del personale impiegato abitualmente, occasionalmente o promiscuamente nell'appalto;
- variazioni del personale in servizio - cessazioni, destituzioni, nuove assunzioni;
- numero di matricola desunto dal libro matricola, eventuale badge assegnato, luogo di lavoro, qualifica, livello retributivo.

6. Si applicano le disposizioni di cui all'art. 11 del Codice dei contratti a salvaguardia dell'adempienza contributiva e retributiva.

7. L'Operatore economico si impegna ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori il Codice di comportamento dei dipendenti dell'ASL Roma I, scaricabile dal sito _____ pena la risoluzione del contratto.

Articolo 19

Brevetti industriali e diritti d'autore

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

2. Qualora venga promossa nei confronti dell'ASL Roma I una azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sui beni o servizi acquisiti, l'Operatore Economico si obbliga a manlevare e tenere indenne

l'ASL Roma I, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico dell'ASL Roma. L'ASL Roma I si impegna ad informare prontamente l'Operatore Economico delle iniziative giudiziarie di cui al precedente comma.

3. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'ASL Roma I quest'ultima, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto del contratto, per quanto di rispettiva competenza, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i servizi/forniture erogati.

Articolo 20

Trattamento dei dati, consenso al trattamento

1. Ai sensi di quanto previsto dalle leggi in tema di trattamento di dati personali, le parti dichiarano di essersi preventivamente e reciprocamente informate circa le modalità e le finalità dei trattamenti di dati personali che verranno effettuati per l'esecuzione di questo rapporto contrattuale.
2. Nello specifico, verranno trattati i dati necessari alla esecuzione del rapporto contrattuale e dei singoli ordini di consegna, in ottemperanza ad obblighi di legge, ed in particolare per le finalità legate al monitoraggio ed al controllo della spesa dell'Amministrazione.
3. In ogni caso l'Amministrazione aderendo al contratto dichiara espressamente di acconsentire al trattamento e all'invio da parte del Fornitore dei dati relativi alla fatturazione, per le finalità connesse all'esecuzione del rapporto contrattuale e dei singoli ordini di consegna. I dati saranno trasmessi anche per via telefonica e telematica dal Fornitore all'Amministrazione nel rispetto delle disposizioni normative in vigore.
4. I trattamenti dei dati saranno improntati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza e nel rispetto delle misure di sicurezza.
5. Le parti si impegnano a comunicarsi oralmente tutte le informazioni previste della medesima normativa, ivi comprese quelle relative ai nominativi del responsabile e del titolare del trattamento e le modalità di esercizio dei diritti dell'interessato.

Articolo 21

Cessione di credito e di contratto

1. È fatto assoluto divieto all'Operatore Economico di cedere, a qualsiasi titolo, il Contratto, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'articolo 120, comma 1, lettera d del Codice dei contratti. È altresì nullo l'accordo con cui a terzi sia affidata l'integrale esecuzione delle prestazioni o lavorazioni

appaltate, nonché la prevalente esecuzione delle lavorazioni relative alla categoria prevalente e dei contratti ad alta intensità di manodopera.

2. Ai fini dell'opponibilità alle stazioni appaltanti, le cessioni di crediti devono essere stipulate mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e devono essere notificate alle amministrazioni debentrici.
3. Fatto salvo il rispetto degli obblighi di tracciabilità, le cessioni di crediti da corrispettivo di appalto, concessione e concorso di progettazione sono efficaci e opponibili alla stazione appaltante qualora questa non la rifiuti con comunicazione da notificarsi al cedente e al cessionario entro quarantacinque giorni dalla notifica della cessione.
4. In caso di inadempimento da parte dell'Operatore Economico degli obblighi di cui ai precedenti commi, l'ASL Roma I ha facoltà di dichiarare risolto il Contratto.
5. Ai sensi della Determinazione dell'Autorità per la Vigilanza sui contratti pubblici n.10 del 22 dicembre 2010, l'Operatore Economico, in caso di cessione dei crediti, si impegna a comunicare il/i CIG al cessionario, eventualmente anche nell'atto di cessione, affinché lo/gli stesso/i venga/no riportato/i sugli strumenti di pagamento utilizzati. Il cessionario è tenuto ad utilizzare conto/i corrente/i dedicato/i nonché ad anticipare i pagamenti all'Operatore Economico mediante bonifico bancario o postale sul/i conto/i corrente/i dedicato/i dell'Operatore Economico medesimo riportando il CIG dallo stesso comunicato.

Articolo 22

Subappalto

1. Ai sensi dell'art. 119 del Codice dei contratti, conformemente a quanto dichiarato in sede di offerta, l'Operatore Economico può affidare in subappalto, l'esecuzione delle seguenti prestazioni. per un importo di

previa autorizzazione della stazione appaltante.;

2.L'Operatore Economico deve trasmettere il contratto di subappalto alla stazione appaltante almeno venti giorni prima della data di effettivo inizio dell'esecuzione delle relative prestazioni, congiuntamente alle dichiarazioni del subappaltatore attestante l'assenza delle cause di esclusione di cui al Capo II del Titolo IV della Parte V del Libro II del Codice dei contratti e il possesso dei requisiti di cui agli articoli 100 e 103.

3. Il contraente principale e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante per le prestazioni oggetto del contratto di subappalto. 4.L'aggiudicatario è responsabile in solido con il subappaltatore per gli obblighi retributivi e contributivi, ai sensi dell'articolo 29 del decreto legislativo 10 settembre 2003, n. 276. Nelle ipotesi di cui al comma 11, lettere a) e c), l'appaltatore è liberato dalla responsabilità solidale di cui al secondo periodo del presente comma.

5. L'affidatario è tenuto ad osservare il trattamento economico e normativo stabilito dai contratti collettivi nazionale e territoriale in vigore per il settore e per la zona nella quale si eseguono le prestazioni secondo quanto previsto all'articolo 11. È, altresì, responsabile in solido dell'osservanza delle norme anzidette da parte dei subappaltatori nei confronti dei loro dipendenti per le prestazioni rese nell'ambito del subappalto nel rispetto di quanto previsto dal comma 12. L'affidatario e, per suo tramite, i subappaltatori, trasmettono alla stazione appaltante prima dell'inizio dei lavori la documentazione di avvenuta denuncia agli enti previdenziali, inclusa la Cassa edile, assicurativi e antinfortunistici, nonché copia del piano di cui al comma 15 dell'art. 119

6. L'affidatario sostituisce, previa autorizzazione della stazione appaltante, i subappaltatori relativamente ai quali, all'esito di apposita verifica, sia stata accertata la sussistenza di cause di esclusione di cui al Capo II del Titolo IV della Parte V del Libro II del Codice dei contratti.

7 La stazione appaltante corrisponde direttamente al subappaltatore ed ai titolari di sub-contratti non costituenti subappalto ai sensi del quinto periodo del comma 2 dell'art. 119 l'importo dovuto per le prestazioni dagli stessi eseguite nei seguenti casi:

- a) quando il subcontraente è una microimpresa o piccola impresa;
- b) in caso di inadempimento da parte dell'appaltatore;
- c) su richiesta del subcontraente e se la natura del contratto lo consente.

8. Il subappaltatore, per le prestazioni affidate in subappalto, deve garantire gli stessi standard qualitativi e prestazionali previsti nel contratto di appalto e riconoscere ai lavoratori un trattamento economico e normativo non inferiore a quello che avrebbe garantito il contraente principale. Il subappaltatore è tenuto ad applicare i medesimi contratti collettivi nazionali di lavoro del contraente principale, qualora le attività oggetto di subappalto coincidano con quelle caratterizzanti l'oggetto dell'appalto oppure riguardino le lavorazioni relative alle categorie prevalenti e siano incluse nell'oggetto sociale del contraente principale. L'affidatario corrisponde i costi della sicurezza e della manodopera, relativi alle prestazioni affidate in subappalto, alle imprese subappaltatrici senza alcun ribasso; la stazione appaltante, sentito il direttore dei lavori, il coordinatore della sicurezza in fase di esecuzione oppure il direttore dell'esecuzione, provvede alla verifica dell'effettiva applicazione della presente disposizione. L'affidatario è solidalmente responsabile con il subappaltatore degli adempimenti, da parte di quest'ultimo, degli obblighi di sicurezza previsti dalla normativa vigente.

9. Al subappalto si applicano integralmente le previsioni di cui all'art. 119 del Codice dei contratti.

ovvero nel caso sia vietato il subappalto

L'Operatore Economico ha dichiarato in fase di gara di non voler subappaltare le prestazioni oggetto del presente Contratto, è, pertanto, vietato, ai sensi dell'art. 119 del Codice dei contratti, il subappalto.

Articolo 23

Oneri fiscali e spese contrattuali

1. L'Operatore Economico riconosce a proprio carico tutti gli oneri fiscali e tutte le spese contrattuali relative al presente atto ad eccezione di quelli che fanno carico all'ASL Roma I per legge.
2. L'Operatore Economico dichiara che le prestazioni di cui trattasi sono effettuate nell'esercizio di impresa e che trattasi di operazioni soggette all'imposta sul valore aggiunto. Il presente contratto sarà registrato in caso d'uso a cura e spese della parte interessata, secondo le disposizioni D.P.R. 131/1986 ss. mm. ii.
3. Il presente Contratto è formato su supporto digitale e sottoscritto con firma digitale da ciascuna delle Parti, ai sensi del D. Lgs. n. 82/2005 e del Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 22 febbraio 2013.

Articolo 24

Clausola Antipantouflage e assenza conflitto di interesse

1. In ottemperanza a quanto disposto dall'articolo 53, comma 16-ter, D.Lgs. 165/2001, l'Operatore Economico dichiara di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo né aver attribuito incarichi a ex dipendenti della stazione appaltante che hanno esercitato poteri autorizzativi o negoziali per conto della medesima, per il triennio successivo alla cessazione del loro rapporto di lavoro,
I contratti conclusi e gli incarichi conferiti in violazione di tale divieto sono nulli.
L'Operatore Economico dichiara, altresì, che non sussistono relazioni di parentela, affinità o situazioni di convivenza o frequentazione abituale, o altre situazioni che possono generare conflitto di interessi i tra i titolari, gli amministratori, i dirigenti e i dipendenti della stazione appaltante.

Articolo 25

Foro competente

1. Fatto salvo il ricorso all'accordo bonario ai sensi dell'articolo 211 del Codice dei Contratti è esclusa la competenza arbitrale. Per ogni controversia che dovesse insorgere in ordine alla validità, interpretazione, esecuzione e risoluzione del rapporto contrattuale e per tutte le questioni relative ai rapporti tra l'Operatore Economico e l'ASL Roma, è competente in via esclusiva il Foro di Roma.

Articolo 26

Codice di comportamento

1. Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, il fornitore deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel D.P.R. 16 aprile 2013, n. 62, nel codice di comportamento e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza di questa stazione appaltante, disponibili sul profilo del committente, nella sezione "Amministrazione trasparente", all'indirizzo <http://www.aslroma1.it> e di cui dichiara di aver preso visione.

Articolo 27

Allegati

1. Si intendono quali parti integranti ed efficaci del presente contratto, anche se non materialmente allegati ma conservati presso la stazione appaltante, i seguenti documenti: il Bando, il Disciplinare, il Capitolato tecnico di gara e suoi allegati, l'Offerta Tecnica e l'Offerta Economica del Fornitore e i loro allegati.
2. Si allega, inoltre, al presente contratto la cauzione definitiva sotto forma di fideiussione di cui al precedente articolo Cauzione definitiva.

Letto approvato e sottoscritto, Lì _____

L'Operatore Economico

L'Amministrazione

Accettazione clausole contrattuali ai sensi dell'art. 1341 c.c.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 1341, 2 comma e 1342 del codice civile il sig. _____ dichiara di avere perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti richiamati nel presente contratto e di accettare incondizionatamente, ai sensi e per gli effetti di legge, tutte le norme, patti e condizioni previsti negli articoli di seguito indicati e contenuti nel presente atto, ferma restando la inderogabilità delle norme contenute nel disciplinare di gara e relativi allegati, nel Capitolato tecnico e, per quanto non previsto, nelle disposizioni del Codice Civile e delle Leggi vigenti in materia se ed in quanto compatibili: Articolo 3 Durata del contratto, Articolo 4 Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità, Articolo 5 Obbligazioni specifiche dell'Operatore Economico, Articolo 6 Modalità e termini di esecuzione della prestazione, Articolo 7 Verifica e controllo quali/quantitativo, Articolo 8 Corrispettivi contrattuali e anticipazioni, Articolo 9 Fatturazione e pagamenti, Articolo 10 Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa, Articolo 12 Penali, Articolo 13 Cauzione definitiva, Articolo 14 Riservatezza, Articolo 15 Danni, responsabilità civile, Articolo 16 Risoluzione e clausola risolutiva espressa, Articolo 17 Recesso, Articolo 18 Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro, Articolo 21 Cessione di credito e contratto, Articolo 22 Subappalto, Articolo 23 Oneri fiscali e spese contrattuali, Articolo 24 Clausola Antipantouflage e assenza conflitto di interesse, Articolo 25 Foro competente.

Per l'Operatore Economico

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE INFUSIONALI, DA FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1

ALLEGATO 12 – PATTO D'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'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 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.

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI DI POMPE INFUSIONALI, DA
FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER
INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA 1**

**ALLEGATO 13
SCHEDA ATTREZZATURA**

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 2017/745, e reca l'apposita marcatura CE
si no
- il dispositivo medico, in riferimento alla Direttiva 2017/745, è così classificato:
- indicare la destinazione d'uso del costruttore:

- il dispositivo medico rispetta tutte le norme tecniche armonizzate che il fabbricante ha dichiarato di applicare volontariamente
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.):

ALLEGATO 14 FABBISOGNO DI GARA

LOTTO	SUB	CND	DISPOSITIVO	DESCRIZIONE	DESCRIZIONE VOCE	CAMPIONATURA (N. PEZZI)	FABBISOGNO ANNUALE
Dispositivi medici da dedicare a pompe infusionali volumetriche e pompe a siringa, da fornire in comodato d'uso gratuito. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire un numero di almeno 500 pompe volumetriche, 150 pompe a siringa per infusione TIVA/TCI.							
1	A	A0301	Set di infusione per pompa volumetrica	Deflussore normale	Deflussore standard senza sistema antisvuotamento da impiegare per Infusione di farmaci e fluidi senza particolari richieste di filtrazione, contenuti in sacche e flaconi e senza particolari incompatibilità per l'uso. Durata d'uso: 96h circa (Dichiarato nel manuale d'uso). Lunghezza approssimativa: 275 cm. Volume di riempimento di circa 25 ml. Resistente all'ingincchiamento e dotato di: cappuccio protettivo, perforatore con presa d'aria con filtro antibatterico e tappino richiudibile, camera di gocciolamento trasparente con filtro da 4 µm e membrana idrofilica antisvuotamento, tubo in PVC (DEHP Free), possibilmente con codice colore di riconoscimento, clamp scorrevole di chiusura, punto di accesso prossimale al paziente senza ago, raccordo luer lock maschio girevole e tappo ferma flusso. Materiale principale: PVC, Latex Free, DEHP Free.	2 pz	2.000
	B	A0301	Set di infusione per pompa volumetrica	Deflussore anti-svuotamento	Deflussore standard con sistema antisvuotamento da impiegare per Infusione di farmaci e fluidi senza particolari richieste di filtrazione, contenuti in sacche e flaconi e senza particolari incompatibilità per l'uso. Durata d'uso: 96h circa (Dichiarato nel manuale d'uso). Lunghezza approssimativa: 275 cm. Volume di riempimento di circa 25 ml. Resistente all'ingincchiamento e dotato di: cappuccio protettivo, perforatore con presa d'aria con filtro antibatterico e tappino richiudibile, camera di gocciolamento trasparente con filtro da 4 µm e membrana idrofilica antisvuotamento, tubo in PVC (DEHP Free), possibilmente con codice colore di riconoscimento, clamp scorrevole di chiusura, punto di accesso prossimale al paziente senza ago, raccordo luer lock maschio girevole e tappo ferma flusso. Materiale principale: PVC, Latex Free, DEHP Free.	2 pz	25.000
	C	A0301	Set di infusione per pompa volumetrica	Deflussore schermato	Deflussore completamente schermato con eventuale sistema antisvuotamento da impiegare per l'infusione di Nitroglicerina, Nitroderivati e farmaci e fluidi senza particolari richieste di filtrazione, contenuti in sacche e flaconi, senza particolari incompatibilità. Durata d'uso: fino a 96h circa (Dichiarato nel manuale d'uso). Lunghezza approssimativa: 275 cm. Volume di riempimento di circa 25 ml. Resistente all'ingincchiamento e dotato di: cappuccio protettivo, perforatore con presa d'aria con filtro antibatterico e tappino richiudibile, camera di gocciolamento con filtro da 15 µm, tubo in PU (DEHP Free), possibilmente con codice colore di riconoscimento, clamp scorrevole di chiusura, punto di accesso prossimale al paziente senza ago, raccordo luer lock maschio girevole, tappo ferma flusso. Latex Free, DEHP Free, PVC Free.	2 pz	1.000
	D		Set di infusione per pompa volumetrica	Deflussore con filtro antibatterico 0,2 µm	Deflussore per l'infusione di farmaci e fluidi che richiedono filtro da 0,2 µm. Lunghezza approssimativa: 285 cm. Volume di riempimento di circa 25 mL. Dotato di: cappuccio protettivo, perforatore con presa d'aria con filtro antibatterico e tappino richiudibile, camera di gocciolamento con filtro da 15 µm, clamp scorrevole di chiusura, clamp scorrevole di chiusura, filtro antibatterico e per eliminazione aria da 0,2 µm, raccordo luer lock maschio girevole, tappo ferma flusso. Materiale principale: PU, PP, PS e PTFE. Latex Free, DEHP Free, PVC Free.	2 pz	1.200
	E	A0302	Linee di prolungamento	Set di estensione	Set di estensione a bassa pressione monouso, sterile, per pompa a siringa, in PE. Di lunghezza non inferiore a circa 200 cm, flessibile, resistente alla trazione, con raccordi terminali luer lock, provvisto di cappuccio protettivo. Volume di riempimento di 0,8 ml ca per metro e resistente alla pressione fino a 2 bar. Latex Free, DEHP Free e PVC Free.	2 pz	12.000
	F	A0201	Accessori	Siringa per la somministrazione con pompe a siringa	Siringa luer lock 3 pezzi da 50 ml ca composta da gommino con doppio anello di tenuta, scala graduata ben visibile e resistente alla rimozione, anello di ritenzione robusto che evita l'accidentale fuoriuscita del pistone, da utilizzare per la somministrazione con pompe a siringa. Resistente alla pressione fino a 2 bar. Deve essere apirogena, atossica, latex free, DEHP free, in materiale plastico idoneo per esclusivo uso medicale, con corpo cilindrico trasparente, chimicamente stabile, tale da non avere residui, non cedere sostanze, né determinare reazioni chimiche con i prodotti in essa contenuti nel periodo in cui è utilizzata.	2 pz	18.000

	G	A0201	Accessori	Siringa per la somministrazione con pompe a siringa	Siringa ambrata luer lock 3 pezzi da 50 ml ca composta da gommino con doppio anello di tenuta, scala graduata ben visibile e resistente alla rimozione, anello di ritenzione robusto che evita l'accidentale fuoriuscita del pistone, da utilizzare per la somministrazione con pompe a siringa. Resistente alla pressione fino a 2 bar. Deve essere apirogena, atossica, latex free, DEHP free, in materiale plastico idoneo per esclusivo uso medicale, chimicamente stabile, tale da non avere residui, non cedere sostanze, né determinare reazioni chimiche con i prodotti in essa contenuti nel periodo in cui è utilizzata.	2 pz	2.000
TOTALE ANNUALE LOTTO 1						253.300,00	
2	Dispositivi medici da dedicare a pompe infusione per Nutrizione Enterale per la somministrazione di alimenti per nutrizione enterale per pazienti ospedalieri, da fornire in comodato d'uso gratuito. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire un numero di 50 pompe.						
	A	A0301	Set di infusione per nutrizione enterale	Deflussore per nutripompa	Deflussore monouso sterile per nutripompa costituito da un apparato tubolare trasparente di lunghezza non inferiore a 200 cm, in materiale di grado medicale privo di lattice e di ftalati (Latex Free, DEHP free), completo di tappo a vite, dotato di filtro aria, con adattatore per la connessione a qualunque contenitore di formule enterali tipo ENFit (bottiglie a collo stretto, flaconi a collo largo, con tappo a vite, con perforatore spike, etc.), munito di raccordo universale ai diversi tipi di sondini nasogastrici, incompatibile con sistemi di somministrazione per via parenterale. Il deflussore deve essere provvisto di un facile sistema per l'alloggiamento alla pompa che assicuri precisione e accuratezza della somministrazione e di sistema che eviti il flusso libero.	2 pz	5.000
	B	A0304	Set di infusione per nutrizione enterale	Sacca con deflussore per nutripompa	Set di somministrazione monouso sterile costituito da un apparato tubolare trasparente di lunghezza non inferiore a 200 cm, in materiale di grado medicale privo di lattice e di ftalati (Latex Free, DEHP free), completo di sacca con capacità compresa tra 1500 e 2000 ml e deflussore di somministrazione provvisto di tappo a vite dotato di filtro aria per la connessione alla sacca e di porta per terapia tipo ENFit, munito di raccordo universale ai diversi tipi di sondini nasogastrici, incompatibile con sistemi di somministrazione per via parenterale. Il set deve essere munito di un facile sistema per l'alloggiamento alla pompa che assicuri precisione e accuratezza della somministrazione e di sistema che eviti il flusso libero.	2 pz	10.000
TOTALE ANNUALE LOTTO 2						65.000,00	
3	Dispositivi medici da dedicare a pompe infusione per Nutrizione Enterale per la somministrazione di alimenti per nutrizione enterale per pazienti domiciliari, da fornire in comodato d'uso gratuito. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire un numero di 800 pompe.						
	A	A0301	Set di infusione per nutrizione enterale	Deflussore per nutripompa	Deflussore monouso sterile per nutripompa costituito da un apparato tubolare trasparente di lunghezza non inferiore a 200 cm, in materiale di grado medicale privo di lattice e di ftalati (Latex Free, DEHP free), completo di tappo a vite, dotato di filtro aria, con adattatore per la connessione a qualunque contenitore di formule enterali tipo ENFit (bottiglie a collo stretto, flaconi a collo largo, con tappo a vite, con perforatore spike, etc.), munito di raccordo universale ai diversi tipi di sondini nasogastrici, incompatibile con sistemi di somministrazione per via parenterale. Il deflussore deve essere provvisto di un facile sistema per l'alloggiamento alla pompa che assicuri precisione e accuratezza della somministrazione e di sistema che eviti il flusso libero.	2 pz	8.000
	B	A0304	Set di infusione per nutrizione enterale	Sacca con deflussore per nutripompa	Set di somministrazione monouso sterile costituito da un apparato tubolare trasparente di lunghezza non inferiore a 200 cm in materiale di grado medicale privo di lattice e di ftalati (Latex Free, DEHP free), completo di sacca con capacità compresa tra 1500 e 2000 ml e deflussore di somministrazione provvisto di tappo a vite dotato di filtro aria per la connessione alla sacca e di porta per terapia tipo ENFit, munito di raccordo universale ai diversi tipi di sondini nasogastrici, incompatibile con sistemi di somministrazione per via parenterale. Il set deve essere munito di un facile sistema per l'alloggiamento alla pompa che assicuri precisione e accuratezza della somministrazione e di sistema che eviti il flusso libero.	2 pz	145.000
	C	N/A	Accessori	Zaino	Zaino per bambino per inserire contenitori fino a 500 ml, da fornire in comodato d'uso gratuito in numero di 50 zaini.		50
	D	N/A	Accessori	Zaino	Zaino per adulti per inserire contenitori fino a 1500 ml, da fornire in comodato d'uso gratuito in numero di 30 zaini.		30

TOTALE ANNUALE LOTTO 3					749.000,00		
4	Dispositivi medici da dedicare a pompe infusione per Nutrizione Parenterale, da fornire in comodato d'uso gratuito. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire un numero di 20 pompe.						
	A	A0301	Set di infusione per nutrizione parenterale		Set di somministrazione per nutrizione parenterale per pompa, di lunghezza 275 cm ca e volume di riempimento di 25 ml ca. Dotato di cappuccio protettivo, perforatore con presa d'aria con filtro antibatterico e tappino richiudibile, camera di gocciolamento trasparente con filtro da 15 µm, tubo in PVC, roller clamp, clamp anti-flusso libero, tratto anti-ingnocchiamento, filtro 1,2 µm (per la rimozione di bolle d'aria e particolato), raccordo luer lock maschio, cappuccio protettivo. Sterile, monouso, Latex Free e DEHP Free.	2 pz	6.000
	B	N/A	Accessori	Zaino	Zaino per bambino per inserire sacche fino a 500 ml, da fornire in comodato d'uso gratuito in numero di 2 zaini.		2
	C	N/A	Accessori	Zaino	Zaino per adulti per inserire sacche fino a 1500 ml, da fornire in comodato d'uso gratuito in numero di 5 zaini.		5
TOTALE ANNUALE LOTTO 4					57.000,00		
5	Deflussori dedicati a pompe infusione per la somministrazione di chemioterapici. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire un numero di 55 pompe, da fornire in comodato d'uso gratuito con consegna presso il Day Hospital Onco-Ematologico Nuovo Regina Margherita, Day Hospital Onco-Ematologico Ospedale Santo Spirito; Day Hospital Onco-Ematologico Ospedale San Filippo Neri e Day Hospital Presidio Cassia Sant'Andrea.						
	A	A0301	Set di somministrazione di farmaci antitumorali	Deflussore a due e a quattro vie a circuito chiuso per pompa per l'infusione di farmaci antitumorali non fotosensibili e fotosensibili	Il deflussore, provvisto di sistema antisvuotamento, deve essere dotato di: a) un perforatore per sacca o flacone contenente la terapia anticellulare o di lavaggio munito di relativo cappuccio protettivo e completo di presa d'aria munita di filtro idrofobico e antibatterico da 0,2 µm chiudibile; b) una clamp scorrevole di chiusura; c) una doppia via per la somministrazione di farmaci antitumorali, dotata di un attacco luer lock femmina, comprensivo di una valvola bidirezionale per il collegamento al set di connessione; d) camera di gocciolamento morbida e resistente con presenza di filtro di ca 15 µm costituita da materiale plastico per uso medicale compatibile con i farmaci citotossici, ambrata per i deflussori ambrati, e sufficientemente trasparente, tale da permettere il controllo continuo della caduta delle gocce e sufficientemente flessibile/comprimibile per consentire una facile stabilizzazione del livello, provvista di sistema antisvuotamento; e) un raccordo a Y con connettore neeedless integrato a circuito chiuso come punto di accesso a valle da utilizzare per la somministrazione di farmaci antitumorali in bolo ev oppure come accesso di emergenza; f) un attacco a valle luer lock maschio con collo girevole a 360° dotato di cappuccio di protezione. Il dispositivo deve permettere l'infusione tramite attacchi specifici di riconoscimento da parte della pompa. Il dispositivo deve garantire resistenza e compatibilità con i chemioterapici più aggressivi presenti in commercio (Idoneità alla somministrazione di: Citarabina/Gemcitabina anche ad alte dosi, Antracicline, Fludarabina/Clofarabina, Decitabina, Ifosfamide/Ciclofosfamide, Methotrexate, Cisplatino/Oxaliplatino, Asparaginasi, Fotemustina/Bendamustina, Melphalan, Thiotepa, Busulfano/Treosulfano, Rituximab, Brentuximab Vedotin, Nivolumab, etc). Il deflussore deve essere sterile, in materiale compatibile con i farmaci antitumorali ed i diluenti impiegati. Deve essere privo di lattice, di DEHP, di ftalati e di PVC. Deve garantire la sicurezza del personale addetto alla somministrazione attraverso la formazione di un circuito chiuso che impedisca la contaminazione con il farmaco antitumorale. Sterile e monouso.	2 pz	5.000
	B				Il dispositivo per l'infusione dei farmaci antitumorali deve possedere i requisiti richiesti nella descrizione del medesimo lotto VOCE A ma a quattro vie simmetriche-asimmetriche per la somministrazione di farmaci antitumorali da effettuare sia in sequenza che in contemporanea.	2 pz	4.000
	C				Il dispositivo per l'infusione dei farmaci antitumorali deve possedere i requisiti richiesti nella descrizione del medesimo lotto VOCE A e completamente schermato per la protezione dei farmaci antitumorali fotosensibili ma visibile in modo da poter visualizzare lo scorrimento del farmaco. La Ditta deve presentare attestazione relativa al range di fotoprotezione (nm) del sistema di preparazione e somministrazione per farmaci fotosensibili, quali ad esempio la Dacarbazina.	2 pz	5.000

D		<p>Il dispositivo per l'infusione dei farmaci antitumorali deve possedere i requisiti richiesti nella descrizione del medesimo lotto VOCE A a quattro vie completamente schermato per la protezione dei farmaci antitumorali fotosensibili ma visibile in modo da poter visualizzare lo scorrimento del farmaco. La Ditta deve presentare attestazione relativa al range di fotoprotezione (nm) del sistema di preparazione e somministrazione per farmaci fotosensibili, quali ad esempio la Dacarbazina.</p>	2 pz	8.000
TOTALE ANNUALE LOTTO 5			254.000,00	

Disciplinare tecnico per l'Integrazione di sistemi con l'infrastruttura IT di Asl Roma 1

1. SCOPO

La presente procedura definisce le specifiche e le regole che i sistemi installati da ditte/fornitori esterni dovranno rispettare relativamente agli aspetti inerenti l'infrastruttura IT (Information Technology).

Questo documento è emesso quindi con lo scopo di garantire che:

- il sistema nel suo complesso sia coerente con le politiche di sicurezza e di privacy dell'Azienda Asl Roma 1 e più in generale funzioni nel rispetto delle norme di buona tecnica, delle "best practice", dei regolamenti, delle norme tecniche e della legislazione vigente, in particolar modo in materia di sicurezza e privacy
- il sistema risponda a quanto previsto dal codice in materia di protezione dei dati personali e – da maggio 2018 – dal regolamento europeo sulla protezione dei dati, nonché le prescrizioni della Circolare AGID 18 aprile 2017, n.2/2017, recante "Misure minime di sicurezza ICT per le pubbliche amministrazioni".
- l'aggiudicatario collabori attivamente, per quanto oggetto di fornitura, alla produzione di documentazione che l'Azienda Asl Roma 1 è chiamata a redigere in ottemperanza alla suddetta circolare AGID.

2. CAMPO DI APPLICAZIONE

La presente procedura si applica alle ditte/fornitori che dovranno installare sistemi IT, ivi comprese apparecchiature informatiche, apparecchiature elettromedicali, o qualsiasi altro dispositivo che comunque si dovrà interfacciare/Integrare con l'infrastruttura IT di Asl Roma 1

3. TERMINI E ABBREVIAZIONI

Account: insieme di funzionalità, strumenti e contenuti attribuiti ad un utente in determinati contesti operativi, come siti web, determinati servizi su Internet ma anche per accedere alle più disparate applicazioni software.

Active Directory: AD

Insieme di servizi di rete, adottati dai sistemi operativi Microsoft e gestiti da un domain controller. Esso si fonda sui concetti di dominio e di directory, ovvero la modalità con cui vengono assegnate agli utenti tutte le risorse della rete attraverso i concetti di: account utente, account computer, cartelle condivise, stampanti ecc... secondo l'assegnazione da parte dell'amministratore di sistema.

AGID: Agenzia per l'Italia digitale: è una agenzia pubblica italiana che svolge le funzioni ed i compiti ad essa attribuiti dalla legge al fine di perseguire il massimo livello di innovazione tecnologica nell'organizzazione e nello sviluppo della pubblica amministrazione e al servizio dei cittadini e delle imprese, nel rispetto dei principi di legalità, imparzialità e trasparenza e secondo criteri di efficienza, economicità ed efficacia.

Backup: replicazione su un qualunque supporto di memorizzazione di materiale informativo archiviato nella memoria di massa dei computer, siano essi personal computer, workstation o server, al fine di prevenire la perdita definitiva dei dati in caso di eventi malevoli accidentali o intenzionali. Si tratta dunque di una misura di ridondanza fisica dei dati.

Client: componente che accede ai servizi o alle risorse di un'altra componente detta **server**.

DHCP: protocollo di rete di livello applicativo che permette ai dispositivi o terminali di una certa rete locale di ricevere automaticamente ad ogni richiesta di accesso a una rete la configurazione necessaria per stabilire una connessione.

DNS: sistema utilizzato per la risoluzione di nomi dei nodi della rete in indirizzi IP.

Indirizzo IP: codice numerico che identifica univocamente un dispositivo detto *host* collegato a una rete informatica che utilizza l'Internet Protocol come protocollo di rete.

Lan: una rete informatica di collegamento tra più computer, estendibile anche a dispositivi periferici condivisi, che copre un'area limitata, come un'abitazione, una scuola, un'azienda o un complesso di edifici adiacenti.

RDBMS: Sistema per la gestione di database relazionali.

Server: componente o sottosistema informatico di elaborazione e gestione del traffico di informazioni che fornisce, a livello logico e fisico, un qualunque tipo di servizio ad altre componenti (tipicamente chiamate *clients*, cioè *clienti*) che ne fanno richiesta attraverso una rete di computer.

Single sign on: sistema di controllo d'accesso che consente ad un utente di effettuare un'unica autenticazione valida per più sistemi software o risorse informatiche alle quali è abilitato.

VLAN: insieme di tecnologie che permettono di segmentare il dominio di broadcast, che si crea in una rete locale, in più reti locali logicamente non comunicanti tra loro, ma che condividono globalmente la stessa infrastruttura fisica di rete locale.

VPN: rete di telecomunicazioni privata aziendale sicura, instaurata tra soggetti che utilizzano, come tecnologia di trasporto, un protocollo di trasmissione pubblico e condiviso, come ad esempio la rete Internet.

WSUS: Windows Server Update Services (WSUS) fornisce un servizio di aggiornamenti per i sistemi operativi Microsoft Windows e altri software Microsoft. E' un sistema di gestione locale che lavora combinato con Windows Update per dare agli amministratori dei sistemi la possibilità di gestire la distribuzione delle hotfix e degli aggiornamenti distribuiti, attraverso gli aggiornamenti automatici nei computer degli ambienti aziendali. In questo documento vengono definite le specifiche che i sistemi oggetto della fornitura dovranno rispettare relativamente agli aspetti inerenti l'infrastruttura IT (Information Technology).

4.1 Adempimenti dell'aggiudicatario

L'aggiudicatario dovrà collaborare attivamente per quanto oggetto di fornitura alla produzione di documentazione che l'Azienda Asl Roma 1 è chiamata a redigere in ottemperanza alla circolare AGID 18 Aprile 2017, n. 2/2017

Il collaudo dell'intero sistema sarà condizionato alla redazione e sottoscrizione da parte del fornitore di un accordo di responsabilità (**responsibility agreement**) redatto secondo i dettami della norma IEC 80001. Tale documento farà esplicito riferimento all'installazione presso l'Azienda Asl Roma 1, nei modi e nei termini definiti dal presente documento e che verranno a presentarsi all'atto pratico dell'installazione e della manutenzione del sistema nel tempo.

Il responsibility agreement dovrà riportare espliciti riferimenti alla "marcatura CE" degli eventuali dispositivi offerti ed al fatto che i requisiti essenziali di sicurezza non vengano inficiati nella specifica installazione presso l'Azienda Asl Roma 1, così come intesa sopra.

Il responsibility agreement verrà redatto in relazione al contratto stipulato con il fornitore facendo riferimento allo scenario individuato e alle specifiche assunzioni di responsabilità.

4.2 Integrazione con l'infrastruttura IT di Asl Roma 1

I sistemi Hardware e software in uso in Azienda sono elencati in Allegato (inserire elenco Hardware e software) il quale viene tenuto aggiornato dalla UOCSTI.

I sistemi oggetto di fornitura dovranno essere interfacciati o integrati con l'infrastruttura IT dell'Azienda Asl Roma 1 rispettando le direttive riportate di seguito e basate sullo specifico scenario di utilizzo.

I dispositivi dotati di connettività di rete (host) e che necessitano di collegamento alla rete dati per svolgere le proprie funzioni, potranno essere collegati solo se riconducibili ad uno dei seguenti scenari, mutuamente esclusivi:

- **Scenario 1:** Sistemi e/o dispositivi da integrare con la rete LAN o con i sistemi già presenti nell'Azienda Asl Roma 1 (es: integrazione con Active Directory o con altri software/sistemi già attivi) utilizzando in alcuni casi anche le risorse hardware preesistenti (es: hypervisor, infrastrutture cluster, ecc...).
- **Scenario 2:** Sistemi e/o dispositivi forniti dall'assegnatario che possono essere confinati ad una rete VLAN dedicata (isolamento totale dai sistemi dell'Azienda Asl Roma 1) e che prevedono l'utilizzo di hardware dedicato e non condiviso con quello preesistente.

SCENARIO 1

In questo scenario l'aggiudicatario avrà la possibilità di integrare più strettamente i sistemi oggetto della fornitura con l'infrastruttura IT dell'Azienda Asl Roma 1, sia dal punto di vista della rete che dei server, facendo affidamento in generale sulle infrastrutture di virtualizzazione e sui servizi di rete preesistenti. Tale scenario è applicabile per esempio nel caso dell'implementazione di sistemi la cui fornitura non preveda l'installazione di hardware dedicato e può usufruire di sistemi di autenticazione basati su Active Directory.

Di seguito vengono riportate le caratteristiche peculiari dell'infrastruttura informatica dell'Azienda Asl Roma 1, definendo inoltre le specifiche di interfacciamento all'infrastruttura esistente alle quali i sistemi oggetto di fornitura dovranno adeguarsi.

L'architettura generale e le caratteristiche dei singoli elementi dei sistemi forniti dovranno in ogni caso essere coerenti con le direttive indicate nel presente documento e andranno preventivamente valutate e concordate con il servizio informatico dell'Azienda.

SCENARIO 1 - Infrastruttura esistente.

L'Azienda Asl Roma 1 dispone di un directory service aziendale basato su dominio Active Directory (AD). In ciascuno dei principali siti AD (Ospedale Santo Spirito, Ospedale San Filippo Neri, Poliambulatorio Circonvallazione Nomentana) è presente almeno un domain controller global catalog.

Ogni account del directory service aziendale è associato ad almeno un gruppo di dominio (gruppi locali al dominio, local domain) corrispondente alla struttura amministrativa Azienda Asl Roma 1 di appartenenza.

Gli aggiornamenti di sistema per i client e per i server vengono distribuiti tramite il servizio Microsoft WSUS.

Il protocollo di rete in uso nelle reti LAN dell'Azienda Asl Roma 1 è IPv4. Presso le sedi è attivo un servizio DHCP (Dynamic Host Configuration Protocol) che rilascia indirizzi IP agli host in rete configurati con IP dinamico, ad esclusione dei server (per i quali sono previste specifiche configurazioni) e degli host con IP statico. La risoluzione dei nomi è basata esclusivamente sul servizio DNS (Domain Name Service), integrato in AD, che accetta solo registrazioni sicure. I server Microsoft aziendali appartengono a subnet IP dedicate – una o più per ciascun sito AD.

In varie sedi sono presenti sistemi di virtualizzazione, dotati di ridondanza a livello di HA (High Availability). Sistema Iperconvergenza Nutanix (inserire)

La struttura di backup dell'Azienda Asl Roma 1 è basata sulla presenza di due tape library (Nomentana e San Filippo Neri), 3 nas repository dislocati in ciascuna delle tre sedi principali, un repository immutabile per i backup delle vm critiche (per la sede del Santo Spirito) e un servizio di backup in repository remoto per le vm più critiche.

. Tramite il software per i backup (Veeam), con periodicità variabile a seconda dei casi – vengono effettuate le copie di sicurezza: dei sistemi operativi di tutti i server Azienda Asl Roma 1, della configurazione dei DB, dei dati (presenti sui NAS e sui file server), delle macchine virtuali, dei registri di log dei sistemi.

Le postazioni di lavoro client dispongono di sistema operativo client Microsoft Windows di varie versioni. L'applicativo antivirus (AV) aziendale (Sophos Central) è dotato di alcuni moduli aggiuntivi per la endpoint security.

SCENARIO 1 – Virtualizzazione server

Nel presente scenario, gli eventuali server virtuali oggetto della fornitura dovranno essere implementati utilizzando una delle piattaforme di virtualizzazione presenti nel sistema dell'Azienda ASL Roma 1 in base al sito nel quale andrà effettuata l'installazione.

Di conseguenza tutte le configurazioni relative ai sistemi e ai software in esse presenti dovranno rispecchiarne le politiche di gestione, comprese quelle di indirizzamento IP, di aggiornamento, di backup e di disaster recovery. Potranno essere messe a disposizione dell'aggiudicatario una o più VM (macchine virtuali) rispecchiando l'architettura proposta, assegnando sufficienti risorse hardware in base alle specifiche necessità. Dal punto di vista dei sistemi operativi, l'assegnatario proporrà al servizio informatico dell'Azienda Asl Roma 1 un ventaglio di possibili scelte al fine di selezionare la più opportuna sia per garantire la piena compatibilità con la piattaforma di virtualizzazione in uso, sia per omogeneità con i sistemi operativi già presenti nell'infrastruttura.

In linea generale laddove si debbano implementare VM con sistema operativo Windows Server, sarà opportuno legare tali VM al dominio aslroma.it e conseguentemente al sistema di aggiornamento WSUS dell'Azienda Asl Roma 1.

Le licenze dei sistemi operativi (es: Windows Server) necessarie al funzionamento del sistema non sono da intendersi a carico del fornitore e non dovranno essere in alcun caso di tipo OEM, bensì licenze intestate all'Azienda Asl Roma 1 e comunque in ogni caso compatibili con l'ambiente di virtualizzazione dell'Azienda Asl Roma 1 descritto precedentemente.

Allo scopo di uniformare i sistemi forniti agli standard Azienda Asl Roma 1, compresi quelli di sicurezza e autorizzazione, nel contesto di Active Directory tali server verranno inserite in una Organizational Unit (OU) generica dedicata ai server Azienda Asl Roma 1 oppure in una OU dedicata al fine di definire ed applicare su di esse specifiche Group Policy concordate con l'Azienda Asl Roma 1; la default domain policy verrà applicata in ogni caso su tutte le OU.

Per quanto concerne la connettività di rete, ai server verrà assegnato un range di indirizzi IP statici nella rete della LAN aziendale o, se lo si dovesse ritenere necessario, in una subnet di rete dedicata.

Dal punto di vista degli aggiornamenti dei sistemi operativi Microsoft Windows, è già presente un'infrastruttura server WSUS per l'aggiornamento centralizzato dei sistemi Windows alla quale andranno legati anche i server virtuali oggetto della fornitura.

Per i dettagli implementativi si rimanda al documento – “Misure minime AGID”.

SCENARIO 1 - Sistemi database RDBMS

Nel presente scenario, i dati acquisiti e generati dal sistema e/o i loro riferimenti, nonché tutti quelli direttamente o indirettamente necessari al funzionamento degli applicativi forniti, dovranno essere organizzati in uno o più RDBMS, che potranno essere istanziati sugli attuali server Oracle di cui già dispone l'Azienda Asl Roma 1 o in nuovi RDBMS basati su altre piattaforme a discrezione dell'aggiudicatario, sempre previa valutazione con il servizio informatico al fine di stabilire l'eventuale conformità con le attuali politiche di sicurezza e compatibilità/sostenibilità con l'attuale sistema di backup e disaster recovery. In quest'ultimo caso l'aggiudicatario dovrà farsi carico di fornire le licenze d'uso per gli RDBMS forniti e della gestione delle politiche di backup se non integrabili con l'attuale sistema di backup e disaster recovery.

SCENARIO 1 - Applicativi client/server o web-based

Nel presente scenario, gli applicativi destinati all'utilizzo da parte degli utenti dovranno essere basati su tecnologia client/server o web-based.

Gli eventuali applicativi destinati all'installazione lato client dovranno essere adeguati alle caratteristiche software e hardware delle postazioni di lavoro e dovranno garantire piena compatibilità con le policy del dominio Active Directory e con i software già installati nelle postazioni di lavoro.

La distribuzione di tali applicativi sulle postazioni di lavoro dell'Azienda Asl Roma 1, nonché degli aggiornamenti, verrà eseguita per mezzo del sistema di software distribution di Active Directory, ovvero tramite pacchetti MSI (Microsoft Installer). In alternativa, nel caso in cui non fosse possibile effettuare il deployment centralizzato di tali applicativi, l'installazione verrà effettuata – con analoghe caratteristiche qualitative e di risultato – da parte dell'aggiudicatario.

Nel caso di eventuali applicativi web, sarà necessario analizzare e verificare la compatibilità di tali applicativi con i browser web e relativi plugin approvati dal servizio informatico per l'utilizzo dalle varie postazioni di lavoro dell'Azienda Asl Roma 1.

SCENARIO 1 – Sistemi client

Eventuali PC o apparati oggetto di fornitura, qualora dispongano di sistema operativo Microsoft Windows, dovranno essere configurati come membri del dominio aslroma1.it in modo da essere conformi con le policy di dominio applicate ai computer dell'Azienda Asl Roma 1.

Nel presente scenario, se non diversamente comunicato dall'aggiudicatario, i sistemi operativi Microsoft Windows verranno aggiornati tramite WSUS installando tutte le patch rilasciate da Microsoft che verranno approvate dagli amministratori. Le configurazioni di rete dei PC/apparati oggetto della fornitura dovranno garantire compatibilità con il sistema di indirizzamento IP dinamico (DHCP) attivo in generale sui client dell'Azienda Asl Roma 1.

Nel caso in cui l'architettura e le caratteristiche tecniche dei sistemi forniti impedissero tale configurazione, l'aggiudicatario sarà tenuto a redigere una relazione tecnica che giustifichi tale evenienza e sulla base della quale l'Azienda Asl Roma 1 si riserva di creare sul servizio DHCP opportune e specifiche configurazioni (reservation).

Nel presente scenario, le funzionalità dei PC/apparati forniti dovranno essere in grado di poter garantire piena compatibilità con l'antivirus presente nell'Azienda Asl Roma 1, in considerazione del fatto che verranno applicate le politiche di aggiornamento/scansione standard dell'Azienda Asl Roma 1, a meno di eccezioni concordate con il servizio informatico.

Eventuali PC/apparati non Windows che non siano compatibili con l'Active Directory e che necessitano di connettività con la rete dati Azienda Asl Roma 1, verranno connessi alla stessa con specifici indirizzi IP statici assegnati dal servizio informatico dell'Azienda Asl Roma 1. La gestione del patching di tali sistemi è comunque obbligatoria ed è a carico dell'aggiudicatario.

SCENARIO 1 –PAM

In caso di necessità di interventi in teleassistenza da remoto da parte del personale tecnico dell'aggiudicatario durante il periodo di validità del contratto, l'accesso agli host oggetto di assistenza sarà garantita esclusivamente per mezzo di accesso tramite la piattaforma di Privileged Access Management (PAM) dell'Azienda Asl Roma 1.

Il personale tecnico potrà ottenere l'accesso alla piattaforma PAM solo a fronte della compilazione del modulo specifico che dovrà essere inviato per validazione al servizio informatico dell'Azienda Asl Roma 1.

La connessione sarà effettuata necessariamente utilizzando credenziali personali, utilizzando un doppio livello di autenticazione (pwd + OTP). Il secondo fattore di autenticazione sarà disponibile mediante invio codice tramite e-mail o tramite applicazione Google Authenticator. Non sono ammessi accessi utilizzando esclusivamente credenziali di tipo utenza/pwd.

La connessione al sistema avverrà tramite protocollo https.

Nel caso in cui l'aggiudicatario non fosse in condizione di poter garantire tale configurazione per valide ragioni tecniche, sarà tenuto a redigere una relazione che giustifichi tale evenienza sulla base della quale l'Azienda Asl Roma 1 si riserverà di attivare connessioni di tipo VPN client-to-site o site-to-site (es: tunnel IPSec).

L'aggiudicatario dovrà garantire la tracciatura interna degli accessi effettuati da parte degli operatori che svolgono interventi in assistenza remota. L'Azienda Asl Roma 1 si riserva inoltre la facoltà di richiedere in qualsiasi momento il report di tali accessi.

Le sessioni aperte tramite il sistema PAM verso gli host oggetto di assistenza potranno essere video registrate per finalità di monitoring e controllo, in quanto avverranno tramite utenze con privilegi amministrativi.

Per rispondere ad eventuali esigenze di monitoraggio continuativo da remoto dello stato dei sistemi che sono oggetto della fornitura, lo strumento messo a disposizione dall'Azienda Asl Roma 1, a fronte di specifica configurazione, consentirà all'aggiudicatario di tenere costantemente sotto controllo lo stato dei servizi e dei dispositivi oggetto della fornitura.

SCENARIO 1 – Single Sign-On (SSO)

Tutti gli applicativi software forniti devono essere integrabili con l'LDAP messo a disposizione dal servizio Active Directory. Il collegamento dovrà passare tramite canale cifrato TLS/SSL debitamente autenticato tramite credenziali di sola lettura. L'integrazione del software oggetto della fornitura con il servizio LDAP di Active Directory andrà discussa di volta in volta con il servizio informatico al fine di fornire tutte le specifiche necessarie all'implementazione.

SCENARIO 1 – Identity, Access & Governance Management (IAG)

Tutti gli applicativi software forniti devono essere integrabili con la piattaforma di Identity & Access Management dell'Azienda Asl Roma 1 (provisioning utenze e sistema di autenticazione centralizzato tramite Multi Factor Authentication). L'integrazione del software oggetto della fornitura con la piattaforma IAM andrà discussa di volta in volta con il servizio informatico al fine di fornire tutte le specifiche necessarie all'implementazione.

Altre soluzioni di SSO, autenticazione e account/identity management non saranno consentite.

SCENARIO 2

SCENARIO 2A

In questo scenario, i sistemi che sono oggetto della fornitura e che non necessitano di connettività di rete (es: airgapped) dovranno essere conformi alle misure minime e alla normative privacy vigenti.

Inoltre la gestione del patching e della manutenzione di tali sistemi andrà esclusivamente gestita in locale, escludendo qualsivoglia sistema di gestione remota. Sarà pertanto onere del fornitore provvedere all'aggiornamento periodico dei sistemi non connessi alla rete in conformità alle misure minime indicate nell'Allegato n.2 – "Requisiti di conformità in ambito security".

SCENARIO 2B

Ai sistemi che non devono interfacciarsi con la rete di Asl Roma 1 ma che necessitano di connettività di rete per svolgere le loro funzioni, verrà assegnata una specifica classe di indirizzi IP (statici o dinamici) coerente con il piano di indirizzamenti dell'Azienda Asl Roma 1 e tali dispositivi verranno inseriti in una **VLAN dedicata** dalla quale potranno effettuare **solo il traffico necessario per svolgere le funzioni richieste e il traffico relativo**

all'assistenza remota da parte del fornitore. La disciplina del traffico verrà garantita tramite opportune ACL (Access Control List) o configurazioni sui firewall aziendali, stilate per rete IP e per porta, sulla base delle sole effettive necessità di traffico. Il fornitore dovrà garantire piena collaborazione nella redazione di tali ACL e/o regole sui firewall.

Gli host forniti saranno soggetti a filtraggio della navigazione Internet. Potranno essere implementate specifiche eccezioni all'autenticazione basate su IP sorgente che consentiranno il traffico esclusivamente verso IP e porte specifiche. L'aggiudicatario dovrà fornire la massima collaborazione in tal senso all'Azienda Asl Roma 1 per la definizione delle suddette eccezioni.

Nel presente scenario l'aggiudicatario sarà responsabile in toto delle prescrizioni in ambito di sicurezza informatica e privacy, secondo quanto previsto dal quadro legislativo e normativo vigente, nonché dal presente documento; in particolare per quanto riguarda le politiche di: autenticazione, autorizzazione e accounting (AAA), di backup e disaster recovery, sugli aggiornamenti di sicurezza di tutti i software installati sugli host oggetto di assistenza, di protezione antivirus e da altre tipologie di cyber attacco.

Si specifica infine che, qualora l'aggiudicatario aderisca al presente scenario, sono da intendersi oggetto di fornitura anche eventuali PC client ed eventuali server fisici che si rendessero necessari, nonché qualsivoglia dispositivo necessario al corretto e sicuro funzionamento dei sistemi oggetto di fornitura.

Gli eventuali server o dispositivi di storage forniti dovranno essere conformi con gli standard per l'installazione a rack 19"; dovranno inoltre essere dotati di requisiti di ridondanza sufficienti a garantirne almeno la continuità operativa (es: doppio alimentatore, doppio storage controller, gruppo di continuità, etc) e laddove possibile anche l'alta affidabilità (HA). Non dovranno infine essere utilizzati per alcun motivo come postazioni di lavoro da parte degli operatori.

Per quanto concerne l'accesso remoto tramite VPN ai dispositivi oggetto della fornitura, a fronte della connessione VPN effettuata tramite i sistemi messi a disposizione dall'Azienda Asl Roma 1, il collegamento ai singoli host oggetto di assistenza potrà avvenire con strumenti scelti dall'aggiudicatario, nel rispetto delle modalità previste dal quadro legislativo e normativo vigente, previa validazione degli strumenti stessi e della loro specifica configurazione da parte del servizio informatico dell'Azienda Asl Roma 1.

Per rispondere ad eventuali esigenze di monitoraggio continuativo da remoto dello stato sistemi che sono oggetto della fornitura, lo strumento messo a disposizione dall'Azienda Asl ROMA 1, a fronte di specifica configurazione, consentirà all'aggiudicatario di tenere costantemente sotto controllo lo stato dei servizi e dei dispositivi oggetto della fornitura.

RESPONSABILITA'

5.1 Attività Tecnico/Amministrative

5.1.1 Matrice delle Responsabilità (vedi excel: Matrice delle Responsabilità.xls)

5.2 Attività Tecniche

5.2.1 Matrice delle Attività Tecniche (vedi excel: Matrice delle attività tecniche.xls)

6. RIFERIMENTI

- Regolamento 2016/ 679: "Regolamento Europeo del 27/04/2016"
- CAD Decreto Legislativo 82/2005
- Decreto Legislativo 217/2017
- Circolare Agid 18 Aprile 2017 n° 2: "Misure minime sicurezza ICT PA"

7. DIFFUSIONE

La procedura viene inviata ai Direttori/Responsabili indicati nella lista di distribuzione tramite la mail aziendale. La corretta ricezione verrà pertanto dimostrata dalla mail di ritorno che conferma la lettura. I destinatari provvederanno, con la stessa modalità, alla successiva diffusione nelle articolazioni aziendali di competenza per le quali è previsto l'utilizzo del documento.

8. ARCHIVIAZIONE

La procedura è archiviata in formato elettronico e/o cartaceo in tutti gli uffici/strutture interessati all'utilizzo e/o alla revisione del documento quali fra l'altro la Direzione sanitaria aziendale e pubblicata in Intranet nell'area xxxxxxxxxxxx (TABULARIUM).

La **copia originale** della procedura viene archiviata presso l'Ufficio qualità aziendale. La procedura approvata è disponibile nella **intranet aziendale** al link <https://xxxxxxxxxx>

9. ALLEGATI

Allegato 1: Requisiti generali di conformità dei software

Allegato 2: Requisiti di conformità in ambito Security

Allegato 1 (Requisiti generali di conformità del software):

Tutti i dispositivi o sistemi forniti, per almeno un anno dal collaudo definitivo dei sistemi, dovranno essere provvisti di contratto di manutenzione da parte del fabbricante e non dovranno risultare a fine ciclo di vita (end-of-life) o fuori dal periodo di supporto (end-of support). In generale, tutti i software forniti dovranno essere:

- conformi alle misure minime di sicurezza ("Misure minime AGID");
- intuitivi e di facile utilizzo, ad ogni livello di accesso ed in ogni configurazione, per tutti gli operatori (a prescindere dal ruolo);
- dotati di interfaccia utente grafica (GUI) in Italiano configurata in modo che le impostazioni internazionali del sistema operativo e della tastiera siano conformi alla mappatura IT standard;
- stabili dal punto di vista del funzionamento;
- in grado di gestire le eccezioni a runtime;
- ottimizzati, in termini di rapporto tra uso delle risorse e prestazioni;
- sviluppati tenendo conto dei principi del "ciclo di vita del software" e dell'"analisi del rischio", secondo le norme tecniche (o principi e metodologie almeno equivalenti) e le best practice internazionali; in ogni caso non dovranno utilizzare librerie deprecate e/o obsolete, né dovranno essere scritti e sviluppati con versioni del linguaggio di programmazione fuori supporto tecnico del fabbricante o a fine ciclo di vita (end of life) e comunque non dovranno trovarsi in tale stato ad un anno dal collaudo definitivo dei sistemi;
- rilasciati in versione definitiva e non in "alpha-release", "beta-release" o "release candidate";
- ideati, progettati e realizzati nel rispetto del quadro legislativo vigente, nonché in modo da non mettere in alcun caso gli operatori in condizione di violare il quadro legislativo stesso nell'espletamento del normale utilizzo dei sistemi;
- installati e configurati per essere utilizzati, in condizioni di massima sicurezza e funzionalità, nello specifico contesto dell'Azienda Asl Roma 1, così come descritto nel presente documento;
- mantenuti e gestiti in modo da conservare e mantenere stabili nel tempo tutte le caratteristiche possedute al momento del collaudo definitivo.

Collegamento alla rete

Relativamente ai software che andranno installati su dispositivi collegati alla LAN dell'Azienda Asl Roma 1 e inseriti nel dominio aslroma1.it, la condizione è che tali software vengano eseguiti:

- in un contesto "user space" nei client (PC),
- come servizio di sistema nei server,
- come servizio di sistema nei client nei quali non sia prevista interazione con l'operatore, ed in ogni caso non dovranno essere modificati in alcun modo i permessi di default delle cartelle di sistema file system e del registro di sistema Microsoft (ove presente).

Configurazioni e dati

Relativamente alle configurazioni e ai dati:

- quelle degli applicativi server dovranno risiedere in database e comunque non nei dischi locali dei PC client;
- quelle globali degli applicativi client (ovvero non riferite alle personalizzazioni dei singoli account) dovranno risiedere in un file nella cartella di installazione dell'applicativo (a cui quindi avranno accesso solo gli utenti con ruolo Amministratore) oppure nel registro di sistema (ove presente) nella sottochiave appositamente creata in fase di installazione in HKEY_LOCAL_MACHINE\SOFTWARE. In ogni caso le informazioni critiche in termini di sicurezza e funzionalità (a titolo di esempio non esaustivo: le stringhe di connessione ai database, le credenziali necessarie per instaurare eventuali altre connessioni client/server, ecc.) dovranno essere cifrate almeno con algoritmo AES-256;
- quelle personali degli applicativi client (ovvero riferite alle personalizzazioni dei singoli account) dovranno risiedere nel profilo dell'account a cui si riferiscono (ove presente).

- In sintesi, le configurazioni globali degli applicativi client non dovranno mai risiedere nei profili degli utenti, mentre le configurazioni personali degli applicativi client dovranno sempre e solo risiedere nei profili degli utenti.

Privacy e sicurezza

L'aggiudicatario dovrà individuare, all'interno della sua organizzazione, un "Responsabile per la privacy". Questi verrà in tal senso nominato dal titolare del trattamento dei dati personali dell'Azienda Asl Roma 1 e dovrà inviare, nel rispetto delle procedure dell'Azienda, le richieste di abilitazione degli incaricati e degli amministratori afferenti all'aggiudicatario (anche quelle necessarie per lo svolgimento delle attività di assistenza remota). I relativi account e le relative autorizzazioni verranno sempre erogate dall'Azienda Asl Roma 1 e a livello personale, secondo le proprie procedure ed in ogni caso con i privilegi necessari e sufficienti allo svolgimento delle mansioni di competenza.

In tutti i software forniti che si configurano come "strumenti elettronici" che effettuano trattamento di dati personali, così come definito nel D.Lgs. 196/03 "Codice in materia di trattamento dei dati personali" e s.m.i., dovranno essere adottate:

- le "misure minime di sicurezza" previste dal suddetto codice e dal relativo disciplinare tecnico (Allegato B, D.Lgs. 196/03);
- le "idonee e preventive misure di sicurezza" previste dal medesimo codice all'art. 31 nell'ambito degli obblighi di sicurezza;
- le prescrizioni della Circolare AGID del 18 aprile 2017, n.2/2017, recante "Misure minime di sicurezza ICT per le pubbliche amministrazioni" – vedi allegato n.2 Dovranno essere rispettati tali obblighi in particolare in termini di:
 - adozione di un "sistema di autenticazione informatica", comunque nel rispetto di quanto riportato nel presente documento relativamente alle modalità di autenticazione (authentication) degli operatori per mezzo di account – e relative credenziali – personali
 - adozione di un "sistema di autorizzazione", comunque nel rispetto di quanto riportato nel presente documento relativamente alle modalità di autorizzazione (authorization) degli account personali;
 - "protezione degli strumenti elettronici e dei dati", comunque nel rispetto di quanto riportato nel presente documento relativamente alla sicurezza informatica;
 - "copie di sicurezza" e di "ripristino della disponibilità dei dati e dei sistemi", comunque nel rispetto di quanto riportato nel presente documento relativamente alle politiche di backup e di disaster recovery.

Ambienti di test

In caso di aggiornamenti di versione o patching dei software proprietari oggetto della fornitura, l'aggiudicatario dovrà predisporre, di comune accordo con il servizio informatico, una procedura di testing finalizzata alla verifica della funzionalità e della conformità alle misure minime AGID (allegato n.2) prima del rilascio in produzione degli stessi. L'ambiente di test rispecchierà quello di produzione, pertanto i dispositivi o i software necessari alla sua creazione saranno di volta in volta valutati in base allo scenario di riferimento.

Allegato 2 (Requisiti di conformità in ambito security):

In entrambi gli scenari appena descritti sarà compito dell'aggiudicatario adeguare le specifiche dei sistemi oggetto della fornitura (e le relative modalità di gestione da parte degli amministratori) ai principi generali di sicurezza delle infrastrutture IT, garantendo la piena conformità alle prescrizioni indicate in questo documento, con particolare riferimento a quelle relative all'ambito della IT Security.

L'aggiudicatario dovrà garantire che sia l'architettura che gli elementi forniti vengano progettati, implementati e mantenuti nel tempo in modo da risultare conformi alle misure minime di sicurezza, al fine di minimizzare il rischio informatico residuo sia di "attacchi ai sistemi" che di "attacchi dai sistemi".

Qui di seguito vengono esposte le indicazioni relative ai requisiti di conformità con le misure minime di sicurezza AGID applicabili al contesto delle forniture da parte di aziende esterne:

Inventario dei dispositivi: Nel caso in cui i dispositivi oggetto della fornitura vadano connessi alla rete (Scenario 1 o 2B) i dispositivi oggetto della fornitura andranno inventariati e tali dati di inventario andranno mantenuti aggiornati seguendo un processo formale di approvazione. L'aggiudicatario dovrà compilare il modulo (esiste modulo ?) fornendo tutte le informazioni tecniche necessarie all'implementazione della fornitura in oggetto ed

inviarlo al servizio informatico per l'approvazione e la valutazione di eventuali "non conformità". Sarà compito dell'aggiudicatario provvedere a comunicare tempestivamente eventuali modifiche o sostituzioni seguendo di volta in volta lo stesso iter di approvazione.

Laddove i dispositivi siano raggiungibili via rete, l'assegnatario sarà inoltre tenuto a comunicare al servizio informatico le modalità di scansione remota delle informazioni inerenti l'hardware e il software installati nel dispositivo (es: SNMP, WMI) e relative credenziali.

Elenco software autorizzati: il fornitore dovrà indicare preventivamente i sistemi operativi e i software che intenderà utilizzare nei propri dispositivi/sistemi sia come prima installazione che in caso di necessità di aggiornamenti a "major release" o in caso di sostituzione con altro software, seguendo anche in questo caso il processo formale di approvazione. I software non presenti nella lista di quelli autorizzati (fare lista se non esiste già) potranno essere installati solo a fronte di specifica richiesta e validazione da parte del servizio informatico.

Configurazioni sicure standard: le configurazioni dei dispositivi e dei software devono rispettare le configurazioni sicure standard, implementate nei clients tramite immagini di installazione preconfigurate e/o mediante group policies, le quali vengono applicate ai sistemi operativi Microsoft Windows sia server che client. Nel caso di sistemi operativi non Microsoft o non agganciati al dominio, sarà cura del fornitore effettuare l'hardening ad-hoc dei propri sistemi tramite procedure che dovranno essere formalmente validate dal servizio informatico.

Connessioni protette per l'amministrazione remota: l'aggiudicatario dovrà configurare opportunamente i dispositivi o i software oggetto della fornitura affinché le operazioni di amministrazione da remoto possano avvenire per mezzo di connessioni protette (protocolli intrinsecamente sicuri, ovvero su canali sicuri), utilizzando protocolli cifrati (es: https/SSH/RDP) che dovranno essere formalmente validati dal servizio informatico.

Verifica vulnerabilità: L'aggiudicatario deve verificare la presenza di eventuali vulnerabilità sia prima dell'installazione che dopo l'eventuale modifica/aggiornamento dei dispositivi e dei software oggetto della fornitura. I sistemi collegati alla rete dell'Azienda Asl Roma 1 sono sottoposti periodicamente a verifica di vulnerabilità tramite appositi strumenti pertanto l'Azienda Asl Roma 1 si riserva di verificare che le vulnerabilità emerse dalle scansioni vengano risolte per mezzo di patch, o implementando opportune contromisure.

Patching dei dispositivi e degli OS: La politica di gestione degli aggiornamenti/patching dei dispositivi e dei sistemi operativi è naturalmente legata alla piattaforma in uso dallo specifico dispositivo fornito. In linea generale, nel caso in cui si tratti di sistemi basati su piattaforma Microsoft Windows sarà opportuno fare in modo che essi possano ricevere gli aggiornamenti dal server WSUS centralizzato già presente nell'Azienda Asl Roma 1, concordando con il servizio informatico dell'Azienda Asl Roma 1 dei time-slot periodici per consentire l'applicazione degli aggiornamenti sui propri sistemi e verificarne l'esito. In tutti gli altri casi, ovvero per le applicazioni proprietarie, per i sistemi Windows non legati al dominio, per i sistemi operativi non Windows o per tutti gli altri dispositivi, l'aggiudicatario si dovrà far carico della verifica della disponibilità ed installazione manuale delle patch, concordando con il servizio informatico dell'Azienda Asl Roma 1 dei time-slot periodici per consentirne l'esecuzione e la successiva verifica di funzionamento.

In linea generale le patch andranno installate entro 90gg dal rilascio, salvo la necessità di installarle con la massima urgenza nei casi in cui le patch vadano ad indirizzare e correggere bug o vulnerabilità ad alto livello di criticità.

Patching dei sistemi separati dalla rete (es: airgapped): In caso della fornitura di sistemi separati dalla rete, in particolare di quelli "airgapped", l'aggiudicatario dovrà farsi carico di assicurare l'aggiornamento tempestivo degli stessi. Anche in questo caso, in linea generale le patch andranno installate entro 90gg dal rilascio, salvo la necessità di installarle con la massima urgenza nei casi in cui le patch vadano ad indirizzare e correggere bug o vulnerabilità ad alto livello di criticità.

Gestione account privilegiati:

I privilegi amministrativi vengono concessi solo ad utenti dotati delle competenze necessarie e di un incarico/contratto relativo alla configurazione dei sistemi, solo per consentire lo svolgimento di attività che richiedano specifici livelli di privilegi.

Le utenze personali devono essere formalmente autorizzate seguendo una specifica procedura di validazione da parte del servizio informatico.

Gli accessi amministrativi vengono tracciati nei registri di auditing e conservati su piattaforma di Log Management, sia per quanto concerne i sistemi federati con Active Directory che per i sistemi standalone. Al fine di consentire la corretta acquisizione dei log dai sistemi/dispositivi oggetto della fornitura l'aggiudicatario sarà tenuto a fornire al servizio informatico le relative specifiche tecniche.

Gestione account locali: Prima di collegare alla rete un nuovo dispositivo o prima di mettere in produzione un software, l'aggiudicatario dovrà provvedere a sostituire le credenziali dell'amministratore predefinito con valori coerenti con quelli delle utenze amministrative in uso. L'Azienda Asl Roma 1 si riserva la facoltà di effettuare periodicamente delle verifiche a campione.

System hardening: Le password delle utenze amministrative devono rispondere a criteri di elevata robustezza: devono essere soggette a limiti minimi di lunghezza (es: 14 caratteri), rotazione (password history > 10) e durata (password aging <90gg). NB: tale prescrizione dovrà essere applicata a tutte le utenze con privilegi amministrativi, coinvolte nella fornitura, indipendentemente dal fatto che siano locali, legate all'Active Directory o definite in qualsiasi altra piattaforma software.

Gestione account privilegiati: L'aggiudicatario dovrà fare distinzione tra utenze privilegiate e non privilegiate degli amministratori, alle quali debbono corrispondere credenziali distinte.

Tutte le utenze, in particolare quelle amministrative, debbono essere nominative e riconducibili ad una sola persona. Le utenze amministrative anonime, quali "root" di UNIX o "Administrator" di Windows, debbono essere utilizzate solo per le situazioni di emergenza e le relative credenziali debbono essere gestite in modo da assicurare l'imputabilità di chi ne fa uso. L'aggiudicatario dovrà inoltre conservare le credenziali amministrative in modo da garantirne disponibilità e riservatezza.

Endpoint Protection: L'Azienda Asl Roma 1 provvederà ad installare l'antivirus centralizzato (Sophos Endpoint Security) in tutti i dispositivi oggetto della fornitura compatibili con esso, al fine di garantire adeguati livelli di protezione antivirus, firewall, IPS, controllo dei dispositivi USB, controllo web e controllo delle applicazioni. Le politiche di configurazione della suite antivirus sono gestite centralmente e ai requisiti delle misure minime AGID ai punti sopraindicati, pertanto eventuali eccezioni antivirus potranno essere create solo a fronte della verifica da parte del servizio informatico della conformità alle stesse. Non sarà inoltre possibile attivare l'utilizzo di servizi di posta elettronica esterni a quelli dell'Azienda Asl Roma 1.

Data Protection: In base allo scenario al quale potrà essere ricondotta la fornitura, dovrà essere garantita l'esecuzione di almeno un backup settimanale contenente le informazioni strettamente necessarie per il completo ripristino del sistema. Le modalità di esecuzione e la relativa pianificazione andranno concordate con il servizio informatico dell'Azienda Asl Roma 1 sulla base dello scenario applicabile. La riservatezza delle informazioni contenute nelle copie di sicurezza dovrà essere assicurata mediante adeguata protezione fisica dei supporti. Sarà inoltre necessario assicurarsi che i supporti contenenti almeno una delle copie non siano permanentemente accessibili dal sistema onde evitare che attacchi su questo possano coinvolgere anche tutte le sue copie di sicurezza.

Crittografia dati rilevanti: L'aggiudicatario dovrà effettuare un'analisi dei dati manipolati dalla propria applicazione o dal sistema oggetto della fornitura al fine di individuare quelli con particolari requisiti di riservatezza (dati rilevanti) e quelli ai quali va applicata la protezione crittografica, al fine di concordare con il servizio informatico di Asl Roma 1 le modalità più opportune per l'adempimento di tale direttiva.

AZIENDA SANITARIA LOCALE ROMA 1

Bando di gara a procedura aperta

SEZIONE I AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE: AZIENDA SANITARIA LOCALE ROMA 1

indirizzo: Borgo S. Spirito,3- 00193 Roma - Tel. 06/77308059

SEZIONE II OGGETTO DELL'APPALTO: Procedura aperta finalizzata

all'affidamento della fornitura quinquennale in service di pompe

infusionali, da fornire in comodato d'uso e dei relativi dispositivi per

infusione; Divisione in Lotti: SI, tipo di appalto: Fornitura; importo per

60 mesi a base d'asta € 6.891.500,00 iva esclusa; luogo di esecuzione: Roma;

CPV 33194110-0: Lotto 1 € 1.266.500,00 CIG A01ED67BF2; Lotto 2 € 325.000,00

CIG A01ED735DB, Lotto 3 € 3.745.000,00 CIG A01ED7FFBF Lotto 4 € 285.000,00

CIG A01ED86589; Lotto 5 € 1.270.000,00 CIG A01ED89802.

SEZIONE III INFORMAZIONI DI CARATTERE GIURIDICO, ECONOMICO FINANZIARIO E

TECNICO: eventuali cauzioni e garanzie richieste: come da disciplinare di

gara; condizioni di partecipazione: come da disciplinare di gara

SEZIONE IV PROCEDURA: procedura aperta; criterio di aggiudicazione: offerta

economicamente più vantaggiosa; informazioni di carattere amministrativo: la

documentazione di gara è disponibile sulla piattaforma telematica Stella.

Termine per il ricevimento delle offerte: ore 12:00. Periodo durante il

quale l'offerente è vincolato alla propria offerta: 240 giorni;

SEZIONE V ALTRE INFORMAZIONI: Termine richieste di chiarimenti: ore 12:00;

Data di invio del bando alla C.E:

Il Direttore UOSD Qualità Appalti

Dr.ssa Cristina Franco

AZIENDA SANITARIA LOCALE ROMA 1

- Borgo S. Spirito,3 - 00193 Roma -

ESTRATTO AVVISO DI GARA PROCEDURA APERTA

I) DENOMINAZIONE E INDIRIZZO UFFICIALE DELL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE: AZIENDA SANITARIA LOCALE ROMA I – U.O.C ACQUISIZIONE BENI SERVIZI – TELEFONO 06/77308059

II) TIPO DI APPALTO: PROCEDURA APERTA.

III) OGGETTO DELL'APPALTO: FORNITURA IN SERVICE, SUDDIVISA IN LOTTI, DI POMPE INFUSIONALI, DA FORNIRE IN COMODATO D'USO E DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER INFUSIONE PER LE NECESSITÀ DELL'ASL ROMA I

IV) QUANTITATIVO O ENTITÀ TOTALE: I.378.300,00 OLTRE IVA IN FORZA DI LEGGE.

V) SCADENZA FISSATA PER LA RICEZIONE DELLE OFFERTE: ORE 12.00

VI) DATA DI SPEDIZIONE ALLA G.U.E.:

Il Direttore
UOSD Qualità Appalti
Dr.ssa Cristina Franco