



## IL DIRETTORE DELLA U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

- VISTI** la Deliberazione n. 1 del 1° gennaio 2016 del Commissario Straordinario dell'ASL Roma 1, con la quale si è provveduto a prendere atto dell'avvenuta istituzione della stessa a far data dal 1° gennaio 2016, come previsto dalla legge regionale 31 dicembre 2015, n. 17 e dal Decreto del Commissario ad Acta n. U00606 del 30 dicembre 2015;
- 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;
- VISTO** 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; tra la quale è stato istituito il Dipartimento Tecnico-Patrimoniale, di cui fa parte l'UOC Acquisizione Beni e Servizi;
- RICHIAMATA** la Deliberazione n. 179 del 27/02/2020, avente ad oggetto "*Atto aziendale della ASL ROMA 1 approvato con atto deliberativo n. 1153 del 17/12/2019 – Presa d'atto dell'esito positivo del procedimento di verifica regionale – Attuazione del nuovo modello organizzativo*", la quale prevede l'attivazione del sopra citato Dipartimento e delle UU.OO.CC. nello stesso ricomprese;
- VISTA** la Deliberazione n. 347 dell'08/07/2022, avente ad oggetto "*Sistema aziendale di deleghe e conseguentemente individuazione delle competenze nell'adozione degli atti amministrativi*", con la quale, tra l'altro, sono state individuate le competenze nell'adozione degli atti amministrativi, così come integrata dalla Deliberazione del Commissario Straordinario n. 329 del 15/03/2024;
- PREMESSO** che con nota n. 60013 del 15/4/2024, agli atti della UOC ABS, il Direttore della UOSD Pianificazione Acquisti e Monitoraggio Spesa beni Sanitari ha richiesto la ripetizione di una procedura di gara, tesa all'approvvigionamento triennale della fornitura di materiale per sterilizzazione, occorrente ai Presidi Ospedalieri e Territoriali della Asl Roma 1, suddivisa in 34 Lotti, trasmettendo all'uopo Capitolato Tecnico e Fabbisogno, per un valore stimato di base d'asta triennale pari ad € 536.202,00 oltre iva di legge;
- che, nella medesima nota n. 60013 è stata richiesta, altresì, la proroga tecnica dei contratti in essere, stipulati in forza della delibera n. 591 del 28/04/2021, di aggiudicazione della precedente competizione comunitaria, i cui contratti sono in essere;
- TENUTO CONTO** che, l'opzione di proroga tecnica era contemplata espressamente nella lex specialis di gara (art. 4 del Disciplinare) approvata con deliberazione n. 470 del 17/6/2020, di indizione della precedente procedura di gara;
- che, come attestato dalla UOSD PAMSS nella citata nota, la proroga tecnica dei contratti in essere, da disporsi con il presente atto, nelle more dell'espletamento della nuova gara è necessaria al fine di consentire la prosecuzione delle attività istituzionali di tutti i Presidi aziendali;
- CONSIDERATO** che la presente procedura di gara è inserita nel documento unico di programmazione acquisti 2024-2026 adottato con delibera n. 908 del 25/10/2023;
- che all'esito dell'istruttoria, il Capitolato Tecnico, i fabbisogni espressi e le relative basi d'asta, così come trasmesse dalla Struttura richiedente, risultano coerenti con l'attuale situazione del mercato;

che, per la natura dei beni che costituiscono oggetto della procedura in trattazione, è opportuno prevedere, quale criteri selettivi di aggiudicazione quello del miglior rapporto qualità/prezzo e quello del prezzo più basso;

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 procedere all'indizione della procedura aperta telematica in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023, finalizzata all'affidamento triennale della fornitura di materiale per sterilizzazione per un importo posto a base d'asta di € 536.202,00 oltre iva di legge;

contestualmente di disporre la proroga tecnica dei contratti in essere per l'approvvigionamento dei dispositivi in oggetto per il tempo strettamente necessario all'espletamento della nuova procedura di gara, presumibilmente per un periodo di 6 mesi, per un importo pari ad € 60.230,00 iva inclusa, con apposizione della clausola di risoluzione anticipata laddove nelle more intervenga l'aggiudicazione;

**RAPPRESENTATO** che l'Amministrazione, in caso di buon esito della fornitura e in presenza di motivazioni di convenienza economica e tecnica, si riserva la facoltà di rinnovare i contratti derivanti dall'aggiudicazione dell'iniziativa di gara indetta con il presente atto, per un ulteriore periodo di durata annuale;

**STIMATO** ai sensi dell'art. 14 del D.Lgs. n. 36/2023, il valore stimato dell'appalto, riferito alla durata triennale, alla opzione di rinnovo predetta e all'eventuale proroga tecnica di 6 mesi, in € 804.303,00 oltre iva in forza di legge;

**APPURATO** che, sotto il profilo del rischio interferenziale, nell'esecuzione del presente appalto non si appalesa 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;

**INDIVIDUATE** Responsabile Unico di Progetto la Dr.ssa Silvia Caldarini e Responsabile della fase di affidamento la Dott.ssa Simona Ameduri;

**VISTO** l'art. 45, comma 2, del D.Lgs. n. 36/2023, che prevede che "le stazioni appaltanti e gli enti concedenti destinano risorse finanziarie per le funzioni tecniche svolte dai dipendenti specificate nell'allegato I.10 e per le finalità indicate al comma 5, a valere sugli stanziamenti di cui al comma 1, in misura non superiore al 2% dell'importo dei lavori, dei servizi e delle forniture, posto a base delle procedure di affidamento";

l'art. 45 comma 1 del D.Lgs. n. 36/2023 che statuisce che "Gli oneri relativi alle attività tecniche indicate nell'allegato I.10 sono a carico degli stanziamenti previsti per le singole procedure di affidamento di lavori, servizi e forniture negli stati di previsione della spesa o nei bilanci delle stazioni appaltanti e degli enti concedenti";

**DATO ATTO** che è attualmente in corso la revisione del nuovo Regolamento che disciplina i criteri di ripartizione degli incentivi per le funzioni tecniche destinati al personale di cui all'art. 45 del D.Lgs. n. 36/2023;

**RITENUTO** quindi di rimandare a successivo provvedimento il calcolo delle risorse finanziarie per le funzioni tecniche che possono essere, nel mentre, riassunte come di seguito:

<b>FASE DI PROGETTAZIONE</b>	Responsabile della fase di progettazione: Dr.ssa Silvia Caldarini
<b>FASE DI AFFIDAMENTO</b>	Responsabile della fase di affidamento: Simona Ameduri
	Collaboratori: Sara Di Felice – Francesco Piccinno – Danilo Pucci – Carlo Mannella – Fabrizio Perchinunno
<b>FASE DI ESECUZIONE</b>	Responsabile della fase di esecuzione: Dott.ssa Roberta Pavan DEC: Dott.ssa Gaia Mastropietro

**VISTI** i sotto indicati elaborati di gara che stabiliscono le condizioni e le norme per l'espletamento della procedura di cui trattasi, che allegati alla presente deliberazione ne costituiscono parte integrante e sostanziale:

- Disciplinare di gara
- Allegato 1 DGUE Operatore economico (da compilare sul sistema)
- Allegato 2 Domanda di partecipazione
- Allegato 3 Capitolato tecnico
- Allegato 4 Elenco Prodotti
- Allegato 5 Criteri di valutazione
- Allegato 6 Schema offerta economica
- Allegato 7 Dichiarazioni Concordato Preventivo (eventuale)
- Allegato 8 Attestazione pagamento bollo
- Allegato 9 Informativa Privacy
- Allegato 10 Pattuizioni sul trattamento dei dati personali
- Allegato 11 Schema contratto
- Allegato 12 Patto integrità

**PRESO ATTO** che il Centro Controllore di Spesa ha dichiarato che a seguito dell'adozione del presente atto, il C.E. n. 501010306 materiale per sterilizzazione, Bilancio 2024, rispetto all'adozione della delibera 176/2024, presenterà la seguente situazione economica:

Budget assegnato	€ 114.817,86
Budget già impegnato	€ 47.906,55 €
Budget impegnato con presente atto	€ 60.230,00
Budget in scostamento	€ 6.681,31 €

che il CCS ha, altresì, dichiarato che lo scostamento sopra riportato è 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 non può essere ridotta, pena il blocco delle prestazioni sanitarie da parte dei Presidi Ospedalieri e Territoriali della Asl Roma 1 che necessitano dei materiali per la sterilizzazione, oggetto del presente atto;

**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 della fornitura triennale di materiale per sterilizzazione, suddivisa in 34 lotti, occorrente ai Presidi Ospedalieri e Territoriali della Asl Roma 1 - Valore stimato dell'appalto, € 804.303,00 oltre Iva in forza di legge;

**di disporre** nelle more dell'espletamento della nuova gara, la proroga tecnica per 6 mesi dei contratti in essere stipulati in forza della Deliberazione n. 591 del 28/04/2021, per l'importo complessivo di € 60.230,00 iva inclusa, con applicazione della clausola di risoluzione anticipata laddove l'aggiudicazione intervenga prima della scadenza semestrale della proroga medesima;

**di contabilizzare** la spesa di € 60.230,00 iva inclusa sul conte economico n. C.E. n. 501010306, Bilancio 2024;

**di dare atto** che l'Amministrazione, in caso di buon esito della fornitura e in presenza di motivazioni di convenienza economica e tecnica, si riserva la facoltà di rinnovare i contratti derivanti dall'aggiudicazione dell'iniziativa di gara indetta con il presente atto, per un ulteriore periodo di durata annuale;

**di dare atto** che il valore stimato dell'appalto, riferito alla durata triennale ed alla opzione di rinnovo e proroga tecnica è pari € in € 804.303,00 oltre Iva in forza di legge;

**di prevedere** che l'aggiudicazione avrà luogo con l'applicazione mista del criterio del prezzo più basso e del miglior rapporto prezzo/qualità;

**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 (da compilare sul sistema)

Allegato 2 Domanda di partecipazione

Allegato 3 Capitolato tecnico

Allegato 4 Elenco Prodotti

Allegato 5 Criteri di valutazione

Allegato 6 Schema offerta economica

Allegato 7 Dichiarazioni Concordato Preventivo (eventuale)

Allegato 8 Attestazione pagamento bollo

Allegato 9 Informativa Privacy

Allegato 10 Pattuizioni sul trattamento dei dati personali

Allegato 11 Schema contratto

Allegato 12 Patto integrità

**di provvedere** agli obblighi di pubblicazione in materia di contratti pubblici, a livello europeo ed in ambito nazionale, con la trasmissione dei dati alla BDNCP, che viene assicurata dalla piattaforma di approvvigionamento digitale Stella della Regione Lazio e con l'inserimento sul sito istituzionale, nella sezione "Amministrazione trasparente" del collegamento che rinvia ai dati contenuti nella BDNCP (Deliberazioni ANAC n.263/2023 e n.264/2023);

**di nominare**, ai sensi dell'art. 15 del D.Lgs. n. 36/2023, Responsabile Unico di Progetto con i compiti previsti dal suddetto Decreto, la Dott.ssa Silvia Caldarini e Responsabile della fase di affidamento la Dott.ssa Simona Ameduri;

**di nominare**, ai sensi dell'art. 15, comma 4, del D.Lgs. n. 36/2023, Responsabile di procedimento per la fase di affidamento la Dott.ssa Simona Ameduri;

**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 rimandare** a successivo provvedimento il calcolo delle risorse da destinare all'incentivazione delle funzioni tecniche, di cui all'art. 45 del D.Lgs. n. 36/2023;

**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 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.ssa Simona Ameduri  
(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 in virtù 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 di gara in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023, finalizzata all'affidamento della fornitura triennale di materiale per sterilizzazione, suddivisa in 34 lotti, occorrente ai Presidi Ospedalieri e Territoriali della Asl Roma 1 - Valore stimato dell'appalto, € 804.303,00 oltre Iva in forza di legge e contestuale proroga tecnica per 6 mesi dei contratti in essere per l'importo di € 60.230,00 iva inclusa"* 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 della fornitura triennale di materiale per sterilizzazione, suddivisa in 34 lotti, occorrente ai Presidi Ospedalieri e Territoriali della Asl Roma 1 - Valore stimato dell'appalto, € 804.303,00 oltre Iva in forza di legge;

**di disporre** nelle more dell'espletamento della nuova gara, la proroga tecnica per 6 mesi dei contratti in essere stipulati in forza della Deliberazione n. 591 del 28/04/2021, per l'importo complessivo di € 60.230,00 iva inclusa,

con applicazione della clausola di risoluzione anticipata laddove l'aggiudicazione intervenga prima della scadenza semestrale della proroga medesima;

**di contabilizzare** la spesa di € 60.230,00 iva inclusa sul conte economico n. C.E. n. 501010306, Bilancio 2024;

**di dare atto** che l'Amministrazione, in caso di buon esito della fornitura e in presenza di motivazioni di convenienza economica e tecnica, si riserva la facoltà di rinnovare i contratti derivanti dall'aggiudicazione dell'iniziativa di gara indetta con il presente atto, per un ulteriore periodo di durata annuale;

**di dare atto** che il valore stimato dell'appalto, riferito alla durata triennale ed alla opzione di rinnovo e proroga tecnica è pari € in € 804.303,00 oltre Iva in forza di legge;

**di prevedere** che l'aggiudicazione avrà luogo con l'applicazione mista del criterio del prezzo più basso e del miglior rapporto prezzo/qualità;

**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 (da compilare sul sistema)

Allegato 2 Domanda di partecipazione

Allegato 3 Capitolato tecnico

Allegato 4 Elenco Prodotti

Allegato 5 Criteri di valutazione

Allegato 6 Schema offerta economica

Allegato 7 Dichiarazioni Concordato Preventivo (eventuale)

Allegato 8 Attestazione pagamento bollo

Allegato 9 Informativa Privacy

Allegato 10 Pattuizioni sul trattamento dei dati personali

Allegato 11 Schema contratto

Allegato 12 Patto integrità

**di provvedere** agli obblighi di pubblicazione in materia di contratti pubblici, a livello europeo ed in ambito nazionale, con la trasmissione dei dati alla BDNCP, che viene assicurata dalla piattaforma di approvvigionamento digitale Stella della Regione Lazio e con l'inserimento sul sito istituzionale, nella sezione "Amministrazione trasparente" del collegamento che rinvia ai dati contenuti nella BDNCP (Deliberazioni ANAC n.263/2023 e n.264/2023);

**di nominare**, ai sensi dell'art. 15 del D.Lgs. n. 36/2023, Responsabile Unico di Progetto con i compiti previsti dal suddetto Decreto, la Dott.ssa Silvia Caldarini e Responsabile della fase di affidamento la Dott.ssa Simona Ameduri;

**di nominare**, ai sensi dell'art. 15, comma 4, del D.Lgs. n. 36/2023, Responsabile di procedimento per la fase di affidamento la Dott.ssa Simona Ameduri;

**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 rimandare** a successivo provvedimento il calcolo delle risorse da destinare all'incentivazione delle funzioni tecniche, di cui all'art. 45 del D.Lgs. n. 36/2023;

**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 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.

**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 COMMISSARIO STRAORDINARIO

Dott. Giuseppe Quintavalle

*FIRMATO DIGITALMENTE*

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI MATERIALE PER STERILIZZAZIONE

**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 della fornitura suddivisa in lotti di dispositivi medici di uso comune indetta con Deliberazione

#### 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<sup>1</sup>**

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*]:

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

<sup>1</sup> Cancellare tutte le dichiarazioni o dizioni/parti delle dichiarazioni che non interessano.

---

–

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;

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 allega/no

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) [se prevista] garantire le pari opportunità generazionali, di genere e di inclusione lavorativa per le persone con disabilità o svantaggiate secondo le modalità meglio specificate nell'offerta tecnica;

10) 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;

11) *[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;

12) *[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 \_\_\_\_\_;

13) *[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;

14) *[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**.

15) *[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

o 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*

o 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:
  - o 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 **allegata/a**.

16)*[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 _____	%
_____		

17)*[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 giuridica<sup>2</sup>] che il Consorzio/Rete di impresa partecipa per le seguenti consorziate/Imprese:

---

---

---

---

---

---

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

*Il Documento deve essere firmato digitalmente*

---

<sup>2</sup> 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 \_\_\_\_\_.

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

*Il Documento deve essere firmato digitalmente*



## **ALLEGATO 3**

**GARA A PROCEDURA APERTA  
PER LA FORNITURA DI  
MATERIALE PER STERILIZZAZIONE  
OCCORRENTE ALLA ASL ROMA 1**



## PREMESSA

Il presente capitolato tecnico ha per oggetto l'affidamento della fornitura di materiale per sterilizzazione, per le esigenze della ASL Roma 1, suddivisa in n. 34 lotti.

I quantitativi richiesti per ciascun lotto indicati nel Fabbisogno di gara (Allegato 1) sono da considerarsi meramente presuntivi e calcolati su dati storici delle attività dell'Azienda e su fabbisogni presuntivi futuri.

Le caratteristiche tecniche minime dei dispositivi oggetto della procedura sono elencate dettagliatamente nel documento denominato "Fabbisogno annuale per la fornitura di Materiale per Sterilizzazione", che costituisce parte integrante e sostanziale del presente.

Il presente Capitolato Tecnico descrive, inoltre, i servizi connessi alla fornitura dei dispositivi medici di cui all'oggetto che si intendono prestati dall'Aggiudicatario unitamente alla fornitura medesima, pertanto l'ASL Roma 1 non corrisponderà all'Appaltatore alcun ulteriore prezzo.

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

## CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

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

In particolare, i prodotti qualificabili come dispositivi medici secondo la definizione di cui all'art. 2 del Regolamento Europeo 2017/745 (MDR) devono rientrare in uno dei casi di seguito richiamati:

- ✓ Essere dotati di dichiarazione di conformità al Regolamento UE 2017/745;
- ✓ Essere rispondenti alle definizioni di "legacy devices" e "Old devices" (secondo la terminologia definita da MDCG 2021-13 rev.1). Per tali dispositivi devono considerarsi applicati i requisiti fissati dal MDR secondo MDCG 2021-25.

Per i dispositivi "legacy devices" e "Old devices" la data ultima per la messa a disposizione sul mercato è fissata al 26 maggio 2025. La mancata disponibilità di prodotti conformi al MDR dopo tale data determinerà la risoluzione del contratto.

I prodotti 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:

- a) 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);
- b) la classificazione di rischio indicando la norma di riferimento;
- c) 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)).

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.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei prodotti devono essere chiaramente leggibili, come pure la data di scadenza.

Ove non si faccia espressamente riferimento a misure fisiche, saranno ammesse misure diverse purché equivalenti per destinazione d'uso.

### **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 punto 13.3 dell'allegato I al D.Lgs. n. 46/1997 e s.m.i.

I prodotti dovranno recare sull'imballaggio in modo leggibile e indelebile, eventualmente mediante codici generalmente riconosciuti, le indicazioni di seguito riportate.

Per quanto riguarda la sterilizzazione, per tutti i dispositivi medici messi a gara, quando è possibile, è preferibile la sterilizzazione a raggi gamma rispetto a quella ad ossido di etilene.

#### **Imballaggio che assicura la sterilità**

- Marcatura di conformità CE e codice identificazione del Notified Body
- Eventuale numero di repertorio
- Denominazione del dispositivo
- Codice prodotto, numero di Lotto
- Indicazione della data di scadenza
- Metodo di sterilizzazione
- Simbolo del monouso

- Destinazione d'uso
- Nome e indirizzo del fabbricante
- Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione

#### **Imballaggio commerciale**

- Marcatura di conformità CE e codice identificazione del Notified Body
- Denominazione del dispositivo
- Codice prodotto, numero di Lotto
- Indicazione della data di scadenza
- Simbolo del monouso
- Destinazione del dispositivo
- Caratteristiche pertinenti per il suo impiego
- Nome e indirizzo del fabbricante
- Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione
- Condizioni per il trasporto e il magazzinaggio del dispositivo

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

Imballi e confezioni dovranno essere "a perdere".

#### **SERVIZIO DI CONSEGNA CONNESSO ALLA FORNITURA**

Il servizio di consegna dei dispositivi medici oggetto della procedura dovrà essere prestato dall'Aggiudicatario di ciascun Lotto presso l'ASL Roma 1 agli indirizzi forniti al momento dell'ordine.

L'Azienda Sanitaria sottoscriverà, con l'Appaltatore di ciascun Lotto, un contratto di durata triennale, rinnovabile per un ulteriore periodo di 12 mesi, nel corso del quale l'Azienda Sanitaria medesima emetterà apposite richieste di consegna (ordini) nelle quali saranno specificate, di volta in volta, le quantità da consegnare ed il luogo di consegna.

Gli ordini saranno trasmessi a mezzo elettronico e disciplinato dalla normativa vigente o che dovesse entrare in vigore, con particolare riferimento a quella applicabile alle Amministrazioni Pubbliche. Le consegne dei prodotti dovranno essere garantite entro 7 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'Azienda Sanitaria, l'Appaltatore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque entro 2 giorni naturali e consecutivi 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.

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 dall'Azienda Sanitaria. In caso di consegna in bancali, gli stessi devono essere di tipo EUR e consegnati con messa a terra presso il magazzino indicato nell'ordine.

L'Appaltatore 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.

### **CONTROLLI SULLE FORNITURE**

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dai servizi competenti dell'Azienda Sanitaria. 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 dall'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 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, l'Azienda Sanitaria procederà 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.

### **ONERI ED OBBLIGHI SPECIALI A CARICO DELLA DITTA AGGIUDICATARIA**

#### **APPARECCHIATURE IN SERVICE**

Le apparecchiature, qualora previste per l'utilizzo dei dispositivi medici oggetto della gara e per l'esecuzione dei cicli di sterilizzazione, dovranno essere fornite in uso gratuito laddove richiesto, per tutta la durata contrattuale non concorrendo, pertanto, alla formulazione dell'offerta.

Sarà incluso nell'appalto anche il servizio di manutenzione in full risk delle apparecchiature fornite, per tutto il periodo relativo alla durata del contratto di service, 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.

#### **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. 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), l'Azienda Sanitaria sulla base delle indicazioni dei propri clinici, si riserva la facoltà di recedere motivatamente dai contratti.

#### **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, l'Azienda Sanitaria si riserva, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere gli stessi contratti.

#### **VERIFICHE DELLA FORNITURA**

L'Azienda Sanitaria svolgerà controlli periodici al fine di verificare che i prodotti consegnati siano rispondenti a quelli previsti dal presente Capitolato tecnico, a meno di variazioni autorizzate dal DEC del contratto. L'accertamento della non conformità per più di due volte comporta la risoluzione del contratto.

#### **REFERENTE DELL'APPALTATORE**

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



- giorni festivi
- giorni compresi tra il 24 dicembre ed il 6 gennaio - seconda e terza settimana di agosto.

L'Azienda Sanitaria potrà rivolgersi al Fornitore per:

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

Al momento della sottoscrizione del Contratto l'Appaltatore dovrà individuare un proprio referente.

### **CAMPIONATURA**

Le Ditte partecipanti dovranno fornire campionatura, laddove richiesto, nella misura indicata nell'Allegato "Fabbisogno annuale per la fornitura di Materiale per Sterilizzazione". Nel caso in cui la Commissione giudicatrice, nel corso delle valutazioni delle offerte tecniche ravvisi ulteriori necessità, i concorrenti dovranno trasmettere all'Azienda Sanitaria la campionatura gratuita specificata di volta in volta dalla Commissione medesima, entro 7 giorni naturali e consecutivi dalla relativa richiesta.

### **ATTIVITA' DI FORMAZIONE**

L'Appaltatore dovrà garantire corsi di aggiornamento e di formazione del personale medico, paramedico e tecnico, e garantire, per tutta la durata del Contratto, un'assistenza tecnica qualificata, costante e tempestiva mediante personale specializzato.

Ogni onere relativo è a carico della ditta aggiudicataria.



**ALLEGATO 1\_FABBISOGNO ANNUALE MATERIALE PER STERILIZZAZIONE NECESSARIO ALLA ASL ROMA 1**

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Criterio di valutazione	Campionatura	Fabbisogno 36 mesi	Base d'asta Triennale
1	<b>Buste piatte in accoppiato carta-film plastico (poliestere/polipropilene) con indicatore di processo di classe 1°</b>	A	BUSTE PIATTE ca mm 90*230	busta	CV1	x	21000	
		B	BUSTE PIATTE ca mm 300*380	busta		x	18000	
		C	BUSTE PIATTE ca mm 140*300	busta		5 pezzi	30000	
		D	BUSTE PIATTE ca mm 320*500	busta		x	15000	
		E	BUSTE PIATTE ca mm 190*330	busta		x	21000	

<p>Conformità al Regolamento Dispositivi Medici UE 2017/745 ed ss.mm.</p> <p>Conformità alla norma UNI EN ISO 11607-1:2009 e UNI EN 868-5:2009 e UNI EN ISO 11140-1.</p> <p>Le buste dovranno essere costituite da un lato in carta liscia di grado medicale (medical grade) e da un lato in film plastico trasparente, multistrato, colorato (non bianco) di polipropilene/poliestere e termosaldate insieme sui tre lati.</p> <p>Le saldature presenti dovranno essere di tipo continuo e la dimensione dovrà essere di almeno 6 mm. Il lato in carta, di grammatura di 60 g/m2 o maggiore, non deve rilasciare peli o fibre, colori ed odori sgradevoli a contatto con il vapore e deve essere privo di fori mentre il lato in plastica, in polipropilene o poliestere, deve essere trasparente, privo di fori e composto da più strati di film, per temperature max 135°C. Devono avere angoli rinforzati e incavo per facilitare l'apertura.</p> <p>Le buste dovranno presentare indicatori di processo per vapore e per ossido di etilene.</p> <p>Gli indicatori dovranno essere posizionati sul lato carta in modo tale da non entrare in contatto con gli oggetti contenuti all'interno e non essere influenzati dal procedimento di saldatura. Gli indicatori dovranno essere leggibili attraverso il lato trasparente (laminato plastico).</p> <p>Ogni busta dovrà essere marcata con le seguenti indicazioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Nome o logo del fabbricante;</li> <li>• dimensioni o codice del prodotto;</li> <li>• numero di lotto;</li> <li>• direzione di apertura;</li> <li>• indicatori di processo per vapore e per ossido di etilene;</li> <li>• dicitura in lingua italiana "Non utilizzare se la confezione è danneggiata".</li> </ul> <p>Tutte le diciture dovranno essere presenti anche in lingua italiana.</p> <p>Confezionamento primario: le buste dovranno essere avvolte in un film plastico e, inoltre, divise in gruppi da almeno 100 pezzi.</p> <p>Confezionamento secondario: scatole di cartone. Su tale confezione dovranno essere riportate tutte le informazioni previste dal Regolamento ivi compreso il simbolo di conformità alla stessa (marchio CE).</p> <p>All'interno delle confezioni dovranno essere presenti le istruzioni d'uso in lingua italiana.</p> <p>Deve essere fornita in comodato d'uso una termosaldatrice, e relativo materiale di consumo, per Centro di Costo Utilizzatore per una fornitura massima di 4 pezzi.</p>		<p>€ 10.680,00</p>
--	--	--------------------

2	<p><b>Buste piatte autosigillanti in accoppiato carta-film plastico (poliestere/polipropilene) con indicatore di processo di classe 1°</b></p>	a	BUSTE AUTOSIGILLANTI PIATTE ca mm 90*230	busta	CV1	5 pezzi	150000
		b	BUSTE AUTOSIGILLANTI PIATTE ca mm 300*380	busta		x	30000
		c	BUSTE AUTOSIGILLANTI PIATTE ca mm 130*350	busta		x	90000
		d	BUSTE AUTOSIGILLANTI PIATTE ca mm 300*500	busta		x	15000
		e	BUSTE AUTOSIGILLANTI PIATTE ca mm 190*330	busta		5 pezzi	60000

<p>Conformità al Regolamento Dispositivi Medici UE 2017/745 ed ss.mm.          Conformità alla norma UNI EN ISO 11607-1:2009 e UNI EN 868-5:2009 e UNI EN ISO 11140-1.          Le buste dovranno essere costituite da un lato in carta liscia di grado medicale (medical grade) e da un lato in film plastico trasparente, multistrato, colorato (non bianco) di polipropilene/poliestere termosaldate insieme sui tre lati e dotate di apposito sistema adesivo autosigillante.          Le saldature presenti dovranno essere di tipo continuo e la dimensione dovrà essere di almeno 6 mm. Il lato in carta, di grammatura di 60 g/m2 o maggiore, non deve rilasciare peli o fibre, colori ed odori sgradevoli a contatto con il vapore e deve essere privo di fori mentre il lato in plastica, in polipropilene o in poliestere, deve essere trasparente, privo di fori e composto da più strati di film, per temperature max 135°C. Devono avere angoli rinforzati e incavo per facilitare l'apertura.          Le buste dovranno presentare indicatori di processo per vapore e per ossido di etilene.          Gli indicatori dovranno essere posizionati sul lato carta in modo tale da non entrare in contatto con gli oggetti contenuti all'interno e non essere influenzati dal procedimento di saldatura. Gli indicatori dovranno essere leggibili attraverso il lato trasparente (laminato plastico).          Ogni busta dovrà essere marcata con le seguenti indicazioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Nome o logo del fabbricante;</li> <li>• dimensioni o codice del prodotto;</li> <li>• numero di lotto;</li> <li>• direzione di apertura;</li> <li>• indicatori di processo per vapore e per ossido di etilene;</li> <li>• dicitura in lingua italiana "Non utilizzare se la confezione è danneggiata".</li> </ul> <p>Tutte le diciture dovranno essere presenti anche in lingua italiana.          Confezionamento primario: le buste dovranno essere avvolte in un film plastico e, inoltre, divise in gruppi da almeno 100 pezzi.          Confezionamento secondario: scatole di cartone. Su tale confezione dovranno essere riportate tutte le informazioni previste dal Regolamento ivi compreso il simbolo di conformità alla stessa (marchio CE).          All'interno delle confezioni dovranno essere presenti le istruzioni d'uso in lingua italiana.</p>		<p>€ 79.350,00</p>
---	--	--------------------

3	<p><b>Rotoli piatti in accoppiato carta-film plastico (poliestere/polipropilene) con indicatore di processo di classe 1°</b></p>	a	<p>ROTOLI PIATTI PER STERILIZZAZIONE          altezza 7,5 cm</p>	metro	CV1	x	6000
		b	<p>ROTOLI PIATTI PER STERILIZZAZIONE          altezza 10 cm</p>	metro		1 pezzo	12000
		c	<p>ROTOLI PIATTI PER STERILIZZAZIONE          altezza 15 cm</p>	metro		x	4500
		d	<p>ROTOLI PIATTI PER STERILIZZAZIONE          altezza 20 cm</p>	metro		x	6000
		e	<p>ROTOLI PIATTI PER STERILIZZAZIONE          altezza 25 cm</p>	metro		x	7500
		f	<p>ROTOLI PIATTI PER STERILIZZAZIONE          altezza 30 cm</p>	metro		x	6000

<p>Conformità al Regolamento Dispositivi Medici UE 2017/745 ed ss.mm.          Conformità alla norma UNI EN ISO 11607-1:2009, e UNI EN 868-5:2009 e UNI EN ISO 11140-1.          I rotoli dovranno essere costituiti da un lato in carta di grado medicale (medical grade), liscia e ad alta resistenza e da un lato in film plastico trasparente, in polipropilene/poliestere, multistrato, colorato (non bianco) termosaldati insieme lungo i lati paralleli. Le saldature presenti sui rotoli dovranno essere di tipo continuo. La dimensione della termosaldatura, effettuata almeno su due linee distinte, deve essere di minimo 6 mm.          Il lato in carta, di grammatura di pari a 60 g/m2 o maggiore, non deve rilasciare peli o fibre, colori ed odori sgradevoli a contatto con il vapore e deve essere privo di fori e di sostanze tossiche mentre in lato in plastico può essere in polietilene, in polipropilene oppure in poliestere e deve essere trasparente, privo di fori e composto da più strati di film, per temperature max 135 °C.  <u>Unità di misura in metri</u> e la lunghezza desiderabile del rotolo sarà massimo di 100 metri.          Dovranno essere presenti indicatori di processo per vapore e per ossido di etilene.          Gli indicatori dovranno essere posizionati sul lato carta in modo tale da non entrare in contatto con gli oggetti contenuti all'interno e non essere influenzati dal procedimento di saldatura. Gli indicatori dovranno essere preferibilmente leggibili attraverso il lato trasparente (laminato plastico).</p> <p>Ogni rotolo dovrà essere marcata con le seguenti indicazioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Nome o logo del fabbricante;</li> <li>• dimensioni o codice del prodotto;</li> <li>• numero di lotto;</li> <li>• direzione di apertura;</li> <li>• indicatori di processo per vapore e per ossido di etilene;</li> <li>• dicitura in lingua italiana "Non utilizzare se la confezione è danneggiata" o dicitura equivalente.</li> </ul> <p>Tutte le diciture dovranno essere presenti anche in lingua italiana. L'intervallo di ripetizione delle stampe quali il numero di lotto, indicatori di processo, direzione di apertura e il codice di identificazione non deve essere maggiore di 155 mm mentre l'intervallo di ripetizione delle stampe quali l'indicazione di non utilizzare la confezione se danneggiata ed il nome del fabbricante non deve essere maggiore di 310 mm. (UNI EN 868-5).          Confezionamento primario: ogni rotolo dovrà essere avvolto in un film plastico.          Confezionamento secondario: scatole di cartone.          Su tale confezione dovranno essere riportate tutte le informazioni previste dal Regolamento ivi compreso il simbolo di conformità alla stessa (marchio CE).          All'interno delle confezioni dovranno essere presenti le istruzioni d'uso in lingua italiana.</p> <p>Deve essere fornita in comodato d'uso una termosaldatrice, e relativo materiale di consumo, per Centro di Costo Utilizzatore per una fornitura massima di 2 pezzi.</p>		<p>€ 5.190,00</p>
---	--	-------------------

4	<p><b>FOGLI IN TNT per confezionamento di pacchi da sterilizzare, drappeggiabile e resistente a strappi ed ad urti</b></p>	a	<p>CARTA PER STERILIZZAZIONE in TNT ca cm 100*100* almeno 100 fogli</p>	foglio	CV2	x	4500
		b	<p>CARTA PER STERILIZZAZIONE in TNT ca cm 130*130* almeno 100 fogli</p>	foglio		5 fogli	3000

<p>Conformità al Regolamento Dispositivi Medici UE 2017/745 ed ss.mm.          Conformità alla norma UNI EN ISO 11607-1:2009, UNI EN 868-2:2009.          I fogli devono essere sviluppata per uso medicale da utilizzare per il confezionamento, sia interno che esterno, di strumentario chirurgico da sterilizzazione a vapore e possedere una grammatura pari a a 60 g/m<sup>2</sup> o maggiore. Devono:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-essere costituiti da più strati in tessuto non tessuto aventi il 100% di polipropilene;</li> <li>-possedere un'alta resistenza;</li> <li>-avere buona drappeggiabilità;</li> <li>-non rilasciare particelle prima, durante e dopo la sterilizzazione;</li> <li>-essere latex-free;</li> </ul> <p>Confezionamento primario: i fogli dovranno essere avvolti in un film plastico.          Confezionamento secondario: scatole di cartone.          Su tale confezione dovranno essere riportate tutte le informazioni previste dal Regolamento ivi compreso il simbolo di conformità alla stessa (marchio CE).          All'interno delle confezioni dovranno essere presenti le istruzioni d'uso in lingua italiana.</p>								<p>€ 6.600,00</p>
5	<p><b>FOGLI IN POLIPROPILENE (SMMS) per confezionamento di pacchi da sterilizzare, drappeggiabile e resistente a strappi ed ad urti</b></p>	a	<p>FOGLI IN POLIPROPILENE (SMMS) misura 90 x 90 ca</p>	foglio	CV2	x	6000	<p>€ 7.440,00</p>
		b	<p>FOGLI IN POLIPROPILENE (SMMS) misura 120 x 120 ca</p>	foglio		5 fogli	900	
<p>Conformità al Regolamento Dispositivi Medici UE 2017/745 ed ss.mm.          Conformità alla norma UNI EN ISO 11607-1:2017 e EN 868-2:2017.          Involucro per il confezionamento simultaneo (doppio foglio) di grande resistenza, costituito da strati di polipropilene (SMMS) in due fogli, di colore differente, termosaldati, per il confezionamento e l'apertura in un'unica soluzione, di grammatura totale 120 g/m<sup>2</sup> ca utilizzabile per la sterilizzazione mediante vapore, ossido di etilene e a gas-plasma.          Devono essere resistente, drappeggiabile e a bassissimo rilascio di particelle.          Confezionamento primario: i fogli dovranno essere avvolti in un film plastico.          Confezionamento secondario: scatole di cartone.          Su tale confezione dovranno essere riportate tutte le informazioni previste dal Regolamento ivi compreso il simbolo di conformità alla stessa (marchio CE).</p>								
6	<p><b>Carta crespata medicale per confezionamento dei pacchi per sterilizzazione a vapore</b></p>	a	<p>MISURE ca cm 90 x 90</p>	foglio	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	6000	
		b	<p>MISURE ca cm 130 x 130</p>	foglio		5 fogli	3000	

<p>Conformità al Regolamento Dispositivi Medici UE 2017/745 ed ss.mm.          Conformità alle norme: EN ISO 11607-1:2017; EN 868-2:2017.</p> <p>Carta crespata medicale per il confezionamento dei pacchi da sterilizzare, compatibili con i cicli di sterilizzazione a vapore ed ossido di etilene. I fogli devono presentare ottime prestazioni come barriera, resistenza all'umidità e stabilità dopo il ciclo di sterilizzazione, peso 60 g/m2 spessore, vari colori, morbidezza e drappeggiabilità.          Confezionamento primario: i fogli dovranno essere avvolti in un film plastico.          Confezionamento secondario: scatole di cartone, riportanti tutte le informazioni del prodotto inerenti il codice del prodotto, la descrizione la quantità il numero del lotto.</p>								€ 1.740,00
7	<b>Teli in TNT assorbenti (tipo Tray Liner) per container per sterilizzazione a vapore</b>	a	MISURE ca cm 50 x 60	telo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	5 teli	21000	€ 8.400,00
<p>Conformità al Regolamento Dispositivi Medici UE 2017/745 ed ss.mm.          Conformità alle norme: EN ISO 13485-2016.          Teli assorbenti per container in TNT (tipo TRAY LINER) di grammatura del tessuto di ca 60 g/m2 per sterilizzazione a vapore, per trattenere l'umidità e con elevata capacità di assorbimento della condensa, latex free.          Confezionamento primario: i fogli dovranno essere avvolti in un film plastico.          Confezionamento secondario: scatole di cartone, riportanti tutte le informazioni del prodotto inerenti il codice del prodotto, la descrizione la quantità il numero del lotto.</p>								
8	<b>Filtri per container tipo Martin in carta monouso con indicatore di viraggio</b>	a	a sezione circolare con diametro 19 cm ca	pezzo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	7500	€ 1.200,00
		b	a sezione quadrata 23x23 cm ca	pezzo		x	7500	
<p>Conformità al Regolamento UE 2017/745 ed ss.mm.          Conformità alla norma UNI EN ISO 11607-1:2009 e UNI EN ISO 11140-1:2009 classe 1.</p> <p>I filtri in carta monouso per container devono essere formati da carta crespata di colore bianco e devono possedere indicatori chimici di processo per la sterilizzazione. Devono essere latex-free.          Confezionamento primario: i filtri dovranno essere avvolti in un film plastico.          Confezionamento secondario: scatole di cartone.          Su tale confezione dovranno essere riportate tutte le informazioni previste dal Regolamento ivi compreso il simbolo di conformità alla stessa (marchio CE).          All'interno delle confezioni dovranno essere presenti le istruzioni d'uso in lingua italiana.</p>								
9	<b>Sigilli di sicurezza a lucchetto con indicatore di viraggio per container universali</b>	a	Sigilli di sicurezza a lucchetto	pezzo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	60000	

<p>Conformità al Regolamento UE 2017/745 ed ss.mm.</p> <p>Conformità alla norma UNI EN 11140-1 classe 1.</p> <p>Sigilli a lucchetto per la chiusura di sicurezza dei container sottoposti a sterilizzazione a vapore, con indicatore di processo di classe 1.</p> <p>Devono essere in plastica con forma ad arco ed eventualmente disponibili almeno nei colori blu, bianco e verde. Il materiale deve essere rigido e resistente durante la fase di aggancio nei container e deve contenere un indicatore di viraggio.</p> <p>L'etichetta di ogni confezione di sigilli, o il foglietto contenente le informazioni tecniche, che accompagna la confezione, deve indicare:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• la classe ed il processo per cui l'indicatore è concepito,</li> <li>• le condizioni di conservazione prima e dopo l'uso,</li> <li>• la data di scadenza alle condizioni di conservazione specificate,</li> <li>• lotto di produzione</li> <li>• tutte le precauzioni di sicurezza richieste durante l'uso,</li> <li>• nome ed indirizzo del fabbricante o del fornitore.</li> </ul> <p>Confezionamento: in scatole o sacchetti richiudibili contenenti almeno 100 sigilli.</p>								€ 6.000,00
10	<b>Sigilli di sicurezza a bottone con indicatore di viraggio per container</b>	a	Sigilli di sicurezza a bottone	pezzo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	3000	€ 1.500,00
<p>Conformità al Regolamento UE 2017/745 ed ss.mm.</p> <p>Conformità alla norma UNI EN 11140-1 classe 1.</p> <p>Sigilli a bottone per la chiusura di sicurezza dei container sottoposti a sterilizzazione a vapore, con indicatore di processo di classe 1.</p> <p>Il materiale deve essere rigido e resistente durante la fase di aggancio nei container e deve contenere un indicatore di viraggio. L'etichetta di ogni confezione di sigilli, o il foglietto contenente le informazioni tecniche, che accompagna la confezione, deve indicare:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• la classe ed il processo per cui l'indicatore è concepito,</li> <li>• le condizioni di conservazione prima e dopo l'uso,</li> <li>• la data di scadenza alle condizioni di conservazione specificate,</li> <li>• lotto di produzione</li> <li>• tutte le precauzioni di sicurezza richieste durante l'uso,</li> <li>• nome ed indirizzo del fabbricante o del fornitore</li> </ul> <p>Confezionamento: in scatole o sacchetti richiudibili contenenti almeno 100 sigilli.</p>								
11	<b>Etichette bi-adesive con indicatore di processo a vapore per l'uso di etichettatrici manuali</b>	a	Etichette bi-adesive	pezzo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	60000	

<p>Conformità alla Regolamento Dispositivi Medici UE 2017/745 MDR e successive modifiche.          Conformità alla norma EN ISO 11140-1 classe 1.          Etichettatrice manuale con tre linee di scrittura per etichette a vapore, formate da 12 caratteri per linea necessari a contenere i dati quali: codice identificativo del prodotto, il codice identificativo dell'autoclave, la data di sterilizzazione, la temperatura del ciclo, il numero del ciclo, l'operatore e la data di scadenza.</p> <p>Le etichette devono essere biadesive e munite di indicatore di viraggio e servono per consentire la rintracciabilità di ogni pacco, container, busta, ecc. sottoposto a processo di sterilizzazione. Devono possedere una dimensione minima di 3 cm x 2,5 cm. Inchiostro di ricarica atossico, resistente alle condizioni di sterilizzazione.          Confezionamento primario: etichette biadesive e ricariche di inchiostro contenute anche in un'unica confezione con una quantità di inchiostro adeguata all'utilizzo in funzione del numero di etichette.          Confezionamento secondario: scatole di cartone.          Su tale confezione o sul foglietto che accompagna la confezione dovranno essere riportate in lingua italiana tutte le informazioni previste dalle norme di riferimento.          Alla prima fornitura devono essere fornite le etichettatrici, in numero pari a 8, corredate da istruzioni per l'utilizzo (da fornire in comodato d'uso comprensivo di manutenzione e sostituzione).</p>								€ 4.200,00
12	<b>Sistemi non biologici per il monitoraggio del processo di sterilizzazione a vapore: indicatori di processo – NASTRI</b>	a	Nastri indicatori	nastro	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	1 nastro	1440	
<p>Conformità alla norma UNI EN ISO 11140-1:2014 classe 1.          Nastro indicatore con viraggio per la sterilizzazione a vapore da 121°C a 134°C, autoadesivo. Devono:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• essere costituiti da un nastro adesivo ad alta adesività con indicatore di processo per tutta la lunghezza e devono permettere la scrittura con penne comuni. Le condizioni minime di viraggio dovranno essere conformi a quanto indicato nelle EN ISO 11140-1 CLASSE 1;</li> <li>• avere le dimensioni di 2 cm x 50 mt (+/-10%);</li> <li>• possedere buona resistenza alla trazione, elasticità e conformabilità;</li> <li>• mantenere una buona adesività al confezionamento anche dopo il ciclo di sterilizzazione;</li> <li>• essere facilmente rimuovibili senza lasciare residui;</li> <li>• riportare il nome del produttore, la data di scadenza ed il n° di lotto;</li> </ul> <p>Il risultato deve essere inequivocabile e duraturo.          Confezionamento primario: ogni rotolo dovrà essere confezionato singolarmente in sacchetti plastici chiusi.          Confezionamento secondario: scatole di cartone.          Su tale confezione dovranno essere riportate le informazioni inerenti la descrizione del contenuto, la dimensione, la quantità, il nome o marchio del fabbricante, data di fabbricazione, data di scadenza e numero del lotto.</p>								€ 3.600,00
13	<b>Sistemi non biologici per il monitoraggio del processo di sterilizzazione a vapore: indicatori a multiparametro-STRISCE</b>	a	Strisce indicatori	striscia	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	10 strisce	240000	

<p>Conformità alla norma UNI EN ISO 11140-1:2014 classe 1.</p> <p>I prodotti devono:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• essere costituiti da una striscia a scorrimento con due finestre separate di lettura;</li> <li>• essere in grado di evidenziare il raggiungimento dei parametri di riferimento del ciclo di sterilizzazione (temperatura, tempo e vapore saturo), sia a 121°C che a 134°C, l'eventuale sovraesposizione e di indicare le eventuali condizioni di vapore surriscaldato o umido;</li> <li>• avere dimensioni di cm 1,5 x 10 (+/-15%);</li> <li>• essere protetti con materiale plastico, non devono cedere sostanze che possano interferire con il vapore e/o con i dispositivi medici e l'inchiostro non deve presentare sbavature nella post-sterilizzazione;</li> <li>• fornire un risultato che deve rimanere inalterato nel tempo per permettere l'archiviazione.</li> </ul> <p>Gli indicatori devono riportare, come da ISO 11140-1 paragrafo 5, il simbolo STEAM, la classe dell'indicatore (classe 1) il nome del fabbricante, il numero di lotto e la data di scadenza sul singolo pezzo.</p> <p>Confezionamento: in scatole o sacchetti richiudibili.</p> <p>Su tale confezione, o sul foglietto che accompagna la confezione dovranno essere riportate in lingua italiana tutte le informazioni previste dalle Norme di riferimento.</p>							<p>€ 9.600,00</p>	
14	<b>Sistemi biologici per l'uso in sterilizzatrici - INDICATORI BIOLOGICI a lettura rapida</b>	a	Fiale biologiche	fiala	CV3	3 fiale	15000	
<p>Conformità alla norma EN ISO 11138-1, EN ISO 11138-3 e alla Farmacopea Ufficiale Italiana XII Edizione.</p> <p>Tali indicatori dovranno essere di tipo fiala auto contenuta (self contained), con brodo di coltura separato dalle spore di Bacillus Stearothermophilus.</p> <p>Le fiale con brodo di coltura separato dalle spore di Geobacillus stearothermophilus devono avere un numero di spore vitali per unità di indicatore di <math>5 \times 10^5</math> e il valore D a 121°C &gt; a 1,5 minuti come indicato da F.U.. Ogni fiala, deve essere etichettata come da (EN ISO 11138- 1 punto 4.3.1) ed i prodotti devono:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• presentare un viraggio colorimetrico evidente e di facile interpretazione;</li> <li>• riportare in etichetta il ceppo dell'organismo di prova, il tipo di sterilizzazione, il n° di lotto di fabbricazione, la data di scadenza, il nome del fabbricante;</li> <li>• indicazione del processo di sterilizzazione (STEAM),</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>• essere forniti di indicatori di processo per diversificare le fiale processate dalle altre e di etichette per registrare i dati necessari;</li> <li>• essere corredati da certificato di analisi che attesti i parametri caratteristici (valore D, n° di spore con una concentrazione &gt; <math>5 \times 10^5</math> per supporto);</li> </ul> <p>L'indicatore biologico deve essere accompagnato da certificato di analisi che attesti i parametri caratteristici (valore D, numero di spore); tale certificato deve essere contenuto in ogni confezione di vendita ed essere specifico per il lotto di fabbricazione fornito. Gli indicatori biologici a lettura rapida devono dare risposta definitiva dell'avvenuta sterilizzazione entro 3 ore (1 ora fiala di controllo - 3 ore fiala processata in autoclave) dall'inizio dell'incubazione sia per cicli a 121° C che a 134° C, tramite incubatori dedicati e dotati di pozzetti. Pena l'esclusione gli indicatori devono fornire un'attendibilità della risposta definitiva al 100%.</p> <p>All'atto della prima fornitura la ditta aggiudicataria dovrà fornire, a titolo gratuito, un numero di incubatori a lettura rapida tale da consentire delle rilevazioni giornaliere, pari a ca 12 per tutta la durata del contratto e dovrà fornire il materiale di supporto per l'esecuzione delle prove dei tests.</p> <p>Il servizio di riparazione e/o sostituzione, in caso di guasto dell'attrezzatura, dovrà essere a totale carico della stessa Ditta.</p> <p>Confezionamento primario: fiala</p> <p>Confezionamento secondario: in scatole o sacchetti termosigillati.</p> <p>Su tale confezione, o sul foglietto che accompagna la confezione dovranno essere riportate tutte le informazioni previste dalla Normativa vigente.</p>							<p>€ 52.500,00</p>	

15	<b>Sistemi biologici per l'uso in sterilizzatrici - INDICATORI BIOLOGICI a lettura ultrarapida</b>	a	INDICATORE BIOLOGICO SUPER RAPIDO	fiala	CV3	3 fiale	9000	€ 49.500,00
<p>Conformità alle UNI EN ISO 11138-1 e 11138-3 e alla Farmacopea Ed. XII</p> <p>Fiale con brodo di coltura separato dalle spore di Geobacillus stearothermophilus. Il numero di spore vitali per unità di indicatore deve essere <math>&gt; 5 \times 10^5</math> e il valore D a 121°C <math>&gt; 1,5</math> minuti. Ogni fiala deve essere etichettata, con le informazioni seguenti: il tipo di sterilizzazione al quale il prodotto è destinato, il nome dell'organismo di prova, il numero di lotto, la data di scadenza ed il nome del fabbricante, il marchio commerciale, l'indirizzo o altri mezzi di identificazione (da UNI EN ISO 11138-1). Tale etichetta deve essere facilmente rimovibile. Il tappo della fiala deve essere dotato di idoneo indicatore chimico di processo. Gli indicatori biologici devono dare risposta della avvenuta sterilizzazione entro un'ora (risultato definitivo) e del fallimento entro 5 minuti (fiala di controllo) dall'inizio dell'incubazione per cicli a 134°C, tramite incubatore dedicato; ciò fornisce la possibilità di controllare e rilasciare il carico sterilizzato nello stesso tempo necessario al raffreddamento del carico con notevoli vantaggi sia per la sicurezza del paziente che per le procedure chirurgiche.</p> <p>Pena l'esclusione gli indicatori devono fornire un'attendibilità della risposta definitiva al 100% e deve poter effettuare lo scarico dei dati (temperatura, tempo e pressione rilevati durante il processo) per la creazione di un file e dei relativi grafici.</p> <p>All'atto della prima fornitura la ditta aggiudicataria dovrà fornire, a titolo gratuito, un numero di incubatori a lettura rapida tale da consentire delle rilevazioni giornaliere, pari a ca 6 per tutta la durata del contratto. Inoltre la Ditta Aggiudicataria dovrà fornire il materiale di supporto per l'esecuzione delle prove dei tests.</p>								
16	<b>Sistemi non biologici per l'uso in sterilizzatrici: TEST BOWIE-DICK – PACCO PRONTO MONOUSO</b>	a	Test BOWIE-DICK monouso	pezzo	CV4	5 pezzi	24000	

<p>Conformità alla norma UNI EN ISO 11140-1 per l'indicatore e EN ISO 11140-4 per il pacco test.  Utilizzabile per la verifica dell'effettiva rimozione dell'aria nelle sterilizzatrici ad alto vuoto per carichi porosi.</p> <p>Test monouso costituito da un sistema poroso pronto all'uso costituito da due blocchi di materiale poroso non plastificati tra i quali viene collocato un foglio indicatore che deve virare dopo 3,5 minuti a 134°C. Il viraggio deve essere inequivocabile (tipo da giallo a blu scuro) ed il foglio deve mantenere la leggibilità nel tempo.  Il foglio indicatore deve essere marcato con le seguenti informazioni, secondo norma UNI EN ISO 11140-4:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 134°C/3,5 minuti,</li> <li>• il numero del lotto,</li> <li>• la data di scadenza,</li> <li>• il numero del ciclo,</li> <li>• il nome o numero della macchina,</li> <li>• la data,</li> <li>• l'operatore ed il reparto,</li> <li>• il risultato (con gli 8 spazi vuoti di almeno 5 mm*20mm).</li> </ul> <p>Il foglio indicatore deve assicurare risultati costanti e facilmente interpretabili. Il colore dell'indicatore dovrà risultare uniforme all'osservazione visiva, non rilasciare inchiostro ed il viraggio dovrà essere netto.  Ogni test esternamente, sull'etichetta, deve riportare:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 134°C/3,5 minuti,</li> <li>• il numero di lotto,</li> <li>• la data di fabbricazione e la data di scadenza,</li> <li>• le condizioni di conservazione,</li> <li>• il codice prodotto,</li> <li>• ed il nome del fabbricante.</li> </ul> <p>Confezionamento: in scatole.  Su tale confezione, o sul foglietto che accompagna la confezione dovranno essere riportate, in lingua italiana, tutte le informazioni previste dalla Normativa vigente.</p>								<p>€ 43.200,00</p>
17	<b>Test giornaliero per la valutazione dello strumentario cavo (Tipo Helix Test)</b>	a	Test giornaliero per la valutazione dello strumentario cavo	test	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	6000	

<p>Conformità alla normativa EN 867-5:2004 e EN ISO 11140-1: 2009 classe 2 oppure ISO 11140-1: 2005 classe 2.  Il test deve garantire la verifica della rimozione dell'aria e della penetrazione del vapore in carichi cavi in presenza di corretti parametri di tempo, temperatura e pressione.  Test per il monitoraggio del ciclo di sterilizzazione a vapore mediante dispositivo con spirale in PTFE e involucro contenente un indicatore chimico a vapore costituito in PTFE o altro materiale equivalente. Ogni kit deve assicurare ca 250 cicli.  Il test deve avere le seguenti caratteristiche:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Lunghezza del tubo 1,5/2 metri (+-10%);</li> <li>• Diametro interno di 2 mm;</li> <li>• Deve essere valido per cicli sia a 121° che a 134°;</li> <li>• Il test deve poter essere usato in autoclavi a vapore con vuoto frazionato.</li> </ul> <p>L'indicatore deve avere la superficie polimerizzata che eviti una interpretazione dubbia del risultato e un adesivo per facilitare l'archiviazione del risultato. Il dispositivo di alloggiamento deve essere di facile utilizzo, accompagnato da note esplicative e da schede illustrative.</p> <p>Confezionamento primario: scatola in cartone.  Confezionamento secondario: scatole di cartone.</p>								€ 2.100,00
18	<b>Etichette bi-adesive con indicatore di processo per sterilizzazione con perossido di idrogeno per l'uso di etichettatrici manuali</b>	a	Etichette bi-adesive	pezzo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	45000	€ 3.150,00
<p>Conformità alla Regolamento Dispositivi Medici UE 2017/745 MDR e successive modifiche.  Conformità alla norma EN ISO 11140-1 classe 1.  Etichettatrice manuale con tre linee di scrittura per etichette da utilizzare con sterilizzazione a perossido di idrogeno/gas plasma, formate da 12 caratteri per linea necessari a contenere i dati quali: codice identificativo del prodotto, il codice identificativo dell' autoclave, la data di sterilizzazione, la temperatura del ciclo, il numero del ciclo, l'operatore e la data di scadenza.  Le etichette devono essere biadesive e munite di indicatore di viraggio e servono per consentire la rintracciabilità di ogni pacco, container, busta, ecc. sottoposto a processo di sterilizzazione. Devono possedere una dimensione minima di 3 cm x 2,5 cm. Inchiostro di ricarica atossico, resistente alle condizioni di sterilizzazione.  Confezionamento primario: etichette biadesive e ricariche di inchiostro contenute anche in un'unica confezione con una quantità di inchiostro adeguata all'utilizzo in funzione del numero di etichette.  Confezionamento secondario: scatole di cartone.  La Ditta Fornitrice deve attestare studi di compatibilità  Su tale confezione o sul foglietto che accompagna la confezione dovranno essere riportate in lingua italiana tutte le informazioni previste dalle norme di riferimento.  Alla prima fornitura devono essere fornite le etichettatrici, in numero pari a 3, corredate da istruzioni per l'utilizzo (da fornire in comodato d'uso comprensivo di manutenzione e sostituzione).</p>								€ 3.150,00
10	<b>Buste piatte in accoppiato Tyvek/Film plastico per</b>	a	BUSTE PIATTE ca mm 75*200	busta	CV1	x	6000	
		b	BUSTE PIATTE ca mm 150*300	busta		5 buste	6000	

17	<b>sterilizzazione a gas plasma perossido d'idrogeno</b>	c	BUSTE PIATTE ca mm 250*500	busta	CV1	x	6000	€ 13.800,00
		d	BUSTE PIATTE ca mm 300*650	busta		x	4500	
<p>Conformità al Regolamento UE 2017/745 ed ss.mm. e norma UNI EN ISO 11607-1:2009 e UNI EN 868-5:2009 e UNI EN ISO 11140-1.</p> <p>Le buste devono essere costituite da un lato in Tyvek e dall'altro in materiale plastico trasparente per ben visualizzare il contenuto, con indicatore di processo integrato e ben visibile nella parte esterna. La saldatura presente deve essere di tipo continuo o multibanda e di larghezza non inferiore a mm 6 con angoli rinforzati ed incavo per facilitare l'apertura. Gli indicatori devono essere posizionati in modo da non poter essere influenzati dal procedimento di saldatura e non devono venire a contatto con il materiale contenuto all'interno.</p> <p>Ogni busta deve riportare in modo chiaro le seguenti informazioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• la dicitura "non utilizzare" se la confezione è danneggiata;</li> <li>• nome o il marchio del fabbricante;</li> <li>• gli indicatori di processo per perossido di idrogeno;</li> <li>• il numero di lotto;</li> <li>• la direzione di distacco che determina la minima alterazione alle fibre;</li> <li>• le dimensioni nominali e/o il codice di identificazione.</li> </ul> <p>Il prodotto non deve essere stampato sulle superfici destinate al contatto diretto con gli oggetti da imballare.</p> <p>I Dispositivi devono essere compatibili con le sterilizzatrici Marchio Sterrad, di proprietà dell'Azienda e come prova della compatibilità con l'apparecchiatura, la Ditta dovrà fornire il fascicolo tecnico attestante la stessa.</p> <p>Confezionamento primario: le buste dovranno essere avvolte in un film plastico e, inoltre, divise in gruppi da almeno 100 pezzi.</p> <p>Confezionamento secondario: scatole di cartone. Su tale confezione dovranno essere riportate tutte le informazioni previste dal Regolamento ivi compreso il simbolo di conformità alla stessa marchio CE.</p>								
20	<b>Rotoli in accoppiato Tyvek/Film plastico per sterilizzazione gas plasma</b>	a	ROTOLI altezza 15 cm	metro	CV1	x	3000	
		b	ROTOLI altezza 25 cm	metro		1 rotolo	3000	
		c	ROTOLI altezza 50 cm	metro		x	2100	

<p>Conformità al Regolamento UE 2017/745 ed ss.mm. e norma UNI EN ISO 11607-1:2009, UNI EN 868-5:2009 e UNI EN 11140-1.</p> <p>I rotoli devono essere costituiti da un lato in uno strato in Tyvek e dall'altro da uno strato plastico trasparente, di colore chiaro per ben visualizzare il contenuto, con indicatore di processo integrato e ben visibile nella parte esterna. La saldatura presente deve essere di tipo continuo o multibanda e di larghezza non inferiore a mm 6 con angoli rinforzati ed incavo per facilitare l'apertura. Gli indicatori di processo per perossido di idrogeno devono essere posizionati in modo da non poter essere influenzati dal procedimento di saldatura e non devono venire a contatto con il materiale contenuto all'interno.</p> <p>Unità di misura in metri (la lunghezza desiderabile del rotolo sarà massimo di 100 metri).</p> <p>Ogni rotolo deve riportare in modo chiaro le seguenti informazioni (EN 868-5):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• la dicitura "non utilizzare" se la confezione è danneggiata;</li> <li>• nome o il marchio del fabbricante;</li> <li>• gli indicatori di processo per perossido di idrogeno;</li> <li>• la direzione di distacco che determina la minima alterazione alle fibre;</li> <li>• le dimensioni nominali e/o il codice di identificazione;</li> </ul> <p>il prodotto non deve essere stampato sulle superfici destinate al contatto diretto con gli oggetti da imballare.</p> <p>L'intervallo di ripetizione delle stampe quali il numero di lotto, indicatori di processo, direzione di apertura e il codice di identificazione non deve essere maggiore di 155 mm mentre l'intervallo di ripetizione delle stampe quali l'indicazione di non utilizzare la confezione se danneggiata ed il nome del fabbricante non deve essere maggiore di 310 mm (UNI EN 868-5).</p> <p>I Dispositivi devono essere compatibili con le sterilizzatrici Marchio Sterrad, di proprietà dell'Azienda e come prova della compatibilità con l'apparecchiatura, la Ditta dovrà fornire il fascicolo tecnico attestante la stessa.</p> <p>Confezionamento primario: ogni rotolo dovrà essere avvolto in un film plastico.</p> <p>Confezionamento secondario: scatole di cartone.</p> <p>Su tale confezione dovranno essere riportate tutte le informazioni previste dal Regolamento ivi compreso il simbolo di conformità alla stessa (marchio CE).</p> <p>All'interno delle confezioni dovranno essere presenti le istruzioni d'uso in lingua italiana.</p>							<p>€ 10.320,00</p>	
21	<b>Indicatori chimici a NASTRO in rotoli per sterilizzazione a gas plasma perossido d'idrogeno</b>	a	Nastri indicatori	pezzo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	1 pezzo	150	
<p>Conformità alla norma UNI EN ISO 11140-1:2009 (classe 1).</p> <p>Devono:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• essere costituiti da un nastro adesivo con indicatore di processo (classe A) a strisce di inchiostro e devono permettere la scrittura con penne comuni ed avere il supporto costituito da materiale privo di cellulosa. Le condizioni minime di viraggio dovranno essere conformi a quanto indicato nelle UNI EN 867-2;</li> <li>• avere le dimensioni di cm 2 x 50 mt (+/-15%);</li> <li>• possedere buona resistenza alla trazione, elasticità e conformabilità, latex free;</li> <li>• mantenere una buona adesività al confezionamento anche dopo il ciclo di sterilizzazione;</li> <li>• essere facilmente rimuovibili senza lasciare residui;</li> <li>• riportare il nome del produttore, la data di scadenza ed il n° di lotto.</li> </ul> <p>I Dispositivi devono essere compatibili con le sterilizzatrici Marchio Sterrad, di proprietà dell'Azienda e come prova della compatibilità con l'apparecchiatura, la Ditta dovrà fornire il fascicolo tecnico attestante la stessa.</p> <p>Confezionamento primario: ogni rotolo dovrà essere confezionato singolarmente in sacchetti plastici chiusi.</p> <p>Confezionamento secondario: scatole di cartone. Su tale confezione dovranno essere riportate tutte le informazioni previste dalla Norma EN 867-1.</p>							<p>€ 3.750,00</p>	

22	<b>Sistemi non biologici per il monitoraggio del processo per sterilizzazione a gas plasma perossido d'idrogeno: INDICATORI A MULTIPARAMETRO/ INTEGRATORI-STRISCE</b>	a	Strisce indicatori	striscia	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	10 strisce	4500	€ 810,00
<p>Conformità alla norma ISO 11140-1:2009 (classe 4)</p> <p>I prodotti devono:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• essere costituiti da una striscia con supporto esente da cellulosa, stampata con inchiostro di viraggio o da una striscia a scorrimento con doppia finestra di lettura. Nel caso di indicatore stampato con inchiostro di viraggio dovrà essere presente, sul singolo indicatore/integratore, il colore di viraggio di riferimento;</li> <li>• essere in grado di evidenziare il raggiungimento dei parametri di riferimento del ciclo di sterilizzazione, l'eventuale sovraesposizione e di indicare le eventuali condizioni di vapore surriscaldato o umido;</li> <li>• avere dimensioni di ca. cm 1,5 x 10 (+/-10%);</li> <li>• essere protetti in modo da non devono cedere sostanze che possano interferire con l'agente sterilizzante e/o con i dispositivi medici e l'inchiostro non deve presentare sbavature nella post-sterilizzazione;</li> <li>• fornire un risultato che deve rimanere inalterato nel tempo per permettere l'archiviazione.</li> </ul> <p>L'etichetta di ogni confezione, o il foglietto contenente le informazioni tecniche che accompagna la confezione, deve indicare:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• la classe ed il processo per cui l'indicatore è concepito;</li> <li>• le condizioni di conservazione prima e dopo l'uso;</li> <li>• la data di scadenza alle condizioni di conservazione specificate;</li> <li>• un codice esclusivo che permetta di risalire alla storia di produzione, cosiddetto "lotto di produzione";</li> <li>• tutte le precauzioni di sicurezza richieste durante l'uso;</li> <li>• il nome e l'indirizzo del fabbricante o del fornitore.</li> </ul> <p>I Dispositivi devono essere compatibili con le sterilizzatrici Marchio Sterrad, di proprietà dell'Azienda e come prova della compatibilità con l'apparecchiatura, la Ditta dovrà fornire il fascicolo tecnico attestante la stessa.</p> <p>Confezionamento: in scatole o sacchetti richiudibili. Su tale confezione, o sul foglietto che accompagna la confezione dovranno essere riportate in lingua italiana tutte le informazioni previste dalle Norme di riferimento.</p>								
23	<b>Sistemi biologici per l'uso di sterilizzatrici a gas plasma di perossido d'idrogeno</b>	a	Fiale biologiche	fiala	CV3	3 fiale	2100	

<p>Conformità alla norma UNI EN 11138-1, UNI EN 11138-3 e Farmacopea Italiana XII Ed.</p> <p>Tali indicatori dovranno essere di tipo fiala auto contenuta (self contained), composti da idoneo supporto con spore e fiala sigillata con brodo di coltura. I prodotti devono:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• presentare un viraggio colorimetrico evidente e di facile interpretazione;</li> <li>• riportare in etichetta il ceppo dell'organismo di prova, il tipo di sterilizzazione, il n° di lotto di fabbricazione, la data di scadenza, il nome del fabbricante;</li> <li>• essere forniti di indicatori di processo per diversificare le fiale processate dalle altre e di etichette per registrare i dati necessari;</li> <li>• possedere all'interno disco in fibra di vetro inoculato con spore di Geobacillus Stearothermophilus in concentrazione superiore a <math>1 \times 10^6</math> e brodo di coltura con viraggio netto e leggibile con lettura entro 1 ore (lettura definitiva) con incubatore a 55° circa;</li> </ul> <p>I Dispositivi devono essere compatibili con le sterilizzatrici Marchio Sterrad, di proprietà dell'Azienda e come prova della compatibilità con l'apparecchiatura, la Ditta dovrà fornire il fascicolo tecnico attestante la stessa.</p> <p>All'atto della prima fornitura la ditta aggiudicataria dovrà fornire, a titolo gratuito, un numero di incubatori a lettura rapida tale da consentire delle rilevazioni giornaliere, pari a ca 5 per tutta la durata del contratto. Inoltre la Ditta Aggiudicataria dovrà fornire il materiale di supporto per l'esecuzione delle prove dei tests.</p> <p>Il servizio di riparazione e/o sostituzione, in caso di guasto dell'attrezzatura, dovrà essere a totale carico della stessa ditta.</p> <p>Confezionamento primario: fiala  Confezionamento secondario: in scatole o sacchetti termosigillati. Su tale confezione, o sul foglietto che accompagna la confezione dovranno essere riportate tutte le informazioni previste dalla Normativa vigente.</p>								€ 11.130,00
24	<b>CASSETTE TIPO STERRAD</b>	a	CASSETTA compatibile con Sterilizzatrice gas-plasma Sterrad NX, con una concentrazione di perossido di idrogeno pari al 59%. Dichiarazione di conformità alla Direttiva 93/42/CEE.	cassetta	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	450	€ 112.500,00
		b	CASSETTA compatibile con Sterilizzatrice gas-plasma Sterrad 100NX, con una concentrazione di perossido di idrogeno pari al 59%. Dichiarazione di conformità alla Direttiva 93/42/CEE.	cassetta		x	600	
25	<b>ACCESSORI compatibile con Sterilizzatrice gas-plasma Sterrad NX</b>	a	Box raccolta cassette compatibile con Sterilizzatrice gas-plasma Sterrad NX. Non è un DM, ai sensi della Direttiva 93/42.	kit	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	30	€ 1.092,00
		b	Box raccolta cassette compatibile con Sterilizzatrice gas-plasma Sterrad 100NX. Non è un DM, ai sensi della Direttiva 93/42.	kit		x	30	

		c	Carta termica compatibile con stampante Sterrad NX e 100NX in rotoli larghi 76 mm ca.	pezzo		x	36	
26	<b>KIT PER LA RINTRACCIABILITA' per processo di sterilizzazione a vapore e a gas plasma</b>	a	KIT PER LA RINTRACCIABILITA' per processo di sterilizzazione a vapore, costituito da etichette di processo a tre tagli con indicatore, integratori chimici e rotoli di inchiostro per stampanti	kit	CV5	3 kit	60000	€ 47.400,00
		b	KIT PER LA RINTRACCIABILITA' per processo di sterilizzazione a gas plasma, costituito da etichette di processo a tre tagli con indicatore, integratori chimici e rotoli di inchiostro per stampanti	kit		3 kit	6000	
<p>Conformità alla EN ISO 11140-1:2009 classe 1</p> <p>Il kit per la rintracciabilità deve essere costituito da: etichette di processo a tre tagli con indicatore di processo + integratori chimici + rotoli di inchiostro per stampante. L'etichetta deve essere di facile applicazione senza rilasciare alcun tipo di residuo (es: tracce di adesivo) sulle confezioni da sterilizzare e con l'indicatore di processo che deve essere conforme alle UNI EN ISO 11140-1 (tipo 1) e con inchiostro privo di piombo; l'integratore chimico deve essere a scorrimento di facile interpretazione (a doppia finestra), e deve contenere la data di scadenza e numero di lotto sul singolo pezzo. Deve essere conforme alla UNI EN ISO 11140-1 (tipo 5).</p> <p>Si richiede in comodato d'uso, comprensivo di manutenzione periodica e assistenza tecnica, un sistema completo di licenze ed hardware costituito da 5 postazioni polifunzionali dotate di:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 1 PC touch screen</li> <li>• 1 stampante termica per etichette per sterilizzazione a vapore e a gas plasma;</li> <li>• 1 lettore ottico di codici a barre;</li> <li>• 1 stampante per la reportistica;</li> <li>• 1 stampante per etichette permanenti.</li> </ul> <p>La gestione della tracciabilità dovrà avvenire tramite l'utilizzo di codici a barre che permetteranno la rintracciabilità di tutte le informazioni utili al processo con una semplice lettura dello stesso. In particolare, le etichette, caratterizzate da un codice a barre, dovranno contenere a seconda dell'uso, le seguenti importanti informazioni: l'operatore, la data di sterilizzazione, il materiale da sterilizzare, la sterilizzatrice utilizzata, la data di scadenza della confezione, il numero del carico, il reparto e il destinatario delle confezioni processate.</p> <p>Il sistema dovrà prevedere etichette a tre tagli utilizzate per l'archiviazione del processo di sterilizzazione, l'associazione alla cartella clinica del paziente e per la gestione del rientro del materiale sporco.</p> <p>Il software di gestione dovrà avere un accesso protetto (password e login) e personalizzato per ciascun operatore (per garantirne la privacy) e dovrà essere in grado di:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- rintracciare le fasi di lavoro relative al processo di lavaggio, sterilizzazione ed utilizzo dello strumentario chirurgico con gestione di tutte le fasi di lavoro,</li> <li>- produrre statistiche sul materiale sterilizzato, di evidenziare le non conformità riscontrate durante il processo di sterilizzazione, nonché di tracciare le azioni correttive attuate, tenendone traccia,</li> <li>- essere dotato di architettura di sistema client server per la rintracciabilità delle fasi di lavaggio e sterilizzazione.</li> </ul>								

27	<b>KIT PER LA RINTRACCIABILITA' per processo di sterilizzazione a vapore e a gas plasma, compatibile con sistema Itineris, di proprietà dell'Azienda</b>	a	KIT PER LA RINTRACCIABILITA' per processo di sterilizzazione a vapore, compatibile con sistema Itineris, di proprietà dell'Azienda	kit	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	15000	€ 8.550,00
		b	KIT PER LA RINTRACCIABILITA' per processo di sterilizzazione a gas plasma, compatibile con sistema Itineris, di proprietà dell'Azienda	kit		x	3000	
<p>Conformità alla EN ISO 11140-1:2009 classe 1</p> <p>Il kit per la rintracciabilità deve essere costituito da: etichette di processo a tre tagli con indicatore di processo + integratori chimici + rotoli di inchiostro per stampante. L'etichetta deve essere di facile applicazione senza rilasciare alcun tipo di residuo (es: tracce di adesivo) sulle confezioni da sterilizzare e con l'indicatore di processo che deve essere conforme alle UNI EN ISO 11140-1 (tipo 1) e con inchiostro privo di piombo; l'integratore chimico deve essere a scorrimento di facile interpretazione (a doppia finestra), e deve contenere la data di scadenza e numero di lotto sul singolo pezzo. Deve essere conforme alla UNI EN ISO 11140-1 (tipo 5).</p> <p>Si richiede in comodato d'uso, 1 stampante termica per etichette per sterilizzazione a gas plasma.</p>								
28	<b>Pennarelli per processi di sterilizzazione</b>	a	Pennarelli indelebili a punta fine a inchiostro permanente, atossici e idonei ad essere utilizzati su materiale da sottoporre a processo di sterilizzazione a vapore, privi di ftalati, di vario colore.	pezzo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	300	€ 1.050,00
29	<b>TEST BOWIE-DICK ELETTRONICO PLURIUSO</b>	a	TEST BOWIE-DICK ELETTRONICO PLURIUSO	test	CV4	1 kit	2400	€ 12.000,00
<p>Conformità ai requisiti della norma EN 285 e ISO UNI 11140.</p> <p>Test elettronico pluriuso costituito da un'unità sensibile, che rappresenta il test elettronico riutilizzabile (400 cicli), dotato di leva di accensione e led luminosi che consentano la lettura del risultato, un'interfaccia tra l'unità ed il PC ed un software di gestione. La confezione deve riportare dicitura leggibile e durevole in lingua italiana con i seguenti dati: la descrizione del contenuto, la dimensione, la quantità, il nome o marchio del fabbricante, data di fabbricazione, numero del lotto, condizioni di immagazzinamento raccomandate. Il sistema, pena l'esclusione, non necessita di ricalibrazione, deve possedere un'attendibilità del test al 100% e deve poter effettuare lo scarico dei dati (temperatura, tempo e pressione rilevati durante il processo) per la creazione di un file e dei relativi grafici. Il test non necessita di ricalibrazione e può essere utilizzabile anche come registratore dei cicli di sterilizzazione.</p>								
30	<b>Proteggì punte strumenti, in plastica (tipo instru protector)</b>	a	Misure assortite da cm. 5 x 13 circa a cm 14 x 24 circa	pezzo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	3000	

Sistemi di protezione adeguati per mantenere integre le punte degli strumenti evitando il danneggiamento della confezione durante le fasi di sterilizzazione, movimentazione e conservazione dello strumentario. devono essere in plastica resistente e dotati di tasca in film plastico adeguati alla sterilizzazione a vapore ed ETO, facili da rimuovere e conformi alle normative vigenti in materia di protezione e sicurezza degli operatori sanitari.								€ 1.350,00
31	<b>Proteggi punte strumenti in silicone</b>	a	Misure tondi $\varnothing$ da mm 1,6 X 20 mm a mm 10 X 20 e rettangolari da mm 1,6X 10 X 25 a mm 3,2 x 25 x 25	pezzo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	15000	
Conformità al Regolamento UE 2017/745 ed ss.mm.. Sistemi di protezione adeguati per mantenere integre le punte degli strumenti evitando il danneggiamento della confezione durante le fasi di sterilizzazione, movimentazione e conservazione dello strumentario, devono essere in silicone, privo di lattice, adeguati e permeabili alla sterilizzazione a vapore, facili da rimuovere e conformi alle normative vigenti in materia di protezione e sicurezza degli operatori sanitari, perforati, di colori distinti e misure assortite.								€ 4.500,00
32	<b>Copri osteotomi</b>	a	Misure da circa mm 6 X 20 mm e fino a circa mm 40 X 40 mm	pezzo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	3000	
Copri osteotomi permeabili alla sterilizzazione a vapore, perforati e di facile rimozione, adeguati alle normative vigenti in materia di protezione dello strumentario e della sicurezza degli operatori sanitari, varie misure.								€ 1.950,00
33	<b>Protezione ottiche</b>	a	Misure e colori assortiti	pezzo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	3000	
Sistemi di protezione adeguati per mantenere integre le ottiche evitandone il danneggiamento durante le fasi di sterilizzazione, movimentazione e conservazione dello strumentario, devono essere in silicone adeguati e permeabili e resistenti alla sterilizzazione a vapore, facili da rimuovere e conformi alle normative vigenti di colori distinti, perforati, colori e misure assortite.								€ 1.050,00
34	<b>Tappetini compatibili con il sistema di sterilizzazione a vapore e a gas-plasma</b>	a	Misure ca cm 30 x 20 cm	pezzo	AGGIUDICAZIONE A PREZZO PIU' BASSO	x	30	€ 9.000,00
		b	Misure ca cm 45 x 20 cm	pezzo		x	30	
Tappetini in silicone medicale adeguati ad essere posizionati all'interno dei cestelli o contenitori per la sterilizzazione a vapore. Devono essere adeguati alle temperature di sterilizzazione e devono essere un valido e sicuro supporto per non danneggiare lo strumentario chirurgico durante i processi di sterilizzazione e trasporto. Devono essere adeguati alle normative vigenti in materia. Non sono DM ai sensi del Regolamento UE 2017/745 ed ss.mm..								
								<b>€ 536.202,00</b>

<b>Allegato 2</b>			
<b>CRITERI VALUTATIVI</b>			
<b>CRITERIO DI VALUTAZIONE</b>	<b>SUB-CRITERIO DI VALUTAZIONE</b>	<b>MODALITA' ATTRIBUZIONE</b> D: Discrezionale T: Tabellare Q: Quantitativo	<b>PUNTEGGIO MASSIMO</b>
<b>CV1</b>			
Valori di grammatura superiori al minimo richiesto	Verrà valutata la grammatura proposta dal dispositivo offerto	Q	15
Posizione e facile leggibilità degli indicatori attraverso il lato trasparente	Verrà valutata la posizione e la facilità di lettura degli indicatori posti sul rotolo o sulla busta	D	10
Posizione e facile leggibilità dei dati su ogni busta o rotolo	Verrà valutata la posizione e la facilità di lettura dei dati posti sul rotolo o sulla busta	D	10
Tenuta termosaldatura	Verrà valutata la tenuta e la qualità della termosaldatura della busta e del rotolo	D	15
Facilità di apertura busta	Verrà valutata la facilità di apertura della busta e la facilità di inserimento del materiale da sottoporre a sterilizzazione	D	15
Confezionamento	Verrà valutato la tipologia di confezionamento, in particolare la facilità di stoccaggio e l'apertura della confezione	D	5
<b>Totale</b>			<b>70</b>
<b>CV2</b>			
Drappeggiabilità e morbidezza	Verranno valutate le caratteristiche qualitative in funzione della drappeggiabilità e morbidezza del dispositivo offerto	D	20
Resistenza allo strappo	Verrà valutata la resistenza allo strappo	D	20
Valori di grammatura superiori al minimo richiesto	Verrà valutata la grammatura proposta dal dispositivo offerto	Q	25
Confezionamento	Verrà valutato la tipologia di confezionamento, in particolare la facilità di stoccaggio e l'apertura della confezione	D	5
<b>Totale</b>			<b>70</b>
<b>CV3</b>			
Velocità di risposta dell'indicatore		Q	15
Valutazione del collegamento alla rete aziendale per tracciabilità dei risultati	Verrà valutata la possibilità e la tipologia di collegamento alla rete aziendale	D	20
Modalità di archiviazione dei dati	Verrà valutata la possibilità dell'archiviazione elettronica/informatica del risultato in modo da avere i dati direttamente collegati alla rete aziendale	D	20
Confezionamento	Verrà valutato la tipologia di confezionamento, in particolare la facilità di stoccaggio, etichettatura e/o Istruzioni per l'uso	D	5
Formazione e informazione	Verrà valutata la modalità di svolgimento del programma di formazione e addestramento all'uso e informazione del personale medico, tecnico e infermieristico	D	5
Servizio post-vendita	Verrà valutata la proposta della Ditta di esecuzione del servizio post-vendita, in particolare relativa all'assistenza delle apparecchiature fornite in comodato d'uso gratuito	D	5
<b>Totale</b>			<b>70</b>
<b>CV4</b>			
Visualizzazione del viraggio	Verrà valutata la capacità del sistema di visualizzare l'avvenuto viraggio	D	25
Possibilità di digitalizzazione dei dati	Verrà valutata positivamente la fornitura di adeguati sistemi (hardware e software) dedicati che permettano l'archiviazione digitale dei dati	D	30
Presenza di eventuali Certificazioni di conformità rilasciate da organismo internazionale notificato per la qualità		T	5
Confezionamento	Verrà valutato la tipologia di confezionamento, in particolare la facilità di stoccaggio, etichettatura e/o Istruzioni per l'uso	D	5

Formazione e informazione	Verrà valutata la modalità di svolgimento del programma di formazione e addestramento all'uso e informazione del personale medico, tecnico e infermieristico	D	5
<b>Totale</b>			<b>70</b>
<b>CV5</b>			
Possibilità da parte del sistema di tracciare contemporaneamente le etichette per i processi di sterilizzazione a vapore e a gas plasma		T	17
Possibilità di acquisire e associare informazioni provenienti da altri sistemi quali prove biologiche, Bowie dick, autoclavi, etc		T	18
Modalità di archiviazione dei dati	Verrà valutata la possibilità dell'archiviazione elettronica/informatica del risultato in modo da avere i dati direttamente collegati alla rete aziendale	D	20
Confezionamento	Verrà valutato la tipologia di confezionamento, in particolare la facilità di stoccaggio, etichettatura e/o Istruzioni per l'uso	D	5
Formazione e informazione	Verrà valutata la modalità di svolgimento del programma di formazione e addestramento all'uso e informazione del personale medico, tecnico e infermieristico	D	5
Servizio post-vendita	Verrà valutata la proposta della Ditta di esecuzione del servizio post-vendita, in particolare relativa all'assistenza delle apparecchiature fornite in comodato d'uso gratuito	D	5
<b>Totale</b>			<b>70</b>

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI MATERIALE PER STERILIZZAZIONE

**ALLEGATO 6**  
**SCHEMA OFFERTA ECONOMICA**

DA FIRMARE DIGITALMENTE  
DOVRA' ESSERE PREDISPOSTO E CARICATO A SISTEMA UN DISTINTO SCHEMA  
PER OGNI LOTTO DI PARTECIPAZIONE

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

(cognome e nome)

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

(luogo) (prov.) (data)

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

(luogo) (prov.) (indirizzo)

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

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

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

(luogo) (prov.) (indirizzo)

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

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

nella sua qualità di:

(barrare la casella che interessa)

Titolare o Legale rappresentante

Procuratore speciale / generale

#### DICHIARA

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al 240 giorno successivo al termine ultimo di presentazione delle offerte e di aver preso visione di tutte le norme e disposizioni contenute nel Disciplinare di gara e in tutti i suoi allegati e nei documenti ivi richiamati e di accettarle senza condizione o riserva alcuna;
- che l'importo complessivo delle misure di adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza da sostenere per l'esecuzione dell'appalto è pari ad € \_\_\_\_\_, \_\_ = (\_\_\_\_\_/\_\_)
- che il prezzo offerto è onnicomprensivo di quanto previsto negli atti di gara;

- Che la percentuale di Iva applicata è pari al \_\_\_\_%

ATTENZIONE Compilare lo schema sottostante per ogni lotto di partecipazione, eliminare le righe (lotti) non pertinenti alla propria offerta.

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 5 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
1	<b>Buste piatte in accoppiato carta-film plastico (poliestere/polipropilene) con indicatore di processo di classe 1°</b>	A	BUSTE PIATTE ca mm 90*230	busta	21.000		
		B	BUSTE PIATTE ca mm 300*380	busta	18.000		
		C	BUSTE PIATTE ca mm 140*300	busta	30.000		
		D	BUSTE PIATTE ca mm 320*500	busta	15.000		
		E	BUSTE PIATTE ca mm 190*330	busta	21.000		
Valore complessivo offerta lotto in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 5 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
-------	----------------------	-----------	-----------------------	------	------------------------	--	---

2	Buste piatte autosigillanti in accoppiato carta-film plastico (poliestere/polipropilene) con indicatore di processo di classe 1°	a	BUSTE AUTOSIGILLANTI PIATTE ca mm 90*230	busta	150.000		
		b	BUSTE AUTOSIGILLANTI PIATTE ca mm 300*380	busta	30.000		
		c	BUSTE AUTOSIGILLANTI PIATTE ca mm 130*350	busta	90.000		
		d	BUSTE AUTOSIGILLANTI PIATTE ca mm 300*500	busta	15.000		
		e	BUSTE AUTOSIGILLANTI PIATTE ca mm 190*330	busta	60.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
3	Rotoli piatti in accoppiato carta-film plastico (poliestere/polipropilene) con indicatore di	a	ROTOLE PIATTE PER STERILIZZAZIONE altezza 7,5 cm	metro	6.000		

	<b>processo di classe 1°</b>	b	ROTOLE PIATTI PER STERILIZZAZIONE NE altezza 10 cm	metro	12.000		
		c	ROTOLE PIATTI PER STERILIZZAZIONE NE altezza 15 cm	metro	4.500		
		d	ROTOLE PIATTI PER STERILIZZAZIONE NE altezza 20 cm	metro	6.000		
		e	ROTOLE PIATTI PER STERILIZZAZIONE NE altezza 25 cm	metro	7.500		
		f	ROTOLE PIATTI PER STERILIZZAZIONE NE altezza 30 cm	metro	6.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogn o 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2
-------	-------------------------	-----------	--------------------------	------	-------------------------------	---	---

						(P)	dec. (PxQ)
4	<b>FOGLI IN TNT per confezionamento di pacchi da sterilizzare, drappeggiabile e resistente a strappi ed ad urti</b>	a	CARTA PER STERILIZZAZIONE in TNT ca cm 100*100* almeno 100 fogli	foglio	4.500		
		b	CARTA PER STERILIZZAZIONE in TNT ca cm 130*130* almeno 100 fogli	foglio	3.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
5	FOGLI IN POLIPROPILENE (SMMS) per confezionamento di pacchi da sterilizzare, drappeggiabile e resistente a strappi ed ad urti	a	FOGLI IN POLIPROPILENE (SMMS) misura 90 x 90 ca	foglio	6.000		
		b	FOGLI IN POLIPROPILENE (SMMS) misura 120 x 120 ca	foglio	900		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
6	Carta crespata medicale per confezionamento dei pacchi per sterilizzazione a vapore	a	MISURE ca cm 90 x 90	foglio	6.000		
		b	MISURE ca cm 130 x 130	foglio	3.000		

valore complessivo dell'offerta in cifre
Valore complessivo offerta lotto in lettere

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
7	<b>Teli in TNT assorbenti (tipo Tray Liner) per container per sterilizzazione a vapore</b>	a	MISURE ca cm 50 x 60	telo	21.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
8	<b>Filtri per container tipo Martin in carta monouso con indicatore di viraggio</b>	a	a sezione circolare con diametro 19 cm ca	pezzo	7.500		
		b	a sezione quadrata 23x23 cm ca	pezzo	7.500		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
9	<b>Sigilli di sicurezza a lucchetto con indicatore di viraggio per container universali</b>	a	Sigilli di sicurezza a lucchetto	pezzo	60.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
10	Sigilli di sicurezza a bottone con indicatore di viraggio per container	a	Sigilli di sicurezza a bottone	pezzo	3.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
11	Etichette bi-adesive con indicatore di processo a vapore per l'uso di etichettatrici manuali	a	Etichette bi-adesive	pezzo	60.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
12	Sistemi non biologici per il monitoraggio del processo di sterilizzazione a vapore: indicatori di processo – NASTRI	a	Nastri indicatori	nastro	1.440		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
13	Sistemi non biologici per il monitoraggio del processo di sterilizzazione a vapore: indicatori a multiparametro-STRISCE	a	Strisce indicatori	striscia	240.000		

valore complessivo dell'offerta in cifre
Valore complessivo offerta lotto in lettere

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
14	Sistemi biologici per l'uso in sterilizzatrici - INDICATORI BIOLOGICI a lettura rapida	a	Fiale biologiche	fiala	15.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
15	Sistemi biologici per l'uso in sterilizzatrici - INDICATORI BIOLOGICI a lettura	a	INDICATORE BIOLOGICO SUPER RAPIDO	fiala	9.000		

	<b>ultrarapida</b>						
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
16	<b>Sistemi non biologici per l'uso in sterilizzatrici: TEST BOWIE-DICK – PACCO PRONTO MONOUSO</b>	a	Test BOWIE-DICK monouso	pezzo	24.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
--------------	-----------------------------	------------------	------------------------------	-------------	-------------------------------	---	--

Procedura aperta per la fornitura di Materiale per sterilizzazione occorrente alle esigenze della ASL Roma 1

17	<b>Test giornaliero per la valutazione dello strumentario cavo (Tipo Helix Test)</b>	a	Test giornaliero per la valutazione dello strumentario cavo	test	6.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
18	<b>Etichette bi-adesive con indicatore di processo per sterilizzazione con perossido di idrogeno per l'uso di etichettatrici manuali</b>	a	Etichette bi-adesive	pezzo	45.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
19	<b>Buste piatte in accoppiato Tyvek/Film plastico per sterilizzazione a gas plasma perossido d'idrogeno</b>	a	BUSTE PIATTE ca mm 75*200	busta	6.000		
		b	BUSTE PIATTE ca mm 150*300	busta	6.000		
		c	BUSTE PIATTE ca mm 250*500	busta	6.000		
		d	BUSTE PIATTE ca mm 300*650	busta	4.500		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
20	Rotoli in accoppiato Tyvek/Film plastico per sterilizzazione gas plasma	a	ROTOLI altezza 15 cm	metro	3.000		
		b	ROTOLI altezza 25 cm	metro	3.000		
		c	ROTOLI altezza 50 cm	metro	2.100		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
21	Indicatori chimici a NASTRO in rotoli per sterilizzazione a gas plasma perossido d'idrogeno	a	Nastri indicatori	pezzo	150		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
22	Sistemi non biologici per il monitoraggio del processo per sterilizzazione a gas plasma perossido d'idrogeno: <b>INDICATORI A MULTIPARAMETRO/ INTEGRATORI-STRISCE</b>	a	Strisce indicatori	striscia	4.500		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
--------------	-----------------------------	------------------	------------------------------	-------------	-------------------------------	---	--

23	<b>Sistemi biologici per l'uso di sterilizzatrici a gas plasma di perossido d'idrogeno</b>	a	Fiale biologiche	fiala	2.100		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
--------------	-----------------------------	------------------	------------------------------	-------------	-------------------------------	---	--

24	<b>CASSETTE TIPO STERRAD</b>	a	CASSETTA compatibile con Sterilizzatrice gas-plasma Sterrad NX, con una concentrazione di perossido di idrogeno pari al 59%. Dichiarazione di conformità alla Direttiva 93/42/CEE.	cassetta	450		
		b	CASSETTA compatibile con Sterilizzatrice gas-plasma Sterrad 100NX, con una concentrazione di perossido di idrogeno pari al 59%. Dichiarazione di conformità alla Direttiva 93/42/CEE.	cassetta	600		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
--------------	-----------------------------	------------------	------------------------------	-------------	-------------------------------	---	--

25	<b>ACCESSORI compatibile con Sterilizzatore gas- plasma Sterrad NX</b>	a	Box raccolta cassette compatibile con Sterilizzatore gas-plasma Sterrad NX. Non è un DM, ai sensi della Direttiva 93/42.	kit	30		
		b	Box raccolta cassette compatibile con Sterilizzatore gas-plasma Sterrad 100NX.  Non è un DM, ai sensi della Direttiva 93/42.	kit	30		
		c	Carta termica compatibile con stampante Sterrad NX e 100NX in rotoli larghi 76 mm ca.	pezzo	36		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub- lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
--------------	---------------------------------	-----------------------	------------------------------	-------------	-----------------------------------	---	--

26	<b>KIT PER LA RINTRACCIABILITA' per processo di sterilizzazione a vapore e a gas plasma</b>	a	KIT PER LA RINTRACCIABILITA' per processo di sterilizzazione a vapore, costituito da etichette di processo a tre tagli con indicatore, integratori chimici e rotoli di inchiostro per stampanti	kit	60.000		
		b	KIT PER LA RINTRACCIABILITA' per processo di sterilizzazione a gas plasma, costituito da etichette di processo a tre tagli con indicatore, integratori chimici e rotoli di inchiostro per stampanti	kit	6.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
-------	----------------------	-----------	-----------------------	------	------------------------	--	---

27	<b>KIT PER LA RINTRACCIABILITA' per processo di sterilizzazione a vapore e a gas plasma, compatibile con sistema Itineris, di proprietà dell'Azienda</b>	a	KIT PER LA RINTRACCIABILITA' per processo di sterilizzazione a vapore, compatibile con sistema Itineris, di proprietà dell'Azienda	kit	15.000		
		b	KIT PER LA RINTRACCIABILITA' per processo di sterilizzazione a gas plasma, compatibile con sistema Itineris, di proprietà dell'Azienda	kit	3.000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
--------------	-----------------------------	------------------	------------------------------	-------------	-------------------------------	---	--

28	<b>Pennarelli per processi di sterilizzazione</b>	a	Pennarelli indelebili a punta fine a inchiostro permanente, atossici e idonei ad essere utilizzati su materiale da sottoporre a processo di sterilizzazione a vapore, privi di ftalati, di vario colore.	pezzo	300		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
29	<b>TEST BOWIE-DICK ELETTRONICO PLURIUSO</b>	a	TEST BOWIE-DICK ELETTRONICO PLURIUSO	test	2.400		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

<b>LOTTO</b>	<b>DESCRIZIONE PRODOTTO</b>	<b>Sub-lotto</b>	<b>Descrizione sub lotto</b>	<b>U.M.</b>	<b>Fabbisogno 36 mesi (Q)</b>	<b>Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)</b>	<b>prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)</b>
30	<b>Proteggi punte strumenti, in plastica (tipo instru protector)</b>	a	Misure assortite da cm. 5 x 13 circa a cm 14 x 24 circa	pezzo	3000		

valore complessivo dell'offerta in cifre
Valore complessivo offerta lotto in lettere

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
31	<b>Proteggi punte strumenti in silicone</b>	a	Misure tondi Ø da mm 1,6 X 20 mm a mm 10 X 20 e rettangolari da mm 1,6X 10 X 25 a mm 3,2 x 25 x 25	pezzo	15000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
32	<b>Copri osteotomi</b>	a	Misure da circa mm 6 X 20 mm e fino a circa mm 40 X 40 mm	pezzo	3000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							

Valore complessivo offerta lotto in lettere

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
33	Protezione ottiche	a	Misure e colori assortiti	pezzo	3000		
valore complessivo dell'offerta in cifre							
Valore complessivo offerta lotto in lettere							

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	Sub-lotto	Descrizione sub lotto	U.M.	Fabbisogno 36 mesi (Q)	Prezzo unitario offerto (max 4 cifre decimali) (P)	prezzo complessivo offerto sub lotto max 2 dec. (PxQ)
34	Tappetini compatibili con il sistema di sterilizzazione a vapore e a gas-plasma	a	Misure ca cm 30 x 20 cm	pezzo	30		
		b	Misure ca cm 45 x 20 cm	pezzo	30		
valore complessivo dell'offerta in cifre							

Valore complessivo offerta lotto in lettere

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI MATERIALE PER STERILIZZAZIONE

**ALLEGATO7 – 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 \_\_\_\_\_<sup>1</sup>, 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 \_\_\_\_\_<sup>2</sup>, 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. \_\_\_\_\_

Requisiti forniti : 1) \_\_\_\_\_; 2) \_\_\_\_\_;

---

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

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

---

Ecc....<sup>3</sup>

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 richiesti 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, in conformità con quanto previsto dal D. Lgs. 36/2023.
4. si obbliga verso la Ditta concorrente e l'A.S.L Roma 1 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 1 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 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;

---

<sup>3</sup> 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

---

*ovvero*

nel caso di avvalimento 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.

\_\_\_\_\_, lì \_\_\_\_\_ .

rappresentante<sup>4</sup>

Firma del legale

\_\_\_\_\_

---

<sup>4</sup> La firma autografa deve essere accompagnata dalla fotocopia di un documento di identità (in corso di validità) del dichiarante



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI MATERIALE PER STERILIZZAZIONE

ALLEGATO 8

**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.
<b>IN QUALITÀ DI</b>		
<input type="checkbox"/> Persona fisica	<input type="checkbox"/> Procuratore speciale	
<input type="checkbox"/> Legale rappresentante della Persona giuridica		
<b>DICHIARA</b>		
<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 <b>euro 16,00</b> applicata ha: IDENTIFICATIVO n. _____ e data _____		
<input type="checkbox"/> di essere a conoscenza che l'ASL Roma 1 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.



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI MATERIALE PER STERILIZZAZIONE

**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](http://www.aslroma1.it).

In adempimento agli obblighi di legge in materia di trasparenza amministrativa, il concorrente prende atto ed acconsente a che i dati e la documentazione che la legge impone di pubblicare siano pubblicati e diffusi tramite il profilo del committente, nella sezione "Amministrazione trasparente", all'indirizzo <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 1, 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](http://www.garanteprivacy.it)).

## **Titolare del trattamento**

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è l'Asl Roma 1, 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 DI MATERIALE PER STERILIZZAZIONE

**ALLEGATO 10 – 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](mailto: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) designare, nel caso in cui sia ammesso il subappalto dagli atti negoziali di riferimento, i subfornitori (anche se situati all'estero) quali altri responsabili del trattamento (sub-responsabili del trattamento) e far assumere agli stessi, mediante sottoscrizione di appositi atti giuridici o contratti, i medesimi obblighi in materia di protezione dei dati personali cui si è impegnato, con imposti, tramite il presente Accordo, quale al responsabile (iniziale) del trattamento; (Fornitore);
- t) informare il Titolare di aver fatto ricorso a sub-responsabili del trattamento, anche se situati all'estero, conformemente a quanto previsto dall'art. 28, paragrafo 2, secondo periodo, del GDPR.

#### Art. 4

##### *Eventuale trasferimento 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, a sua scelta, 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 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 vevolevi 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

**SCHEMA DI CONTRATTO**

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI MATERIALE PER STERILIZZAZIONE  
**TRA**

L'ASL Roma 1 (C.F. 13664791004), 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 1, con Deliberazione CS n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, ha indetto una procedura di gara per l'acquisizione della fornitura di dispositivi medici impiantabili e sistemi di monitoraggio per chirurgia otorinolaringoiatrica necessari alle esigenze dell'Asl Roma 1;
- b.** con Deliberazione n. del \_\_\_\_\_ il Fornitore è risultato aggiudicatario della procedura di gara;
- 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 dall'Amministrazione.
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***

1. Il contratto disciplina le modalità esecutive concernenti l'affidamento della fornitura di dispositivi medici impiantabili e sistemi di monitoraggio per chirurgia otorinolaringoiatrica necessari alle esigenze dell'Asl Roma 1.
2. 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.

3. Tale importo economico complessivo è stato calcolato sulla base dell'offerta economica presentata dal Fornitore in sede di gara.
4. 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***

Il contratto avrà una durata di 36 mesi, eventualmente rinnovabile eventualmente per 12 mesi, dalla data di sottoscrizione del contratto.

Resta inteso tra le Parti che, ai sensi di legge, la durata del presente Contratto nel suo complesso e/o delle singole clausole di cui si compone non potrà essere tacitamente e/o unilateralmente prorogata oltre il suddetto termine, fatta salva la facoltà per l'Amministrazione di modificarne gli effetti per il tempo strettamente necessario all'espletamento di una nuova gara ad evidenza pubblica volta all'affidamento delle medesime prestazioni o prestazioni analoghe e qualora l'interruzione delle prestazioni possa determinare situazioni di pericolo per persone, animali, cose, oppure per l'igiene pubblica, oppure nei casi in cui l'interruzione della prestazione dedotta nella gara determinerebbe un grave danno all'interesse pubblico che è destinata a soddisfare. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto. La proroga è subordinata a condizione risolutiva che ne limiti l'efficacia al periodo antecedente all'intervenuta efficacia del provvedimento di aggiudicazione del nuovo affidamento, fatta comunque salva la garanzia della continuità del servizio/fornitura.

### **Articolo 4**

#### ***Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità***

1. Sono a carico del Fornitore, 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. Il Fornitore 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. In ogni caso, il Fornitore si obbliga ad osservare tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente all'aggiudicazione.
4. Il Fornitore si impegna espressamente a manlevare e tenere indenne l'Amministrazione da tutte le conseguenze derivanti dall'eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche, di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.
5. Il Fornitore 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'Amministrazione e da terzi autorizzati.

## **Articolo 5**

### ***Obbligazioni specifiche del Fornitore***

1. Il Fornitore 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**

### ***Verifica e controllo quali/quantitativo***

1. Anche ai sensi degli artt. 113 e 116 del Codice, il Fornitore si obbliga a consentire all'Amministrazione, 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. Il Fornitore, si impegna ad inviare all'Amministrazione con cadenza trimestrale, pena l'applicazione delle penali di cui oltre, un report contenente:
  - valore delle fatture inviate all'Amministrazione;
  - dettaglio delle prestazioni erogate;
  - ogni altra informazione richiesta dall'Amministrazione.
3. Resta inteso che l'Amministrazione 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 del Fornitore 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 delle prestazioni o di esecuzione difforme nelle modalità e nei tempi rispetto a quelle concordate.

## **Articolo 7**

### ***Corrispettivi***

1. I corrispettivi contrattuali dovuti al Fornitore dall'Amministrazione per l'affidamento della fornitura oggetto del presente Contratto sono determinati sulla base dei prezzi netti espressi nell'offerta economica.
2. I predetti corrispettivi sono dovuti unicamente al Fornitore e, pertanto, qualsiasi terzo non potrà vantare alcun diritto nei confronti dell'Amministrazione.
3. Tutti gli oneri derivanti al Fornitore 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 dal Fornitore in ragione del presente appalto.
4. 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 delle prestazioni da eseguire in maniera prevalente 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.

## **Articolo 8**

### ***Fatturazione e pagamenti***

1. Le fatture dovranno essere emesse con cadenza mensile.
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 21 marzo 2019 "*Disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e di pagamento dei crediti vantati nei confronti delle Aziende Sanitarie Locali, Aziende Ospedaliere, Aziende Ospedaliere Universitarie, IRCSS pubblici, dell'Azienda ARES 118 e della Fondazione Policlinico Tor Vergata*". Le parti contraenti, sottoscrivendo il presente contratto, accettano pienamente il contenuto del suddetto regolamento e si obbligano ad applicarlo in ogni sua parte.
3. Ciascuna fattura emessa dal Fornitore, intestata all'Amministrazione 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. Il Fornitore si obbliga a presentare un rendiconto di tutte le attività svolte nel corso del periodo di riferimento. Il rendiconto deve essere approvato dall'Amministrazione al fine di autorizzare l'emissione della relativa fattura. Qualora lo ritenesse necessario, può richiedere al Fornitore l'integrazione della documentazione. Il Fornitore 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'Amministrazione, prima di procedere al pagamento del corrispettivo, acquisirà di ufficio il documento unico di regolarità contributiva (D.U.R.C.), attestante la

regolarità del Fornitore in ordine al versamento dei contributi previdenziali e dei contributi assicurativi obbligatori per gli infortuni sul lavoro e le malattie professionali dei dipendenti. Si applicano le previsioni di cui all'art. 11, comma 6 del Codice.

7. In difetto di tempestiva comunicazione della variazione delle modalità di accredito di cui all'art. 10, il Fornitore 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, il Fornitore può sospendere l'erogazione delle prestazioni e, comunque, lo svolgimento delle attività previste nel Contratto. Il Fornitore che procederà ad interrompere arbitrariamente le prestazioni contrattuali sarà considerato diretto responsabile degli eventuali danni causati all'Amministrazione e dovuti da tale interruzione.

## **Articolo 9**

### ***Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa***

1. Il Fornitore 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 sono \_\_\_\_\_.
3. Il Fornitore si obbliga a comunicare all'Amministrazione 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.
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.
5. Il Fornitore 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 L. 136/2010.
6. Il Fornitore, il subappaltatore o subcontraente, che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria, ne dà immediata comunicazione all'Amministrazione ed alla Prefettura-Ufficio territoriale del Governo della provincia ove ha sede la stessa.
7. Con riferimento ai subcontratti, il Fornitore si obbliga a trasmettere all'Amministrazione, oltre alle informazioni di cui all'art. 119 del Codice, anche 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. È facoltà dell'Amministrazione richiedere copia del contratto tra il Fornitore ed il subcontraente al fine di verificare la veridicità di quanto dichiarato.

## **Articolo 10**

### ***Trasparenza***

1. Il Fornitore 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 il Fornitore 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 del Fornitore, che sarà conseguentemente tenuto al risarcimento di tutti i danni derivanti dalla risoluzione.

## **Articolo 11**

### ***Penali***

1. Qualora durante l'esecuzione del contratto si verificassero inadempienze nell'osservanza delle clausole contrattuali o rilievi per negligenza nell'espletamento delle prestazioni, all'Amministrazione, previa contestazione a mezzo PEC, potrà diffidare il Fornitore all'esatta esecuzione del contratto. Il Fornitore dovrà produrre, entro e non oltre 5 giorni lavorativi, successivi alla suddetta contestazione le proprie giustificazioni scritte. Ove le suddette giustificazioni non pervengano ovvero all'Amministrazione non le ritenga condivisibili si potrà procedere ad applicare le penali come di seguito riportato.
2. Nel caso di inosservanze delle norme contrattuali e per ciascuna carenza rilevata, all'Amministrazione 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
--------------	------	--------

Giorni di ritardo nell'espletamento della fornitura;	giorno	EURO 100,00 al giorno
Rilevanti e manifeste difformità rispetto alle specifiche tecniche proposte in sede di offerta ed inserite in contratto, a seguito di contestazione	evento	EURO da 150,00 a 500 per ogni singolo evento
Mancata sostituzione o ripristino della funzionalità dello strumentario	evento	EURO da 250,00 a 1.000,00 per ogni singolo evento

3. Per tutti i punti la verifica di non conformità sull'esecuzione delle prestazioni deve essere attuata nel rispetto della regola del contraddittorio con il rappresentante del Fornitore; in caso di rifiuto la contestazione può essere comunicata anche via PEC con la conseguente esecuzione d'ufficio della penale.
4. L'Amministrazione potrà applicare le penali nella misura massima del 10% del valore del contratto.
5. L'applicazione delle penali non esclude peraltro qualsiasi altra azione legale che l'Amministrazione intenda eventualmente intraprendere fino ad arrivare alla risoluzione del contratto per gravissime inadempienze o irregolarità.
6. I danni arrecati dal Fornitore alla proprietà dell'Amministrazione verranno contestati per iscritto a mezzo PEC. Qualora l'Amministrazione non accogliesse le giustificazioni addotte dall'impresa ovvero l'impresa stessa non provvedesse al ripristino del bene, nei termini fissati, vi provvederà l'Amministrazione addebitando le spese al Fornitore.
7. L'importo derivante dall'applicazione di penali, sanzioni e dalle spese sostenute in danno verrà detratto dai pagamenti dovuti al Fornitore o da eventuali crediti vantati dalla stessa, nonché rivalendosi sulla garanzia definitiva.

## **Articolo 12**

### ***Cauzione definitiva***

1. A garanzia delle obbligazioni contrattuali il Fornitore, ai sensi e per gli effetti dell'art. 117 del Codice, ha costituito a favore dell'Amministrazione una garanzia fideiussoria.
2. 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 del Fornitore.
3. In particolare, la cauzione rilasciata garantisce tutti gli obblighi specifici assunti dal Fornitore, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta

espressamente inteso che l'Amministrazione ha diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione e, quindi, sulla fideiussione per l'applicazione delle penali.

4. La cauzione potrà essere progressivamente e proporzionalmente svincolata, sulla base dell'avanzamento dell'esecuzione, nel limite massimo del 80%.
5. Qualora l'ammontare della cauzione definitiva dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, il Fornitore dovrà provvedere al reintegro entro il termine di 10 (dieci) giorni dal ricevimento della relativa richiesta.

### **Articolo 13**

#### ***Riservatezza***

1. Il Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, 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 della fornitura.
3. L'obbligo di cui al comma 1 non concerne i dati che siano o divengano di pubblico dominio.
4. Il Fornitore 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'Amministrazione, ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il contratto, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.
6. Il Fornitore potrà citare i termini essenziali del Contratto nei casi in cui fosse condizione necessaria per la partecipazione del Fornitore stesso a gare e appalti.
7. Il Fornitore si impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal d.lgs. 196/2003 e dai relativi regolamenti di attuazione in materia di riservatezza.

### **Articolo 14**

#### ***Danni, responsabilità civile***

1. Il Fornitore dichiara di assicurare il suo personale contro gli infortuni, nonché si impegna a renderlo edotto dei rischi ai quali può andare soggetto.

2. Il Fornitore è responsabile per i danni che possono subire persone e cose appartenenti alla propria organizzazione all'interno e fuori delle strutture dell'Amministrazione, per fatti ed attività connesse all'esecuzione del contratto.
3. Come specificato, il Fornitore 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 del Fornitore.
4. Il Fornitore, 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'Amministrazione, in contraddittorio con i rappresentanti del Fornitore.
5. In caso di assenza dei rappresentanti del Fornitore, si procederà agli accertamenti dei danni in presenza di due testimoni, anche dipendenti della sola Amministrazione, senza che il Fornitore possa sollevare eccezione alcuna.

## **Articolo 15**

### ***Risoluzione e clausola risolutiva espressa***

1. Ferme le ulteriori ipotesi di risoluzione previste dall'art. 122 del Codice, l'Amministrazione può risolvere di diritto ai sensi dell'art. 1456 c.c., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore nel rispetto delle modalità previste dalla vigente normativa, senza necessità di assegnare alcun termine per l'adempimento, il contratto nei seguenti casi:
  - a) reiterati e aggravati inadempimenti imputabili al Fornitore, comprovati da almeno 3 (tre) documenti di contestazione ufficiale, al di fuori dei casi di cui all'articolo 122 del Codice;
  - b) violazione delle norme in materia di cessione del contratto e dei crediti;
  - c) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di cui all'articolo "Cauzione definitiva";
  - d) mancata copertura dei rischi durante tutta la vigenza del contratto;
  - e) azioni giudiziarie per violazioni di diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui, intentate contro l'Amministrazione, ai sensi dell'articolo " Brevetti industriali e diritti d'autore";
  - f) nei casi previsti dall'articolo "Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa";
  - g) nei casi previsti dall'art. 12, comma 4, del presente contratto;
  - h) nei casi di cui all'articolo "Riservatezza";
  - i) nei casi di cui all'articolo "Subappalto";
  - j) nei casi di cui all'articolo "Trasparenza";

- k) qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte.
2. In tutti i predetti casi di risoluzione l'Amministrazione ha diritto di ritenere definitivamente la cauzione definitiva, ove essa non sia stata ancora restituita, e/o di applicare una penale equivalente, nonché di procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento del danno. In questo caso l'Amministrazione si rivolgerà per l'esecuzione dell'appalto alla Ditta che ha presentato la successiva migliore offerta.
  3. In conformità con quanto previsto dal Protocollo di Azione sottoscritto tra l'Autorità Nazionale Anticorruzione e la Regione Lazio, l'Amministrazione 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.
  4. Rimane inteso che eventuali inadempimenti che abbiano portato alla risoluzione del presente Contratto saranno oggetto di segnalazione all'Autorità Nazionale Anticorruzione nonché potranno essere valutati come grave negligenza o malafede nell'esecuzione delle prestazioni affidate al Fornitore ai sensi dell'art. 98 del Codice.

## **Articolo 16**

### **Recesso**

1. Fermo restando quanto previsto dagli artt. 88, comma 4-ter, e 92, comma 4, d.lgs. 6 settembre 2011, n. 159 e dall'art. 123 del Codice, l'Amministrazione ha diritto, nei casi di giusta causa, di recedere unilateralmente dal contratto, in tutto o in parte, in qualsiasi momento, con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore via PEC.
2. Si conviene che per giusta causa si intende, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo:
  - i. qualora sia stato depositato contro il Fornitore un ricorso ai sensi della legge fallimentare o di altra legge applicabile in materia di procedure concorsuali, che proponga lo scioglimento, la liquidazione, la composizione amichevole, la ristrutturazione dell'indebitamento o il concordato con i creditori, ovvero nel caso in cui venga designato un liquidatore, curatore, custode o soggetto avente simili funzioni, il quale entri in possesso dei beni o venga incaricato della gestione degli affari del Fornitore;
  - ii. qualora il Fornitore perda i requisiti minimi richiesti per l'affidamento di forniture ed appalti di servizi pubblici relativi alla procedura attraverso la quale è stato scelto il Fornitore medesimo;

- iii. qualora taluno dei componenti l'Organo di Amministrazione o l'Amministratore Delegato o il Direttore Generale o il Responsabile tecnico del Fornitore siano condannati, con sentenza passata in giudicato, per delitti contro la Pubblica Amministrazione, l'ordine pubblico, la fede pubblica o il patrimonio, ovvero siano assoggettati alle misure previste dalla normativa antimafia.
3. L'Amministrazione, in caso di mutamenti di carattere organizzativo interessanti la stessa, che abbiano incidenza sulla prestazione delle prestazioni, può altresì recedere unilateralmente, in tutto o in parte, con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore con PEC.
4. Nei casi di cui ai commi precedenti, il Fornitore ha diritto al pagamento delle prestazioni eseguite, purché correttamente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso o indennizzo e/o rimborso delle spese, anche in deroga a quanto previsto dall'articolo 1671 c.c.
5. L'Amministrazione può altresì recedere, per motivi diversi da quelli elencati, in tutto o in parte, avvalendosi della facoltà consentita dall'articolo 1671 c.c. con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore con PEC purché tenga indenne lo stesso Fornitore delle spese sostenute, delle prestazioni rese e del mancato guadagno.
6. In ogni caso, dalla data di efficacia del recesso, il Fornitore deve cessare tutte le prestazioni contrattuali, assicurando che tale cessazione non comporti danno alcuno per l'Amministrazione.

## **Articolo 17**

### ***Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro***

1. Il Fornitore 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'Amministrazione avrà la facoltà di verificare in ogni momento la sussistenza delle condizioni sanitarie necessarie per l'espletamento delle prestazioni contrattuali.
3. Il Fornitore 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. Il Fornitore sarà tenuto 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. Il Fornitore 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 nell'appalto. A tal fine Il Fornitore s'impegna a produrre la seguente documentazione relativa al personale impiegato, all'inizio dell'appalto e ogni qual volta l'Amministrazione 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.

## **Articolo 18**

### ***Brevetti industriali e diritti d'autore***

1. Il Fornitore 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'Amministrazione una azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sui beni o servizi acquisiti, il Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenne l'Amministrazione, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico dell'Amministrazione. L'Amministrazione si impegna ad informare prontamente il Fornitore 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'Amministrazione 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 le prestazioni erogate.

## **Articolo 19**

### ***Responsabile della commessa***

1. Con la stipula del presente Contratto il Fornitore individua nel Sig. \_\_\_\_\_ il Responsabile della commessa, con capacità di rappresentare ad ogni effetto il Fornitore, il quale è il referente nei confronti dell'Amministrazione.
2. I dati di contatto del Responsabile della commessa sono: numero telefonico \_\_\_\_\_, indirizzo e-mail \_\_\_\_\_ PEC \_\_\_\_\_.

## **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. E' fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, il Contratto, a pena di nullità, salvo quanto previsto dall'art. 120, comma 1, lett. d), n. 2, Codice.
2. E' fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere a terzi i crediti della fornitura senza specifica autorizzazione da parte dell'Amministrazione, salvo quanto previsto dall'art. 120, comma 12, del Codice.

3. Anche la cessione di credito soggiace alle norme sulla tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 136/2010.
4. In caso di inadempimento da parte del Fornitore degli obblighi di cui ai precedenti commi, l'Amministrazione 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, il Fornitore, 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 al Fornitore mediante bonifico bancario o postale sul/i conto/i corrente/i dedicato/i del Fornitore medesimo riportando il CIG dallo stesso comunicato.

## **Articolo 22**

### ***Subappalto***

1. Il Fornitore, conformemente a quanto dichiarato in sede di offerta, e preso atto del divieto di affidamento in subappalto dell'integrale esecuzione del contratto, affida in subappalto l'esecuzione delle seguenti prestazioni:

---

---

---

2. Il Fornitore è responsabile dei danni che dovessero derivare all'Amministrazione o a terzi per fatti comunque imputabili ai soggetti cui sono state affidate le suddette attività.
3. I subappaltatori dovranno mantenere per tutta la durata del Contratto, i requisiti richiesti dalla normativa vigente in materia per lo svolgimento delle attività agli stessi affidate.
4. Il subappalto è autorizzato dall'Amministrazione. Il Fornitore si impegna a depositare presso l'Amministrazione, almeno venti giorni prima dell'inizio dell'esecuzione delle attività oggetto del subappalto, la copia del contratto di subappalto
5. Il subappalto non comporta alcuna modificazione agli obblighi e agli oneri del Fornitore, il quale rimane l'unico e solo responsabile, nei confronti dell'Amministrazione, per quanto di rispettiva competenza, della perfetta esecuzione del contratto anche per la parte subappaltata.
6. Il Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenne l'Amministrazione da qualsivoglia pretesa di terzi per fatti e colpe imputabili al subappaltatore o ai suoi ausiliari.
7. Ai sensi dell'art. 119, comma 12, del Codice, il Fornitore deve garantire, per le prestazioni affidate in subappalto, 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.

8. Fuori dai casi di cui all'art. 119, comma 11, Codice il Fornitore si obbliga a trasmettere all'Amministrazione entro 20 (venti) giorni dalla data di ciascun pagamento effettuato nei suoi confronti, copia delle fatture quietanzate relative ai pagamenti da esso corrisposti al subappaltatore con l'indicazione delle ritenute di garanzia effettuate.
9. Qualora il Fornitore non trasmetta le fatture quietanzate del subappaltatore nel termine di cui al comma precedente, l'Amministrazione sospende il successivo pagamento a favore del Fornitore.
10. In caso di cessione in subappalto di attività senza la preventiva approvazione ed in ogni caso di inadempimento da parte del Fornitore agli obblighi di cui ai precedenti commi, l'Amministrazione potrà risolvere il Contratto, fatto salvo il diritto al risarcimento del danno.
11. Per tutto quanto non previsto si applicano le disposizioni di cui all'art. 119 del Codice.

## **Articolo 23**

### ***Oneri fiscali e spese contrattuali***

1. Sono a carico del Fornitore tutti gli oneri anche tributari e le spese contrattuali relative alla fornitura ed agli ordini di consegna ivi incluse, a titolo esemplificativo e non esaustivo, quelli notarili, bolli, carte bollate, tasse di registrazione, copie esecutive, ecc. ad eccezione di quelli che fanno carico all'Amministrazione per legge.
2. Il Fornitore dichiara che le prestazioni di cui trattasi sono effettuate nell'esercizio di impresa e che trattasi di operazioni soggette all'imposta sul valore aggiunto, che il Fornitore è tenuto a versare, con diritto di rivalsa, ai sensi del D.P.R. n. 633/72.

## **Articolo 24**

### **Clausola Antipantouflage**

1. In ottemperanza a quanto disposto dall'articolo 53, comma 16-ter, D.Lgs. 165/2001, il Fornitore non deve aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo né aver attribuito incarichi a ex dipendenti della Amministrazione che si trovino nella condizione di limitazione temporale della libertà negoziale, pena la nullità di tali contratti. Tale limitazione riguarda i dipendenti che, avendo esercitato, negli ultimi tre anni di servizio, poteri autoritativi o negoziali per conto

dell'Amministrazione, non possono svolgere, nei tre anni successivi alla cessazione del rapporto di pubblico impiego, attività lavorativa o professionale presso i soggetti privati destinatari dell'attività della pubblica amministrazione svolta attraverso i medesimi poteri

2. È fatto divieto ai soggetti privati destinatari dell'attività della pubblica amministrazione, che abbiano concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo o abbiano attribuito incarichi a ex dipendenti pubblici che si trovino nella suddetta condizione di limitazione temporale della libertà negoziale, di contrattare con le pubbliche amministrazioni per i successivi tre anni.

#### **Articolo 25**

##### ***Foro competente***

1. 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 il Fornitore e l'Amministrazione 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 \_\_\_\_\_

Il Fornitore

L'Amministrazione

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_



Il sottoscritto \_\_\_\_\_ in qualità di Legale rappresentante del Fornitore, 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 nella Lettera di Invito e relativi allegati, nel Capitolato tecnico e, per quanto non previsto, nelle disposizioni del C.c. 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 del Fornitore, Articolo 6 Verifica e controllo quali/quantitativo, Articolo 7 Corrispettivi, Articolo 8 Fatturazione e pagamenti, Articolo 9 Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa, Articolo 11 Penali, Articolo 12 Cauzione definitiva, Articolo 13 Riservatezza, Articolo 14 Danni, responsabilità civile e polizza assicurativa, Articolo 15 Risoluzione e clausola risolutiva espressa, Articolo 16 Recesso, Articolo 21 Cessione di credito e contratto, Articolo 22 Subappalto, Articolo 23 Oneri fiscali e spese contrattuali.

Letto e approvato

Si sottoscrive per accettazione

Il Fornitore

---



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI MATERIALE PER STERILIZZAZIONE

**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 1 e le imprese concorrenti di conformare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza nonché l'espresso impegno anti-corrruzione, 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 1 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 1 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 1 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 anticorrruzione assunti con questo Patto di Integrità comunque accertato dall'Azienda Sanitaria Locale Roma 1, potranno essere applicate le seguenti sanzioni:

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

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

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



**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI MATERIALE PER STERILIZZAZIONE**

**DISCIPLINARE DI GARA**

# INDICE

## **PREMESSE**

Con atto deliberativo n. \_\_\_\_\_, l'Azienda Sanitaria Roma 1 (in seguito: Asl Roma 1) ha deliberato di affidare la fornitura suddivisa in 34 lotti di materiale per la sterilizzazione.

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 mista del criterio del miglior rapporto qualità/prezzo (70/30) e del criterio del prezzo più basso.

Il termine massimo di durata della procedura, dalla data di pubblicazione del bando sulla GUUE alla data del provvedimento di aggiudicazione definitiva, è fissato in mesi 6, fatte salve le sospensioni e proroghe motivate consentite dalla legge.

Il luogo di svolgimento del servizio/consegna della fornitura è Roma codice NUTS: ITI43.

Il Responsabile unico del progetto è Simona Ameduri.

Oggetto della presente procedura è di garantire l'approvvigionamento 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.

## **PIATTAFORMA TELEMATICA**

### **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 autoresponsabilità 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.

### **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](mailto:supporto.stella@regione.lazio.it). Telefono: 06/997744.

### **DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI**

Documenti di gara

La documentazione di gara comprende:

Disciplinare di gara

Allegato 1 DGUE Operatore economico (da compilare sul sistema)

Allegato 2 Domanda di partecipazione

Allegato 3 Capitolato tecnico

Allegato 4 Elenco Prodotti

Allegato 5 Criteri di valutazione

Allegato 6 Schema offerta economica

Allegato 7 Dichiarazioni Concordato Preventivo (eventuale)

Allegato 8 Attestazione pagamento bollo

Allegato 9 Informativa Privacy

Allegato 10 Pattuizioni sul trattamento dei dati personali

Allegato 11 Schema contratto

Allegato 12 Patto integrità

Si precisa che gli Allegati 9 e 10 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").

Chiarimenti

É possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare entro le ore 12,00 del \_\_\_\_\_ 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.

## **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.

## **OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI**

L'appalto è composto da n. 34 lotti, al fine di garantire la massima concorrenza e l'effettiva partecipazione delle micro, piccole e medie imprese, ai sensi di quanto previsto dall'art. 58 del D.lgs. n. 36/2023, riportati nel dettaglio nell'Allegato 4 per un importo a base d'asta triennale di € 536.202,00 al netto di iva e/o di altre imposte e contributi di legge.

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

Le caratteristiche tecniche specifiche minime dei dispositivi richiesti e la modalità di esecuzione del presente Appalto sono contenute nell'Allegato 4 Elenco Prodotti.

## **REVISIONE PREZZI**

Ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs 36/2023, 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 delle prestazioni da eseguire in maniera prevalente 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.

#### **DURATA**

Per ogni Lotto, la durata del contratto è pari a 36 mesi dalla data di stipula del medesimo. I termini di durata del predetto contratto si intenderanno in ogni caso decorsi, anche prima della scadenza triennale, qualora sia esaurito l'Importo contrattuale.

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.

#### **MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESCUZIONE**

La stazione appaltante si riserva di rinnovare il contratto per ulteriori 12 mesi. L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'affidatario almeno 3 mesi prima della scadenza del contratto. La Stazione Appaltante si riserva, altresì, la possibilità di esercitare l'opzione di proroga

tecnica per 6 mesi, laddove necessario, nelle more dell'espletamento della procedura di gara tesa all'individuazione dei nuovi Operatori Economici.

Il valore complessivo dell'appalto, ai sensi dell'art. 14 del D. Lgs 36/2023, tenendo conto delle opzioni sopra riportate è pari ad € 804.303,00 oltre Iva in forza di legge.

## **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, 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.

## **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.

### **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.

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.

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 CAPACITÀ ECONOMICO FINANZIARIA**

Non richiesti.

### **REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA PROFESSIONALE**

Non richiesti.

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

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.

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

Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori

### **AVVALIMENTO**

Non previsto

### **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.

### **REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE**

L'aggiudicatario è tenuto a garantire l'applicazione 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.

## **GARANZIA FIDEIUSSORIA**

L'offerta per ciascun Lotto è corredata, a pena di esclusione, da una garanzia provvisoria pari al 2% del valore complessivo del singolo Lotto.

L'importo della cauzione provvisoria è ridotto del 20 per cento, cumulabile con le riduzioni di cui al primo e secondo periodo dell'art. 106, comma 8 del D. Lgs 36/2023, quando l'operatore economico possieda uno o più delle certificazioni o marchi individuati, tra quelli previsti dall'[allegato II.13](#).

Si precisa che l'operatore non dovrà costituire alcuna garanzia, qualora il valore complessivo dei lotti di partecipazione sia inferiore a € 10.000,00.

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

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

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

La 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.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf)

<http://www.ivass.it/ivass/impresesp/impresesp/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.

## **SOPRALLUOGO**

Non previsto.

## **PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.**

Non dovuto, ai sensi della Delibera ANAC n. 610 del 19 dicembre 2023, pubblicata in Gazzetta Ufficiale il 12 gennaio 2024.

## **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.

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

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.

La ditta offerente è tenuta a far pervenire la campionatura del materiale offerto, per i prodotti e nei quantitativi specificati nell'allegato 4 elenco prodotti, che dovranno corrispondere a quanto specificato 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.

Qualora l'OE non possa presentare offerta per un codice richiesto da campionare, sarà possibile produrre idonea campionatura relativa ad altro sub-lotto simile per tipologia e dimensione.

Le Società risultate non aggiudicatrici potranno richiedere tassativamente entro 30 giorni dal ricevimento della comunicazione di non aggiudicazione la restituzione a proprie spese mediante corriere della campionatura relativa ai lotti partecipati e non aggiudicati.

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 4) 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 materiale per sterilizzazione.

Il suddetto collo, indirizzato a ASL Roma 1 UOC Acquisizione Beni e Servizi Il Piano– Via Ariosto, 3/9 – 00185 Roma ( lunedì – venerdì dalle ore 9,00 alle 17,00 ) deve pervenire entro il termine di scadenza di presentazione delle offerte.

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 la Commissione Giudicatrice lo ritenga necessario, al fine di verificare qualità e funzionalità dei dispositivi offerti, potrà richiedere ulteriore campionatura, anche se non richiesta originariamente in fase di presentazione delle offerte.

#### **REGOLE PER LA PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA**

L'“OFFERTA” è composta da:

A – Documentazione amministrativa;

B – Offerta tecnica (una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare);

C – Offerta economica (una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare).

L'operatore economico ha facoltà di inserire nella Piattaforma offerte successive che sostituiscono la precedente, ovvero ritirare l'offerta presentata, nel periodo di tempo compreso 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 termine di scadenza delle offerte è fissato alle ore 12,00 del \_\_\_\_\_

Il Sistema non accetta offerte presentate dopo il termine di presentazione dell'offerta stabilito.

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.

La rettifica è operata nel rispetto della segretezza dell'offerta e non può comportare la presentazione di una nuova offerta, né la sua modifica sostanziale.

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

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 esclusivamente files con i seguenti formati p7m, .pdf, .7-zip, .rar, .zip.

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.

## **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 avvalimento, 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

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.

## **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) Patto di integrità
- 5) 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 mediante utilizzo dell'allegato 8 con allegata copia del contrassegno in formato pdf.

### **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 consorzio 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

– 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 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

**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.

**DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO**

Non previsto.

**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.

## **OFFERTA TECNICA**

L'operatore economico inserisce per ogni singolo lotto 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. Scheda tecnica, per ogni prodotto offerto, originale del produttore in lingua italiana (o con traduzione allegata);
2. Altra eventuale documentazione tecnica.

La predetta documentazione tecnica di cui ai punti 1 e 2 dovrà riportare tutte le informazioni necessarie per consentire l'accertamento dei requisiti essenziali minimi indicati più in generale la conformità dei dispositivi alle normative vigenti ed alle disposizioni internazionali riconosciute per quanto attiene alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio e alle vigenti norme legislative, regolamentari e tecniche disciplinanti la fornitura in trattazione, quali

- Nome commerciale del prodotto;
- Eventuale classificazione (CND, CIVAB, etc.);
- Formulazione quali/quantitativa completa;
- Nome della ditta produttrice;
- Caratteristiche tecniche;
- Caratteristiche chimico-fisiche dei materiali;
- Indicazioni d'uso;
- Modalità di impiego;
- Modalità di conservazione ottimale;
- Tipo di confezionamento.

### 3. Eventuali segreti tecnici commerciali

In merito al punto 3, l'operatore economico ha facoltà di allegare una dichiarazione firmata contenente i dettagli della documentazione tecnica coperti da riservatezza, argomentando

in modo congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare. Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata della relazione tecnica adeguatamente oscurata nelle parti ritenute costituenti segreti tecnici e commerciali.

Non sono pertanto ammissibili generiche e non circostanziate indicazioni circa la presenza di ragioni di riservatezza e comunque, 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.

Qualora non venga rilasciata alcuna dichiarazione e specificazione in proposito da parte del concorrente, l'ASL Roma 1 si terrà autorizzata a consentire l'accesso e la visione di tutta la documentazione presentata.

Tutta la documentazione tecnica presentata dovrà riportare chiaramente l'indicazione del lotto e della voce di riferimento.

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

Fatta eccezione per le attestazioni relative alle certificazioni di qualità, l'offerta tecnica dovrà essere prodotta in lingua italiana. 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, alla pari di quella amministrativa, 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.

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

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

## **OFFERTA ECONOMICA**

La busta "Offerta economica" contiene, a pena di esclusione,

- l'offerta economica (allegato 6), per ciascun lotto.

La predetta documentazione è firmata secondo le modalità previste al precedente punto 15.1 ed è predisposta sul SISTEMA secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma SISTEMA;

L'operatore ha facoltà di riportare nell'offerta economica documentazione in merito ai giustificativi relativi alle voci di prezzo e di costo, che concorrono a formare il valore complessivo della propria offerta. Si precisa che trattasi di mera facoltà e, pertanto, l'assenza di predetta documentazione non costituisce causa di esclusione.

L'operatore per il lotto interessato dovrà inserire a sistema il corrispondente schema offerta di cui all'Allegato 6, avendo cura di eliminare gli schemi non pertinenti.

Si chiarisce che al fine della formulazione dell'offerta economica da inserire a Sistema l'operatore economico concorrente dovrà riportare il valore complessivo triennale della propria offerta, come determinato nell'Allegato 6 schema offerta economica.

Si evidenzia, altresì, 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.

Il prezzo dei sub lotti ed il prezzo totale del Lotto dovranno essere espressi con un numero di decimali non superiore a due (2);

I prezzi devono essere indicati Iva esclusa;

i prezzi 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 triennale di ogni Lotto.

Non saranno ammesse offerte complessive pari a 0 (zero);

## **CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE**

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica, nel caso del criterio prezzo/qualità sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:

Descrizione	punteggio massimo
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
Totale	100

La valutazione delle caratteristiche qualitative delle offerte risultate conformi alle caratteristiche tecniche minime specifiche, sarà effettuata dalla Commissione Giudicatrice sulla scorta dell'analisi della documentazione tecnica e della campionatura presentata dalle imprese nelle modalità di seguito indicate.

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri indicati nell'Allegato 5 criteri qualitativi.

In merito al punteggio tecnico, a ciascuno degli elementi discrezionali (D) riportati nei criteri di valutazione ( Allegato 5 ), la Commissione nel suo plenum e collegialmente attribuisce un coefficiente variabile da zero ad uno, utilizzando la seguente scala di giudizi:

<b>GIUDIZIO ATTRIBUITO AD OGNI ASPETTO QUALITATIVO</b>		<b>COEFFICIENTE</b>
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

Solo nel caso in cui l'assegnazione del giudizio non fosse unanime, si procederà a calcolare la media dei giudizi espressi dai diversi commissari.

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.

Per i criteri quantitativi (Q): A ciascuno degli elementi quantitativi cui è assegnato un punteggio è attribuito un coefficiente, variabile tra zero e uno, sulla base dei metodi riportati nel criterio oggetto di valutazione. In particolare, il concorrente dovrà indicare nelle schede tecniche prodotte la misura/valore corrispondente all'elemento in questione.

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;

$P_n$  = peso criterio di valutazione n.

Determinato il punteggio tecnico complessivo, la Stazione Appaltante prosegue sulla base delle valutazioni/operazioni compiute dalla Commissione giudicatrice all'espletamento delle successive operazioni di gara e, dunque, all'apertura delle offerte economiche e alla conseguente attribuzione del punteggio relativo all'elemento prezzo.

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

$C_i$  = 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 troncamento i valori alla seconda cifra decimale, senza alcun arrotondamento.

Per i lotti per i quali l'aggiudicazione è prevista al prezzo più basso e non è stata richiesta la campionatura in sede di offerta, si procederà successivamente alla verifica della documentazione amministrativa, all'apertura in seduta virtuale pubblica delle buste economiche e alla predisposizione della graduatoria. In questo caso, pertanto, la conformità ed idoneità del prodotto offerto alla descrizione tecnica riportata negli atti di gara riguarderà inizialmente la documentazione prodotta dall'operatore primo in graduatoria e soltanto nel caso di mancata conformità di quest'ultima, si estenderà a quella dell'operatore successivo in graduatoria.

## **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.

## **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.

## **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

## **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 pubblico tramite sistema ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria.

Nel caso in cui per i Lotti per i quali l'aggiudicazione è prevista sulla base del criterio del prezzo più basso, in caso di ex aequo, i concorrenti saranno chiamati a presentare un'offerta migliorativa sul prezzo entro 3 giorni.

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;

#### **VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.**

- a) In caso di aggiudicazione secondo il criterio prezzo/qualità, sono considerate sospette di anomalia le offerte che risultano essere pari almeno ai 4/5 del punteggio massimo previsto dal bando sia per i criteri qualitativi e che per quelli quantitativi, qualora ci siano almeno 3 offerte
- b) Per i lotti per i quali è prevista l'aggiudicazione al prezzo più basso, l'Amministrazione si farà riferimento per individuare le offerte sospette di anomalia all'allegato II.2 D.Lgs. n. 36/2023 ( metodo A ), qualora ci siano almeno 5 offerte.

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

In entrambi i casi sopra indicati ( a e b ), trattasi di mera fornitura, non è prevista alcuna esclusione automatica.

Nel caso in cui la prima migliore offerta appaia sospetta di anomalia, 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 ha, come già rappresentato nella sez. 17 del presente disciplinare, ha facoltà di allegare, 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 pertanto 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

## **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.

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.

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.

#### **OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI**

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

L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

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

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

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

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

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

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

## **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.

## **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,

## **DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE**

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

## **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.