

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

N. 0951 del 05/11/2020

**OGGETTO:** Indizione, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D.Lgs. 50/2016, di una procedura negoziata, tramite piattaforma MEPA, per l'affidamento della fornitura biennale, suddivisa in tre lotti, di dispositivi di protezione individuale (DPI) Anti-X occorrenti alla ASL ROMA 1. Importo complessivo presunto posto a base d'asta pari ad € 70.441,00 iva esclusa.

Approvazione della documentazione di gara

CIG Lotto 1: 8471980310 – Lotto 2: 8471993DC7 – Lotto 3: 8472002537

STRUTTURA PROPONENTE: Dipartimento Tecnico Patrimoniale - U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi

Centro di costo: 221

L'estensore: Sig. Flavio De Girolami

Il Dirigente ed il Responsabile del procedimento, con la sottoscrizione del presente atto, a seguito dell'istruttoria effettuata, attestano che l'atto è legittimo nella forma e nella sostanza.

Il Responsabile del Procedimento

Dr. Vittorio Santoriello

Il Responsabile della U.O.C.  
Acquisizione Beni e Servizi

Dr.ssa Cristina Franco

Il Direttore del Dipartimento  
Tecnico Patrimoniale

Ing. Paola Brazzoduro

data 27/10/2020

data 27.10.2020

data 28.10.2020

Il presente atto contiene dati sensibili  SI  NO

Il Funzionario addetto al controllo di budget con la sottoscrizione del presente atto attesta che lo stesso non comporta scostamenti sfavorevoli rispetto al budget economico.

Il presente atto non comporta impegno di spesa

Parere del Direttore Amministrativo Dr.ssa Cristina Matranga

Favorevole

data 2.11.2020

firma

Non favorevole

(con motivazioni allegate al presente atto)

Parere del Direttore Sanitario Dott. Mauro Goletti

Favorevole

data 2.11.2020

firma

Non favorevole

(con motivazioni allegate al presente atto)

Il Presente provvedimento si compone di n. 56 pagine di cui n. 52 pagine di allegati.

Il Direttore Generale

Dott. Angelo Tanesi

M. 0951 DEL 05/11/2020

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

**VISTA** la Deliberazione n. 1 del 1 gennaio 2016 del Commissario Straordinario dell'Azienda Sanitaria Locale 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 n. 17 del 31.12.2015 e dal DCA n. 606 del 30.12.2015;

**VISTO** il Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00250 del 23 novembre 2016 con il quale è stato nominato il Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria Locale ROMA 1 nella persona del Dott. Angelo Tanese;

il Decreto del presidente della Regione Lazio n. T00241 del 3 ottobre 2019, con il quale viene differito il termine di scadenza contrattuale del Direttore Generale;

l'Atto di Autonomia Aziendale, approvato con deliberazione n. 1153 del 17 dicembre 2019, recepito con D.C.A. U00020 del 27.01.2020, pubblicato sul BURL del 30.01.2020 n.9;

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

**PREMESSO** che con nota prot. n. 35748 del 05/03/2020, agli atti d'ufficio, il Direttore della U.O.C. Logistica della ASL ROMA 1 ha trasmesso il fabbisogno di Dispositivi di protezione individuale(DPI) Anti-X occorrenti alla ASL ROMA 1, inizialmente per due lotti, per la predisposizione di una nuova gara;

che, con nota 68834 del 13/05/2020, l'U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi ASL ROMA 1, ha richiesto alla Regione Lazio l'autorizzazione all'espletamento di una procedura di gara autonoma per il periodo di 24 mesi per la fornitura di Dispositivi di protezione individuale (DPI) Anti-X;

che, con nota prot. 702557 del 06/08/2020, la Regione Lazio ha autorizzato l'espletamento della suddetta procedura di gara;

**DATO ATTO** che sulla base del fabbisogno definitivo trasmesso dal Direttore della suddetta U.O.C., il valore complessivo della gara per 24 mesi è stato stimato in € 70.441,00 iva esclusa;

che la fornitura è stata suddivisa in n. 3 lotti di cui di seguito dettagliati:

<b>LOTTO N. 1 DISPOSITIVI PROTEZIONE INDIVIDUALE (per lavoratori)</b> <b>IMPORTO A BASE D'ASTA € 65.265,00=I.E. - CIG: 8471980310</b>	
DESCRIZIONE	Qt.
CAMICI SPEZZATI (corpetto/gonna)	
il costo si riferisce al camice (formato da corpetto e gonna: la ditta deve indicare anche il costo del solo corpetto e della sola gonna) di cui n. 2 corpetti con mezza manica	64
CAMICI INTERI:	
di cui n. 6 camici interi con piombo alleggerito	12
COLLARI TIRODEI	72
APPENDICAMICI MOBILI	8
APPENDICAMICI A PARETE	4
GRUCCE	172
OCCHIALI ANTI-X	35
OCCHIALI SOVRAPPONIBILI ANTI-X	46

<b>LOTTO N. 2 DISPOSITIVI PROTEZIONE INDIVIDUALE (per pazienti)</b> <b>IMPORTO A BASE D'ASTA € 4.476,00=I.E. - CIG: 8471993DC7</b>	
DESCRIZIONE	Qt.
SET COMPLETI (S, M, L) PROTEZIONE ORGANI RIPRODUTTIVI FEMMINILI IN ETA' PEDIATRICA	6
SET COMPLETI (S, M, L) PROTEZIONE ORGANI RIPRODUTTIVI MASCHILI IN ETA' PEDIATRICA	6
CAMICI PEDIATRICI A PROTEZIONE ANTERIORE COMPLETA	4
SET COMPLETI (S,M,L) PROTEZIONE SENO BAMBINE	2
SET GONNE PEDIATRICHE (S, M, L)	4
COLLARI PROTEZIONE DELLA TIROIDE PER BAMBINI	4
COLLARI PROTEZIONE INTEGRALE TIROIDE PER PAZIENTE ADULTI	4

<b>LOTTO N. 3 DISPOSITIVI PROTEZIONE INDIVIDUALE PER LASER</b> <b>(per lavoratori)</b> <b>IMPORTO A BASE D'ASTA € 700,00=I.E. - CIG: 8472002537</b>	
DESCRIZIONE	Qt.
OCCHIALI SOVRAPPONIBILI LASER	10

**CONSIDERATO** che, stante l'importo posto a base d'asta, al di sotto della soglia comunitaria, la procedura di scelta del contraente da eleggere è la procedura negoziata da esperirsi sul mercato elettronico della Pubblica Amministrazione (MEPA) ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016;

che si è ritenuto di adottare quale criterio di valutazione delle offerte, per i lotti n. 1 e 2, quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa ed invece, stante le caratteristiche standardizzate dell'oggetto di fornitura, il criterio del prezzo più basso per le offerte del lotto n. 3, ai sensi dell'art. 95, comma 2 del D.Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii;

**RITENUTO** pertanto, di procedere all'indizione di una procedura negoziata da esperirsi sul mercato elettronico della Pubblica Amministrazione (MEPA), ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b), del D.Lgs n. 50/2016, finalizzata all'acquisizione della fornitura di dispositivi per protezione individuale (DPI) Anti-X, occorrenti alle esigenze della ASL ROMA 1, suddivisa in 3 lotti, per la durata di 24 mesi, per un valore complessivo di € 70.441,00 iva esclusa;

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

- Disciplinare di gara;
- Alleg. 1 Domanda di partecipazione;
- Alleg. 2 Dettaglio Fornitura;
- Alleg. 3 Capitolato Tecnico;
- Alleg. 4 Schema di Offerta Economica;
- Alleg. 5 Patto di integrità;
- Alleg. 6 Informativa Privacy;
- Alleg. 7 Contratto Privacy;

**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** gara da esperirsi sul mercato elettronico della Pubblica Amministrazione (MEPA), ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D.Lgs 50/2016, finalizzata all'acquisizione della fornitura biennale, suddivisa in n. 3 lotti, di dispositivi di protezione individuale (DPI) Anti-X, occorrenti alle esigenze della ASL ROMA 1, per un valore complessivo di € 70.441,00 iva esclusa;

**di prevedere**, ai sensi dell'art. 95, comma 2, del D.Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii, quale criterio selettivo di aggiudicazione, quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa limitatamente ai soli lotti n. 1 e 2 e quello del prezzo più basso per il lotto n. 3 per la standardizzazione delle caratteristiche dei prodotti ad esso afferenti;

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

- Disciplinare di gara;
- Alleg. 1 Domanda di partecipazione;
- Alleg. 2 Dettaglio Fornitura;
- Alleg. 3 Capitolato Tecnico;
- Alleg. 4 Schema di Offerta Economica;
- Alleg. 5 Patto di integrità;
- Alleg. 6 Informativa Privacy;
- Alleg. 7 Contratto Privacy;

**di invitare**, gli operatori economici abilitati nel MEPA al Bando "BENI – FORNITURE SPECIFICHE PER LA SANITÀ" onde assicurare la massima concorrenza;

**di nominare**, quale Responsabile del Procedimento (RUP), per la sola parte procedurale, il Dr. Vittorio Santoriello Dirigente U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi della ASL ROMA 1;

**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.

Il Responsabile del  
Procedimento  
Dr. Vittorio Santoriello

Il Responsabile della UOC  
Acquisizione Beni e Servizi  
Dr.ssa Cristina Franco

Il Direttore del Dipartimento  
Tecnico Patrimoniale  
Ing. Paola Brazzoduro

## IL DIRETTORE GENERALE

**In Virtù** dei poteri previsti:

- dall'art. 3 del D.Lgs. n. 502/1992 e ss.mm.ii.;
- dall'art. 8 della L.R. n. 18/1994 e ss.mm.ii.;

nonché delle funzioni e dei poteri conferitigli con Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00250 del 23.11.2016 e con Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00241 del 03/10/2019;

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

**Preso atto** che il Direttore della Struttura proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo, utile e proficuo per il servizio pubblico ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 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, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D.Lgs. 50/2016, di una procedura negoziata, tramite piattaforma MEPA, per l'affidamento della fornitura biennale suddivisa in tre lotti, di dispositivi di protezione individuale (DPI) Anti-X occorrenti alla ASL ROMA 1. Importo complessivo presunto posto a base d'asta pari ad € 70.441,00 iva esclusa. Approvazione della documentazione di gara", e conseguentemente, per i motivi e le valutazioni sopra riportate, che formano parte integrante del presente atto.

**di indire** gara da esperirsi sul mercato elettronico della Pubblica Amministrazione (MEPA), ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D.Lgs 50/2016, finalizzata all'acquisizione della fornitura biennale, suddivisa in n. 3 lotti, di dispositivi di protezione individuale (DPI) Anti-X, occorrenti alle esigenze della ASL ROMA 1, per un valore complessivo di € 70.441,00 iva esclusa;

**di prevedere**, ai sensi dell'art. 95, comma 2, del D.Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii, quale criterio selettivo di aggiudicazione, quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa limitatamente ai soli lotti n. 1 e 2 e quello del prezzo più basso per il lotto n. 3 per la standardizzazione delle caratteristiche dei prodotti ad esso afferenti;

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

- Disciplinare di gara;
- Alleg. 1 Domanda di partecipazione;
- Alleg. 2 Dettaglio Fornitura;
- Alleg. 3 Capitolato Tecnico;
- Alleg. 4 Schema di Offerta Economica;
- Alleg. 5 Patto di integrità;
- Alleg. 6 Informativa Privacy;
- Alleg. 7 Contratto Privacy;

**di invitare**, gli operatori economici abilitati nel MEPA al Bando "BENI – FORNITURE SPECIFICHE PER LA SANITÀ" onde assicurare la massima concorrenza;

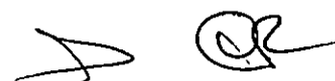
**di nominare**, quale Responsabile del Procedimento (RUP), per la sola parte procedurale, il Dr. Vittorio Santoriello Dirigente U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi della ASL ROMA 1;

**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.

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

IL DIRETTORE GENERALE  
Dott. Angelo Tanese





**PROCEDURA NEGOZIATA, TRAMITE MERCATO ELETTRONICO DELLA PA (MEPA), PER LA FORNITURA BIENNALE DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE ANTI-RX , SUDDIVISA IN TRE LOTTI, PER LE ESIGENZE DELLA ASL ROMA 1**

**DISCIPLINARE DI GARA**

## INDICE

1. PREMESSE	3
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI	3
2.1 Documenti di gara.....	3
2.2 Chiarimenti.....	3
2.3 Comunicazioni.....	3
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI	3
4. DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI	4
4.1 Durata.....	4
4.2 Opzioni proroghe tecniche rinnovi.....	4
5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE	5
6. REQUISITI GENERALI	6
7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA	6
7.1 Requisiti di idoneità.....	6
7.2 Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, GEIE.....	6
7.3 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili.....	7
8. AVVALIMENTO	7
9. SUBAPPALTO.	7
10. GARANZIA PROVVISORIA	7
11. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA	7
12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC	7
13. SOCCORSO ISTRUTTORIO	7
14. DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	8
14.1 Segreti tecnici e commerciali.....	10
15. OFFERTA TECNICA	11
16. OFFERTA ECONOMICA	11
17. SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	12
18. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE	12
18.1 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA.....	12
$P_n = \text{peso criterio di valutazione } n$ .....	14
18.2 CAMPIONATURA.....	14
18.3 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA.....	16
19. COMMISSIONE GIUDICATRICE	16
20. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.	16
21. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO	17
22. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE	18
23. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI	18

## **I. PREMESSE**

Il presente Disciplinare regola lo svolgimento della procedura di gara per l'affidamento della fornitura di Dispositivi di protezione individuale (DPI) anti -Rx occorrenti alla ASL ROMA 1.

L'affidamento avverrà mediante procedura negoziata attraverso il Mercato Elettronico delle Pubbliche Amministrazioni (MEPA).

Il luogo di svolgimento della fornitura è il Comune di Roma [codice NUTS ITI43]

Il Responsabile del procedimento, ai sensi dell'art. 31 del D.lgs. 50/2016 (in seguito "Codice"), è il Dr. Vittorio Santoriello.

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

### **2.1 Documenti di gara**

La documentazione di gara comprende:

- 1) Disciplinare di gara;
  - Allegato 1 – Domanda di partecipazione
  - Allegato 2 – Capitolato tecnico
  - Allegato 3 – Dettaglio di fornitura
  - Allegato 4 – Schema Offerta Economica
  - Allegato 3 – Patto di integrità
  - Allegato 4 – Informativa Privacy
  - Allegato 5 – Contratto Privacy

In riferimento agli allegati 4 e 5, "Informativa Privacy" e "Contratto Privacy", sono da inviare solo in caso di aggiudicazione.

La documentazione di gara è disponibile tramite MEPA e sul sito internet: <http://www.aslroma1.it> sezione "Gare e Appalti – RDO".

### **2.2 Chiarimenti**

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti, da inoltrare alla stazione appaltante tramite il MEPA, entro le ore 12:00 del giorno indicato nella RDO.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana e devono pervenire all'ASL Roma I in un'unica soluzione, a pena di irricevibilità. Ai sensi dell'art. 74, comma 4, del Codice, le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno fornite almeno sei giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione in forma anonima tramite MEPA. Non sono ammessi chiarimenti telefonici.

### **2.3 Comunicazioni**

Tutte le comunicazioni, comprese quelle rese ai sensi dell'art. 76 del Codice, verranno effettuate attraverso il MEPA.

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

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

In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

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

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

L'appalto è suddiviso in **tre lotti**.

Numero lotto	Oggetto del lotto	CIG
1	DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE (DPI) DELL'OPERATORE suddiviso nelle due sezioni: a) CAMICI ANTI-X, COLLARI ANTI-X E APPENDICAMICI; b) DPI PER LA PROTEZIONE DEL CRISTALLINO;	8471980310
2	DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE (DPI) DEI PAZIENTI;	8471993DC7
3	DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE (DPI) DELL'OPERATORE PER LASER;	8472002537

Le attività oggetto dell'appalto, come specificate dettagliatamente nel Capitolato Tecnico, sono riferibili ai seguenti ambiti:

n.	Descrizione servizi/beni	CPV	P (principale) S (secondaria)	Importo I.E.
1	DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE (DPI) DELL'OPERATORE	35113200-1	P	€ 65.265,00
2	DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE (DPI) DEI PAZIENTI	35113200-1	P	€ 4.476,00
3	DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE (DPI) DELL'OPERATORE PER LASER	35113200-1	P	€ 700,00
<b>Importo totale a base di gara I.E.</b>				<b>€ 70.441,00</b>

L'importo a base di gara è pari ad **€ 70.441,00** al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

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

In considerazione della natura del servizio oggetto della presente procedura di gara e in assenza di rischi da interferenza, si ritiene infatti non sussistente la necessità di procedere alla predisposizione del DUVRI e di indicare la relativa stima dei costi della sicurezza non soggetti a ribasso d'asta, di cui all'articolo 26 del Decreto Legislativo 9 aprile 2008, n. 81 e s.m.i.

Resta comunque onere di ciascun Fornitore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti all'esercizio della propria attività, il documento di valutazione dei rischi e di provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici connessi all'attività svolta dallo stesso.

L'appalto è finanziato con fonti di finanziamento proprie della stazione appaltante.

#### **4. DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI**

##### **4.1 Durata**

La fornitura in oggetto avrà la durata di anni 2 (24 mesi) a far data dalla sottoscrizione del contratto.

##### **4.2 Opzioni proroghe tecniche rinnovi**

Il contratto di appalto potrà essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento, ai sensi dell'art. 106, comma 1, lett. a), del Codice, nei seguenti casi: al fornitore potrà essere richiesto, alle stesse condizioni, di incrementare o ridurre l'importo a base di gara fino alla concorrenza di un quinto, senza che lo stesso possa far valere il diritto alla risoluzione del contratto.

La durata del contratto in corso di esecuzione potrà essere modificata per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente, ai sensi dell'art. 106, comma 11, del Codice.

In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi - o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni.

## **5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE**

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

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

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

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

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

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

Nel caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, le consorziate designate dal consorzio per l'esecuzione del contratto non possono, a loro volta, a cascata, indicare un altro soggetto per l'esecuzione.

Le aggregazioni tra imprese aderenti al contratto di rete di cui all'art. 45, comma 2, lett. f), del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese in quanto compatibile. In particolare:

- a) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. rete - soggetto), l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- b) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. rete-contratto), l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- c) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione, l'aggregazione di imprese di rete partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Il ruolo di mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese può essere assunto anche da un consorzio di cui all'art. 45, comma 1, lett. b), c) ovvero da una sub-associazione, nelle forme di un RTI o consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazioni di imprese di rete.

A tal fine, se la rete è dotata di organo comune con potere di rappresentanza (con o senza soggettività giuridica), tale organo assumerà la veste di mandataria della sub-associazione; se, invece, la rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza o è sprovvista di organo comune, il ruolo di mandataria della sub-associazione è conferito dalle imprese retiste partecipanti alla gara, mediante mandato ai sensi dell'art. 48, comma 12, del Codice, dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

Ai sensi dell'art. 186-bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267, l'impresa in concordato preventivo con continuità aziendale può concorrere anche riunita in RTI purché non rivesta la qualità di mandataria e sempre che le altre imprese aderenti al RTI non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

## **6. REQUISITI GENERALI**

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

Sono comunque **esclusi** gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del D.Lgs. del 2001 n. 165.

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

## **7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA**

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

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

### **7.1 Requisiti di idoneità**

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

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

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

### **7.2 Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, GEIE**

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

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

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

Il **requisito relativo alle iscrizioni** di cui al **punto** **Errore. L'origine riferimento non è stata trovata.** deve essere posseduto da:

- a. ciascuna delle imprese raggruppate/raggruppande, consorziate/consorziate o GEIE;

- b. ciascuna delle imprese aderenti al contratto di rete indicate come esecutrici e dalla rete medesima nel caso in cui questa abbia soggettività giuridica.

### **7.3 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili**

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

Il **requisito relativo all'iscrizione nel registro** tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al **punto Errore. L'origine riferimento non è stata trovata.** deve essere posseduto dal consorzio e dalle imprese consorziate indicate come esecutrici.

### **8. AVVALIMENTO**

Non previsto.

### **9. SUBAPPALTO.**

Non previsto.

### **10. GARANZIA PROVVISORIA**

Non prevista.

### **11. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA**

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

L'offerta vincolerà il concorrente ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice per 240 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, la stazione appaltante potrà richiedere agli offerenti, ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice, di confermare la validità dell'offerta sino alla data che sarà indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta della stazione appaltante sarà considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

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

Gli operatori economici sono **esonerati** dal versamento del contributo ANAC, ai sensi dell'art. 65 del Decreto-Legge n. 34 del 19 Maggio 2020 (di prossima indizione e fino al 31/12/2020) recante "*Misure urgenti in materia di salute, sostegno al lavoro e all'economia, nonché di politiche sociali connesse all'emergenza epidemiologica da COVID-19*" di cui all'art. I, comma 65, della Legge 23 dicembre 2005, n° 266 all'Autorità Nazionale Anticorruzione,

### **13. SOCCORSO ISTRUTTORIO**

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

L'irregolarità essenziale è sanabile laddove non si accompagni ad una carenza sostanziale del requisito alla cui dimostrazione la documentazione omessa o irregolarmente prodotta era finalizzata. La successiva correzione o

integrazione documentale è ammessa laddove consenta di attestare l'esistenza di circostanze preesistenti, vale a dire requisiti previsti per la partecipazione e documenti/elementi a corredo dell'offerta. Nello specifico valgono le seguenti regole:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l'esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del DGUE e della domanda, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta ovvero di condizioni di partecipazione gara (es. mandato collettivo speciale o impegno a conferire mandato collettivo), entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di dichiarazioni e/o elementi a corredo dell'offerta, che hanno rilevanza in fase esecutiva (es. dichiarazione delle parti del servizio/fornitura ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice) sono sanabili.

Ai fini della sanatoria la stazione appaltante assegna al concorrente un congruo termine - non superiore a dieci giorni - perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere.

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

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

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

#### **14. DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

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

1. Domanda di partecipazione firmata digitalmente;
2. PASSOE di cui all'art. 2, comma 3 lett. b) della delibera ANAC n. 157/2016, relativo al concorrente;

**Si precisa che il pagamento del Contributo ANAC non è dovuto, ai sensi delle disposizioni del Decreto Rilancio, convertito in Legge n. 77 del 17/07/2020.**

#### **Documentazione e dichiarazioni ulteriori per i soggetti associati**

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

#### **Per i raggruppamenti temporanei già costituiti**

- copia autentica del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata.

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

**Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti**

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

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

- dichiarazione attestante:
  - a. l'operatore economico al quale, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
  - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'art. 48 comma 8 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
  - c. dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

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

- copia autentica o copia conforme del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del D.Lgs 82/2005, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;
- dichiarazione, sottoscritta dal legale rappresentante dell'organo comune, che indichi per quali imprese la rete concorre;
- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

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

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



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

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

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

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

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

#### **14.1 Segreti tecnici e commerciali**

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

In base a quanto disposto dall'art. 53, comma 5, del Codice, il diritto di accesso agli atti e ogni forma di divulgazione sono esclusi in relazione alle informazioni fornite dai concorrenti nell'ambito delle offerte che costituiscono, secondo motivata e comprovata dichiarazione del concorrente, segreti tecnici e commerciali.

A tal proposito si chiarisce che i segreti industriali e commerciali non devono essere semplicemente asseriti, ma devono essere effettivamente sussistenti e di ciò deve essere dato un principio di prova da parte del concorrente.

La ditta concorrente deve quindi allegare nel SISTEMA una dichiarazione in formato elettronico, firmata digitalmente e denominata "Segreti tecnici e commerciali", nella sezione "Offerta tecnica", contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, accompagnata da idonea documentazione che:

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

L'Asl ROMA 1 si riserva comunque di valutare la compatibilità dell'istanza di riservatezza con il diritto di accesso dei soggetti interessati.

L'Asl ROMA 1 si riserva di imporre alle ditte concorrenti condizioni intese a proteggere il carattere di riservatezza delle informazioni rese disponibili.

Si precisa che l'ASL ROMA 1 non effettuerà ulteriori informative e procederà, su richiesta scritta del concorrente entro 15 (quindici) giorni a comunicare quanto previsto dall'art. 76, comma 2, del Codice (fermo restando quanto previsto dal comma 4 del medesimo articolo).

## **15. OFFERTA TECNICA**

L' Offerta tecnica contiene, **a pena di esclusione**, i seguenti documenti:

- Schede tecniche del produttore** redatte in lingua italiana da cui si evincono i requisiti tecnici minimi richiesti. Non saranno ammesse offerte che rechino schede tecniche dei prodotti offerti in lingua diversa dall'italiano pena esclusione dalla procedura di gara; sono ammesse unicamente le traduzioni giurate di schede tecniche originarie in lingua straniera;
- Dichiarazione** che i prodotti offerti sono conformi a quanto richiesto nel fabbisogno di gara e che presentino le certificazioni necessarie e obbligatorie vigenti di qualità e sicurezza previste per la singola tipologia di prodotto;

La Commissione di gara, deputato ha valutare le offerte tecniche, nel corso della valutazione tecnica, possono richiedere alle ditte partecipanti la trasmissione di campionatura al fine di verificare la veridicità delle schede tecniche o allo scopo di chiarire i contenuti delle schede laddove siano emersi dei dubbi interpretativi delle stesse. Le modalità, i termini e il luogo di consegna della campionatura verranno comunicate direttamente dalla stazione appaltante qualora richiesta.

## **16. OFFERTA ECONOMICA**

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

- i prezzi unitari potranno essere espressi con un numero di decimali non superiore a quattro (4);
- i quantitativi resi disponibili;
- il valore complessivo dell'offerta dovrà essere espresso con un numero di decimali non superiore a due (2);
- i prezzi devono essere indicati iva esenti, ai sensi di quanto disposto dal c. d. Decreto Rilancio;
- i prezzi unitari offerti sono comprensivi dei servizi connessi alla fornitura anche di quelli migliorativi se dichiarati in sede di offerta tecnica;
- non saranno ammesse offerte pari a 0 (zero);
- la stima dei costi aziendali relativi alla salute ed alla sicurezza sui luoghi di lavoro di cui all'art. 95, comma 10 del Codice. Detti costi relativi alla sicurezza connessi con l'attività d'impresa dovranno risultare congrui rispetto all'entità e le caratteristiche delle prestazioni oggetto dell'appalto;

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



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

## **17. SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

La Commissione di gara procederà a verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;

- a) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 13;
- b) redigere apposito verbale relativo alle attività svolte;

Ai sensi dell'art. 85, comma 5, primo periodo del Codice, la stazione appaltante si riserva di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

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

## **18. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE**

Una volta effettuato il controllo della documentazione amministrativa, la Commissione di gara procederà in una o più sedute riservate all'esame ed alla valutazione delle offerte tecniche che limitatamente ai lotti n.1 e 2 verrà condotta assegnando un punteggio da 0 a 70 complessivo in esito alla sommatoria dei punteggi attribuiti per ogni singolo criterio di qualità, per la valutazione della qualità dei prodotti relativi ai due lotti, 1 e 2, che verranno aggiudicati secondo il criterio OEV individuata sulla base

del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 2, del Codice.

**per il lotto invece n. 3** aggiudicato secondo il criterio del minor prezzo verrà unicamente verificata la rispondenza dei prodotti alle caratteristiche minime e la conformità dei prodotti alla normativa vigente sulla qualità e sicurezza.

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica per i lotti n.1 e 2 sarà effettuata in base ai seguenti punteggi.

<b>PUNTEGGIO MASSIMO</b>	
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
<b>TOTALE</b>	<b>100</b>

Il punteggio totale (PTOT) attribuito a ciascuna offerta è uguale a PT+PE dove:

PT = somma dei punti attribuiti all'offerta tecnica;

PE = somma dei punti attribuiti all'offerta economica.

### **18.1 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA**

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

<b>LOTTO I</b>		punti
1. LIVELLO DI PROTEZIONE	Capacità di attenuazione della guaina schermante.	10
2. COMFORT ("D")	CAMICI: Praticità e semplicità di vestizione del sistema per	5

	sostegno lombare (es. cintura).	
	Peso del DPI.	5
	Possibilità di scelta tra più taglie o eventuale DPI su misura.	5
	OCCHIALI: Caratteristiche specifiche: materiale e tipo della montatura, vestibilità.	5
3.SOFTWARE DI GESTIONE ("D")	Processi di acquisizione e gestione dei dati (semplicità di utilizzo e completezza). Si richiede la descrizione del software.	5
	Tipologia del sensore (etichetta o microchip, altro) posizionamento del sensore in relazione al DPI (es. rischio di manomissione o di danno accidentale del sensore) e durata del sensore.	5
4.LAVAGGIO E SANIFICAZIONE ("D")	Efficacia del processo di sanificazione	5
	Numero dei lavaggi nel rispetto del mantenimento dei requisiti originari dei DPI. Presentare certificazioni a corredo (es. test)	5
	Metodologie di lavaggio proposte. Si richiede di allegare il manuale d'uso del produttore	5
5.CARATTERISTICHE E SERVIZI MIGLIORATIVI ("D")	Descrivere eventuali migliorie e servizi aggiuntivi che l'azienda intende proporre a completamento dell'offerta (senza costi aggiuntivi)	5
6.GARANZIA ("q")	Durata della garanzia	5
7.SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA E MANUTENZIONE IN GARANZIA ("D")	Qualità del servizio di assistenza tecnica (tempi intervento, tempi di risoluzione, tempi di fornitura DPI sostitutivo, ecc) durante il periodo di garanzia	5
<b>TOTALE</b>		<b>70</b>

<b>LOTTO 2</b>		punti
1. LIVELLO DI PROTEZIONE e COMFORT ("D")	Livello di protezione: Capacità di attenuazione della guaina schermante	16
	Comfort, ergonomia e peso del dispositivo	7
2.LAVAGGIO E SANIFICAZIONE ("D")	Efficacia del processo di sanificazione	9
	Numero dei lavaggi nel rispetto del mantenimento dei requisiti originari dei DPI. Presentare certificazioni a corredo (es. test)	8
	Metodologie di lavaggio proposte. Si richiede di allegare il manuale d'uso del produttore	9
3.CARATTERISTICHE E SERVIZI MIGLIORATIVI ("D")	Descrivere eventuali migliorie e servizi aggiuntivi che l'azienda intende proporre a completamento dell'offerta (senza costi aggiuntivi)	7

4.GARANZIA ("q")	Durata della garanzia	7
5.SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA E MANUTENZIONE IN GARANZIA ("D")	Qualità del servizio di assistenza tecnica (tempi intervento, tempi di risoluzione, tempi di fornitura DPI sostitutivo, ecc) durante il periodo di garanzia	7
<b>TOTALE</b>		<b>70</b>

In merito al punteggio tecnico, a ciascuno degli elementi discrezionali ( D ) riportati nei criteri di valutazione, la Commissione collegialmente attribuisce un coefficiente variabile da zero ad uno, utilizzando la seguente scala di giudizi: ottimo = 1,00; buono = 0,80; adeguato = 0,60; discreto = 0,40; sufficiente = 0,20; insufficiente=0,00.

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  $n$

## 18.2 CAMPIONATURA

La Procedura prevede la presentazione della campionatura, sotto indicata, anche non sterili purché in confezione conforme a quella della fornitura.

<b>LOTTO N. 1 DISPOSITIVI PROTEZIONE INDIVIDUALE (per lavoratori)</b>	
Q.ta	DESCRIZIONE
n. 1	Camice senza piombo modello due pezzi
n. 1	Camice senza piombo modello intero
n. 1	Camice in piombo alleggerito
n. 1	Collare in piombo alleggerito
n. 1	Occhiale anti RX sovrapponibile
n. 1	Occhiali anti RX

<b>LOTTO N. 2 DISPOSITIVI PROTEZIONE INDIVIDUALE (per pazienti)</b>	
Q.ta	DESCRIZIONE
n. 1	SET COMPLETI PROTEZIONE ORGANI RIPRODUTTIVI FEMMINILI IN ETA' PEDIATRICA
n. 1	SET COMPLETI (L) PROTEZIONE ORGANI RIPRODUTTIVI MASCHILI IN ETA' PEDIATRICA

La campionatura dovrà essere depositata dalla società o dal corriere al seguente indirizzo: ASL ROMA 1 - Borgo Santo Spirito, 3 00193 ROMA - Ufficio Protocollo II° Piano a **pena di esclusione entro il medesimo termine per la presentazione delle offerte.**

La stazione appaltante potrà, durante lo svolgimento della gara, invitare gli operatori concorrenti ad inviare un numero aggiuntivo di pezzi rispetto a quanto sopra indicato e potrà richiedere misure/dimensioni di campioni non specificati, ma ritenute necessarie per consentire la valutazione.

La campionatura dovrà pervenire a mezzo corrieri, agenzie di recapito ovvero consegnata a mano da un incaricato della concorrente; limitatamente a quest'ultimo caso verrà rilasciata apposita ricevuta con l'indicazione dell'ora e della data di consegna, che potrà avvenire nelle giornate non festive dal lunedì al venerdì dalle ore 9,00 alle ore 13,00. La firma all'atto del ricevimento della campionatura indica l'avvenuta consegna della campionatura. La quantità e la corrispondenza della campionatura rispetto a quanto richiesto per ciascun lotto sarà accertata dall'ASL ROMA 1 in un secondo momento.

I campioni dovranno essere divisi per Lotto e potranno essere inseriti in un unico plico riportante esternamente:

- *Dicitura "campionatura gara fornitura biennale di Dispositivi di protezione individuale (DPI) anti -Rx";*
- *Ragione sociale della concorrente;*
- *Numero dei campioni;*
- *Lottoli [indicare a quali lotti fanno riferimento i campioni presentati];*
- *Data di scadenza delle offerte*

La campionatura dovrà essere accompagnata da una distinta riepilogativa in duplice copia in cui saranno riportati i seguenti dati:

- *Numero e voce del lotto di gara;*
- *Nome commerciale e descrizione del campione;*
- *Codice articolo delle ditte concorrenti e di quelle produttrici, se diverse;*
- *Quantità di pezzi acclusi.*

La campionatura richiesta sarà sottoposta a valutazione da parte della commissione giudicatrice.

Fermo restando l'obbligo di presentare la campionatura richiesta entro i termini indicati, qualora la commissione giudicatrice ne ravvisasse la necessità, le ditte concorrenti dovranno essere disponibili a fornire altri campioni anche per altri lotti, su indicazione della commissione stessa, entro 5 giorni dalla richiesta o nel diverso termine indicato.

Il materiale che forma oggetto di campionatura dovrà esattamente corrispondere per modello, qualità e caratteristiche tecniche a quello per cui è stata proposta offerta tecnica ed economica.

La campionatura si intende in ogni caso presentata e ceduta a titolo gratuito all'ASL ROMA 1 e, pertanto, non sarà restituita.

La campionatura dei prodotti offerti dalle ditte concorrenti che risulteranno aggiudicatarie del Contratto, costituirà parametro di valutazione della fornitura, nel corso della vigenza del rapporto contrattuale, al fine di verificare l'identità del prodotto aggiudicato con quello consegnato nel corso della fornitura.

I campioni presentati dalla ditta aggiudicataria verranno restituiti solo dopo che sia stata accertata la regolare esecuzione di tutta la fornitura e comunque entro quattro mesi dall'avvenuta aggiudicazione; i campioni delle altre ditte concorrenti verranno restituite entro il termine di due mesi dall'avvenuta aggiudicazione. In ogni caso la restituzione dei campioni sarà effettuata a cura e spese delle ditte proprietarie previo contatto telefonico al numero: 06.7730.7676.

Qualora le ditte concorrenti e quelle aggiudicatarie non provvedano al ritiro dei campioni, rispettivamente entro quattro mesi dall'avvenuta aggiudicazione o entro due mesi dall'avvenuta aggiudicazione, questi diventeranno proprietà dell'Azienda.

### **18.3 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA**

Quanto all'offerta economica, è attribuito all'elemento economico un coefficiente, variabile da zero ad uno, calcolato tramite la seguente formula:

Formula del "ribasso massimo"

$$C_i = (R_a/R_{max})$$

dove:

$C_i$  = coefficiente attribuito al concorrente i-esimo;

$R_a$  = percentuale di sconto offerta del concorrente i-esimo;

$R_{max}$  = percentuale di sconto più elevata offerta tra i concorrenti partecipanti;

Qualora vengano individuate offerte sospette di anomalia si procederà ai sensi dell'art. 97 del Codice dei contratti D.Lgs 50/2016 ss.mm.i.i..

### **19. COMMISSIONE GIUDICATRICE**

La commissione giudicatrice è nominata, ai sensi dell'art. 216, comma 12, del Codice, dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a n. 03 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del Contratto/dell'Accordo quadro. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'art. 77, comma 9, del Codice. A tal fine i medesimi rilasciano apposita dichiarazione all'ASL ROMA 1.

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e fornisce ausilio al RUP nella valutazione della congruità delle offerte tecniche (cfr. Linee guida n. 3 del 26 ottobre 2016).

L'ASL ROMA I pubblica, sul profilo di committente, nella pagina informativa dedicata alla presente procedura, la composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti, ai sensi dell'art. 29, comma 1, del Codice.

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

Si applica quanto previsto dall'art. 97, commi 2 e 3 del D. Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii.

## **21. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO**

All'esito delle operazioni di cui sopra il RUP, qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale – formulerà la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta, chiudendo le operazioni di gara con i successivi adempimenti.

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

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

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

In caso di esito negativo delle verifiche, la stazione appaltante procederà alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. La stazione appaltante aggiudicherà, quindi, al secondo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati.

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

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

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

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

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

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

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'art. 103 del codice. il contratto sarà stipulato "in modalità elettronica, mediante scrittura privata".

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

Nei casi di cui all'art. 110 comma 1 del codice la stazione appaltante interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato alla procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare un nuovo contratto per l'affidamento dell'esecuzione o del completamento del servizio/fornitura.

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

Ai sensi dell'art. 105, comma 2, del codice l'affidatario comunica, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione.

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

## **22. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE**

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

## **23. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

I dati raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, ai sensi del D.Lgs 30 giugno 2003 n. 196 e del Regolamento UE n. 679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 24.4.2016, esclusivamente nell'ambito della gara regolata dal presente Disciplinare di gara. Si rimanda a quanto previsto nell'Allegato Privacy.





SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

**PROCEDURA NEGOZIATA, TRAMITE MERCATO ELETTRONICO DELLA PA (MEPA), PER LA FORNITURA BIENNALE DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE ANTI RX, SUDDIVISA IN TRE LOTTI, PER LE ESIGENZE DELLA ASL ROMA 1.**

**ALLEGATO 1 – 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 negoziata finalizzata all'acquisizione della FORNITURA BIENNALE DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE ANTI RX, SUDDIVISA IN TRE LOTTI, per le esigenze della ASL ROMA I;

### DICHIARA

che l'Impresa partecipa alla gara in qualità di:

- impresa singola
- consorzio stabile
- consorzio tra imprese artigiane
- consorzio tra società cooperative di produzione e lavoro
- GEIE
- Capogruppo del RTI/consorzio ordinario/Rete d'impresa di concorrenti costituito da *(compilare i successivi campi capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse ragione sociale, codice fiscale e sede)*
- mandante del RTI/consorzio ordinario/componente Rete d'impresa costituito da *(compilare i successivi campi capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse ragione sociale, codice fiscale e sede)*
  - (capogruppo) \_\_\_\_\_
  - (mandante) \_\_\_\_\_
  - (mandante) \_\_\_\_\_
  - (mandante) \_\_\_\_\_

per i seguenti Lotti n. \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_/;

e altresì,

### DICHIARA SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITÀ

- 1) che l'Impresa non incorre nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, commi 1, 2, 4 e 5 del D.Lgs 50/2016, nonché di fornire a tale proposito i seguenti chiarimenti:

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_;

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. 80, comma 3, D.Lgs 50/2016, 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) di essere iscritta nel Registro delle Imprese di \_\_\_\_\_, al n. \_\_\_\_\_, tenuto dalla C.C.I.A.A di \_\_\_\_\_;

4) 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;

5) Che l'impresa non si trova nella condizione prevista dall'art. 53, comma 16-ter, del D.Lgs n. 165/2001 e s.m.i. in quanto non ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, conferito incarichi a ex dipendenti della stazione appaltante che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appaltante nei confronti dell'operatore economico;

6) EVENTUALI REQUISITI TECNICI O ECONOMICI O POSSESSO DI CERTIFICAZIONI DI QUALITA' non previsti;

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

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

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

ovvero

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

ovvero

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

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

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

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

17) [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 \_\_\_\_\_ % \_\_\_\_\_

18) [in caso Consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del d.lgs. 50/2016 e di rete di imprese dotate di organo comune di rappresentanza e di soggettività giuridica] che il Consorzio/Rete di impresa partecipa per le seguenti consorziate/Imprese:

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

19) L'impresa:

fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione concernenti capacità economico finanziaria e capacità tecniche e professionali, come di seguito individuati:

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

e relativamente ai seguenti requisiti oggetto di avalimento:

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

**allegando** alla presente, per ciascuna impresa ausiliaria, una Domanda di partecipazione distinta, dichiarazioni sostitutive di cui all'art. 89, commi 1 e 7, d.lgs. 50/2016 e copia del contratto di avalimento, sottoscritta dai soggetti interessati;

ovvero

non fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione concernenti capacità economico finanziaria e capacità tecniche e professionali;

\_\_\_\_\_

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



20) L'impresa:

- intende subappaltare parte del contratto a terzi, in relazione alle seguenti prestazioni e quote, espresse in percentuale, sull'importo contrattuale:

_____	% _____
_____	% _____
_____	% _____

ovvero

- Non intende subappaltare parte del contratto a terzi:

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

*Il Documento deve essere firmato digitalmente*



## 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. \_\_\_\_\_, fax \_\_\_\_\_,  
e-mail \_\_\_\_\_, PEC \_\_\_\_\_.

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

*Il Documento deve essere firmato digitalmente*





SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

**PROCEDURA NEGOZIATA, TRAMITE MERCATO ELETTRONICO DELLA PA (MEPA), PER LA FORNITURA BIENNALE DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE ANTI RX, SUDDIVISA IN TRE LOTTI, PER LE ESIGENZE DELLA ASL ROMA 1.**

**ALLEGATO 2 – DETTAGLIO DI FORNITURA E REQUISITI MINIMI**

ACQUISTO DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE (DPI) ANTI-X PER LAVORATORI ESPOSTI A RADIAZIONI IONIZZANTI E PER PAZIENTI ADULTI E PEDIATRICI.

**LOTTO N.1: a) CAMICI ANTI-X, COLLARI ANTI-X E APPENDICAMICI**

N. 62 CAMICI SENZA PIOMBO del tipo a due pezzi (corpetto e gonna) a protezione integrale con chiusura anteriore in sovrapposizione totale (con protezione 50mmPb del 60% della circonferenza corporea e senza cuciture laterali) dei due pannelli frontali, con equivalente totale di protezione anteriore pari a 0,5 mmPbeq (0,25+0,25) e posteriore pari a 0,25 mmPbeq.

N. 2 CAMICI SENZA PIOMBO del tipo a due pezzi , con mezza manica, a protezione integrale con chiusura anteriore in sovrapposizione totale (con protezione 50mmPb del 60 % della circonferenza corporea e senza cuciture laterali) dei due pannelli frontali, con equivalente totale di protezione anteriore pari a 0,5 mmPbeq (0,25+0,25) e posteriore pari a 0,25 mmPbeq.

N. 6 CAMICI SENZA PIOMBO del tipo intero con protezione anteriore pari a 0,5 mmPbeq e posteriore pari a 0,25 mmPb.

N.6 CAMICI INTERI PER ADULTI con pannello frontale anti-X in piombo alleggerito e con spessore pari a 0,5 mmPbeq. Il rivestimento esterno deve essere idrorepellente, antibatterico e facilmente lavabile (le taglie saranno comunicate al momento dell'ordine).

N. 72 COLLARI tiroidei in piombo alleggerito con equivalente di protezione pari a 0,5 mmPb. I collari dovranno essere a singola sezione, dotati di chiusura regolabile e personalizzabili mediante nome e/o ambito di utilizzo.

Caratteristiche richieste: tutti i camici dovranno essere dotati di cintura lombare integrata, al camice stesso, al fine di migliorarne il comfort ma, contemporaneamente, garantire la tempestività dell'ingresso in sala. Il tessuto di rivestimento dei camici e dei collari dovrà essere idrorepellente ed anti batterico, facilmente lavabile e sanificabile.

N.8 appendicamici mobili (carrellati) ciascuno con 10 grucce non rimovibili per corpetto e 10 grucce non rimovibili per gonna. Le grucce non rimovibili per la gonna, devono essere di tipo abbattibile per permettere l'uso del porta camici sia per camici interi che per camici spezzati.

N. 4 appendicamici a parete ciascuno con 4 grucce non rimovibili ma con le caratteristiche descritte per quello mobile.

Relativamente agli appendicamici, si richiede alla ditta aggiudicataria la disponibilità, qualora fosse ritenuto necessario, di produrre i suddetti dispositivi su misura, nel rispetto degli spazi liberi e delle necessità degli ambienti lavorativi di destinazione e che gli stessi vengano consegnati montati e funzionanti, senza nessuna attività da parte di personale dell'azienda sanitaria.

Etichettatura. Tutti i DPI devono recare un marchio con l'indicazione del tipo e dello spessore equivalente dei materiali costitutivi e le altre caratteristiche di cui alla norma CEI EN 61331-3 (2014).

Vestibilità e comfort. Tutti i dispositivi richiesti devono essere realizzati ponendo particolare cura alla vestibilità e al comfort dell'operatore (ad es. imbottitura schermata sulle spalle) in modo tale che il livello di protezione offerto all'utilizzatore sia tanto alto quanto richiesto dalle condizioni prevedibili di impiego, senza che impedimenti ai gesti, alle posizioni o ai movimenti dell'utilizzatore implicino un aumento della durata dell'esposizione.

Taglie e Personalizzazione. I DPI, così come stabilito alle lettere b, c del comma 2, dell'art. 76 del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i., devono tenere conto delle esigenze ergonomiche e di salute del lavoratore e poter essere adattati all'utilizzatore secondo le sue necessità. Pertanto, i camici devono essere personalizzabili sia per taglia (almeno 4 taglie) sia per colore (colore differente per UOC/UOSD) sia per individuo, consentendo la registrazione nominativa del soggetto a cui verrà assegnato. Taglie, colori e nominativi saranno forniti dopo l'ordine, previo sopralluogo congiunto con la fisica sanitaria da parte della ditta aggiudicataria.

Gestione informatizzata. La registrazione e la gestione di tutti i DPI dovrà essere di tipo informatizzato mediante sensore con software e hardware forniti dalla ditta aggiudicataria. La ditta dovrà inoltre garantire la tracciabilità nominativa dei DPI esistenti e la loro gestione informatizzata.

Pulizia. Deve essere assicurata una corretta manutenzione ed idonee condizioni di igiene (art.77, comma 4, lettera a), D.Lgs n. 81/2008). Pertanto, i DPI devono essere lavabili e sanificabili, preferibilmente anche all'interno a livello della guaina schermante; ciò al fine di rimuovere il sudore ed altre sostanze che inevitabilmente penetrano, nel corso degli anni, ed intaccano la guaina schermante aumentando il rischio biologico e danneggiando il materiale costituente il DPI. Dovranno essere specificate chiaramente le modalità di lavaggio e sanificazione (es: spugnatura, immersione, lavaggio meccanico, temperatura, asciugatura, tempi) e la modalità di lavaggio distinto in lavaggio a fondo (pulizia completa del camice della parte radioprotettiva interna ed esterna) e lavaggio quotidiano (lavaggio necessario per pulire macchie non estese di materiale biologico e quant'altro da eseguire in reparto dall'operatore stesso o da persona incaricata).

I prodotti da utilizzare devono essere reperibili sul mercato e devono essere ricompresi nei prodotti consentiti dalla legge. Dovrà essere specificato il numero di lavaggi sostenibili da ciascun DPI con evidente documentazione scientifica ed allegare manuale d'uso del produttore del dispositivo.

Smaltimento. Dovrà essere indicata la normativa di riferimento per lo smaltimento dei DPI come rifiuto, le modalità di smaltimento. La ditta aggiudicataria provvederà al ritiro ed allo smaltimento dei prodotti non più utilizzabili in dotazione delle unità operative aziendali.

Garanzia. Per tutti i DPI e gli appendi camici il periodo di garanzia non dovrà essere inferiore a 24 mesi. La garanzia inizierà a decorrere dalla data del collaudo.

### **LOTTO N.1: b) DPI PER LA PROTEZIONE DEL CRISTALLINO**

N. 35 OCCHIALI ANTI-X con protezione frontale pari a 0,75 mmPbeq e laterale di 0,50 mmPbeq  
Gli occhiali devono essere dotati di aste gommate e, preferibilmente, di naselli morbidi rimovibili in almeno tre misure. Per il comfort dell'operatore il dispositivo dovrà essere il più leggero possibile compatibilmente con il potere schermante richiesto. Si richiede, inoltre, una montatura ultra resistente, preferibilmente in nylon.

N.46 OCCHIALI ANTI-X sovrapponibili agli occhiali da vista, con protezione frontale pari a 0,75 mmPbeq e laterale di 0,50 mmPbeq. Tali dispositivi devono essere adatti per la maggior parte degli occhiali da vista. Per il comfort dell'operatore il dispositivo dovrà essere il più leggero possibile compatibilmente con il potere schermante richiesto. Si richiede, inoltre, una montatura ultra resistente, preferibilmente in nylon.

Etichettatura. Tutti i DPI devono recare un marchio con l'indicazione del tipo e dello spessore equivalente dei materiali costitutivi e le altre caratteristiche di cui alla norma CEI EN 61331-3 (2014)

Gestione informatizzata degli occhiali. La registrazione e la gestione di tutti i DPI dovrà essere di tipo informatizzato mediante sensore con software e hardware forniti dalla ditta aggiudicataria.

Pulizia. I DPI devono essere lavabili e sanificabili. Dovranno essere specificate chiaramente le modalità di lavaggio e sanificazione e i prodotti da utilizzare. Tali prodotti devono essere reperibili sul mercato e devono essere ricompresi nei prodotti consentiti dalla legge.

Smaltimento. Dovrà essere indicata la normativa di riferimento per lo smaltimento dei DPI come rifiuto, le modalità di smaltimento. La ditta aggiudicataria provvederà al ritiro ed allo smaltimento dei prodotti non più utilizzabili in dotazione delle unità operative aziendali.

Garanzia. Il periodo di garanzia non dovrà essere inferiore a 24 mesi. La garanzia inizierà a decorrere dalla data del collaudo.

## **LOTTO N.2: DPI ANTI-X PER LA PROTEZIONE DEI PAZIENTI ( ADULTI E PEDIATRICI)**

N. 6 set completi di DPI per la protezione degli organi riproduttivi femminili. Ogni set deve essere composto da tre dispositivi con taglia Small, Medium e Large. Il materiale schermante deve essere in piombo alleggerito con protezione pari a 1 mmPbeq. Per il posizionamento sulla paziente il set deve essere disponibile una cintura regolabile con clip e Velcro®. Il rivestimento esterno deve essere idrorepellente, antibatterico e facilmente lavabile.

N. 6 set completi di DPI per la protezione degli organi riproduttivi maschili. Ogni set deve essere composto da tre dispositivi con taglia Small, Medium e Large. Chiusura mediante Velcro®. Il materiale schermante deve essere in piombo alleggerito con protezione pari a 1 mmPbeq. Il rivestimento esterno deve essere idrorepellente, antibatterico e facilmente lavabile.

N. 4 Camici Pediatrici a protezione anteriore completa dalla spalla al ginocchio, spalline imbottite e con protezione RX. Il materiale schermante deve essere in piombo alleggerito con protezione pari a 0.5 mmPbeq. Il rivestimento esterno deve essere idrorepellente, antibatterico e facilmente lavabile.

N. 2 set completi di DPI per la protezione del seno per bambine. Ogni set deve essere composto da tre dispositivi con taglia Small, Medium e Large. Il materiale schermante deve essere in piombo alleggerito con protezione pari a 1 mmPbeq.

N. 4 set Gonne pediatriche a protezione anteriore con pannelli frontali che si sovrappongono totalmente. Il materiale schermante deve essere in piombo alleggerito con protezione pari a 0,5 mmPbeq. Ogni set deve essere composto da tre dispositivi con taglia Small, Medium e Large. Il rivestimento esterno deve essere idrorepellente, antibatterico e facilmente lavabile.

N. 6 collari per la protezione della tiroide per bambini in età pediatrica. Il materiale schermante deve essere in piombo alleggerito con protezione pari a 0.5 mmPbeq. Taglia unica con sagoma ergonomica e posizionamento sul paziente mediante velcro.

N. 4 collari per la protezione integrale della tiroide per adulti. Il materiale schermante deve essere in piombo alleggerito con protezione pari a 0.5 mmPbeq. Taglia universale con sagoma ergonomica e posizionamento sul paziente mediante velcro.

Smaltimento. Dovrà essere indicata la normativa di riferimento per lo smaltimento dei DPI come rifiuto, le modalità di smaltimento. La ditta aggiudicataria provvederà al ritiro ed allo smaltimento dei prodotti non più utilizzabili in dotazione delle unità operative aziendali.

## LOTTO N.3: DPI PER LA PROTEZIONE DAL LASER

N. 4 OCCHIALI LB6 per laser portatili:

Nd:YAG mod. Supra Scan (lunghezza d'onda del fascio terapeutico: 532nm, lunghezza d'onda del fascio di puntamento: 635nm);

Nd: YAG mod. Viridis (lunghezza d'onda del fascio terapeutico:532nm, Lunghezza d'onda del fascio di puntamento:670nm);

ARGON mod. Topaz (lunghezza d'onda del fascio terapeutico: 1060nm, lunghezza d'onda del fascio di puntamento: 630nm);

DIODO mod. Oculight slx Symphony (lunghezza d'onda del fascio terapeutico: 810nm, lunghezza d'onda del fascio di puntamento: 650-670);

DIODO mod. Opal (lunghezza d'onda del fascio terapeutico: 689 nm, lunghezza d'onda del fascio di puntamento: 635 nm);

DIODO mod. SLI000 (lunghezza d'onda del fascio terapeutico: 532nm, lunghezza d'onda del fascio di puntamento: 635nm).

N. 2 OCCHIALI LB7 per laser ad Eccimeri mod. Compex 102 (lunghezza d'onda del fascio terapeutico: 157÷800nm,), Lunghezza d'onda del fascio di puntamento: 670nm).

N. 4 OCCHIALI per laser COSMOGAMMA di classe 3B (lunghezza d'onda 795nm potenza massima 500mW, lunghezza d'onda 670nm potenza massima L5 mW, norma CEI en 60825-1).

Etichettatura. Tutti i DPI devono recare un marchio con l'indicazione del tipo e dello spessore equivalente dei materiali costitutivi e le altre caratteristiche di cui alla norma CEI EN 61331-3 (2014)

Gestione informatizzata degli occhiali. La registrazione e la gestione di tutti i DPI dovrà essere di tipo informatizzato mediante sensore con software e hardware forniti dalla ditta aggiudicataria.

Pulizia. I DPI devono essere lavabili e sanificabili. Dovranno essere specificate chiaramente le modalità di lavaggio e sanificazione e i prodotti da utilizzare. Tali prodotti devono essere reperibili sul mercato e devono essere ricompresi nei prodotti consentiti dalla legge.

Smaltimento. Dovrà essere indicata la normativa di riferimento per lo smaltimento dei DPI come rifiuto, le modalità di smaltimento. La ditta aggiudicataria provvederà al ritiro ed allo smaltimento dei prodotti non più utilizzabili in dotazione delle unità operative aziendali.

Garanzia. Il periodo di garanzia non dovrà essere inferiore a 24 mesi. La garanzia inizierà a decorrere dalla data del collaudo.

### CONFORMITA' E CERTIFICAZIONI

I dispositivi di protezione individuale quali DPI di terza categoria devono essere rispondenti al D. Lgs. 19 febbraio 2019 n. 17 "Adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del Regolamento UE n. 2016/425 del Parlamento Europeo e del Consiglio, del 9 marzo 2016, sui dispositivi di protezione individuale, che abroga la direttiva 89/686/CEE del Consiglio", pubblicato sulla GU dell'11/3/2019 serie generale n. 59: per ciascun modello fornito devono essere prodotte le certificazioni corrispondenti al suddetto decreto (dichiarazione di conformità CE, compresa scheda tecnica, nota informativa, istruzioni per l'uso e modalità di stoccaggio).

I DPI dovranno essere conformi alle norme CEI EN 61331-3 (2014) e CEI EN 61331-1 (2014), di cui dovrà essere fornita l'evidenza di conformità. Ogni operatore economico dovrà indicare le modalità tecniche (geometria e caratteristiche spettrali dei fasci) con cui è stata determinata l'equivalenza in piombo in termini di attenuazione ai sensi della CEI EN 61331-1 (2014),

presentando il certificato di "test report" rilasciato da un Istituto Metrologico Accreditato dell'attenuazione alle energie di 60 kV, 70 kV, 90 kV e 110 kV, con riferimento alle qualità di fascio stabilite dalla norma CEI 61331-1 (2014). Il test report deve riguardare le lamine attenuanti di spessore 0.25, 0.35 e 0.5 mmPBeq.

I DPI dovranno essere forniti per ciascuna confezione completi di istruzioni di utilizzo e modalità di stoccaggio, nonché di relativa scheda tecnica.

Sul DPI deve essere presente una etichetta leggibile per intero riportante le informazioni previste dalla Norma CEI EN 61331-3 (2014).

La ditta dovrà dichiarare la disponibilità ad effettuare adeguati corsi di addestramento all'utilizzo dei suddetti DPI, senza oneri aggiuntivi per l'azienda.

Alla ditta aggiudicataria potrà essere richiesta l'analisi chimica, a campione, dei materiali schermanti costituenti i DPI forniti. Tale analisi chimica dovrà essere a carico della ditta aggiudicataria.

#### DOCUMENTAZIONE TECNICA DA RICHIEDERE AGLI OPERATORI ECONOMICI

Conformità, certificazioni e test report di attenuazione.

Taglie e personalizzazioni

Modalità di sanificazione

Caratteristiche ergonomiche

Caratteristiche tecniche (attenuazione)

Modalità di formazione del personale

Tempi di consegna

Ritiro e smaltimento

Garanzia: i servizi disponibili di manutenzione e assistenza durante il periodo di garanzia (non inferiore a 24 mesi);

Ogni DPI deve essere accompagnato da una scheda tecnica dove sono indicati:

Numero matricola;

ditta costruttrice (indirizzo);

ditta venditrice (indirizzo, telefono ecc.);

modello DPI;

data di produzione del DPI;

dichiarazione di marcatura CE;

dichiarazione/certificazione latex free,

dichiarazioni di conformità alle norme di settore;

identificazione lotto materiale attenuatore utilizzato;

composizione stechiometrica del materiale attenuante;

il grado di attenuazione (percentuale), il valore dell'equivalente di attenuazione in spessore di piombo (mmPb), filtrazione del fascio utilizzato (mmAl o mmCu), ad almeno tre tensioni di misura, indicativamente: 50, 70 e 110 (kVp). Deve essere descritta la geometria e procedura di misura.



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

**PROCEDURA NEGOZIATA TRAMITE MERCATO ELETTRONICO DELLA PA (MEPA), PER LA FORNITURA BIENNALE DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE ANTI RX , SUDDIVISA IN TRE LOTTI, PER LE ESIGENZE DELLA ASL ROMA I**

**ALLEGATO 3 - CAPITOLATO D'ONERI**

## **PREMESSA**

Il presente Capitolato Tecnico ha per oggetto la fornitura biennale di dispositivi di protezione anti Rx, per le esigenze della ASL ROMA I;

La fornitura nel periodo di efficacia contrattuale sarà regolata dalle norme del presente capitolato speciale.

La fornitura è divisa nei seguenti lotti :

### **LOTTO N.1 - DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE (DPI) DELL'OPERATORE**

suddiviso nelle due sezioni: a) CAMICI ANTI-X, COLLARI ANTI-X E APPENDICAMICI e b) DPI PER LA PROTEZIONE DEL CRISTALLINO;

### **LOTTO N.2 - DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE (DPI) DEI PAZIENTI**

### **LOTTO N.3 - DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE (DPI) DELL'OPERATORE PER LASER**

#### **CARATTERISTICHE RICHIESTE DEI PRODOTTI**

I prodotti oggetto della presente fornitura devono rispondere a precise caratteristiche dettagliate nell'allegato n. 2 intitolato Dettaglio di fornitura.

Saranno esclusi dalla procedura i fornitori che offrano prodotti le cui caratteristiche tecniche siano difformi dalle caratteristiche richieste.

I prodotti ed i relativi confezionamenti, etichette e schede tecniche devono essere conformi ai requisiti previsti dalle leggi e regolamenti comunitari in materia, vigenti all'atto della fornitura.

Le ditte partecipanti devono indicare nell'offerta economica, per ogni prodotto offerto, il proprio codice di riferimento.

#### **GESTIONE DELLA FORNITURA**

Nell'ambito della presente fornitura l'Asl ROMA I potrà rifornirsi tramite singole consegne con le quali specificare di volta in volta le quantità da consegnare e i luoghi di consegna.

Le Richieste di Consegna devono essere trasmesse a mezzo e-mail, posta certificata o altro mezzo 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 5 (cinque) giorni lavorativi dalla ricezione della Richiesta di Consegna. In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda e previa espressa comunicazione, a insindacabile giudizio dell'Azienda Sanitaria, il Fornitore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque entro 2 (due) giorni naturali e consecutivi dal ricevimento della comunicazione.

#### **MODALITÀ DI CONSEGNA**

L'attività di consegna dei prodotti si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna a porto franco nei magazzini e/o nelle strutture indicate dall'ASL Roma I.

Il Fornitore 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.

Il Fornitore è obbligato a dare esecuzione a Richieste di Consegna anche per singolo pezzo, entro gli stessi termini previsti nel paragrafo precedente.

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

Il punto di consegna verrà specificato al momento dell'ordine.

### **CONFEZIONAMENTO ED ETICHETTATURA**

I prodotti offerti, devono essere confezionati in modo tale da garantire la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto e fino alla consegna.

Sulla confezione minima d'imballo deve essere almeno riportata:

- la descrizione del prodotto;
- la denominazione e l'indirizzo dell'Azienda produttrice;
- la data di scadenza;
- la marcatura di conformità CE specifica per la tipologia di prodotto;

Il Fornitore aggiudicatario è tenuto a fornire le confezioni di ogni singolo prodotto munite di codice a barre per la lettura ottica, indicante anche la data di scadenza.

Tutte le indicazioni sulle etichette e sulle confezioni devono essere anche in lingua italiana.

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

L'etichetta deve riportare almeno le seguenti informazioni:

- nome o ragione sociale e indirizzo del fabbricante;
- le indicazioni strettamente necessarie per consentire all'utilizzatore di identificare il prodotto e il contenuto della confezione;
- le condizioni specifiche di conservazione e/o di manipolazione e eventuali istruzioni specifiche di utilizzazione;
- la data di scadenza;
- il marchio CE, in attuazione della normativa nazionale e comunitaria.

### **IMBALLAGGIO**

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

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

- contrassegno del Fornitore e denominazione e indirizzo dell'Azienda produttrice se non coincidente;
- nome dei prodotti;
- quantitativo espresso nell'unità di misura propria del prodotto.

Tutti i prodotti devono essere marcati CE, in accordo con le procedure di valutazione previste dal D.Lgs. 46/97.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere in lingua italiana e chiaramente leggibili.

Qualora gli imballaggi o il confezionamento dei prodotti non corrispondessero alle regole esposte o presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni la merce verrà rifiutata e la Ditta aggiudicataria dovrà provvedere alla sostituzione della medesima entro 5 (cinque) giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione.

### **CONTROLLI SULLE CONSEGNE**

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dai servizi competenti dell'ASL ROMA I.

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 indicato nella "Richiesta di Consegna" 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 dal Fornitore, che dovrà provvedere alla sostituzione della medesima, senza alcun aggravio di spesa entro 5 (cinque) giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione con altra avente i requisiti richiesti.

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. La merce non ritirata entro 15 giorni dalla comunicazione potrà essere inviata al Fornitore addebitando ogni spesa sostenuta.

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

### **INNOVAZIONE TECNOLOGICA**

Qualora il Fornitore, durante il periodo di durata del contratto, presenti in commercio nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento, potrà proporre la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative. Il fornitore dovrà procedere ad invio di campionatura gratuita corredata da scheda tecnica, il prodotto potrà essere immesso nella fornitura solo previo parere tecnico favorevole.

La richiesta di sostituzione e la successiva eventuale validazione sarà formalizzata dall'Asl Roma I.

### **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 e in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente gara, l'aggiudicazione 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 e in generale nella documentazione di gara, nel corso della durata del contratto, l'ASL ROMA I si riserva, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere il contratto.

### **SERVIZIO DI CONTACT CENTER**

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

- giorni festivi;
- giorni compresi tra il 24 dicembre e 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;



**ALLEGATO N. 4**

**PROCEDURA NEGOZIATA TRAMITE MERCATO ELETTRONICO DELLA PA (MEPA), PER LA FORNITURA BIENNALE DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE ANTI RX, SUDDIVISA IN TRE LOTTI, PER LE ESIGENZE DELLA ASL ROMA 1.**

**SCHEMA OFFERTA ECONOMICA**

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

(cognome e nome)

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

(luogo) (prov.) (data)

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

(luogo) (prov.) (indirizzo)

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

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

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

(luogo) (prov.) (indirizzo)

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

Codice Fiscale \_\_\_\_\_

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

nella sua qualità di:

(barrare la casella che interessa)

Titolare o Legale rappresentante

Procuratore speciale / generale

#### DICHIARA

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al 240 giorno successivo al termine ultimo di presentazione delle offerte e di aver preso visione di tutte le norme e disposizioni contenute nel Disciplinare di gara e in tutti i suoi allegati e nei documenti ivi richiamati e di accettarle senza condizione o riserva alcuna.
- che in caso di indicazione dell'offerta recante un numero di cifre decimali dopo la virgola superiore a quattro per i prezzi unitari e due per il valore complessivo, saranno considerate

rispettivamente le prime quattro e due cifre decimali, senza procedere ad alcun arrotondamento;

- che in caso di discordanza tra i prezzi unitari offerti indicati in cifre e quelli indicati in lettere, saranno ritenuti validi i prezzi unitari indicati in lettere;
- che allega alla presente dichiarazione la scheda di seguito richiesta, debitamente compilata;
- che il prezzo offerto è onnicomprensivo di quanto previsto negli atti di gara;
- che l'iva applicata è \_\_\_\_%.



**FORNITURA BIENNALE DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE ANTI RX, SUDDIVISA IN TRE LOTTI**

**LOTTO N.1 – DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE (DPI) DELL'OPERATORE – CIG: 8471980310**

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE		Area compilata dal FORNITORE				
DESCRIZIONE	Q.ta richieste	Unità di misura	Marca	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo unitario (IVA esclusa)	Prezzo Totale per Prodotto (IVA esclusa)
<b>SEZ A) CAMICI ANTI-X, COLLARI ANTI-X E APPENDICAMICI</b>						
<b>-CAMICI SENZA PIOMBO</b> del tipo a due pezzi (corpetto e gonna) a protezione integrale con chiusura anteriore in sovrapposizione totale (con protezione 50mmPb del 60 % della circonferenza corporea e senza cuciture laterali) dei due pannelli frontali, con equivalente totale di protezione anteriore pari a 0,5 mmPbeq (0,25+0,25) e posteriore pari a 0,25 mmPbeq.	62	PZ				
manica, a protezione integrale con chiusura anteriore in sovrapposizione totale (con protezione 50mmPb del 60 % della circonferenza corporea e senza cuciture laterali) dei due pannelli frontali, con equivalente totale di protezione anteriore pari a 0,5 mmPbeq (0,25+0,25) e posteriore pari a 0,25 mmPbeq.	2	PZ				
anteriore pari a 0,5 mmPbeq e posteriore part a 0,25 mmPb.	6	PZ				
piombo alleggerito e con spessore pari a 0,5 mmPbeq. Il rivestimento esterno deve essere idrorepellente, antibatterico e facilmente lavabile (le taglie saranno comunicate al momento dell'ordine).	6	PZ				
<b>-COLLARI</b> tiroidei in piombo alleggerito con equivalente di protezione part a 0,5 mmPb. I collari dovranno essere a singola sezione, dotati di chiusura regolabile e personalizzabili mediante nome e/o ambito di utilizzo.	72	PZ				
rimovibili per corpetto e 10 grucce non rimovibili per gonna. Le grucce non rimovibili per la gonna, devono essere di tipo abbattibile per permettere l'uso del porta camici sia per camici interi che per camici spezzati.	8	PZ				

Procedura negoziata, suddivisa in n. 3 lotti, per la fornitura biennale di materiale disinfettante, detergenti per il lavaggio della strumentazione di sale operatorie, sali per addolcitore dell'acqua ed altri dispositivi medici.

ma con le caratteristiche descritte per quello mobile.	4	PZ					
<b>SEZ B) DPI PER LA PROTEZIONE DEL CRISTALLINO</b>							
<b>-OCCHIALI ANTI-X</b> con protezione frontale pari a 0,75 mmPbeq e laterale di 0,50 mmPbeq Gli occhiali devono essere dotati di aste , di naselli morbidi rimovibili in almeno tre misure. Per il comfort dell'operatore il dispositivo dovrà essere il più leggero possibile compatibilmente con il potere schermante richiesto. Si richiede, inoltre, una montatura ultra resistente, preferibilmente in nylon.	35	PZ					
protezione frontale pari a 0,75 mmPbeq e laterale di 0,50 mmPbeq. Tali dispositivi devono essere adatti per la maggior parte degli occhiali da vista. Per il comfort dell'operatore il dispositivo dovrà essere il più leggero possibile compatibilmente con il potere schermante richiesto. Si richiede, inoltre, una montatura ultra resistente, preferibilmente in nylon.	46	PZ					
<b>VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA PER IL LOTTO N. 1</b>						<b>€ 0,00</b>	<b>€ 0,00</b>

**FORNITURA BIENNALE DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE ANTI RX, SUDDIVISA IN TRE LOTTI**

**LOTTO N.2 – DPI ANTI-X PER LA PROTEZIONE DEI PAZIENTI ( ADULTI E PEDIATRICI) – CIG: 8471993DC7**

DESCRIZIONE	Q.tà richieste	Unità di misura	Marca	Area compilata dal FORNITORE		
				Denominazione commerciale del prodotto/codice articolo prodotto	Prezzo unitario (IVA esclusa)	Prezzo Totale per Prodotto (IVA esclusa)
<b>DPI ANTI-X PER LA PROTEZIONE DEI PAZIENTI (ADULTI E PEDIATRICI)</b>						
<b>-Set completi di DPI</b> per la protezione degli organi riproduttivi femminili.		PZ				
<b>-Set completi di DPI</b> per la protezione degli organi riproduttivi maschili.		PZ				
<b>-Camici Pediatrici</b> a protezione anteriore completa dalla spalla al ginocchio, spalline imbottite e con protezione RX.		PZ				

Procedura negoziata, suddivisa in n. 3 lotti, per la fornitura biennale di materiale disinfettante, detergenti per il lavaggio della strumentazione di sale operatorie, sali per addolcitore dell'acqua ed altri dispositivi medici.

-Set completi di DPI per la protezione del seno per bambine.	PZ					
-Set Gonne pediatriche a protezione anteriore con pannelli frontali che si sovrappongono totalmente. Il materiale schermante deve essere in piombo alleggerito con protezione pari a 0,5 mmPbeq.	PZ					
-Collari per la protezione della tiroide per bambini in età pediatrica. Il materiale schermante deve essere in piombo alleggerito con protezione pari a 0.5 mmPbeq.	PZ					
-Collari per la protezione integrale della tiroide per adulti. Il materiale schermante deve essere in piombo alleggerito con protezione pari a 0.5 mmPbeq.	PZ					
<b>VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA PER IL LOTTO N. 2</b>					<b>€ 0,00</b>	<b>€ 0,00</b>

**FORNITURA BIENNALE DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE ANTI RX, SUDDIVISA IN TRE LOTTI**

**LOTTO N.3 – DPI PER LA PROTEZIONE DAL LASER – CIG: 8472002537**

**Area compilata dal PUNTO ORDINANTE**

**Area compilata dal FORNITORE**

DESCRIZIONE	Q.tà richieste	Unità di misura	Marca	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo unitario (IVA esclusa)	Prezzo Totale per Prodotto (IVA esclusa)
<b>DPI PER LA PROTEZIONE DAL LASER</b>						
-OCCHIALI LB6 per laser portatili	4	PZ				
-OCCHIALI LB7 per laser ad Eccimeri	2	PZ				
-OCCHIALI per laser COSMOGAMMA di classe 3B (lunghezza d'onda 795nm potenza massima 500mW, lunghezza d'onda 670nm potenza massima L5 mW, norma CEI en 60825-1	4	PZ				
<b>VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA PER IL LOTTO N. 3</b>					<b>€ 0,00</b>	<b>€ 0,00</b>



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL  
ROMA 1



REGIONE  
LAZIO

**PROCEDURA NEGOZIATA TRAMITE MERCATO ELETTRONICO DELLA PA (MEPA), PER LA FORNITURA BIENNALE DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE ANTI RX, SUDDIVISA IN TRE LOTTI, PER LE ESIGENZE DELLA ASL ROMA 1**

**ALLEGATO 5 – PATTO D'INTEGRITÀ**

*a*

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.



## ACCORDO SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

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

### TRA

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

### E

il 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. e P.I. n. ....) in quanto tenuto ad effettuare operazioni di trattamento necessarie all'esecuzione (descrizione sommaria delle attività/servizi/forniture e delibera di riferimento) .....disciplinata/o dai relativi atti di aggiudicazione e/o dal/dalla Contratto/Convenzione/Ordine di acquisto.

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

### Art. 1

#### *Designazione del responsabile del trattamento*

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

### Art. 2

#### *Accettazione della designazione da parte del Fornitore*

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

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

### Art. 3

#### *Istruzioni sul trattamento dei dati*

1. Il responsabile del trattamento, con la sottoscrizione del presente Accordo, si impegna ad osservare le istruzioni documentate fornite dal Titolare.
2. Il responsabile del trattamento considera istruzioni documentate le pattuizioni previste dal rapporto contrattuale in essere, dagli eventuali suoi allegati o atti correlati ai quali le relative parti hanno fatto espresso rinvio nonché ogni altra eventuale comunicazione scritta del Titolare concernente le modalità di trattamento dei dati da parte del responsabile del trattamento e, soprattutto, le seguenti:
  - a) informare il Titolare qualora ritenga che un'istruzione impartitagli da quest'ultimo violi il GDPR o altre disposizioni europee o nazionali relative alla protezione dei dati;
  - b) trattare i dati nel pieno rispetto del GDPR e di ogni altra vigente normativa in materia di protezione dei dati;
  - c) adottare tutte le misure di cui all'art. 32 del GDPR in modo da garantire la riservatezza, l'integrità e la disponibilità dei dati personali trattati, tenendo conto, se necessari a conformare il trattamento o ad elevarne la relativa sicurezza, anche dei provvedimenti, tempo per tempo, emanati dall'Autorità di Controllo, consultabili sul portale internet istituzionale di questa ultima (<https://www.garanteprivacy.it>) e che comunque, possono essere forniti, previa richiesta, dal responsabile della protezione dei dati di questa Azienda Sanitaria (tel. 0633062792; [dpo@aslroma1.it](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 ai sensi dell'art. 2-quaterdecies, comma 2, del D.Lgs. n. 196/2003 e s.m.i. e garantire che tali persone aderiscano all'obbligo di riservatezza di cui alla lettera i);



- k) individuare, ove necessario, i soggetti da nominare quali Amministratori di sistema e, in tal caso, garantire e rispettare quanto stabilito nel provvedimento del Garante per la protezione dei dati personali del 27 novembre 2008 (pubblicato in G.U. n. 300 del 24 dicembre 2008) modificato in base al provvedimento del 25 giugno 2009 (pubblicato in G.U. n. 149 del 30 giugno 2009);
- 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 sub-responsabili del trattamento e far assumere agli stessi, mediante sottoscrizione di appositi atti giuridici o contratti, i medesimi obblighi in materia di protezione dei dati personali cui si è impegnato, con il presente Accordo, quale responsabile (iniziale) del trattamento;
- t) informare il Titolare di aver fatto ricorso a sub-responsabili del trattamento, anche se situati all'estero, conformemente a quanto previsto dall'art. 28, paragrafo 2, secondo periodo, del GDPR.

#### Art. 4

##### *Eventuale 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 l'organizzazione internazionale: ONU, Unesco, ecc.) garantiscono un livello di protezione adeguato.
2. Il trasferimento di dati extra UE è, altresì, ammesso se il responsabile del trattamento è in grado di fornire garanzie adeguate, a condizione che gli interessati possano disporre di diritti azionabili e mezzi di ricorso effettivi, ovvero sia in grado di comprovare la validità di uno degli strumenti previsti dal paragrafo 2 e 3 dell'art. 46 del GDPR.
3. Il Titolare autorizza espressamente il responsabile del trattamento, che a ciò si impegna, a stipulare per suo conto con eventuali sub-responsabili del trattamento, quando stabiliti in un paese al di fuori dell'Unione Europea (per il quale la Commissione Europea non abbia emesso un giudizio di adeguatezza del livello di protezione dei dati personali) uno specifico accordo per il trasferimento dei dati all'estero contenente le apposite garanzie e clausole contrattuali, e successive modifiche, adottate dalla stessa Commissione Europea con Decisione 2010/87/EU del 5 febbraio 2010.
4. Nell'eventualità in cui il responsabile del trattamento trasferisca i dati ad un sub-responsabile del trattamento che ha sede negli Stati Uniti d'America dovrà comunicare al Titolare informazioni sulla certificazione al programma di Privacy Shield del sub-responsabile e regolarmente, almeno annualmente, confermare la validità della certificazione al programma di Privacy Shield del sub-responsabile.



5. Il responsabile del trattamento si impegna, comunque, a non trasferire dati personali a terzi al di fuori dell'UE senza aver garantito una protezione adeguata.

#### Art. 5

##### *Diritti del Titolare*

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

#### Art. 6

##### *Istanze degli interessati*

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

#### Art. 7

##### *Manleva e responsabilità per violazione di dati personali*

1. Il responsabile del trattamento si impegna a manlevare e tenere indenne il Titolare da qualsiasi responsabilità, danno, pretesa, risarcimento, sanzione o altro onere che possa derivare da pretese, azioni o procedimenti avanzati da terzi nei seguenti casi:
- violazione dei dati personali consistente nella violazione di sicurezza, che comporti accidentalmente o in modo illecito la distruzione, la perdita, la modifica, la divulgazione non autorizzata o l'accesso ai dati personali trasmessi, conservati o comunque trattati anche se la violazione non sia tale da mettere a rischio i diritti e le libertà degli individui i cui dati personali sono, per conto dell'Azienda, trattati;
  - inadempimento degli obblighi, stabiliti dal GDPR, specificatamente diretti ai responsabili del trattamento;
  - venir meno agli impegni assunti quale RdT;
  - aver agito in modo difforme o contrario rispetto alle legittime istruzioni del Titolare.
2. Il responsabile del trattamento dà atto che, qualora un sub-responsabile del trattamento ometta di adempiere ai propri obblighi in materia di protezione dei dati, conserva nei confronti del titolare l'intera responsabilità dell'adempimento degli obblighi del sub-responsabile del trattamento.
3. Il Titolare dà atto che il RdT è esonerato dalla responsabilità se dimostra che l'evento dannoso non gli è in alcun modo imputabile.

#### Art. 8

##### *Durata*

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

2. Qualora l'attività/servizio dedotto nel rapporto contrattuale non venga più fornita o cessi, per qualsiasi motivo, il presente Accordo si intenderà automaticamente risolto di diritto, senza bisogno di comunicazioni, disdette o revoche, e l'autorizzazione al trattamento dei dati si intende cessata.

Art. 9  
*Rinunce*

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

Art. 10  
*Rinvio*

1. Per tutto quanto non previsto dalla presente Accordo si rinvia alle disposizioni generali vigenti ed applicabili in materia di protezione dei dati personali.
2. Sono vevoli le definizioni ed i principi del trattamento di cui, rispettivamente, agli artt. 4 e 5 del GDPR.
3. Il Titolare si riserva in ogni caso la facoltà di rivedere le condizioni del presente Accordo laddove la normativa subisse una significativa riforma, dandone tempestiva comunicazione al responsabile del trattamento.

Luogo e data .....

Il responsabile del trattamento

Il titolare del trattamento  
Azienda Sanitaria Locale Roma 1  
Il Legale Rappresentante  
Il Direttore Generale  
Dr. Angelo Tanese

