FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL_BO

REGISTRO: Protocollo generale

NUMERO: 0065509

DATA: 29/05/2024 20:53

OGGETTO: GARA EUROPEA TELEMATICA A PROCEDURA APERTA PER LA

> FORNITURA IN SERVICE, DIVISA IN LOTTI, DI SISTEMI PER INIEZIONI MEZZO DI CONTRASTO PER TC, MEDICINA NUCLEARE, RISONANZA MAGNETICA, EMODINAMICA E ANGIOGRAFIA DELLA DURATA DI 5 ANNI PER LE NECESSITA' DELLE AZIENDE USL DI BOLOGNA E FERRARA, DELLE AZIENDE OSPEDALIERE DI BOLOGNA E FERRARA E DELL'ISTITUTO

ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Antonia Crugliano

CLASSIFICAZIONI:

[01-07-01]

DOCUMENTI:

File Firmato digitalmente da Hash

PG0065509_2024_Lettera_firmata.pdf: Crugliano Antonia 816A878F295595705DF88A1AF60B92455 1923151C072E27B8A6798E10F3A8B6D

PG0065509_2024_Allegato1.pdf: Crugliano Antonia CF5C4AF0B1F93D3F7883A245D6CB286F

BF4094CBA61C974D0756B8DA7F2D151A

PG0065509_2024_Allegato2.pdf: 02716D8C39499EF23A219D49EF0349555

CE2AD3573CED105F74A9FBE6604B271 PG0065509_2024_Allegato3.pdf: 2F4C430AAEBD7EADEA6B5EB027632605

58E5BECD60AFF53FF120A69C1DEAE83A PG0065509_2024_Allegato4.pdf: 907CDFEF32EF6BD6159C5551EB83DAE8

FC06963EA83076CC1AB6B845AB8829FB

PG0065509_2024_Allegato5.pdf: FB2C39BC972BD5075FAA203731A62FFD 21EB4876356AB9CA3486483A48F70C9F

PG0065509_2024_Allegato6.pdf: D3839A6D1ACCDC72CDBF2B90DB54E0C BA4C373764C5D09C20B111E4F884B6E03

PG0065509_2024_Allegato7.pdf: FF6160FDC030135602050843924BA2F62 F7494CE6BC7B836081B1B59EDE80662

63AAC690B92072C10963FC0480172F818 PG0065509 2024 Allegato8.pdf: 24775B795A07609E31D51F1EDF711BA



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del DIgs 39/1993.



File	Firmato digitalmente da
PG0065509_2024_Allegato9.pdf:	

C66464E88F5B2AC39E3668EC217360A32 651EF8F7B46E85204E7966F6FA65051 748F477CDF18E598191E657C8E4A77780 2CBB39A7FD6076E8FCDAC6ED97737B6 9061B2E0FEF5EB26E39E4D5ECEF7ADE4 787E5592F20DE5F696CFFD2FF8AE1D9A 347FDE10062984F6B54FB176AB456161D 9A012198F3AD45B16F073023CB2EA38 B69BFFC9A2C68656D507F2FA40513155D 2F47B1AC7EA1DC27A7ED0E109B75E93 AAE039FF4FD0770D9D6565159D2A6E61 A79673623B79FE0421906FB3C1F2C711 4B1710CFF370819E064277526F25D8AAE 623C62B81018CDA241E3D219D52D269 125BD8A0CEB7AFA9E459F1665AC99E82 F5C76B35161B2B00570E0FC36D4FAB25 9D2AE5BA614EC464ABDA85A326CE568F 813F68624D4F7186A225BFAB28C0FBF0 7A39B0B873D41FF6DE7BAAC1B0967434 2F5EDD34D150C8E0275D7B98E5DCDB55 DBE54EC2D31D2D65853EA22FFB715F6E DA755EF48BE29C2FB9EE3D446A10084B 1E0B491B5AAD45D8CC3BC6F16040AA81 C228DEF361A76BCC54B48474DD7EE223 837B35AC73D0C70ECB25BF61444B0764

07A2AC74863CD8BB9FEBC0792C7E8E3B

Hash

PG0065509_2024_Allegato10.pdf:
PG0065509_2024_Allegato11.pdf:
PG0065509_2024_Allegato12.pdf:
PG0065509_2024_Allegato13.pdf:
PG0065509_2024_Allegato14.pdf:
PG0065509_2024_Allegato15.pdf:
PG0065509_2024_Allegato16.pdf:
PG0065509_2024_Allegato17.pdf:
PG0065509_2024p7m:
PG0065509_2024_Allegato19.pdf:
PG0065509_2024_Allegato20.pdf:
PG0065509_2024_Allegato21.pdf:



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis DIgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del DIgs 39/1993.





Dipartimento Amministrativo

Servizio Acquisti Area Vasta Settore Attrezzature Sanitarie

Il direttore

Operatori economici Loro sedi, ,

OGGETTO:

GARA EUROPEA TELEMATICA A PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, DIVISA IN LOTTI, DI SISTEMI PER INIEZIONI MEZZO DI CONTRASTO PER TC, MEDICINA NUCLEARE, RISONANZA MAGNETICA, EMODINAMICA E ANGIOGRAFIA DELLA DURATA DI 5 ANNI PER LE NECESSITA' DELLE AZIENDE USL DI BOLOGNA E FERRARA, DELLE AZIENDE OSPEDALIERE DI BOLOGNA E FERRARA E DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA

In allegato documentazione relativa alla procedura di gara in oggetto.

Distinti saluti.

Firmato digitalmente da:

Antonia Crugliano

Responsabile procedimento: Antonia Crugliano



Dipartimento Amministrativo Servizio Acquisti di Area Vasta Settore Attrezzature Sanitarie

Il direttore

Disciplinare di gara

GARA EUROPEA TELEMATICA A PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, DIVISA IN LOTTI, DI SISTEMI PER INIEZIONI MEZZO DI CONTRASTO PER TC, MEDICINA NUCLEARE, RISONANZA MAGNETICA, EMODINAMICA E ANGIOGRAFIA DELLA DURATA DI 5 ANNI PER LE NECESSITA' DELLE AZIENDE USL DI BOLOGNA E FERRARA, DELLE AZIENDE OSPEDALIERE DI BOLOGNA E FERRARA E DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA

Importo complessivo quinquennale: € 5.852.898,40 Iva esclusa, comprensivo di € 700,00 di oneri della sicurezza per rischi da interferenze, di cui:

Lotto 1: € 3.970.808,73 comprensivo di € 233,33 per oneri sicurezza Lotto 2: € 1.178.358,33 comprensivo di € 233,33 per oneri sicurezza Lotto 3: € 703.731,33 comprensivo di € 233,33 oneri sicurezza

Cui AUSLBO: F02406911202202300022

CUI AOUBO: S92038610371202300135/ S92038610371202300136/ S92038610371202300137

CUI AUSLFE: F01295960387202300114 CUI AOUFE: F01295950388202300196 CUI IOR: F00302030374202400034

Il presente documento è stato redatto in conformità al Bando-tipo n. 1/2023 approvato dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con delibera n. 309 del 27 giugno 2023.



PRE	MESSE	∠
1.	PIATTAFORMA TELEMATICA	5
2.	1.1. LA PIATTAFORMA TELEMATICA DI NEGOZIAZIONE 1.2. DOTAZIONI TECNICHE 1.3. IDENTIFICAZIONE DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI	6
3.	2.1. DOCUMENTI DI GARA	38
4.	3.1. DURATA	11 11
5.	REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE	15
6.	REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA	16
	6.1. REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE	
	6.2. REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA	
	6.3. REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE6.4. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE	
7.	6.5. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI IMPRESE ARTIGIANE, CONSORZI STABILI	17
7. 8.	SUBAPPALTO	
9.	REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE	
10.	GARANZIA PROVVISORIA	
11.	SOPRALLUOGO	
12.	PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC	
13.	MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENT	I D
	GARA	22
14.	SOCCORSO ISTRUTTORIO	24
15.	DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	25
	15.1. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA	372 28
	15.3. DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO	
16.	OFFERTA TECNICAOFFERTA TECNICA	
_	Campionatura	
	OFFERTA ECONOMICA	
18.	CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	
	18.1 CRITERI DI VALLITAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA	32



	18.2. METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO	
	DELL'OFFERTA TECNICA	
	DELL'OFFERTA ECONOMICA	
	18.4. METODO DI CALCOLO DEI PUNTEGGI	
19.	COMMISSIONE GIUDICATRICE	37
20.	SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA	37
21.	VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	37
22.	VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE	38
23.	VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE	39
24.	AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO	39
25.	OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI	41
26.	CODICE DI COMPORTAMENTO	
27.	ACCESSO AGLI ATTI	42
28.	DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE	42
	TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI	
29.1	INFORMATIVA	43
29.2	RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI AI SENSI DEL REGOLAMENTO U.E. $679/2016$	44
22.	DISPOSIZIONI FINALI	45



PREMESSE

Con determina a contrarre n. 1507 del 28.05.2024, questa Amministrazione (codice AUSA 0000202387) ha deliberato di affidare la fornitura in service divisa in tre lotti, di sistemi per iniezione mezzo di contrasto per TC, Medicina Nucleare, Risonanza Magnetica, Emodinamica e Angiografia per le seguenti Aziende:

- -Azienda USL di Bologna
- -Irccs Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna
- -Azienda USL di Ferrara
- -Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara
- -Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna

Bando di gara pubblicato ai sensi degli artt. 84 e 85 del Codice degli appalti.

La presente procedura aperta è interamente svolta tramite il sistema informatico per le procedure telematiche di acquisto (di seguito Piattaforma) accessibile all'indirizzo http://intercent.regione.emiliaromagna.it e conforme alle prescrizioni dell'articolo 26 del Codice e del decreto della Presidenza del Consiglio dei ministri n. 148/2021. Tramite il sito si accede alla procedura nonché alla documentazione di gara.

L'affidamento avviene mediante procedura aperta con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo.

La durata del procedimento è prevista pari a sei mesi dalla pubblicazione del bando

Il luogo di consegna delle forniture è:

Bologna e Provincia - NUTS ITH55;

Ferrara e Provincia – NUTS ITH56

lotto 1 Sistemi di iniezione m.d.c. per TC, Medicina Nucleare:

lotto 2 Sistemi di iniezione m.d.c. per RM

lotto 3 Sistemi di iniezione per Angiografia/Emodinamica

Il Responsabile del procedimento per la fase di affidamento è la Dr.ssa Antonia Crugliano, Direttore del Servizio Acquisti di Area Vasta, mail: servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it.

I Responsabili unici del progetto di ogni Azienda Sanitaria e i Direttori di esecuzione del contratto sono rispettivamente:

Azienda Usl di Bologna RUP Ing. Giulia Falasca; DEC Ing. Stella Fanin;

Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna RUP Ing. Paride Lambertini; DEC Dr.ssa Federica Locchi;

Azienda Usl di Ferrara RUP Dr. Giorgio Rossi; DEC Ing. Ivo Braggion;

Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara RUP Dr. Giorgio Rossi; DEC Ing. Ivo Braggion;



Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna RUP Dr. Luca Lelli, DEC Ing. Francesca De Filippo;

1. PIATTAFORMA TELEMATICA

1.1. LA PIATTAFORMA TELEMATICA DI NEGOZIAZIONE

L'utilizzo della Piattaforma comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, in particolare, del Regolamento UE n. 910/2014 (di seguito Regolamento eIDAS - electronic IDentification Authentication and Signature), del decreto legislativo n. 82/2005 recante Codice dell'amministrazione digitale (CAD) e delle Linee guida dell'AGID, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sulla Piattaforma.

L'utilizzo della Piattaforma avviene nel rispetto dei principi di autoresponsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del Codice civile.

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

- difetti di funzionamento delle apparecchiature e dei sistemi di collegamento e programmi impiegati dal singolo operatore economico per il collegamento alla Piattaforma;
- utilizzo della Piattaforma da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare; In caso di mancato funzionamento della Piattaforma o di malfunzionamento della stessa, non dovuti alle predette circostanze, che impediscono la corretta presentazione delle offerte, al fine di assicurare la massima partecipazione, la stazione appaltante può disporre la sospensione del termine di presentazione delle offerte per un periodo di tempo necessario a ripristinare il normale funzionamento della Piattaforma e la proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso.

La stazione appaltante si riserva di agire in tal modo anche quando, esclusa la negligenza dell'operatore economico, non sia possibile accertare la causa del mancato funzionamento o del malfunzionamento.

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

Il sistema operativo della Piattaforma è sincronizzato sulla scala di tempo nazionale di cui al decreto del Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato 30 novembre 1993, n. 591, tramite protocollo NTP o standard superiore.

L'utilizzo e il funzionamento della Piattaforma avvengono in conformità a quanto riportato sul sito http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/, che costituisce parte integrante del presente disciplinare.

L'acquisto, l'installazione e la configurazione dell'hardware, del software, dei certificati digitali di firma, della casella di PEC o comunque di un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato, nonché dei collegamenti per l'accesso alla rete Internet, restano a esclusivo carico dell'operatore economico.

La Piattaforma è accessibile in qualsiasi orario dalla data di pubblicazione del bando alla data di scadenza del termine di presentazione delle offerte ad eccezione delle ore dedicate all'aggiornamento della



Piattaforma espressamente indicate nella stessa (solitamente nel pomeriggio dell'ultimo venerdì del mese).

1.2. DOTAZIONI TECNICHE

Ai fini della partecipazione alla presente procedura, ogni operatore economico deve dotarsi, a propria cura, spesa e responsabilità della strumentazione tecnica ed informatica conforme a quella indicata nel presente disciplinare e nei manuali pubblicati sulla piattaforma https://intercent.regione.emilia-romagna.it, che disciplinano il funzionamento e l'utilizzo della Piattaforma.

In ogni caso è indispensabile:

- a) disporre almeno di un personal computer conforme agli standard aggiornati di mercato, con connessione internet e dotato di un comune browser idoneo ad operare in modo corretto sulla Piattaforma;
- b) disporre di un sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale (SPID) di cui all'articolo 64 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o di altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS;
- c) avere un domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o, per l'operatore economico transfrontaliero, un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS;
- d) avere da parte del legale rappresentante dell'operatore economico (o da persona munita di idonei poteri di firma) un certificato di firma digitale, in corso di validità, rilasciato da:
 - un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'Agenzia per l'Italia Digitale (previsto dall'articolo 29 del decreto legislativo n. 82/05);
 - un certificatore operante in base a una licenza o autorizzazione rilasciata da uno Stato membro dell'Unione europea e in possesso dei requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14;
 - un certificatore stabilito in uno Stato non facente parte dell'Unione europea quando ricorre una delle seguenti condizioni:
 - il certificatore possiede i requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14 ed è qualificato in uno stato membro;
 - ii. il certificato qualificato è garantito da un certificatore stabilito nell'Unione Europea, in possesso dei requisiti di cui al regolamento n. 9100/14;
 - iii. il certificato qualificato, o il certificatore, è riconosciuto in forza di un accordo bilaterale o multilaterale tra l'Unione Europea e paesi terzi o organizzazioni internazionali.

1.3. IDENTIFICAZIONE

Per poter presentare offerta è necessario accedere alla Piattaforma.

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

L'identificazione avviene o mediante il sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale di cittadini e imprese (SPID) o attraverso gli altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento elDAS.

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



È onere della ditta concorrente provvedere tempestivamente a modificare i recapiti suindicati secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della nuova piattaforma "Registrazione e funzioni base" (pag. 39-40 e 45-46 per la modifica di dati non sensibili, es: tel., mail utente) e "Gestione anagrafica" (per la modifica di dati sensibili) accessibili dal sito http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l'identificazione e l'accesso alla Piattaforma devono essere effettuate:

Numero Verde: 800 810 799

Tel: +390899712796 Mobile/Estero

Nei seguenti orari 9.00 – 13.00 / 14.00 – 18.00 oppure inviando una e-mail al seguente indirizzo:

info.intercent@regione.emilia-romagna.it.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

2.1. DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

- a) Determina di indizione;
- b) Disciplinare di gara;
- c) Allegato 2 domanda di partecipazione;
- d) schema di contratto;
- e) Capitolato speciale;
- f) All.1 clausole vessatorie;
- g) Allegato A Caratteristiche tecniche indispensabili;
- h) Allegato A1 Questionario tecnico lotto 1;
- i) Allegato A2 Questionario tecnico lotto 2;
- j) Allegato A3 Questionario tecnico lotto 3;
- k) Allegato B Scheda assistenza tecnica post-vendita;
- Allegato C Modulo elenco dispositivi;
- m) Allegato D Dichiarazione BD RDM,
- n) Allegato E1 Scheda offerta economica lotto 1;
- o) Allegato E2 Scheda offerta economica lotto 2;
- p) Allegato E3 Scheda offerta economica lotto 3;
- q) Allegato F Fabbisogni
- r) documento di gara unico europeo (da compilare direttamente sulla Piattaforma);
- s) istruzioni operative per accedere alla Piattaforma e regole tecniche per l'utilizzo della stessa di cui al link https://intercenter.regione.emilia-romagna.it dove è possibile trovare tale documentazione;



- t) Patto di integrità di cui a protocollo n.121859 del 13.11.2023 dell'Ausl di Bologna di aggiornamento del Patto di Integrità di cui a delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna;
- u) DUVRI preliminare;
- v) PG0025431 2024 Allegato 1 Descrizione attività di trattamento;
- w) PG0025431 2024 Allegato 3 Istruzioni;

La documentazione di gara è accessibile gratuitamente, solo per la consultazione, sul sito istituzionale della stazione appaltante, nella sezione "Amministrazione trasparente", al seguente link: www.ausl.bologna.it - sezione Bandi di gara e contratti – Bandi di gara, mentre è disponibile sul sito https://intercenter.regione.emilia-romagna.it, in quanto per l'espletamento della presente gara l'Azienda USL si avvale del Sistema Informatico per le Procedure Telematiche di Acquisto di Intercenter.

2.2. CHIARIMENTI

É possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare, in via telematica attraverso l'apposita sezione della Piattaforma, entro la data indicata sulla stessa Piattaforma.

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

Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile sono fornite mediante pubblicazione delle richieste in forma anonima e delle relative risposte sulla Piattaforma http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide e sul sito istituzionale www.ausl.bologna.it, sezione bandi di gara e contratti, bandi di gara.

Si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della Piattaforma o il sito istituzionale. La Piattaforma invia autonomamente agli operatori economici una segnalazione di avviso.

Non viene fornita risposta alle richieste presentate con modalità diverse da quelle sopra indicate.

2.3. COMUNICAZIONI

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni tra stazione appaltante e operatori economici sono eseguiti in conformità con quanto disposto dal decreto legislativo n. 82/05, tramite le piattaforme di approvvigionamento digitale e, per quanto non previsto dalle stesse, mediante utilizzo del domicilio digitale estratto da uno degli indici di cui agli articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater, del decreto legislativo n. 82/05 o, per gli operatori economici transfrontalieri, attraverso un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS.

In caso di malfunzionamento della piattaforma, la stazione appaltante provvederà all'invio di qualsiasi comunicazione al domicilio digitale presente negli indici di cui ai richiamati articoli 6-bis,6-ter, 6-quater del decreto legislativo n. 82/05.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati eleggono domicilio digitale presso il mandatario/capofila al fine della ricezione delle comunicazioni relative alla presente procedura.

In caso di consorzi di cui all'art. 65 lett. b), c), d) del Codice, la comunicazione recapitata nei modi sopra indicati al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.



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

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

La Procedura Aperta ha per oggetto la fornitura in service quinquennale, divisa in lotti, di sistemi per iniezioni mezzo di contrasto per TC, Medicina Nucleare, Risonanza Magnetica, Emodinamica e Angiografia per una durata di 5 anni, per le necessita' delle Aziende USL di Bologna e Ferrara, delle Aziende Ospedaliere di Bologna e Ferrara e dell'Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna, per un importo complessivo pari a € 5.852.198,40 Iva esclusa, comprensivo di € 700,00 di oneri della sicurezza non soggetti a ribasso.

L'appalto è suddiviso nei seguenti lotti:

Tabella 1

Numero lotto	Oggetto del lotto	Importo
1	Sistemi di iniezione m.d.c. per	€ 3.970.808,73
	TC, Medicina Nucleare	
2	Sistemi di iniezione m.d.c. per	€ 1.178.358,33
	RM	
3	Sistemi di iniezione per	€ 703.731,33
	Angiografia/Emodinamica	

I lotti sono stati individuati utilizzando il criterio di natura qualitativa.

Il dettaglio delle prestazioni oggetto di ogni lotto è il seguente:

Lotto n.1

Tabella 2

n.	Descrizione servizi/beni/lavori	CPV	P (principale) S (secondaria)	Importo
1	Sistemi di iniezione m.d.c. per TC, Medicina Nucleare	33190000- 8	Р	€ 3.970.575,40
A) Importo a base di gara			€ 3.970.575,40	
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non			€ 233,33	



soggetti a ribasso			
[indicare € 0,00 in			
caso di assenza di			
rischi]			
A) + B) Importo complessivo	C)	3.970.808,73	

Lotto n.2

Tabella 3

n.	Descrizione servizi/beni/lavori	CPV	P (principale) S (secondaria)	Importo
1	Sistemi di iniezione m.d.c. per RM	33190000- 8	Р	€ 1.178.125,00
A) Importo a base di gara			€ 1.178.125,00	
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso [indicare € 0,00 in caso di assenza di rischi]		€ 233,33		
A) + B) Importo complessivo		c) 1.178.358,33		

Lotto n.3

Tabella 4

n.	Descrizione servizi/beni/lavori	CPV	P (principale) S (secondaria)	Importo
1	Sistemi di iniezione per Angiografia/Emodinamica	33190000- 8	Р	€ 703.498,00



A) Importo a base di gara	€ 703.498,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso [indicare € 0,00 in caso di assenza di rischi]	€ 233,33
A) + B) Importo complessivo	C) 703.731,33

L'importo a base di gara comprende i costi della manodopera che la stazione appaltante ha stimato per tutti i lotti non superiori al 15% dell'importo a base di gara, calcolati sulla base di forniture equivalenti.

I costi della manodopera non sono soggetti al ribasso.

Valutate le attività oggetto dell'appalto, si precisa che si è riscontrata presenza di Rischi da Interferenze per i quali intraprendere misure di prevenzione e protezione atte ad eliminare e/o ridurre i rischi: gli oneri relativi risultano essere pari € 233,33 per ogni lotto, suddiviso come segue per ogni Azienda Sanitaria:

Azienda Usl di Bologna € 50,00

Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna € 50,00

Azienda Usl di Ferrara € 50,00

Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara € 50,00

Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna € 33,33

L'importo complessivo è al netto di Iva.

L'appalto è finanziato con fondi delle Aziende sanitarie appaltanti.

3.1. DURATA

La durata dell'appalto (escluse le eventuali opzioni) è di 60 mesi dalla data del primo collaudo positivo del sistema.

3.2. REVISIONE PREZZI

Qualora nel corso di esecuzione del contratto, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si determina una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo del servizio [o in alternativa dei beni] superiore al cinque per cento, dell'importo complessivo, su richiesta del Fornitore, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'ottanta per cento della variazione (solo per la parte eccedente il cinque per cento), in relazione alle prestazioni da eseguire. Ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizzano gli elenchi dei prezzi rilevati dall'ISTAT, oppure, qualora i dati suindicati non siano disponibili, la revisione è effettuata in misura non superiore alla differenza tra l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) disponibile al momento della richiesta e quello



corrispondente al mese/anno di sottoscrizione del contratto/ultima revisione. Laddove sono presenti prezzi di riferimento ANAC, la revisione è effettuata sulla base dei prezzi standard rilevati dalla Autorità.

3.3. MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESECUZIONE

Opzione di proroga del contratto: la stazione appaltante si riserva di prorogare il contratto per una durata massima pari a 24 mesi ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto o alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante. L'importo massimo stimato di tale opzione è di € 2.340.879,36 al netto di Iva. L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore almeno 30 giorni prima della scadenza del contratto. Nell'ipotesi di cui sopra, le Aziende appaltanti riconosceranno un costo di manutenzione in luogo del canone di noleggio, pari al 10% dello stesso canone annuale di noleggio offerto, oltre al costo del materiale di consumo.

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

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

Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera a) del Codice: la stazione appaltante si riserva di modificare il contratto in corso di esecuzione, nella misura massima di € 2.926.099,20 pari al 50% del valore a base di gara, al verificarsi delle seguenti condizioni:

- a) In caso di adesione da parte di altre Aziende in Avec;
- b) In caso di immissione sul mercato di sistemi tecnologicamente più evoluti;
- c) In caso di aumento dei fabbisogni per incremento attività.

Il valore globale stimato dell'appalto è pari ad € 11.705.096,79, al netto di Iva, così dettagliato:

LOTTO 1 Sistemi di iniezione m.d.c. per TC, Medicina Nucleare

Importo complessivo (A+B)	€ 3.970.808,73
Importo per l'opzione di rinnovo	€ 1.588.230,16
Importo per l'opzione di proroga art. 120 comma 11	€ 397.057,54
Importo art. 120, comma 1 del Codice	€ 1.985.287,70
Valore globale Lotto 1 stimato	€ 7.941.381,13

LOTTO 2 Sistemi di iniezione m.d.c. per RM

Importo complessivo (A+B)	€ 1.178.358,33
Importo per l'opzione di rinnovo	€ 471.250,00



Importo per l'opzione di proroga art. 120 comma 11	€ 117.812,50
Importo art. 120, comma 1 del Codice	€ 589.062,50
Valore globale Lotto 1 stimato	€ 2.356.483,33

LOTTO 3 Sistemi di iniezione m.d.c. per Angiografia/Emodinamica

Importo complessivo (A+B)	€ 703.731,33
Importo per l'opzione di rinnovo	€ 281.399,20
Importo per l'opzione di proroga art. 120 comma 11	€ 70.349,80
Importo art. 120, comma 1 del Codice	€ 351.749,00
Valore globale Lotto 1 stimato	€ 1.407.229,33

Le ditte concorrenti dovranno presentare un'offerta che comprenda una quantificazione tecnico qualitativa ed economica della fornitura.

Allo scadere della fornitura, la Ditta Aggiudicataria dovrà ritirare a proprie spese tutte le apparecchiature installate, fatte salve diverse indicazioni da parte delle Ingegnerie Cliniche delle Aziende Appaltanti.

I quantitativi si riferiscono al fabbisogno del periodo annuale del contratto e sono dettagliatamente riportati all'Allegato F Fabbisogni.

Il prezzo totale proposto dovrà essere "omnicomprensivo" ed includere, quindi, sulla base dei fabbisogni indicati in Allegato F, di ciascun lotto, la quota per il noleggio degli iniettori, l'assistenza tecnica FULL RISK, i Kit di infusione e quant'altro richiesto nel presente capitolato per l'intera durata contrattuale nonché di tutto quanto necessario per l'effettuazione degli esami. Pertanto, qualora nel corso della valutazione, la Commissione dovesse verificarne l'incompletezza sia per i quantitativi che per la tipologia dei materiali di consumo offerti, l'offerta sarà ritenuta non valida e pertanto esclusa dalla gara.

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

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

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

I consorzi di cui agli articoli 65, comma 2 del Codice che intendono eseguire le prestazioni tramite i propri consorziati sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

I consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

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



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

Nel caso venga accertato quanto sopra, si provvede ad informare gli operatori economici coinvolti i quali possono, entro 10 giorni, dimostrare che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali.

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

- a) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. Rete – soggetto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- b) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. Rete – contratto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- c) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione, l'aggregazione di retisti partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole.

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

Ad un raggruppamento temporaneo può partecipare anche un consorzio di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d).

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



5. REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE

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

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

Le circostanze di cui all'articolo 94 del Codice sono cause di esclusione automatica. La sussistenza delle circostanze di cui all'articolo 95 del Codice è accertata previo contraddittorio con l'operatore economico.

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

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

Self cleaning

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

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

- descrive le misure adottate ai sensi dell'articolo 96, comma 6 del Codice;
- motiva l'impossibilità ad adottare dette misure e si impegna a provvedere successivamente. L'adozione delle misure è comunicata alla stazione appaltante.

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

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

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

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

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



Altre cause di esclusione

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

La mancata accettazione delle clausole contenute nel protocollo di legalità costituisce causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'articolo 83-bis del decreto legislativo n. 159/2011.

6. REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA

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

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

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

6.1. REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE

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

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

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

6.2. REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

La presente procedura di gara non prevede il possesso di requisiti di capacità economica e finanziaria.

6.3. REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE

La presente procedura di gara non prevede il possesso di requisiti di capacità tecnica e professionale.

6.4. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

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

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



Requisiti di idoneità professionale

- a) Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui di cui al punto 6.1 deve essere posseduto:
 - da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;
 - da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

Nel caso in cui un raggruppamento abbia estromesso o sostituito un partecipante allo stesso poiché privo di un requisito di ordine speciale di cui all'articolo 100 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione del raggruppamento.

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

Requisiti di idoneità professionale

a) Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui di cui al punto 6.1 deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori

7. AVVALIMENTO

Il concorrente può avvalersi di dotazioni tecniche, risorse umane e strumentali messe a disposizione da uno o più operatori economici ausiliari per dimostrare il possesso dei requisiti di ordine speciale di cui al punto 6 e/o per migliorare la propria offerta.

Nel contratto di avvalimento le parti specificano le risorse strumentali e umane che l'ausiliario mette a disposizione del concorrente e indicano se l'avvalimento è finalizzato ad acquisire un requisito di partecipazione o a migliorare l'offerta del concorrente, o se serve ad entrambe le finalità.

Nei casi in cui l'avvalimento sia finalizzato a migliorare l'offerta, non è consentito che alla stessa gara partecipino sia l'ausiliario che l'operatore che si avvale delle risorse da questo a messe a disposizione, pena l'esclusione di entrambi i soggetti.

Ai sensi dell'articolo 372, comma 4 del codice della crisi di impresa e dell'insolvenza, per la partecipazione alla presente procedura tra il momento del deposito della domanda di cui all'articolo 40 del succitato codice e il momento del deposito del decreto previsto dall'articolo 47 del codice medesimo è sempre necessario l'avvalimento dei requisiti di un altro soggetto. L'avvalimento non è necessario in caso di ammissione al concordato preventivo.

Il concorrente e l'ausiliario sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

Non è consentito l'avvalimento per soddisfare i requisiti di ordine generale e dell'iscrizione alla Camera di commercio.



L'ausiliario deve:

- a) possedere i requisiti previsti dall'articolo 5 e dichiararli presentando un proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti;
- b) possedere i requisiti i di cui all'articolo 6 oggetto di avvalimento e dichiararli nel proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti;
- c) impegnarsi, verso il concorrente che si avvale e verso la stazione appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse (riferite a requisiti di partecipazione e/o premiali) oggetto di avvalimento

Il concorrente allega alla domanda di partecipazione il contratto di avvalimento, che deve essere nativo digitale e firmato digitalmente dalle parti, nonché le dichiarazioni dell'ausiliario.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione delle dichiarazioni dell'ausiliario.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione del contratto di avvalimento a condizione che il contratto sia stato stipulato prima del termine di presentazione dell'offerta e che tale circostanza sia comprovabile con data certa.

Non è sanabile la mancata indicazione delle risorse messe a disposizione dall'ausiliario in quanto causa di nullità del contratto di avvalimento.

Qualora per l'ausiliario sussistano motivi di esclusione o laddove esso non soddisfi i requisiti di ordine speciale, il concorrente sostituisce l'ausiliario entro ... [indicare il numero dei giorni previsti] giorni decorrenti dal ricevimento della richiesta da parte della stazione appaltante. Contestualmente il concorrente produce i documenti richiesti per l'avvalimento.

Nel caso in cui l'ausiliario si sia reso responsabile di una falsa dichiarazione sul possesso dei requisiti, la stazione appaltante procede a segnalare all'Autorità nazionale anticorruzione il comportamento tenuto dall'ausiliario per consentire le valutazioni di cui all'articolo 96, comma 15, del Codice. L'operatore economico può indicare un altro ausiliario nel termine di dieci giorni, pena l'esclusione dalla gara. La sostituzione può essere effettuata soltanto nel caso in cui non conduca a una modifica sostanziale dell'offerta. Il mancato rispetto del termine assegnato per la sostituzione comporta l'esclusione del concorrente.

8. SUBAPPALTO

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

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto. Possono essere oggetto di subappalto eventuali attività accessorie.

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



9. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE

Trattandosi di una fornitura senza posa in opera, la presente procedura non prevede particolari requisiti di natura sociale.

10. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta per ciascun lotto è corredata, a pena di esclusione, da una garanzia provvisoria pari al 2% del valore complessivo dell'appalto, ai sensi dell'articolo 106, comma 1 del Codice e precisamente dei seguenti importi:

LOTTO 1 - € 158.827,68

LOTTO 2 - € 47.129,67

LOTTO 3 - € 28.144,59

Si applicano le riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 del Codice.

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

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

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

La cauzione è costituita mediante accredito, con bonifico o con altri strumenti e canali di pagamento elettronici, presso il <u>Tesoriere dell'Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna</u> – Intesa San Paolo spa: codice IBAN IT96D0306902520100000046027.

Per depositi cauzionali il codice Ente assegnato all'Azienda da parte del Tesoriere è il 1040039 con sottoconto IT29S0306902520100000300028 collegato al codice IBAN indicato.

Per pagamenti provenienti dall'estero, Codice BIC: BCITITMM.

La fideiussione può essere rilasciata:

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

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

http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/



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

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

La garanzia fideiussoria deve essere emessa e firmata digitalmente da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante.

L'operatore economico presenta una garanzia fideiussoria verificabile telematicamente presso l'emittente, indicando nella domanda il sito internet presso il quale è possibile verificare la garanzia.

La fideiussione deve:

- a) contenere espressa menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito (stazione appaltante);
- b) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/costituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2 lettere b), c), d) del Codice, al solo consorzio;
- c) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 16 settembre 2022 n. 193;
- d) avere validità per 180 dalla data di presentazione dell'offerta;
- e) prevedere espressamente:
 - la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del Codice civile;
 - 2. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'articolo 1957, secondo comma, del Codice civile;
 - 3. l'operatività della stessa entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.
- g) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'articolo 106, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori 180 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

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

Ai sensi dell'art. 106, comma 8, del Codice l'importo della garanzia è ridotto nei termini di seguito indicati.

a. Riduzione del 30% in caso di possesso della certificazione di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione si ottiene:



- per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice solo se tutti soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della certificazione;
- per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice, se il Consorzio ha dichiarato in fase di offerta che intende eseguire con risorse proprie, solo se il Consorzio possiede la predetta certificazione; se il Consorzio ha indicato in fase di offerta che intende assegnare parte delle prestazioni a una o più consorziate individuate nell'offerta, solo se sia il Consorzio sia la consorziata designata posseggono la predetta certificazione, o in alternativa, se il solo Consorzio possiede la predetta certificazione e l'ambito di certificazione del suo sistema gestionale include la verifica che l'erogazione della prestazione da parte della consorziata rispetti gli standard fissati dalla certificazione.
- b. Riduzione del 50% in caso di partecipazione di micro, piccole e medie imprese e di raggruppamenti di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese. Tale riduzione non è cumulabile con quella indicata alla lett. a).
- c. Riduzione del 20% in caso di possesso di una o più delle certificazioni/marchi indicati all'allegato II.13 del codice. Tale riduzione è cumulabile con quelle indicate alle lett. a) e b). In caso di partecipazione in forma associata la riduzione si ottiene:
 - per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice se uno dei soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o una delle imprese retiste che partecipano alla gara sia in possesso della certificazione;
 - per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice se il consorzio o una delle consorziate sia in possesso della certificazione;

Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 del Codice, il concorrente dichiara nella domanda di partecipazione il possesso delle certificazioni e inserisce copia delle certificazioni possedute qualora non già presenti nel fascicolo virtuale.

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

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

11. SOPRALLUOGO

Non previsto

12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti effettuano il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 610 del 19 dicembre 2023 o successiva delibera pubblicata al seguente https://www.anticorruzione.it/-/gestione-contributi-gara]. Il pagamento del contributo è condizione di ammissibilità dell'offerta. il pagamento è verificato mediante



il FVOE. In caso di esito negativo della verifica, è attivata la procedura di soccorso istruttorio. In caso di mancata regolarizzazione nel termine assegnato, l'offerta è dichiarata inammissibile. Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi descritti nella sottostante tabella:

Numero lotto	Importo contributo ANAC
1	220,00
2	165,00
3	165,00

N.B. Indicazioni operative sulle modalità di pagamento del contributo sono disponibili sul sito dell'Autorità Nazionale Anticorruzione al seguente link: https://www.anticorruzione.it/-/portale-dei-pagamenti-di-anac

L'importo del contributo è calcolato sul valore stimato d'appalto comprensivo delle eventuali opzioni contrattuali previste nella documentazione di gara.

La stazione appaltante accerta il pagamento del contributo mediante consultazione del FVOE ai fini dell'ammissione alla gara.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la stazione appaltante richiede, mediante soccorso istruttorio, la presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento. L'operatore economico che non adempia alla richiesta nel termine stabilito dalla stazione appaltante è escluso dalla procedura di gara per inammissibilità dell'offerta.

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

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

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

La documentazione presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

L'offerta deve pervenire entro e non oltre il termine indicato dalla Piattaforma a pena di irricevibilità. La Piattaforma non accetta offerte presentate dopo la data e l'orario stabiliti come termine ultimo di presentazione dell'offerta.

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

Le operazioni di inserimento sulla Piattaforma di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. Si invitano pertanto i concorrenti ad avviare tali attività con congruo



anticipo rispetto alla scadenza prevista onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto.

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

Ogni operatore economico per la presentazione dell'offerta ha a disposizione una capacità pari alla dimensione massima di *100 MB* per singolo slot. La Piattaforma accetta esclusivamente file con i seguenti formati file con i seguenti formati .PDF. ZIP. ecc.

13.1 Regole per la presentazione dell'offerta

Fermo restando le indicazioni tecniche riportate all'articolo 0 di seguito sono indicate le modalità di caricamento dell'offerta nella Piattaforma.

L'"OFFERTA" è composta da:

- A Documentazione amministrativa;
- B Offerta tecnica, una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare;
- C Offerta economica, una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare.

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

Si precisa inoltre che:

- l'offerta è vincolante per il concorrente;
- con la trasmissione dell'offerta, il concorrente accetta tutta la documentazione di gara, allegati e chiarimenti inclusi.

Al momento della ricezione delle offerte, ciascun concorrente riceve notifica del corretto recepimento della documentazione inviata.

La Piattaforma consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda.

Il concorrente che intenda partecipare in forma associata (per esempio raggruppamento temporaneo di imprese/Consorzi, sia costituiti che costituendi) in sede di presentazione dell'offerta indica la forma di partecipazione e indica gli operatori economici riuniti o consorziati.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione della documentazione amministrativa, si applica il soccorso istruttorio.

L'offerta vincola il concorrente per 180gg. 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, sarà richiesto agli offerenti di confermare la validità dell'offerta sino alla data 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 entro il termine fissato da quest'ultima o comunque in tempo utile alla celere prosecuzione della procedura è considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

Fino al giorno fissato per l'apertura, l'operatore economico può effettuare, tramite la Piattaforma, la richiesta di rettifica di un errore materiale contenuto nell'offerta tecnica o nell'offerta economica, di cui si sia avveduto dopo la scadenza del termine per la loro presentazione. A tal fine, richiede di potersi avvalere di tale facoltà.

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

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

14. SOCCORSO ISTRUTTORIO

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

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

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio ed è causa di esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità della domanda, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione del contratto di avvalimento, della garanzia provvisoria, del mandato collettivo speciale o dell'impegno a conferire mandato collettivo può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati documenti sono preesistenti e comprovabili con data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta è sanabile;
- non è sanabile mediante soccorso istruttorio l'omessa indicazione, delle modalità con le quali l'operatore intende assicurare, in caso di aggiudicazione del contratto, il rispetto delle condizioni di partecipazione e di esecuzione di cui all'articolo 9 del presente bando.
- è sanabile mediante soccorso istruttorio la carenza della dichiarazione di accettazione del Patto d'integrità;



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

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

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, limitati alla documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando un termine a pena di esclusione.

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

15. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

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

- 1) Capitolato speciale firmato per accettazione;
- 2) All.1 Clausole vessatorie firmato per accettazione;
- 3) Allegato 2 domanda di partecipazione;
- 4) Schema di contratto di fornitura firmato per accettazione;
- 5) DGUE (da compilare sulla Piattaforma Sater);
- 6) eventuale procura;
- 7) garanzia provvisoria;
- 8) copia conforme di certificazione di cui all'art.106, comma 8 del Codice in caso di riduzione dell'importo della cauzione;
- 9) copia del pagamento del contributo ANAC;
- 10) documentazione in caso di avvalimento di cui al punto 15.3;
- 11) documentazione per i soggetti associati di cui al punto 15.4;
- 12) DUVRI preliminare sottoscritto per accettazione
- 13) ricevuta di pagamento elettronico dell'imposta di bollo o del bonifico bancario;

15.1. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA

La domanda di partecipazione è redatta secondo il modello di cui all'allegato schema.

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



Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause non automatiche di esclusione di cui all'articolo 98, comma 3, lettere g) ed h) del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione ai soggetti di cui al punto precedente.

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

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

- le gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1, lettera a) del Codice commesse nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- gli atti e i provvedimenti indicati all'articolo 98 comma 6 del codice emessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara
- tutti gli altri comportamenti di cui all'articolo 98 del Codice, commessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara.

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

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

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

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

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

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

- i dati identificativi (indicare nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 94, comma 3, del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;
- di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio; in forma singola e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta). Se l'operatore economico dichiara di partecipare in più di una forma, allega la documentazione che dimostra che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali



- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante con Delibera del Direttore Generale n.40 del 25.01.2024, pubblicato nella sezione amministrazione trasparente https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-generali/atti-generali/cdcc e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;
- di accettare il patto di integrità di cui a protocollo n.121859 del 13.11.2023 dell'Ausl di Bologna di aggiornamento del Patto di Integrità approvato di cui a delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna accessibile al seguente link https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/da/uoc-servizio-acquisti-metropolitano/trasparenza/atti-generali/Patto%20di%20Integrita.pdf/view:
- per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, l'impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica 633/72 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
- per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, il domicilio fiscale ..., il codice fiscale ..., la partita IVA ..., l'indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 90 del Codice;
- di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al punto 29.

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

- dal concorrente che partecipa in forma singola;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti
 i soggetti che costituiranno il raggruppamento o il consorzio o il gruppo;
- nel caso di aggregazioni di retisti:
 - a. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto-legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
 - b. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto-legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuno dei retisti che partecipa alla gara;
 - c. se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, la domanda di partecipazione deve essere



sottoscritta dal retista che riveste la qualifica di mandatario, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuno dei retisti che partecipa alla gara.

nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65,
 comma 2, lettera b), c) e d) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

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

In merito all'imposta di bollo sulla domanda di partecipazione si applica quanto previsto dall'Allegato I.4 "Imposta di bollo relativa alla stipulazione del contratto" del D.Lgs. 36/2023; il pagamento dell'imposta di bollo al momento della stipulazione del contratto ha natura sostitutiva dell'imposta di bollo dovuta per tutti gli atti e documenti riguardanti la procedura di selezione e l'esecuzione dell'appalto, fatta eccezione per le fatture, note e simili di cui all'articolo 13, punto 1, della Tabella A Tariffa, Parte I, allegata al decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642.

L'Operatore economico allega la ricevuta di pagamento elettronico dell'imposta di bollo o del bonifico bancario o, in alternativa, indica il numero seriale della marca da bollo, producendo copia del contrassegno in formato.pdf.

L'Operatore economico assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

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

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

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

15.3. DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO

L'impresa ausiliaria rende le dichiarazioni sul possesso dei requisiti di ordine generale mediante compilazione dell'apposita sezione del DGUE.

Il concorrente, per ciascuna ausiliaria, allega:

- 1) la dichiarazione di avvalimento;
- 2) il contratto di avvalimento;

Nel caso di avvalimento finalizzato al miglioramento dell'offerta, il contratto di avvalimento è presentato nell'offerta tecnica.



15.4. DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

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

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

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

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

- dichiarazione rese da ciascun concorrente, attestante:
 - a. a quale operatore economico, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 68 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
 - c. le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

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

- copia del contratto di rete, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete.
- dichiarazione che indichi per quali imprese la rete concorre;
- dichiarazione sottoscritta con firma digitale delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

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

- copia del contratto di rete;
- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito all'organo comune;
- dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo



comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del raggruppamento temporaneo di imprese costituito o costituendo

- in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituito:
 - copia del contratto di rete
 - copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria
 - dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.
- in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituendo:
 - copia del contratto di rete
 - dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente all'aggregazione di rete, attestanti:
 - a. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
 - c. le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

16. OFFERTA TECNICA

L'operatore economico inserisce per ogni singolo lotto la documentazione relativa all'offerta tecnica nella Piattaforma secondo le seguenti modalità, a pena di inammissibilità dell'offerta. L'offerta è firmata secondo le modalità previste al precedente punto 15.1 e deve contenere, a pena di esclusione, i seguenti documenti:

1) Elenco del materiale presentato

La ditta dovrà presentare l'indice di tutto il materiale presentato nella documentazione tecnica;

2) Introduzione

Costituita da una breve relazione introduttiva sulla ditta partecipante, sui dispositivi offerti e sul progetto proposto. La relazione dovrà, inoltre, contenere una dichiarazione che i sistemi forniti saranno di ultima generazione e nuovi di fabbrica;

3) Elenco completo dei sistemi offerti e Registrazione Dispositivi

La ditta dovrà presentare un elenco di tutti i diversi sistemi offerti, inclusi la descrizione, il produttore, il modello, il codice CND, repertorio, etc.. A tal fine è stato predisposto un allegato in formato digitale (Allegato C "Elenco DM") che la ditta dovrà compilare e un modulo (Allegato D "Modello DB DM") da compilare esclusivamente obbligatoriamente qualora non sia presente il numero di iscrizione/registrazione alla banca dati o repertorio DM;

4) Certificazioni

Dovranno essere allegate le certificazioni CE e le attestazioni di conformità alle norme



richieste all'articolo 3 del Capitolato Speciale ed, eventualmente, nell'**Allegato A**. Le certificazioni devono essere presentate per ogni sistema offerto, contraddistinte dallo stesso identificativo numerico indicato nel precedente punto 3 "**Elenco completo dei sistemi offerti**";

5) Questionario tecnico

La ditta deve presentare l'Allegato A1 "questionario tecnico" compilato in ogni parte;

6) Descrizione dell'offerta

Costituita da una relazione esaustiva che sia in grado di offrire un quadro complessivo e dettagliato della soluzione proposta in relazione ai requisiti di valutazione;

7) Installazione

Costituita dalle schede per l'installazione dei sistemi offerti, con in evidenza eventuali necessità impiantistiche particolari, contraddistinte dallo stesso codice prodotto identificativo nel precedente punto 3 "Modulo elenco dispositivi".

Inoltre, dovrà essere presentata una dichiarazione della ditta partecipante di essere in grado di eseguire l'installazione a "regola d'arte".

8) Proposta progetto di formazione

Costituita da una relazione dettagliata contenente il progetto di formazione per il personale sanitario delle Aziende Sanitarie, come previsto all'articolo 10)

9) Assistenza Tecnica

La ditta dovrà indicare le caratteristiche del servizio di Assistenza Post-vendita. A tale scopo è stato predisposto l'**Allegato B** che dovrà essere debitamente compilato. Nella documentazione dovrà essere inserita copia firmata.

Inoltre, la ditta dovrà fornire la check-list delle attività svolte durante le manutenzioni preventive/programmate previste dal fabbricante, in conformità ai protocolli ed alle procedure definite dal fabbricante stesso e i CV dei tecnici

10) Organigramma, Ruoli e Responsabilità

Dovrà contenere una relazione sulla struttura organizzativa del personale assegnato alla fornitura: la struttura organizzativa dovrà comprende almeno un responsabile di progetto (che sarà il referente individuato dalla Ditta Partecipante nei rapporti con l'Azienda Sanitaria, uno o più specialisti di prodotto e tecnici abilitati ad effettuare servizi di assistenza post-vendita);

11) Referenti

Dovrà contenere l'elenco, con i rispettivi curricula vitae ed i recapiti telefonici, dei referenti della ditta partecipante per la fornitura;

12) Elenco delle installazioni

Dovrà contenere l'elenco delle Strutture Sanitarie, pubbliche e/o private, italiane e/o europee dove è installata lo stesso tipo di tecnologia offerta nella presente gara; da questo elenco, qualora ritenuto necessario ed opportuno, la Commissione individuerà, previ accordi con la ditta, le Strutture ove effettuare la visita;



13) Offerta Economica senza prezzi

La ditta dovrà presentare un fac simile di offerta economica dettagliata, <u>priva di qualsivoglia indicazione di carattere economico</u>, ove siano indicati tutti i prodotti compresi nel service, i quantitativi (soprattutto dei kit) previsti dalla ditta per l'effettuazione degli esami. La scheda offerta compilata con i quantitativi dei kit deve essere coerente e completa, <u>pena l'esclusione dalla gara</u>, con il numero delle prestazioni previste nell'Allegato F- Fabbisogno;

Unitamente alla documentazione sopra descritta, la ditta dovrà inoltre presentare nell'offerta tecnica i seguenti <u>allegati</u>:

A. 1 Presentazione dei sistemi

Dovrà contenere una presentazione, in formato elettronico, in cui vengano illustrate in modo esaustivo le potenzialità dei dispositivi offerti;

A. 2 Materiale illustrativo

Dovrà contenere il materiale illustrativo (depliant, brochure, ecc.) e le schede tecniche dei dispositivi offerti;

L'offerta tecnica deve rispettare, pena l'esclusione dalla procedura di gara, le caratteristiche minime stabilite nei documenti di gara, nel rispetto del principio di equivalenza.

L'operatore economico allega una dichiarazione firmata contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, argomentando in modo congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare. Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata della relazione tecnica adeguatamente oscurata nelle parti ritenute costituenti segreti tecnici e commerciali. Resta ferma, la facoltà della stazione appaltante di valutare la fondatezza delle motivazioni addotte e di chiedere al concorrente di dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

16.1 CAMPIONATURA

Non prevista

17. OFFERTA ECONOMICA

L'operatore economico inserisce per ogni singolo lotto, pena l'esclusione, la documentazione economica, sia compilando sulla Piattaforma le apposite sezioni predisposte, si allegando l'offerta economica (Allegato E scheda offerta economica), compilata in ogni sua parte e firmata secondo le modalità di cui al precedente articolo 15.1.

Verranno prese in considerazione fino a due cifre decimali.

La ditta offerente dovrà carica a sistema <u>un'offerta economica dettagliata</u> di tutti i prodotti e prezzi compresi nel service.



Oltre all'offerta economica, la ditta dovrà caricare a sistema:

- Listino prezzi di tutti gli accessori/integrazioni disponibili ma non contemplati nella richiesta, con indicata la percentuale di sconto applicata (percentuale non inferiore all'offerta base);
- Listino prezzi delle parti principali di ricambio con indicata la percentuale di sconto applicata;
- La stima dei costi aziendali relativi alla salute ed alla sicurezza sui luoghi di lavoro;
- La stima dei costi della manodopera;
- Giustificazioni dell'offerta di cui all'articolo 110 del codice. La mancata presentazione delle giustificazioni sarà oggetto di soccorso istruttorio. La Stazione Appaltante procederà all'esame delle giustificazioni finalizzate alla verifica di congruità, serietà, sostenibilità e la realizzabilità della sola ditta che ha presentato l'offerta risultata prima classificata.

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

18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato per ogni singolo lotto in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo.

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica è effettuata in base ai seguenti punteggi:

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
TOTALE	100

18.1. CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Il punteggio dell'offerta tecnica (massimo 70 punti) è attribuito sulla base delle <u>caratteristiche</u> <u>tecniche delle attrezzature</u> e <u>assistenza post-vendita</u>, suddivisi come di seguito indicato:

Lotto n. 1 Sezione PC) Valutazione caratteristiche tecniche attrezzature (massimo 55 punti)

Categoria	Parametri di attribuzione	Punti
Caratteristiche	Caratteristiche sistema di controllo in sala comandi (modalità di	
del sistema	gestione e interfaccia di comunicazione, display, touch screen,	8
	dimensioni,)	
	Caratteristiche sistema di iniezione (dimensioni carrello e ruote,	
	movimentabilità, controlli, programmabilità)	8
	Caratteristiche di iniezione (tipologia di materiale consumabile,	12
	capacità dei dispositivi di iniezione, pressione massima	12



flusso, durata iniezione e pausa, sistemi di controllo e allarmi,) Modalità e semplicità d'uso	8
Software di gestione e programmazione	4
Modalità di gestione e monitoraggio del mezzo di contrasto	10
Opzioni e miglioramenti inclusi in offerta base	5
Totale	55

Sezione PM) Caratteristiche organizzative del servizio post-vendita

Categoria	Parametri di attribuzione	Punti
Assistenza	Caratteristiche generali del servizio di assistenza e manutenzione,	
tecnica	tempi migliorativi rispetto a quanto richiesto, proposte organizzative	10
	che possano migliorare l'efficacia e l'efficienza del servizio, etc	
Formazione	Corsi di addestramento rivolti al personale sanitario e tecnico.	5
	Totale	15

Lotto n. 2
Sezione PC) Valutazione caratteristiche tecniche attrezzature (massimo 55 punti)

Categoria	Parametri di attribuzione	Punti
Caratteristiche	Caratteristiche sistema di controllo in sala comandi (modalità di	
del sistema	gestione e interfaccia di comunicazione, display, touch screen,	8
	dimensioni,)	
	Caratteristiche sistema di iniezione (dimensioni carrello e ruote,	8
	movimentabilità, controlli, programmabilità)	•
	Caratteristiche di iniezione (tipologia di materiale consumabile,	
	capacità dei dispositivi di iniezione, pressione massima impostabile,	12
	volume di infusione, fasi impostabili, velocità di flusso, durata	12
	iniezione e pausa, sistemi di controllo e allarmi,)	
	Modalità e semplicità d'uso	8
	Software di gestione e programmazione	4
	Modalità di gestione e monitoraggio del mezzo di contrasto	10
	Opzioni e miglioramenti inclusi in offerta base	5
	Totale	55

Sezione PM) Caratteristiche organizzative del servizio post-vendita



Categoria	Parametri di attribuzione	Punti
Assistenza	Caratteristiche generali del servizio di assistenza e manutenzione,	
tecnica	tempi migliorativi rispetto a quanto richiesto, proposte organizzative	10
	che possano migliorare l'efficacia e l'efficienza del servizio, etc	
Formazione	Corsi di addestramento rivolti al personale sanitario e tecnico.	5
	Totale	15

Lotto n. 3
Sezione PC) Valutazione caratteristiche tecniche attrezzature (massimo 55 punti)

Categoria	Parametri di attribuzione	Punti
Caratteristiche	Caratteristiche sistema di controllo in sala comandi (modalità di	
del sistema	gestione e interfaccia di comunicazione, display, touch screen,	12
	dimensioni,)	
	Caratteristiche sistema di iniezione (modalità di installazione,	10
	controlli, programmabilità)	10
	Caratteristiche di iniezione (tipologia di materiale consumabile,	
	capacità dei dispositivi di iniezione, pressione massima	18
	impostabile, volume di infusione, fasi impostabili, velocità di	10
	flusso, durata iniezione e pausa, sistemi di controllo e allarmi,)	
	Modalità e semplicità d'uso	8
	Software di gestione e programmazione	7
	Totale	55

Sezione PM) Caratteristiche organizzative del servizio post-vendita

Categoria	Parametri di attribuzione	Punti
Assistenza	Caratteristiche generali del servizio di assistenza e manutenzione,	
tecnica	tempi migliorativi rispetto a quanto richiesto, proposte organizzative	10
	che possano migliorare l'efficacia e l'efficienza del servizio, etc	
Formazione	Corsi di addestramento rivolti al personale sanitario e tecnico.	5
	Totale	15

Il concorrente è escluso dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla soglia minima di sbarramento pari a 38,50 punti sul totale di 70 punti per il punteggio tecnico complessivo.

Il superamento della soglia di sbarramento è calcolato prima della riparametrazione di cui al punto 0.



18.2. METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA TECNICA

Per ogni parametro la Commissione attribuirà, nel suo complesso, a ciascuna offerta di ogni singolo lotto i seguenti giudizi di merito al quale corrisponderanno i relativi valori:

GIUDIZI DI MERITO	COEFFICIENTI
ОТТІМО	1,00
BUONO	0,80
DISCRETO	0,65
SUFFICIENTE	0,55
INSUFFICIENTE	0,30
SCARSO	0,00

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

Per prezzo del service quinquennale si intende l'importo complessivo della fornitura indicato dalla ditta nell'Allegato E – voce "TOTALE COMPLESSIVO QUINQUENNALE (iva esclusa) DA RIPORTARE SUL PORTALE".

Per l'attribuzione dei 30 punti si procederà come segue:

$$PEs(i) = PEs_max \times \sqrt{\frac{BA - Ps(i)}{BA - Ps_min}}$$

PEs(i) = punteggio attribuito al concorrente i-esimo per il prezzo dei sistemi

PEs max = punteggio massimo attribuibile al prezzo dei sistemi pari a 30

Ps(i) = valore dell'offerta economica (prezzo) dei sistemi del concorrente i-esimo

BA = prezzo a base d'asta (valore soglia)

Ps min = valore dell'offerta economica (prezzo) dei sistemi più conveniente

18.4. METODO DI CALCOLO DEI PUNTEGGI

La commissione, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi dell'offerta tecnica ed economica, procederà, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei punteggi.

Verranno prese in considerazione i valori fino due cifre decimali. Qualora si verificasse la presenza di valori con più di due decimali, la numerazione dopo la virgola sarà troncata al secondo decimale con arrotondamento a 1 se ≥ 5 , a 0 se < 5.

Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nel punteggio per l'offerta tecnica complessiva nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato attribuendo



all'offerta del concorrente che ha ottenuto il punteggio complessivo più alto per l'offerta tecnica il punteggio massimo previsto e all'offerta degli altri concorrenti un punteggio proporzionale decrescente. La gara sarà aggiudicata al concorrente che avrà ottenuto il punteggio complessivo (offerta tecnica ed economica), più alto.

19. COMMISSIONE GIUDICATRICE

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

La composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti sono pubblicati sul sito istituzionale nella sezione "Amministrazione trasparente".

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti, può riunirsi con modalità telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni ed opera attraverso la piattaforma di approvvigionamento digitale.

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

20. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima sessione ha luogo il giorno e l'ora indicato sulla Piattaforma.

La Piattaforma consente lo svolgimento delle sessioni di gara preordinate all'esame:

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

La piattaforma garantisce il rispetto delle disposizioni del codice in materia di riservatezza delle operazioni e delle informazioni relative alla procedura di gara, nonché il rispetto dei principi di trasparenza.

21. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

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

- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- b) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- c) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14.

Gli eventuali provvedimenti di esclusione dalla procedura di gara sono comunicati entro cinque giorni dalla loro adozione. È fatta salva la possibilità di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.



22. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

La data e l'ora in cui si procede all'apertura delle offerte tecniche relativamente a ciascun singolo lotto sono comunicate tramite la Piattaforma ai concorrenti ammessi alla presente fase di gara e sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna, al link: https://ww2.ausl.bologna.it/operatori-economici/procedura-in-corso

La commissione giudicatrice procede, relativamente a ciascun singolo lotto, all'apertura delle offerte presentate. La commissione giudicatrice procede all'esame e valutazione delle offerte presentate dai concorrenti e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente disciplinare. Gli esiti della valutazione sono registrati dalla Piattaforma.

La commissione procede alla riparametrazione dei punteggi secondo quanto indicato al punto 0.

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

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

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

La commissione giudicatrice procede relativamente a ciascun singolo lotto all'apertura e alla valutazione delle offerte economiche, secondo i criteri e le modalità descritte nel disciplinare e, successivamente, all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

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

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, i predetti concorrenti, su richiesta della stazione appaltante, presentano un'offerta migliorativa sul prezzo entro 48 ore. La richiesta è effettuata secondo le modalità previste al punto 2.3. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede mediante sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria. La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio. secondo le modalità previste punto 2.3.

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

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

L'offerta è esclusa in caso di:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero inserimento di elementi concernenti il prezzo nella documentazione amministrativa o nell'offerta tecnica;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative oppure irregolari in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche, o anormalmente basse;



- presentazione di offerte inammissibili in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per l'informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara;
- mancato superamento della soglia di sbarramento per l'offerta tecnica.

23. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Sono considerate anormalmente basse le offerte che presentano sia i punti relativi al prezzo sia la somma dei punti relativi agli altri elementi di valutazione, entrambi pari o superiori ai quattro quinti dei corrispondenti punti massimi previsti dal bando di gara.

[Facoltativo] La stazione appaltante si riserva la facoltà di sottoporre a verifica un'offerta che, in base anche ad altri ad elementi, ivi inclusi i costi della manodopera, appaia anormalmente bassa.

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

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

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

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

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

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

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

24. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

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

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

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



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

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

La stipulazione del contratto è subordinata all'esito positivo 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.

Come da protocollo di Legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna, in deroga alle soglie di valore previste dalla normativa vigente, quest'Azienda USL procederà a richiedere alla ditta aggiudicataria informazione antimafia ex artt.84 e 91 D.Lgs. 159/2011, tramite Banca Dati Nazionale Antimafia (B.D.N.A.), per tutti gli importi di aggiudicazione superiori a 50.000,00 euro.

Come da protocollo di Legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna:

- la sottoscrizione del contratto ovvero le concessioni o le autorizzazioni effettuate prima dell'acquisizione delle informazioni di cui al D.Lgs. 159/2011, anche al di fuori delle soglie di valore ivi previste, sono corrisposte sotto condizione risolutiva e questa Azienda USL procederà alla revoca della concessione e allo scioglimento del contratto qualora dovessero intervenire informazioni interdittive.

Il mancato rispetto del protocollo di legalità costituisce causa di risoluzione del contratto, ai sensi dell'articolo 83-bis, del decreto legislativo 159/2011.

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

A seguito di richiesta motivata proveniente dall'aggiudicatario la data di stipula del contratto può essere differita purché ritenuta compatibile con la sollecita esecuzione del contratto stesso.

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

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

Se la stipula del contratto non avviene nel termine per fatto della stazione appaltante, l'aggiudicatario può farne constatare il silenzio inadempimento o, in alternativa, può sciogliersi da ogni vincolo mediante atto notificato. All'aggiudicatario non spetta alcun indennizzo, salvo il rimborso delle spese contrattuali.

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

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



L'aggiudicatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'articolo 119, comma 3, lett. d) 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.

Il contratto è stipulato mediante le modalità individuate dall'articolo 18 del codice.

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

25. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

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

L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

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

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

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

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

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

26. CODICE DI COMPORTAMENTO

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, l'aggiudicatario [nel caso di più lotti: di ciascun lotto] deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 e nel codice di comportamento di questa stazione appaltante e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza, nonché nella sottosezione Rischi corruttivi e trasparenza del PIAO.

In seguito alla comunicazione di aggiudicazione e prima della stipula del contratto, l'aggiudicatario [nel



caso di più lotti: di ciascun lotto] ha l'onere di prendere visione dei predetti documenti pubblicati sul sito della stazione appaltante:

- Codice di comportamento https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-generali/atti-generali/cdcc
- Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza e sottosezione Rischi corruttivi e trasparenza PIAO https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/altri-contenuti-dati-ulteriori/ac/corruzione

27. ACCESSO AGLI ATTI

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

In sede di partecipazione l'Operatore Economico potrà presentare apposita Dichiarazione di Segretezza sulla parte di documentazione che ritiene non oggetto di accesso agli atti, adeguatamente motivata ex art 35 comma 4 lett. a) del D.Lgs. 36/2023. È comunque facoltà di questa Stazione Appaltante, in conformità alla giurisprudenza di merito, soddisfare la richiesta di accesso di altri O.E. partecipanti alla procedura di gara, qualora la richiesta pervenga nei termini di impugnazione del provvedimento di aggiudicazione e sia ravvisabile un interesse diretto e concreto adeguatamente motivato, tale da dimostrare la indispensabilità a tutela dei propri interessi della documentazione eventualmente secretata.

Qualora la richiesta di accesso sia presentata oltre i termini di impugnazione di cui sopra, sarà messa a disposizione la sola documentazione non coperta da segretezza.

Il S.A.A.V. garantirà comunque la visione e l'eventuale estrazione di copia di quella parte della documentazione richiesta dagli aventi diritto ai sensi del comma 5 dell'art 35 del D. Lgs. 36/2023. In caso di mancata presentazione di tale dichiarazione, il S.A.A.V. consentirà l'accesso.

28. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

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

Si precisa che il contratto non conterrà la clausola compromissoria.

Trova applicazione la disciplina di cui all'articolo 215 del Codice relativamente al collegio consultivo tecnico formato secondo le modalità di cui all'allegato V.2 del Codice, al fine di prevenire le controversie o consentire la rapida risoluzione delle stesse o delle dispute tecniche di ogni natura che possano insorgere nell'esecuzione del contratto. I costi sono ripartiti tra le parti.

Il collegio è costituito da n. 3 membri.



29. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

29.1 INFORMATIVA

Ai sensi dell'art.13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) si informa che il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della procedura di acquisizione di beni o servizi, o comunque raccolti dall'Azienda USL di Bologna a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti.

L'Azienda, per le finalità sopra descritte, raccoglie e tratta: Dati personali di cui all'art. 4 paragrafo 1, Categorie particolari di dati personali di cui all'art.9 paragrafo 1 e Dati giudiziari, di cui all'art. 10 del Regolamento UE, relativi a condanne penali o a reati, il cui trattamento è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa per permettere la partecipazione alla procedura di gara e l'eventuale aggiudicazione.

In relazione alle descritte finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità predette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. I dati potranno essere trattati anche in base ai criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

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

I dati conferiti sono trattati dagli operatori dell'Azienda individuati quali Incaricati del trattamento, a cui sono impartite idonee istruzioni in ordine a misure, accorgimenti, modus operandi, tutti volti alla concreta tutela dei dati personali.

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

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

I dati relativi al concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto saranno pubblicati, come da normativa sugli appalti, sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna www.ausl.bologna.it - bandi di gara e contratti -.

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



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

Il periodo di conservazione dei dati, ad esclusione di quelli soggetti a conservazione illimitata ai sensi di leggi, è di norma 10 anni dalla conclusione dell'esecuzione del contratto, comunque, per un arco di tempo non superiore a quello necessario all'adempimento degli obblighi normativi.

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

In qualunque momento l'interessato può esercitare i diritti previsti dagli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati e di conoscerne il contenuto, l'origine e le finalità del trattamento, di verificarne l'esattezza o chiederne l'integrazione o l'aggiornamento, oppure la rettifica, i destinatari cui i dati saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi; ha altresì il diritto di chiedere la cancellazione o la limitazione al trattamento, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento ovvero revocare il trattamento. La relativa richiesta va rivolta all'Azienda USL di Bologna – Via Castiglione 29 – 40124 Bologna.

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

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è l'Azienda USL di Bologna, con sede in Bologna, Via Castiglione 29, CAP 40124.

Il Referente privacy della procedura di gara è la Dott.ssa Antonia Crugliano, Direttore del Servizio Acquisti Area di Vasta.

I recapiti del Responsabile della protezione dei dati (DPO) sono: dpo@aosp.bo.it; PEC dpo@pec.aosp.bo.it) .

29.2 RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI AI SENSI DEL REGOLAMENTO U.E. 679/2016

- In esecuzione del presente contratto, codesta ditta effettua trattamento di dati personali di titolarità dell'Azienda e pertanto assume il ruolo di Responsabile del Trattamento ai sensi dell'art.28 del Regolamento UE.
- 2. In virtù di tale trattamento, le Parti si impegnano a formalizzare l'atto di nomina a Responsabile del trattamento al fine di disciplinare oneri e responsabilità in aderenza al Regolamento (UE) del Parlamento e del Consiglio europeo n. 2016/679 (di seguito, anche "GDPR") e da ogni altra normativa applicabile, secondo le modalità individuate dalle singole Aziende Sanitarie in qualità di Titolari del Trattamento.
- 3. Con riferimento all'attività di trattamento dei dati personali cui concorre la Ditta, la stessa assicura massima cooperazione e assistenza al fine di consentire la redazione da parte del



Titolare della eventuale DPIA e, in ogni caso, garantisce l'applicazione delle azioni di mitigazione previste nella DPIA o comunque ritenute idonee dall'Azienda

- 4. La Ditta dovrà garantire all'Azienda, tenuto conto dello stato della tecnica, dei costi, della natura, dell'ambito e della finalità del relativo trattamento, l'adozione, sia nella fase iniziale di determinazione dei mezzi di trattamento, che durante il trattamento stesso, di ogni misura tecnica ed organizzativa che riterrà opportuna per garantire ed attuare i principi previsti in materia di protezione dati e a tutelare i diritti degli interessati.
- 5. In linea con i principi di privacy by default, dovranno essere trattati, per impostazione predefinita, esclusivamente quei dati personali necessari per ogni specifica finalità del trattamento, e che in particolare non siano accessibili dati personali ad un numero indefinito di soggetti senza l'intervento di una persona fisica.
- 6. La Ditta assicura, altresì, la tenuta di apposito registro dei trattamenti che, su richiesta, viene messo a disposizione dell'Azienda e/o dell'Autorità di controllo.
- 7. Le Parti riconoscono e convengono che il rispetto delle istruzioni di cui all'atto di nomina, nonché alle prescrizioni della normativa applicabile, non producono l'insorgere di un diritto in capo al Responsabile del trattamento al rimborso delle eventuali spese che lo stesso potrebbe dover sostenere per conformarsi.

22. DISPOSIZIONI FINALI

In caso di modificazione dell'assetto societario o gestionale dell'impresa la ditta aggiudicataria, nel termine di trenta giorni dall'intervenuta modificazione, dovrà trasmettere all'Ufficio Territoriale del Governo di Bologna, copia degli atti dai quali risulta l'intervenuta modificazione relativamente ai soggetti destinatari di verifiche antimafia (art. 86 D.Lgs. 6/9/11 n.159).

La Ditta aggiudicataria è tenuta a inoltrare tale comunicazione anche all'Azienda USL di Bologna.

S'informa, inoltre, che gli atti amministrativi sono resi pubblici, per opportuna conoscenza, dalla data di pubblicazione all'Albo Informatico consultabile sul sito istituzionale dell'Azienda USL di Bologna.

Distinti saluti.

IL DIRETTORE DEL
SERVIZIO ACQUISTI AREA VASTA
(Dott.ssa Antonia Crugliano)

FRONTESPIZIO DETERMINAZIONE

AOO: ASL_BO

REGISTRO: Determinazione

NUMERO: 0001507

DATA: 28/05/2024 13:05

OGGETTO: DETERMINA A CONTRARRE PER INDIZIONE DI GARA EUROPEA A

PROCEDURA APERTA TELEMATICA DIVISA IN LOTTI PER LA FORNITURA DI ARTICOLI DI PROTEZIONE ANTI – X E SERVIZI DI NOLEGGIO/GESTIONE /LAVAGGIO DPI PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE DELL'AREA VASTA EMILIA CENTRALE (AVEC): AZIENDA USL DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, IRCCS AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI FERRARA, AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA E ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI

BOLOGNA

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Antonia Crugliano

ADOTTATO DA:

Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)

CLASSIFICAZIONI:

- [01-01-02]
- [01-07-01]

DESTINATARI:

Collegio sindacale: collegio.sindacale@aosp.bo.it; collegio.sindacale@ior.it; collegio.sindacale@ausl.bologna.it; collegio.sindacale@ospfe.it; collegio.sindacale@auslfe.it

DOCUMENTI:

File Firmato digitalmente da Hash

DETE0001507_2024_Allegato1.pdf: DE2608C17499B53ADEF5A1BD9183E849 0866268C5AB80E5E22A4E1E27AE1942E



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.



File

DETE0001507_2024_Allegato2.pdf:

Firmato digitalmente da

Hash

205D62DC6EC86F46FCA35AFE28D409EF 5B08B1D6B9FD9C74828BF588E53F37A1



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.

Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)

DETERMINAZIONE

OGGETTO:

DETERMINA A CONTRARRE PER INDIZIONE DI GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA TELEMATICA DIVISA IN LOTTI PER LA FORNITURA DI ARTICOLI DI PROTEZIONE ANTI – X E SERVIZI DI NOLEGGIO/GESTIONE/LAVAGGIO DPI PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE DELL'AREA VASTA EMILIA CENTRALE (AVEC): AZIENDA USL DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, IRCCS AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI FERRARA, AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA E ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA

IL DIRETTORE

Vista la delibera n.115 del 13.06.2011 di unificazione di servizi amministrativi in ambito metropolitano con la quale è stato istituito il Servizio Acquisti Metropolitano;

Viste le delibere n. 268 del 29.06.2022 dell'Azienda USL di Bologna, n.204 del 29.06.2022 dell'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola, n.193 del 30.06.2022 dell'IRCCS – Istituto Ortopedico Rizzoli, n.149 del 29.06.2022 dell'Azienda USL di Imola, n.129 del 29.06.2022 dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara, n.179 del 01.07.2022 dell'Azienda USL di Ferrara con le quali è stato costituito il Servizio Acquisti di Area Vasta Emilia Centrale (SAAV) ed è stata contestualmente approvata la convenzione attuativa per lo svolgimento delle relative funzioni unificate con decorrenza dal1 luglio 2022;

Considerato che con le sopra citate delibere sono state altresì individuate le funzioni delegate al SAAV e quelle di competenza esclusiva delle Aziende deleganti;

Richiamata la delibera n.404 del 08.11.2022 di conferimento dell'incarico dirigenziale di Direttore del SAAV;

Vista la nuova convenzione disciplinante le funzioni unificate in capo al SAAV debitamente sottoscritta dai Direttori Generali delle citate Aziende Sanitarie, come da nota prot.n.12321 del 30 gennaio 2024 e approvata dall'Azienda Usl di Bologna con atto deliberativo n.62 del 12 febbraio 2024;

Premesso che le strutture, le funzioni e le attività assistenziali del servizio sanitario regionale assicurano la tutela della salute come diritto fondamentale della persona ed interesse della collettività e che la Regione Emilia-Romagna attraverso le Aziende Sanitarie assicura livelli essenziali ed uniformi di assistenza



Considerato che sono prossimi alla scadenza i contratti in essere relativi alle forniture di sistemi per iniezione mezzi di contrasto per TC, Medicina Nucleare, Risonanza Magnetica, Emodinamica e Angiografia per le esigenze dell'Azienda Usl di Bologna, IRCCS Azienda Ospedaliera Universitaria di Bologna, Azienda Usl di Ferrara, Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara e Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna;

Vista la documentazione prodotta dal gruppo di lavoro interaziendale costituito per l'elaborazione del capitolato tecnico da porre a base della gara divisa in lotti, finalizzata all'individuazione dei soggetti affidatari dell'appalto in oggetto;

Visti i fabbisogni trasmessi dalle singole Aziende richiedenti;

Visto l'articolo 17, comma 1, del D.Lgs. n. 36/2023 (Codice Appalti) - Fasi delle procedure di affidamento, il quale dispone che "prima dell'avvio delle procedure di affidamento dei contratti pubblici le stazioni appaltanti e gli enti concedenti, con apposito atto, adottano la decisione di contrarre individuando gli elementi essenziali del contratto e i criteri di selezione degli operatori economici e delle offerte";

Richiamato l'art. 71 de D.lgs. 36/2023 in cui ".... qualsiasi operatore economico può presentare una domanda di partecipazione in risposta a un avviso di indizione di gara...";

Accertato che alla data odierna, per i beni sopra indicati, non risultano attive convenzioni presso il soggetto aggregatore della Regione Emilia-Romagna: Agenzia Regionale Intercent-Er, né presso Consip spa, come da allegati al presente atto;

Preso atto che, ai fini della programmazione triennale degli acquisti 2024/2026, le acquisizioni in oggetto sono inserite con i seguenti riferimenti:

Azienda Usl di Bologna CUI F02406911202202300022

IRCCS Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna CUI S92038610371202300135/ S92038610371202300136/ S92038610371202300137

Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna CUI F00302030374202400034

Azienda Usl di Ferrara CUI F01295960387202300114

Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara CUI F01295950388202300196

Precisato che si procederà allo svolgimento di procedura di gara divisa in tre lotti, dalle seguenti caratteristiche:

 fornitura in service di sistemi per iniezione mezzo di contrasto per TC, Medicina Nucleare, Risonanza Magnetica, Emodinamica e Angiografia per le esigenze dell'Azienda Usl di Bologna, IRCCS Azienda Ospedaliera Universitaria di Bologna, Azienda Usl di Ferrara, Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara e Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna, e precisamente:

Lotto 1 Sistemi di iniezione mezzi di contrasto per TC, Medicina Nucleare



Lotto 2 Sistemi di iniezione mezzi di contrasto per RM Lotto 3 Sistemi di iniezione mezzi di contrasto per Emodinamica/Angiografia

- periodo 5 anni
- importo massimo complessivo quinquennale € 5.852.898,40 Iva esclusa, comprensivo di € 700,00 di oneri della sicurezza per rischi da interferenze
- eventualmente rinnovabile di ulteriori 2 annualità anche singolarmente considerate per l'importo massimo di € 2.340.879,36;
- possibilità di opzione ex art. 120 comma 1 lett.a) per l'importo massimo di € 2.926.099,20;
- scelta del contraente mediante procedura aperta ai sensi dell'art.71 del Codice Appalti,
- criterio di aggiudicazione basato sull'offerta economicamente più vantaggiosa ai sensi dell'art.108 del Codice Appalti;

Accertato che i contratti, a pena di nullità, saranno stipulati in modalità elettronica, secondo quanto previsto all'art.18 del D.Lgs. 36/2023;

Dato atto che il Direttore del Servizio Acquisti di Area Vasta è RUPA (Responsabile Unico del progetto per la fase di affidamento) mentre i Responsabili unici del progetto (RUP) di ogni Azienda Sanitaria e i Direttori di esecuzione del contratto (DEC) sono rispettivamente:

Azienda Usl di Bologna RUP Ing. Giulia Falasca; DEC Ing. Stella Fanin;

Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna RUP Ing. Paride Lambertini; DEC Dr.ssa Federica Locchi; Azienda Usl di Ferrara RUP Dr. Giorgio Rossi; DEC Ing. Ivo Braggion;

Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara RUP Dr. Giorgio Rossi; DEC Ing. Ivo Braggion; Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna RUP Dr.Luca Lelli; DEC Ing. Francesca De Filippo;

Ritenuto quindi di indire, per quanto sopra individuato ed esposto, ai sensi del Codice Appalti:

 Procedura aperta per la fornitura in service divisa in tre lotti di sistemi per iniezione mezzo di contrasto per TC, Medicina Nucleare, Risonanza Magnetica, Emodinamica e Angiografia per le esigenze dell'Azienda Usl di Bologna, IRCCS Azienda Ospedaliera Universitaria di Bologna, Azienda Usl di Ferrara, importo massimo complessivo quinquennale € 5.852.898,40 Iva esclusa, comprensivo di € 700,00 di oneri della sicurezza per rischi da interferenze non soggetti a ribasso;

Preso atto che la presente procedura di gara sarà pubblicizzata secondo le modalità di cui articoli 84 e 85 del D.Lgs. 36/2023;

Ravvisata l'opportunità e la necessità di approvare la documentazione di gara gli atti di questo Servizio;

Visto l'art. 93 del Codice Appalti che stabilisce che la nomina della commissione giudicatrice abbia luogo dopo la scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte;



Determina

Per quanto premesso in narrativa, quale parte integrante e sostanziale nonché motivazione del dispositivo del presente atto:

- a) di procedere, ai sensi del Codice Appalti, all'indizione della Procedura aperta per la fornitura in service divisa in tre lotti di sistemi per iniezione mezzo di contrasto per TC, Medicina Nucleare, Risonanza Magnetica, Emodinamica e Angiografia per le esigenze dell'Azienda Usl di Bologna, IRCCS Azienda Ospedaliera Universitaria di Bologna, Azienda Usl di Ferrara, importo massimo complessivo quinquennale € 5.852.898,40 Iva esclusa, comprensivo di € 700,00 di oneri della sicurezza per rischi da interferenze non soggetti a ribasso, da aggiudicarsi ai sensi dell'art. 108 del Codice Appalti e cioè a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa;
- b) di precisare che la procedura sarà pubblicizzata secondo le modalità di cui agli artt. 84 e 85 del D.Lgs. 36/2023;
- c) di approvare la documentazione di gara, agli atti di questo Servizio;
- d) di dare atto che si procederà ai sensi dell'art. 93 del Codice Appalti, alla nomina della commissione giudicatrice per la gara di cui al presente atto;
- e) di autorizzare, ai sensi dell'art. 45 del D.Lgs 36/2023, la quota da accantonare quali incentivo per le funzioni tecniche, anche sulla base delle percentuali stabilite dal Regolamento di cui alla delibera n. 418 del 19.11.2019, corrispondente al 0,40% del valore posto a base d'asta, corrispondente a € 23.411,59;
- f) di dare altresì atto che il Direttore del Servizio Acquisti di Area Vasta è RUPA (Responsabile Unico del progetto per la fase di affidamento) mentre i Responsabili unici del progetto (RUP) di ogni Azienda Sanitaria e i Direttori di esecuzione del contratto (DEC) sono rispettivamente:

Azienda Usl di Bologna RUP Ing. Giulia Falasca; DEC Ing. Stella Fanin;

Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna RUP Ing. Paride Lambertini; DEC Dr.ssa Federica Locchi;

Azienda Usl di Ferrara RUP Dr. Giorgio Rossi; DEC Ing. Ivo Braggion;

Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara RUP Dr. Giorgio Rossi; DEC Ing. Ivo Braggion;

Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna RUP Dr. Luca Lelli, DEC Ing. Francesca De Filippo;

- g) di dare inoltre atto che il redattore del presente provvedimento è Daniela Cavedoni, quale collaboratore amministrativo del SAAV;
- h) di dare atto che, ai sensi dell'art.28 del D.lgs. 36/2023, il presente atto sarà pubblicato nella sezione "Amministrazione trasparente" del sito istituzionale dell'Azienda USL di Bologna;



i) di dare infine atto che la presente determinazione sarà pub	shlicata all'Alba Informatica consultabila sul
sito istituzionale dell'Azienda USL di Bologna.	micata all Albo Informatico consultabile sui
Responsabile del procedimento ai sensi della L. 241/90:	
Antonia Crugliano	
	Firmato digitalmente da:
	Antonia Crugliano

Agenzia per lo sviluppo

dei mercati telematici

Convenzioni attive

Lettura facilitata 🗐

Le <u>Convenzioni Quadro</u> rappresentano il principale strumento di acquisto messo a disposizione da Intercent-ER. La **tabella sottostante** riporta le Convenzioni attive, in ordine di più recente pubblicazione.

Per filtrare le iniziative o visualizzarle in un **ordine differente** scegliere una delle seguenti modalità:



Convenzioni	Data di attivazione	Sostenibilità
Veicoli elettrici "speciali", colonnine e wall-box di ricarica per le Aziende Sanitarie dell'Emilia- Romagna per l'intervento relativo al PNRR M5 C3 1.1.1	27/05/2024	* * ₩

<u>Vaccino Qdenga (esclusivo)</u>	21/05/2024
Vestiario e buffetteria a ridotto impatto ambientale per i Comandi di Polizia Locale della Regione Emilia- Romagna 4	13/05/2024 ** *
<u>Dispositivi medicali per il telemonitoraggio</u> <u>domiciliare per l'intervento PNRR - M6C1 1.2</u>	23/04/2024
<u>Medicazione classica 6 – per medicina generale</u>	10/04/2024
Materiale da medicazione avanzata e speciale "esclusivi" 4	09/04/2024
Servizi finalizzati a contrastare l'insorgenza di focolai delle malattie diffusive del bestiame per le Regioni Emilia-Romagna e Lombardia	08/04/2024
Stent vascolari periferici 2	25/03/2024

<u>Farmaci Livmarli, Xenpozyme, Koselugo</u>	19/03/2024
<u>Medicinali 2024-2025 - 2</u>	18/03/2024
<u>Dispositivi Medici per Emodinamica (esclusi stent) 2</u>	11/03/2024
Farmaco Paxlovid	26/02/2024
Vaccini vari ad uso umano Shingrix e Imovax tetano 2024-2025	24/01/2024
Cancelleria tradizionale e a ridotto impatto ambientale 6	16/01/2024 **
Medicazione classica 7 - tamponi, garze, ovatta e bende	29/12/2023
Servizio di gestione, manutenzione e verifica di apparecchiature biomediche	30/01/2024 ** *

Abbonamenti a riviste e periodici 4	27/12/2023
Medicinali 2024-2025	27/12/2023
TNT non sterile 4	20/12/2023
Acquisto e noleggio PC Desktop e PC Notebook 11	19/12/2023 **
Vaccino antinfluenzale Fluenz Tetra 2023	19/12/2023
Sistemi Informativi Lavoro (SIL) 3	18/12/2023
<u>Presidi per il prelievo e la raccolta di sangue venoso</u> <u>e per la raccolta di urine 4</u>	13/12/2023 **
TNT sterile 2	05/12/2023 **
Servizio di pianificazione e acquisto di spazi pubblicitari	22/11/2023

Servizi di IT System Management e Sicurezza Informatica 2	17/11/2023	
Servizi di Business Analytics e Data Management 2	14/11/2023	
Ristorazione collettiva a ridotto impatto ambientale per l'Azienda USL di Reggio Emilia	07/11/2023	* 6
Servizi di collaudo per le Aziende Sanitarie della Regione Emilia- Romagna per gli interventi relativi al PNRR	16/02/2024	* 6
Abbonamenti annuali agevolati TPER 2023-2024	09/11/2023	*
Energia Elettrica 17	06/10/2023	*
Principio attivo Treprostinil sodico	03/10/2023	
Angiografi per le Aziende sanitarie dell'Emilia- Romagna per l'intervento relativo al PNRR M6C2 1.1	13/09/2023	* *

<u>Sistemi di Ablazione a Campo Pulsato (PFA) –</u> <u>Farapulse (esclusivi)</u>	12/09/2023
Servizi per la gestione del progetto Pane E Internet (PEI) 3	02/08/2023
<u>Gas naturale 20</u>	04/09/2023
<u>Farmaci sostitutivi del fattore VIII di terza</u> <u>generazione 2023 – 2025 (esclusivi)</u>	19/07/2023
Soluzioni infusionali per irrigazione di grandi volumi 4	07/08/2023
Software di gestione della dose - Dose Management System (DMS)	10/07/2023
Vaccini antinfluenzali 2023- 2024	30/06/2023
<u>Facchinaggio e trasloco 6</u>	28/06/2023 ** *

Medicinali e radiofarmaci 2023-2025 - 2	26/06/2023	
<u>Dispositivi di protezione individuale 4</u>	26/06/2023	* *
Ristorazione scolastica 2	21/07/2023	**
<u>Derrate Alimentari 5</u>	13/06/2023	**
Guanti monouso non sterili e sterili	12/06/2023	
Servizi di gestione delle sanzioni amministrative 4	10/07/2023	*
<u>Arredi per uffici 5</u>	08/06/2023	*
Miscele per nutrizione enterale 3	07/06/2023	
Vaccino Antipneumococcico 15 - Valente "Vaxneuvance"	29/05/2023	
Valvole aortiche percutanee 3	16/05/2023	

Tomografi a risonanza magnetica 1,5 Tesla per le Aziende Sanitarie della Regione Emilia-Romagna per l'intervento relativo al PNRR M6C2 1.1	18/04/2023	* *
<u>Dispositivi di Sanificazione dell'aria interna per le</u> scuole della Regione Emilia- Romagna	19/04/2023	
Servizio di ristorazione collettiva a ridotto impatto ambientale per ASP Città di Piacenza, AUSL e Comune di Piacenza	04/04/2023	* *
Lancette pungidito, strisce reattive e sistemi per la diagnostica rapida della glicemia (ambito territoriale e ospedaliero) 3	22/03/2023	
Tomografi computerizzati 128 slice per le Aziende Sanitarie della Regione Emilia-Romagna per l'intervento relativo al PNRR M6C2 1.1	21/03/2023	* *
Mammografi digitali con tomosintesi per le Aziende Sanitarie della Regione Emilia-Romagna per l'intervento relativo al PNRR M6C2 1.1	20/02/2023	* *

^

Servizi di certificazione ISO	20/02/2023
Medicinali biologici e biosimilari 2023-2024	20/03/2023
Vaccino contro l'herpes zoster, glicoproteico adiuvato "Shingrix" 2023-2024	24/01/2023
Medicinali biologici e biosimilari esclusivi 2023- 2024	24/01/2023
Medicinali e radiofarmaci 2023-2025	19/01/2023
Servizi di manutenzione, assistenza tecnica e servizi professionali per gli applicativi in licenza d'uso presso le Aziende Sanitarie - 2° edizione	01/01/2023
Materiale da medicazione classica 4bis	23/12/2022
Polizza assicurativa sanitaria 2023-2024	23/01/2023

Antisettici e disinfettanti bis	20/12/2022	
<u>Toner originali e rigenerati 3</u>	29/11/2022	*
Noleggio sistemi antidecubito 4	25/11/2022	*
Servizi per la gestione di SELF e di corsi e-learning	22/11/2022	
Test rapidi SARS-CoV-2 per le Aziende sanitarie della Regione Emilia-Romagna 2022	22/11/2022	
Vaccino anticolerico orale 2022-2025	18/11/2022	
<u>Guanti sterili chirurgici e non</u>	14/11/2022	
<u>Aghi per anestesia</u>	18/10/2022	*
Servizi postali 2	27/09/2022	₩

<u>Licenze Autodesk per la Giunta e l'Agenzia per la Sicurezza Territoriale e la Protezione Civile della Regione Emilia-Romagna 2</u>	30/09/2022
<u>Dispositivo di automonitoraggio della glicemia</u> <u>"Flash Glucose Monitoring - Free Style Libre" 3</u>	30/09/2022
Servizi di ingegneria ed architettura per le Aziende Sanitarie della Regione Emilia-Romagna per gli interventi relativi al PNRR	29/09/2022 ** **
Gamma camere SPECT-CT per le Aziende Sanitarie della Regione Emilia-Romagna per l'intervento relativo al PNRR M6 C2 I1-1	26/09/2022 ** **
Materiale da medicazione per ortopedia	22/09/2022
Medicinali e radiofarmaci 2022-2024-3	27/07/2022
Arredi per strutture scolastiche 4	28/07/2022 ** *

Servizi di telefonia su reti fisse e mobili e manutenzione apparati 4	22/06/2022
<u>Medicinali RER 2022-2024 - 2</u>	06/05/2022
Filtranti facciali FFP2 e FFP3 destinati alle Aziende Sanitarie della Regione Emilia-Romagna	13/04/2022
Ristorazione collettiva a ridotto impatto ambientale per l'AUSL Romagna	13/04/2022 ***
<u>Tamponi Covid-19 - rapidi e molecolari - per le</u> <u>Aziende Sanitarie</u>	22/03/2022
Medicinali 2022-2024	17/03/2022
Noleggio fotocopiatrici 7	15/03/2022 **
Mezzi di contrasto, radiofarmaci e sorgenti radioattive 2021-2024	07/03/2022

Suture chirurgiche sintetiche (1° tranche)	01/03/2022
Prodotti per nutrizione parenterale "esclusivi"	07/02/2022
Medicinali 2022-2024 (procedura delegata)	04/02/2022
Vaccini vari ad uso umano 2022-2025 "esclusivi"	20/01/2022
Vaccini vari ad uso umano 2022-2025 "in concorrenza"	19/01/2022
Servizio sostitutivo di mensa mediante buono pasto elettronico 2	30/12/2021 ** *
Materiale da medicazione avanzata e speciale "esclusivi" 3	21/12/2021
Servizio di tesoreria per le Aziende sanitarie 2	06/12/2021
<u>Aghi, siringhe, aghi cannula e tappi per catetere 4</u>	30/09/2021 **

Protesi d'anca e dispositivi correlati	02/09/2021
Sistemi infusionali 2	26/08/2021
Soluzioni per nutrizione parenterale 3	17/08/2021
Medicazione classica 4 - tamponi, garze, ovatta, bende e reti elasticizzate	28/07/2021
Sonde, cateteri, tubi - gastroenterologia ed anestesia	28/07/2021
<u>Piattaforma per la gestione del sistema informativo</u> <u>dei servizi trasfusionali delle Aziende Sanitarie</u>	22/06/2021
Medicinali RER 2021-2024	03/05/2021
<u>Ausili per la mobilità dei disabili</u>	14/04/2021 **
Ausili per incontinenza ed assorbenza a ridotto impatto ambientale 3	03/04/2021 **

^

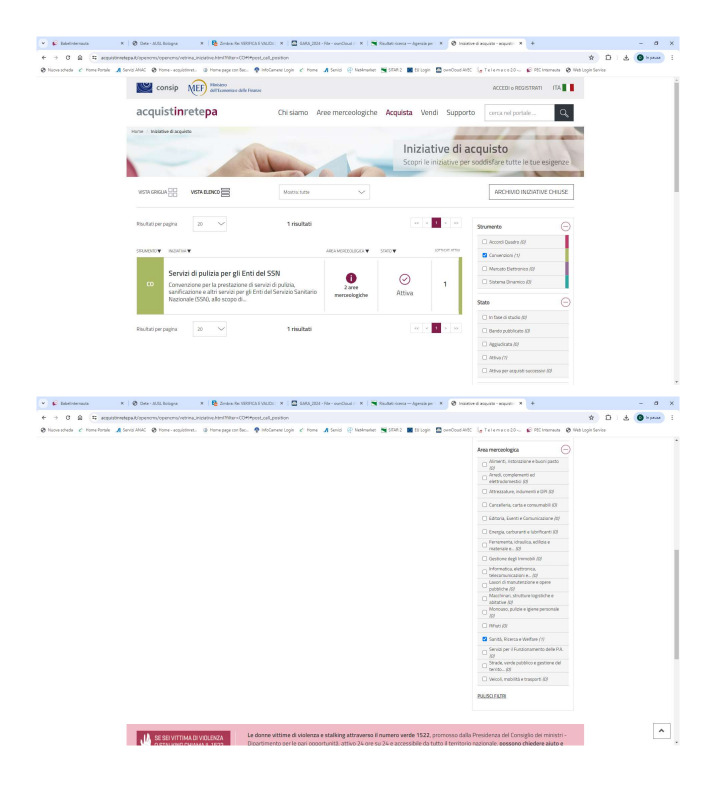
<u>Progettazione, sviluppo, implementazione e</u> gestione della piattaforma applicativa "SegnalER"	15/03/2021	
Servizio di pulizia, sanificazione e servizi ausiliari 5	25/02/2021	* *
Radiofarmaci 3	03/02/2021	
<u>Dispositivi a ultrasuoni e a radiofrequenza per la</u> <u>coagulazione vasale e la dissezione tessutale 2</u>	27/01/2021	
Sistemi diagnostici per la determinazione di HPV- DNA in prelievi cervico-vaginali 2	28/12/2020	*
Medicinali RER 2020-2024	28/12/2020	
Servizio di pulizia e disinfezione ambientale per le Aziende sanitarie	18/12/2020	* 6
Medicinali biologici e biosimilari 2020-2024	26/11/2020	

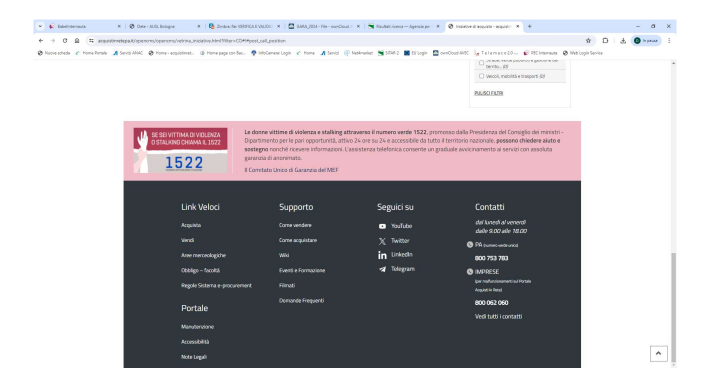
Sistemi analitici per FOBT 3	21/10/2020	
<u>Terapia a Pressione Negativa</u>	23/09/2020	
<u>Medicazione classica 3 - Garze per sala operatoria</u>	28/08/2020	
Servizi di riscossione tributi ed entrate comunali 3	28/01/2020	"
Medicinali RER 2019-2024	24/01/2020	
<u>Letti elettrici</u>	03/12/2019	
Multiservizio di manutenzione degli immobili in uso alle Aziende Sanitarie 2	04/03/2019	* 🖐
Servizi di riscossione tributi ed entrate comunali	20/12/2018	6

Legenda: * = Iniziativa con requisiti di sostenibilità ambientale; | = Iniziativa con requisiti di sostenibilità sociale

Questa pagina ti è stata utile?







Allegato 2 - Domanda di partecipazione

Spett.le

AZIENDA U.S.L. di BOLOGNA Servizio Acquisti di Area Vasta Via Gramsci, 12 – 40121 Bologna - ITALIA

DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ALLA GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER LA FORNITURA IN SERVICE, DIVISA IN LOTTI, DI SISTEMI PER INIEZIONI MEZZO DI CONTRASTO PER TC, MEDICINA NUCLEARE, RISONANZA MAGNETICA, EMODINAMICA E ANGIOGRAFIA DELLA DURATA DI 5 ANNI PER LE NECESSITA' DELLE AZIENDE USL DI BOLOGNA E FERRARA, DELLE AZIENDE OSPEDALIERE DI BOLOGNA E FERRARA E DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA

(da presentare in bollo nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72)¹

Le dichiarazioni sostitutive di certificazioni e dell'atto di notorietà sono rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del T.U. approvato con D.P.R. 28.12.2000, n. 445

Denominazione Operatore	
economico	
Tipologia societaria	
Partita IVA/Codice fiscale	
Forma di partecipazione	
alla procedura	
Sede legale e	
amministrativa (se diversa)	
N°tel Pec	

II/La sottoscritto/a ² nella sua qualifica di:

- □ Legale Rappresentante
- □ Institore
- □ Procuratore speciale o generale con mandato di rappresentanza con firma disgiunta (allegare la procura, tranne nel caso in cui l'attribuzione dell'incarico risulti dalla visura camerale)

- dei consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) del Codice.
- dei consorzi stabili di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice,
- della Mandataria /Capofila nel caso di RTI o Consorzi Ordinari costituiti
- di tutte le imprese raggruppate in un RTI nel caso di RTI ancora da costituire
- di tutte le imprese consorziate che partecipano alla gara nel caso di un Consorzio Ordinario ancora da costituire
- dell'impresa retista che riveste la funzione di organo comune nel caso di rete dotata di organo comune con potere di rappresentanza e con/senza soggettività giuridica;
- delle imprese retiste che partecipano alla gara nel caso di Rete dotata di organo comune privo di rappresentanza o se la Rete è sprovvista di organo comune o se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria.
- del Gruppo Europeo Interesse Economico

¹ L'imposta di bollo è assolta secondo le indicazioni fornite dall'Agenzia delle Entrate nella Circolare n. 22/E con riferimento alle note e agli altri documenti richiamati dall'articolo 13, punto 1, della Tariffa, Parte I, allegata al DPR 26 ottobre 1972, n. 642, nonché agli altri atti e documenti, diversi da quelli sopra citati, che precedono il momento della stipula del contratto.

² Le dichiarazioni devono essere rese dal titolare /rappresentante legale/institore

[·] dell'Operatore singolo,

	niede di partecipare in qualità di:
	operatore singolo
	raggruppamento temporaneo (indicare se costituito o costituendo) formato da: (indicare i rucricoperti)
	Consorzio stabile
	Consorzio tra società cooperative
	Consorzio tra imprese artigiane
	Consorzio ordinario (indicare se costituito o costituendo)
	Rete dotata di organo comune
	altro (indicare altre, eventuali forme di partecipazione previste dalla normativa speciale di settore)
pu	insapevole ai sensi e per gli effetti dell'art. 46 e 47, 75 e 76 del D.P.R. 445/2000, delle responsabilità penali c lò andare incontro nel caso di dichiarazioni mendaci nonché, delle conseguenze amministrative di esclusion Ille gare di cui al D.Lgs. n. 36/2023 e alla normativa vigente in materia.
•	DICHIARA:
1.	i dati identificativi (ELENCARE nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenzi etc.) dei soggetti di cui all'art. 94, comma 3 del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presenti ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modaggiornato alla data di presentazione dell'offerta;
2.	di non trovarsi in una delle "cause di esclusione automatica" di cui all'art.94 del D.lgs. n. 36/2023, anche pe
	tutti i soggetti indicati al punto 1;
3.	di non trovarsi in una delle "cause di esclusione non automatica" di cui all'art. 95 del D.lgs. n. 36/2023;
4.	che i soggetti di cui al punto 1 non si trovano in una delle "cause di esclusione non automatica" di c
	all'art.98, comma 3, lettere g) ed h) del D.lgs.36/2023;
5.	di non trovarsi in una delle cause di esclusione non automatica di cui all'art. 95 del D.lgs. n. 36/2023;
	<u>ovvero</u>
	con riferimento alle cause di esclusione non automatica, di cui all'art. 95 del D.lgs. n. 36/2023, segnala seguenti fattispecie rilevanti:
	□ gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1, lettera a) del Codice commesse nei tre anni antecedenti data di pubblicazione del bando di gara;
	□ gli atti e i provvedimenti indicati all'articolo 98 comma 6 del codice emessi nei tre anni antecedenti la dat di pubblicazione del bando di gara

	ancorché impugnati in giudizio i relativi provvedimenti							
	[eventuale] si vedano altresì i documenti allegati:							
D	ICHIARA altresì, qualora previsti: - che il direttore tecnico è:							
	- che i membri del collegio sindacale sono (indicare sia i sindaci effettivi che i supplenti)							
	o, nei casi contemplati dall'art.247	7 del Codice civile, che il sindaco è	:					
	- che i membri del collegio dei revi	sori sono:						
	- che i soggetti che svolgono i com n.231 sono:	npiti di vigilanza di cui all'art.6, co	omma 1, lett.b) del D.Lgs. 8 giugno 2	 2011,				
(0	Compilare soltanto i campi di interess 1. Dichiarazioni in caso di parteci		ù forme diverse					
(P	Per tutti i consorzi, i raggruppamenti t	temporanei e i GEIE, già costituiti e	costituendi)					
(<i>F</i> ■			costituendi) ranno eseguite dagli operatori econo	omici				
•	DICHIARA che le seguenti parti/pe	rcentuali del servizio/fornitura sa	ranno eseguite dagli operatori econo	omici				
•	DICHIARA che le seguenti parti/pe di seguito indicati:	rcentuali del servizio/fornitura sa	ranno eseguite dagli operatori econo	omici				
•	DICHIARA che le seguenti parti/pe di seguito indicati: caso di raggruppamenti art. 65 com	rcentuali del servizio/fornitura sal	ranno eseguite dagli operatori econo i ordinari	omici				
•	DICHIARA che le seguenti parti/pe di seguito indicati: caso di raggruppamenti art. 65 com	rcentuali del servizio/fornitura sal	ranno eseguite dagli operatori econo i ordinari	omici				
•	DICHIARA che le seguenti parti/pe di seguito indicati: caso di raggruppamenti art. 65 com	rcentuali del servizio/fornitura sal	ranno eseguite dagli operatori econo i ordinari	omici				
•	DICHIARA che le seguenti parti/pe di seguito indicati: caso di raggruppamenti art. 65 com	rcentuali del servizio/fornitura sal	ranno eseguite dagli operatori econo i ordinari	omici				
- In	DICHIARA che le seguenti parti/pe di seguito indicati: caso di raggruppamenti art. 65 com	rcentuali del servizio/fornitura saluma 2 lett. e) del Codice e consorzi Parte /percentuale	ranno eseguite dagli operatori econo i ordinari	omici				
- In	DICHIARA che le seguenti parti/pe di seguito indicati: caso di raggruppamenti art. 65 com servizio/fornitura caso di Consorzi di cui all'art. 65, co	rcentuali del servizio/fornitura sal nma 2 lett. e) del Codice e consorz Parte /percentuale	ranno eseguite dagli operatori econo i ordinari					
- In	DICHIARA che le seguenti parti/pe di seguito indicati: caso di raggruppamenti art. 65 com servizio/fornitura caso di Consorzi di cui all'art. 65, co DICHIARA che il Consorzio concorra anche nel caso in cui il consorzio	Parte /percentuale mma 2 lett. e) del Codice e consorz Parte /percentuale mma 2, lett. b), c) e d) del Codice e con le seguenti Consorziate esecindichi come consorziata esecutr	i ordinari Operatore esecutore cutrici. (Tale indicazione deve essere ice un altro consorzio. In tal caso, o	e resa detto				
- In	DICHIARA che le seguenti parti/pe di seguito indicati: caso di raggruppamenti art. 65 com servizio/fornitura caso di Consorzi di cui all'art. 65, co DICHIARA che il Consorzio concorra anche nel caso in cui il consorzio	Parte /percentuale pmma 2, lett. b), c) e d) del Codice e con le seguenti Consorziate esecutriare le consorziate esecutriare le consorziate esecutriare le consorziate esecutrici, spe	i ordinari Operatore esecutore cutrici. (Tale indicazione deve essere	e resa detto				
- In	DICHIARA che le seguenti parti/pe di seguito indicati: caso di raggruppamenti art. 65 com servizio/fornitura caso di Consorzi di cui all'art. 65, co DICHIARA che il Consorzio concorre anche nel caso in cui il consorzio consorzio dovrà a sua volta indicata	Parte /percentuale pmma 2, lett. b), c) e d) del Codice e con le seguenti Consorziate esecutriare le consorziate esecutriare le consorziate esecutriare le consorziate esecutrici, spe	i ordinari Operatore esecutore cutrici. (Tale indicazione deve essere ice un altro consorzio. In tal caso, o	e resa detto				

(Solo per i Consorzi Stabili)

• **DICHIARA** che il Consorzio, al fine di soddisfare i requisiti di partecipazione prescritti dal Bando di gara ricorre ai requisiti delle consorziate non esecutrici così come di seguito indicato (*compilare solo se di interesse*):

Denominazione/Ragione Sociale	C.F.	Requisito e relativa misura

(Ciascuna consorziata, esecutrice e non, deve presentare una propria domanda di partecipazione)

- **DICHIARA** di non partecipare in forma singola/associata e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta;
- **DICHIARA** di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio);

o, in alternativa,

- **DICHIARA** di non partecipare a più di un consorzio stabile.

(Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari di cui all'articolo 65, comma 2 lett. f) del d.lgs. 36/2023 o GEIE non ancora costituiti)

Dichiarazioni da rendere da parte di ciascun componente del RTI/Consorzio ordinario:

- SI IMPEGNA, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 68 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate

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

DICHIARA:

- di concorrere per le seguenti imprese:

•	DICHIARA che le seguenti parti/per di seguito indicati:	centuali del servizio/fornitura	saranno eseguite dagli operatori economici
	servizio/fornitura	Parte /percentuale	Operatore esecutore
	Registro delle Imprese diiscritta al Registro delle commissioner le aggregazioni di imprese aderer	al nponi provinciali per l'artigianato contratto di rete: se la re	gregazione di imprese di rete è iscritta al partita I.V.A. n oppure è di al n
	quisiti di qualificazione richiesti, part stituendo)	ecipa nelle forme del raggrupp	namento temporaneo di imprese costituito o
	- (in caso di Rete costituenda):		
•	DICHIARA: (dichiarazione da render		
	capogruppo a		peciale con rappresentanza o funzioni di ciplina vigente in materia di raggruppamenti
	2. Dichiarazioni in caso di avvalim	ento (da ripetere per ciascuna	impresa ausiliaria)
•		ati esclusivamente nel contrat	rare l'offerta [N.B.: i requisiti oggetto di to di avvalimento] e presenta il contratto di e amministrativa).
	3. Dichiarazioni in caso di adozion	e di misure di self-cleaning:	
			leaning adottate in relazione alle cause di omanda e indica nel DGUE, il riferimento al
		•	sure di self cleaning per i seguenti motivi a ad adottare misure idonee e a comunicare
		·	Qualora, al momento della presentazione eve essere caricata sulla piattaforma nella

documentazione amministrativa.

4. Dichiarazioni in caso di sottoposizione a concordato preventivo con continuità aziendale

•	DICHIARA	che	il	provvedimento	o di	ammissione	al	concordato	è	stato	emesso	il		da
•	DICHIARA	che i	l pr	ovvedimento d	i auto	orizzazione a	par	tecipare alle	gaı	e è sta	ato emes	so	il	da

• (solo in caso di raggruppamento)

DICHIARA che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019

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

5. Dichiarazioni in caso di sottoposizione a sequestro/confisca

(In caso di Sottoposizione a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degli articoli 20 e 24 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, e affidamento a custode o amministratore giudiziario o finanziario. La dichiarazione è resa per gli effetti dell'articolo 96, comma 13, del codice)

• **DICHIARA** che è stato emesso il provvedimento (indicare il tipo di provvedimento ... Sottoposizione a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degli articoli 20 e 24 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, e affidamento a custode o amministratore giudiziario o finanziario) in data ... da parte di

6. Ulteriori dichiarazioni

DICHIARA, altresì:

- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- di applicare il CCNL indicato dalla stazione appaltante o altro CCNL equivalente, con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto-legge 76/20;
- di ritenere remunerativa l'offerta economica presentata, avendo tenuto conto, per la relativa formulazione:
- 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 derivanti dal CCNL applicato.
- di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi/fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta.
- di accettare il Patto di Integrità di cui a protocollo n. 121859 del 13.11.2023 di aggiornamento del Patto d'integrità di cui a delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna accessibile al seguente link https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/dipartimento-amministrativo/uoc-servizio-acquistimetropolitano/trasparenza/atti-generali/Patto%20di%20Integrita.pdf/view
- di accettare il protocollo di legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna, in deroga alle soglie di valore previste dalla normativa vigente, in base al quale quest'Azienda USL procederà a richiedere alla ditta aggiudicataria informazione antimafia ex artt.84 e 91 D.Lgs. 159/2011, tramite Banca Dati Nazionale Antimafia (B.D.N.A.), per tutti gli importi di aggiudicazione superiori a 50.000,00 euro;
- di essere edotto dagli obblighi derivanti dal "Codice di comportamento per il personale operante nell'Azienda USL di Bologna" di cui a Delibera del Direttore Generale n.40 del 25.01.2024, pubblicato nella sezione

amministrazione trasparente: https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-generali/atti-generali/cdcc e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a fare osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto.

- **SI IMPEGNA** a non attuare nella presente gara intese e/o pratiche restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi della normativa applicabile.
- **DICHIARA** di aver preso visione dei fascicoli informativi sui rischi specifici delle Aziende Sanitarie di cui alla presente procedura di gara pubblicati sui siti internet come indicato nel Capitolato speciale di appalto.
- DICHIARA di beneficiare della seguente riduzione della garanzia a corredo dell'offerta ai sensi dell'articolo 106, comma 8, (compilare solo se di interesse) e inserisce le relative certificazioni nel FVOE:
 30% per il possesso della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI

ISO 9000 rilasciata da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000;

□ 50% in quanto qualificabile come micro, piccola o media impresa oppure facente parte di un raggruppamento di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese,³

□ 10% per aver presentato una fideiussione, emessa e firmata digitalmente, che sia gestita mediante ricorso a piattaforme operanti con tecnologie basate su registri distribuiti ai sensi dell'articolo 106, comma 3, del codice;

□ riduzione del 20% per il possesso di uno o più delle seguenti certificazioni o marchi tra quelli previsti all'allegato II.13 del Codice

Norma	Certificazione/marchio posseduti

Qualora, al momento della presentazione dell'offerta il FVOE non sia operativo, le certificazioni relative alla riduzione della garanzia devono essere caricate sulla piattaforma nella documentazione amministrativa.

- **DICHIARA** che la cauzione è stata costituita nella forma di (indicare se cauzione o fideiussione).
- (eventuale, solo nel caso in cui la garanzia sia rilasciata nella forma di fideiussione) indica il seguente sito internet....... o la seguente PEC del garante......, al fine di consentire la verifica di veridicità e autenticità della garanzia da parte della stazione appaltante.

- DICHIARA di aver provveduto al pagamento del contributo dovuto in favore dell'Autorità ai sensi dell'articolo 1, comma 65 della legge 23 dicembre 2005, n. 266 oppure di impegnarsi ad effettuare il pagamento entro il termine fissato per la presentazione della domanda, a pena di inammissibilità della stessa. Qualora, al momento della presentazione dell'offerta, il FVOE non sia operativo, l'operatore economico dovrà caricare sulla piattaforma, nella documentazione amministrativa, la ricevuta comprovante il pagamento del contributo.
- DICHIARA di impegnarsi a mantenere valida e vincolante la propria offerta per il periodo previsto nel bando di gara.

³ Si ricorda che questa riduzione non è cumulabile con quella di cui al punto precedente. Pertanto chi beneficia di questa riduzione non può indicare anche la precedente.

ALLEGA la ricevuta di pagamento elettronico dell'imposta di bollo o del bonifico bancario o, in alternativa, indica il seguente numero seriale della marca da bollo, producendo copia del contrassegno in formato.pdf. Assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

7. Assunzione di ulteriori impegni

DICHIARA, altresì di:

(solo per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia)

- uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del D.P.R.
 633/1972 e comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge
- il domicilio fiscale, il codice fiscale, la partita IVA, l'indirizzo di posta elettronica certificata indirizzo o strumento analogo negli altri stati membri ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 90 del Codice, che è il medesimo indicato in sede di registrazione sul Sistema;
- di aver preso visione e di accettare, senza condizione o riserva alcuna, i chiarimenti (quesiti/risposte) resi disponibili mediante la piattaforma.
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara.

SI IMPEGNA ad adempiere, in caso di aggiudicazione, agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari ai sensi della Legge 13 agosto 2010 n. 136."

8. Autorizzazioni e ulteriori dichiarazioni ai fini dell'accesso, delle comunicazioni e del trattamento dei dati

- **DICHIARA** di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del 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 articoli da 15 a 22 del Regolamento.
- **DICHIARA** di essere consapevole che, nei casi di cui all'articolo 36, commi 1 e 2, del codice, l'offerta presentata sarà resa disponibile mediante accesso diretto alla piattaforma.
- **AUTORIZZA** la Stazione Appaltante ad assicurare l'accesso alla documentazione presentata per la partecipazione alla gara, su richiesta di altri concorrenti.
- AUTORIZZA la Stazione Appaltante a trasmettere ogni comunicazione ai sensi dell'articolo 29 del Codice dei Contratti tramite le piattaforme dell'ecosistema nazionale di cui all'articolo 22 del predetto Codice e, per quanto non previsto dalle predette piattaforme, mediante l'utilizzo del domicilio digitale.

•	DICHIARA che il proprio domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del D.lgs. n. 82/05
	è il seguente:
[p	er gli operatori economici transfrontalieri] INDICA il seguente domicilio fiscale e l'indirizzo d
se	rvizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS
e,	per le comunicazioni che avvengono a Sistema così come precisato al par. 2.3 del Disciplinare, elegge domicilio
ne	ell'annosita area del Sistema ad esso riservata

(in alternativa, nel caso in cui l'operatore economico non sia presente nei predetti indici): **DICHIARA** di non essere presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del D.lgs. n. 82/05, e, pertanto, così come previsto al paragrafo ... [indicare il paragrafo 2.3 o il diverso paragrafo di riferimento] del Disciplinare, elegge domicilio digitale per tutte le comunicazioni inerenti la presente procedura nell'apposita area del Sistema ad esso riservata.

La documentazione presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

(Sottoscrizione digitale)

Legale rappresentante del concorrente o un suo procuratore

Dipartimento Amministrativo

Servizio Acquisti Metropolitano Settore

Il direttore

Schema contratto di fornitura per accettazione

CONTRATTO DI FORNITURA/SERVIZIO

TRA

L'A	zienda, P.I. n, con sede legale in via, a
	rappresentata, per delega del Direttore Generale, di cui alla deliberazione
n	, dal, per la carica domiciliato in via
	E
	_
La	ditta, P.I. n. 00000000000000, Registro delle Imprese
n.x	xxxxxxxxxxxxx – CCIAA di XXXXXXX n. con sede legale a, via,
rap	presentata dal Legale Rappresentante/Procuratore munito di apposita procura, nato
а	
	PREMESSO
⇨	Che l'Azienda USL di Bologna a seguito della procedura n. 000/2 ha
	aggiudicato, con det.n.xxxxxxx del xxxxxxxxxxx la fornitura/il servizio di,
	completo di per un importo di €(oneri
	fiscali esclusi), <mark>di cui: € per oneri di sicurezza non soggetti a ribasso (se</mark>
	esistono);
⇨	Che con nota prot.n. xxxxxx del xx/xx/xxxxx è stata inviata comunicazione di aggiudicazione di fornitura /servizio



TUTTO CIO' PREMESSO

Le parti convengono e stipulano quanto segue:

ARTICOLO 1. VALORE DELLA PREMESSA

Si richiamano gli atti che sono ad ogni effetto parte integrante del presente contratto:

- 1. il Capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta;
- 2. gli allegati tecnici al capitolato speciale d'appalto, sottoscritti dalla ditta;
- 3. lettera di comunicazione di aggiudicazione;
- 4. l'offerta economica presentata dalla Ditta;
- 5. l'offerta tecnica, e il progetto presentati dalla Ditta;
- 6. il documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti (D.U.V.R.I.);
- 7. il crono programma;
- 8. le polizze di garanzia.
- 9. patto di integrità
- 10. la nomina di responsabile di trattamento dati (all.1, 2),

Si allegano al presente contratto:

- il capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta,
- l'offerta economica presentata dalla ditta;
- il codice di comportamento aziendale;
- il patto di integrità accettato in sede di partecipazione;
- il documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti (D.U.V.R.I.)
- la nomina di responsabile di trattamento dati (all.1, 2)

ARTICOLO 2. OGGETTO DEL CONTRATTO



Il contratto ha per oggetto la <mark>fornitura/il servizio</mark> (dettagliare) da par della ditta
ARTICOLO 3. NORME REGOLATRICI DEL CONTRATTO.
Il contratto è regolato dalle norme del Capitolato Speciale allegato alla presente
(eventuali altre condizioni emerse in sede di valutazione delle offerte da parte del
Commissione)
Ulteriori successive variazioni dovranno essere poste per iscritto e sottoscritte dalle parti.
ARTICOLO 4. AMMONTARE DEL CONTRATTO
L'importo contrattuale ammonta a € (euro) al netto dell'I.V.A.,
I prezzi unitari offerti dall'Appaltatore in sede di gara costituiscono prezzi contrattuali.
ARTICOLO 5. DURATA DEL CONTRATTO (per i contratti aventi durata)

ARTICOLO 6. ORDINI E DOCUMENTI DI TRASPORTO

Il contratto ha una durata pari a, con decorrenza;

In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, l'Azienda deve emettere gli ordini esclusivamente in formato elettronico; altresì il fornitore deve garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il fornitore deve, pertanto, dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione dei nuovi adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rinvia alla sezione dedicata al sito dell'Agenzia Intercent-ER http://intercenter.regione.emilia-romagna.it, che contiene tutti i riferimenti del Sistema Regionale per la dematerializzazione del Ciclo Passivo degli Acquisti (formato dei dati, modalità di colloquio, regole tecniche, ecc.), nonché al Nodo telematico di Interscambio No TI-ER.

In alternativa, le imprese potranno utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che saranno messe a disposizione sulla piattaforma di Intercent-ER all'indirizzo https://piattaformaintercenter.regione.emilaromagna.it/portale/ previa registrazione.

(per i contratti dove è prevista la clausola sociale)

ARTICOLO 7. OBBLIGHI DELL'APPALTATORE IN MERITO ALLA CLAUSOLA SOCIALE



L'appaltatore assume l'obbligo di cui all'art.57 del D.Lgs. 36/2023 e darà applicazione alla clausola sociale così come specificato nel progetto di assorbimento presentato in sede di offerta;

ARTICOLO 8. OBBLIGHI DELL'APPALTATORE RELATIVI ALLA TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI

L'appaltatore (...) assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n.136 e successive modifiche.

L'appaltatore si impegna a dare immediata comunicazione alla stazione appaltante ed alla prefettura-ufficio territoriale del Governo della provincia di Bologna della notizia dell'inadempimento della propria controparte (subappaltatore/subcontraente) agli obblighi di tracciabilità finanziaria.

Il mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni costituisce causa di risoluzione del contratto.

Si indica/no il/i codice/i CIG relativo/i al presente contratto: (in caso di tanti CIG allegare elenco)

Si indica il codice CUP relativo al presente contratto:

ARTICOLO 9. SUBAPPALTO

Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'articolo 120, comma 1, lettera d) n.2. del D.Lgs. 36/2023.

Ai sensi dell'art. 119 del D.Lgs. 36/2023 e stante la dichiarazione rilasciata dalla ditta in sede di gara, per questo contratto è ammesso/non è ammesso il subappalto (verificare dichiarazione ditta).

ARTICOLO 10. CODICE DI COMPORTAMENTO

Ai sensi dell'art.2 del D.P.R. n.62/2013 e del Codice di Comportamento Aziendale adottato con Delibera del Direttore Generale n..... del, la violazione degli obblighi derivanti dal Codice stesso può essere causa di risoluzione o decadenza del rapporto contrattuale.

ARTICOLO 11. PATTO DI INTEGRITA'



La violazione da parte dell'aggiudicatario di uno degli impegni previsti a suo carico dall'articolo 2 del Patto di Integrità accettato in sede di partecipazione alla gara, può comportare, secondo la gravità della violazione accertata, la risoluzione del contratto.

Questa amministrazione potrà non avvalersi della risoluzione del contratto qualora la ritenga pregiudizievole agli interessi pubblici, è fatto salvo in ogni caso l'eventuale diritto al risarcimento del danno.

ARTICOLO 12. SPESE DI BOLLO

In merito all'assolvimento dell'imposta di bollo si applicano le disposizioni di cui al comma 10, dell'art.18, del D.Lgs. 36/2023.

Il pagamento dell'imposta di cui al punto precedente ha natura sostituiva dell'imposta di bollo dovuta per tutti gli atti e documenti riguardanti la procedura di selezione e l'esecuzione dell'appalto, fatta eccezione per le fatture, note e simili di cui all'articolo 13, punto 1, della Tabella A Tariffa, Parte I, allegata al decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642

Con Provvedimento n 240013 del 28 giugno l'Agenzia delle Entrate individua le modalità telematiche di versamento dell'imposta di bollo. Nel dettaglio, per i procedimenti avviati a decorrere dal 1° luglio 2023, l'imposta di bollo è versata, con modalità telematiche, utilizzando il modello "F24 Versamenti con elementi identificativi" (F24 ELIDE). Il modello deve contenere l'indicazione dei codici fiscali delle parti e del Codice Identificativo di Gara (CIG) o, in sua mancanza, di altro identificativo univoco del contratto. Con risoluzione n 37 del 28 giugno 2023, l'Agenzia delle Entrate ha istituito i codici tributo da utilizzare per il versamento: "1573" denominato "Imposta di bollo sui contratti - articolo 18, comma 10, D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36"; "1574" denominato "Imposta di bollo sui contratti – SANZIONE -articolo 18, comma 10, D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36."

Per le ditte straniere

Si dà atto che l'imposta di bollo per la stipulazione del contratto è assolta mediante bonifico bancario utilizzando il codice IBAN: IT07Y0100003245348008120501, secondo quanto stabilito dall'Agenzia delle Entrate n.332 del 07.08.2020.

ARTICOLO 13. SPESE DI REGISTRO

Il contratto d'appalto sarà registrato solo in caso d'uso e la relativa imposta di registro sarà a carico dell'Appaltatore.



ARTICOLO 14. TRATTAMENTO DEI DATI

Con la sottoscrizione del presente contratto, le parti, in relazione ai trattamenti di dati personali effettuati in esecuzione del contratto medesimo, dichiarano di essersi reciprocamente comunicate tutte le informazioni previste dal Regolamento UE/2016/679 (GDPR), ivi comprese quelle relative alle modalità di esercizio dei diritti dell'interessato.

In particolare, il Fornitore dichiara di aver preso visione, prima della sottoscrizione del presente contratto, le informazioni di cui all'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 circa la raccolta ed il trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione del contratto stesso, nonché di essere pienamente a conoscenza dei diritti riconosciuti ai sensi della predetta normativa.

L'informativa è contenuta al punto 29.1 del Disciplinare di Gara che deve intendersi integralmente trascritto in questa sede.

I trattamenti dei dati sono improntati, in particolare, ai principi di correttezza, liceità e trasparenza ed avvengono nel rispetto delle misure di sicurezza previste dall' art 32 Regolamento UE/2016/679. Ai fini della suddetta normativa, le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero, esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da una inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei, fermi restando i diritti dell'interessato di cui agli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679 (GDPR).

ATTENZIONE

SE IL CONTRATTO PREVEDE LA NOMINA A RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO (E QUESTO DOVRA' DIRLO IL GESTORE AL MOMENTO DELLA REDAZIONE DEL CAPITOLATO) INSERIRE IL SUCCESSIVO ARTICOLO E FARE LA CORRETTA NUMERAZIONE. ANCHE GLI ALLEGATI DOVRANNO ESSERE GIA' COMPILATI DAL GESTORE AL MOMENTO DELLA PREDISPOSIZIONE DELLA GARA (GLI ALLEGATI SONO NELLA SOTTO CARTELLA RESPONSABILE ESTERNO DI QUESTA CARTELLA)

ARTICOLO NOMINA A RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO AI SENSI DELL'ART. 28 DEL REGOLAMENTO UE 2016/679.

L'Azienda, in qualità di Titolare del trattamento, mediante sottoscrizione del presente atto, nomina la (Indicare denominazione della parte contraente), quale Responsabile del trattamento allo scopo di procedere al corretto trattamento dei dati relativi all'oggetto del presente contratto, (ALLEGATO 1 "DESCRIZIONE DELLE ATTIVITÀ DI TRATTAMENTO").

Il Responsabile del trattamento è tenuto a:

- 1. adottare opportune misure atte al rispetto dei requisiti del trattamento dei dati personali previste dall'art. 5 del GDPR;
- 2. adottare le misure di sicurezza previste dall'art. 32 del GDPR, eventualmente indicate dal Titolare del trattamento, dal Garante per la protezione dei dati personali e/o dal Comitato Europeo con propria circolare, risoluzione o qualsivoglia altro provvedimento eventualmente diversamente denominato;
- 3. ad autorizzare i soggetti che procedono al trattamento, ai sensi e con le modalità di cui all'art. 29 del GDPR, secondo la procedura interna del medesimo e, comunque, impegnando i medesimi soggetti autorizzati che non siano eventualmente tenuti al segreto professionale affinché rispettino lo stesso livello di riservatezza e segretezza imposto al Titolare del trattamento;
- 4. ad assistere il Titolare del trattamento, al fine di soddisfare l'obbligo di dare seguito alle richieste per l'esercizio dei diritti di cui Capo III del GDPR, ai sensi dell'art. 28, comma 1, lett. e) del GDPR.

In particolare è fatto obbligo al Responsabile del trattamento di attenersi alle istruzioni impartite dal Titolare del trattamento, allegate al presente contratto e da considerare parte integrante dello stesso (ALLEGATO 2 "ISTRUZIONI PER IL RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI"), oltre a garantire che le operazioni di trattamento siano svolte secondo l'ambito consentito e nel rispetto dei singoli profili professionali di appartenenza, nel rispetto della riservatezza e confidenzialità dei dati.

Il Responsabile del trattamento con la sottoscrizione del presente atto s'impegna a prendere visione e ad attenersi scrupolosamente alle indicazioni di cui alla procedura approvata con



Deliberazione n.146/2019, rinvenibile al link: https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/staff/anticorruzione-trasparenza-e-privacy/privacy/org/DEL146-2019DB.

La presente designazione è da ritenersi valida per tutta la durata del rapporto contrattuale e si intende comunque estesa a eventuali futuri contratti aventi a oggetto servizi analoghi o prestazioni sanitarie ulteriori e che comportino un trattamento di dati personali da parte del Responsabile del trattamento, in nome e per conto del Titolare del trattamento.

Ai fini della responsabilità civile si applicano le norme di cui all'articolo 82 del GDPR.

Resta fermo che, anche successivamente alla cessazione o alla revoca del presente accordo, il Responsabile del trattamento dovrà mantenere la massima riservatezza sui dati e le informazioni relative al Titolare del trattamento delle quali sia venuto a conoscenza nell'adempimento delle sue obbligazioni.

Per quanto non espressamente previsto nel presente articolo, si rinvia alle disposizioni generali vigenti in materia di protezione di dati personali, nonché alle disposizioni di cui al presente atto.

ARTICOLO 15. FORO COMPETENTE

Le controversie su diritti soggettivi, derivanti dall'esecuzione del presente contratto, non saranno deferite ad arbitri.

Per la risoluzione di eventuali controversie che dovessero insorgere tra l'Azienda USL e la Ditta nell'esecuzione del contratto, unico Foro competente è quello di Bologna

Il presente contratto si compone di quattro pagine e di quattro allegati da ritenersi a tutti gli effetti parte integrante ed essenziale del presente atto.

Letto confermato e sottoscritto.

Firmato digitalmente per accettazione

Istituto delle Scienze Neurologiche Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

Dipartimento Amministrativo

Servizio Acquisti di Area Vasta Settore Attrezzature Sanitarie

Il direttore

COPIA DA RESTITUIRE FIRMATA

CAPITOLATO SPECIALE

GARA EUROPEA TELEMATICA A PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, DIVISA IN LOTTI, DI SISTEMI PER INIEZIONI MEZZO DI CONTRASTO PER TC, MEDICINA NUCLEARE, RISONANZA MAGNETICA, EMODINAMICA E ANGIOGRAFIA DELLA DURATA DI 5 ANNI PER LE NECESSITA' DELLE AZIENDE USL DI BOLOGNA E FERRARA, DELLE AZIENDE OSPEDALIERE DI BOLOGNA E FERRARA E DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA

Importo complessivo quinquennale: € 5.852.898,40 Iva esclusa, comprensivo di € 700,00 di oneri della sicurezza per rischi da interferenze, di cui:

Lotto 1: € 3.970.808,73 comprensivo di € 233,33 per oneri sicurezza Lotto 2: € 1.178.358,33 comprensivo di € 233,33 per oneri sicurezza Lotto 3: € 703.731,33 comprensivo di € 233,33 oneri sicurezza

Cui AUSLBO: F02406911202202300022

CUI AOUBO: S92038610371202300135/ S92038610371202300136/

S92038610371202300137

CUI AUSLFE: F01295960387202300114 CUI AOUFE: F01295950388202300196 CUI IOR: F00302030374202400034



INDICE--

Sezione I – Parte normativa	3
Art.1) Oggetto della Gara	
Art.2) Importo, durata e quantitativi della fornitura	3
Art.3) Conformità a disposizione e norme	6
Art.4) Obiettivi della fornitura	7
Art.5) Caratteristiche della fornitura	7
Art.6) Tempistiche	9
Art.7) Privacy	9
Art.8) Aggiornamento tecnologico	10
Art.9) Consegna, installazione e collaudo delle apparecchiature	10
Art.10) Formazione	
Art.11) Periodo di prova	
Art.12) Assistenza tecnica ed aggiornamenti tecnologici	13
Art.13) Kit di infusione, materiale di consumo	15
Art.14) Acquisto in danno	16
Art.15) Notifica di rischi e richiami	
Art.16) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro	
Art.17) Penalità	
Art.18) Dispositivo Vigilanza	
Art.19) Obbligo di riservatezza dei dati	20
Art.20) Risoluzione del contratto	22
Art.21) Responsabilità	22
Art.22) Contratto	
Art.23) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto	
Art.24) Modifiche del contratto e subappalto	
Art.26) Recesso dal contratto	
Art.27) Clausola di revisione prezzi	
Art. 28) Clausola di adesione	
Art. 29) Clausola Whistleblowing	
Art. 30) Clausole contrattuali di cui all'Intesa per la Legalità del 19.06.2018 dell	
di Bologna	29
Art.31) Referenti delle attività	
Art.32) Segnalazione all'Ente Certificatore	
Art.33) Segnalazione sui certificati di buona esecuzione	
Art. 34) Controversie e Foro competente	32
Art 35) Documentazione di gara	32



Sezione I – Parte normativa

Art.1) Oggetto della Gara

Il presente Capitolato Speciale disciplina la fornitura in service divisa in tre lotti, di sistemi per iniezione mezzo di contrasto per TC, Medicina Nucleare, Risonanza Magnetica, Emodinamica e Angiografia per le seguenti Aziende:

- -Azienda USL di Bologna
- -Irccs Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna
- -Azienda USL di Ferrara
- -Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara
- -Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna

Le Aziende sopra elencate saranno d'ora in poi denominate Aziende Appaltanti.

La fornitura si intende costituita da dispositivi di ultima generazione e nuovi di fabbrica e dagli accessori necessari per il corretto funzionamento dei dispositivi offerti.

Inoltre, la fornitura si intende "chiavi in mano"; pertanto la ditta dovrà precedere eventuali allacciamenti e/o posizionamenti particolari.

Resta salva la facoltà delle Aziende Appaltanti di acquistare dalla Ditta aggiudicataria prodotti non richiesti in sede di offerta ma riferibili alla categoria merceologica/tipologia aggiudicata, usufruendo del listino depositato e applicando la percentuale di sconto offerto in sede di gara.

Art.2) Importo, durata e quantitativi della fornitura

La fornitura in oggetto avrà la durata di cinque anni, con possibilità di rinnovo per ulteriori due annualità anche singolarmente considerate, a far data dal primo collaudo con esito positivo.

L'importo complessivo quinquennale a base di gara per la fornitura in oggetto è di € 5.852.198,40 comprensivo di € 700,00 per oneri della sicurezza da rischi di interferenze, Iva esclusa così suddiviso:

LOTTO 1 Sistemi di iniezione m.d.c. per TC, Medicina Nucleare – Importo complessivo € 3.970.808,73:

- a) Importo a base d'asta € 3.970.575,40 IVA ESCLUSA
- b) Oneri della sicurezza: € 233,33 non soggetti a ribasso

Noleggio n. 36 Iniettori automatici di m.d.c. per Tomografia computerizzata e Medicina Nucleare (comprensivo di assistenza tecnica full risk)

Kit di infusione M.d.c. per Tomografia computerizzata e Medicina Nucleare (comprensivo di tutto il materiale necessario all'esecuzione delle infusioni senza nullo escluso) per 120.470 prestazioni/anno

LOTTO 2 Sistemi di iniezione m.d.c. per RM – Importo complessivo € 1.178.358,33:

- a) Importo a base d'asta € 1.178.125,00 IVA ESCLUSA
- b) Oneri della sicurezza: € 233,33 non soggetti a ribasso



Noleggio n.15 Iniettori M.d.c. per risonanza Magnetica (comprensivo di assistenza tecnica full risk)

Kit di infusione M.d.c. per risonanza Magnetica (comprensivo di tutto il materiale necessario all'esecuzione delle infusioni senza nullo escluso) per 23.750 prestazioni/anno

LOTTO 3 Sistemi di iniezione per Angiografia/Emodinamica – Importo complessivo € 703.731,33:

- a) Importo a base d'asta € 703.498,00 IVA ESCLUSA
- b) Oneri della sicurezza: € 233,33 non soggetti a ribasso

Noleggio n. 18 Iniettori M.d.c. per Angiografia/Emodinamica (comprensivo di assistenza tecnica full risk)

Kit di infusione M.d.c. per Angiografia/Emodinamica (comprensivo di tutto il materiale necessario all'esecuzione delle infusioni senza nullo escluso) per 37.113 prestazioni/anno

L'importo a base di gara comprende i costi della manodopera che la stazione appaltante ha stimato per tutti i lotti non superiori al 15% dell'importo a base di gara, calcolati sulla base di forniture equivalenti.

I costi della manodopera non sono soggetti al ribasso.

Valutate le attività oggetto dell'appalto, si precisa che si è riscontrata presenza di Rischi da Interferenze per i quali intraprendere misure di prevenzione e protezione atte ad eliminare e/o ridurre i rischi: gli oneri relativi risultano essere pari € 233,33 per ogni lotto, suddiviso come segue per ogni Azienda Sanitaria:

Azienda Usl di Bologna € 50,00

Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna € 50,00

Azienda Usl di Ferrara € 50,00

Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara € 50,00

Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna € 33,33

L'importo complessivo è al netto di Iva.

L'appalto è finanziato con fondi delle Aziende sanitarie appaltanti.

Opzione di proroga del contratto: la stazione appaltante si riserva di prorogare il contratto per una durata massima pari a 24 mesi ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto o alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante. L'importo massimo stimato di tale opzione per tutti i lotti di gara è pari a € 2.340.879,36 al netto di Iva. L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore almeno 30 giorni prima della scadenza del contratto. Nell'ipotesi di cui sopra, le Aziende appaltanti riconosceranno un costo di manutenzione in luogo del canone di noleggio, pari al 10% dello stesso canone annuale di noleggio offerto, oltre al costo del materiale di consumo.



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

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

Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera a) del Codice: la stazione appaltante si riserva di modificare il contratto in corso di esecuzione nella misura massima di € 2.926.099,20 pari al 50% del valore a base di gara, al verificarsi delle seguenti condizioni:

- a) In caso di adesione da parte di altre Aziende in Avec;
- b) In caso di immissione sul mercato di sistemi tecnologicamente più evoluti;
- c) In caso di aumento dei fabbisogni per incremento attività.

Il valore globale stimato dell'appalto è pari ad € 11.705.096,79, al netto di Iva, così dettagliato:

LOTTO 1 Sistemi di iniezione m.d.c. per TC, Medicina Nucleare

Importo complessivo (A+B)	€ 3.970.808,73
Importo per l'opzione di rinnovo	€ 1.588.230,16
Importo per l'opzione di proroga art. 120 comma 11	€ 397.057,54
Importo art. 120, comma 1 del Codice	€ 1.985.287,70
Valore globale Lotto 1 stimato	€ 7.941.381,13

LOTTO 2 Sistemi di iniezione m.d.c. per RM

Importo complessivo (A+B)	€ 1.178.358,33
Importo per l'opzione di rinnovo	€ 471.250,00
Importo per l'opzione di proroga art. 120 comma 11	€ 117.812,50
Importo art. 120, comma 1 del Codice	€ 589.062,50
Valore globale Lotto 1 stimato	€ 2.356.483,33

LOTTO 3 Sistemi di iniezione m.d.c. per Angiografia/Emodinamica

Importo complessivo (A+B)	€ 703.731,33
Importo per l'opzione di rinnovo	€ 281.399,20
Importo per l'opzione di proroga art. 120 comma 11	€ 70.349,80



Importo art. 120, comma 1 del Codice	€ 351.749,00
Valore globale Lotto 1 stimato	€ 1.407.229,33

Le ditte concorrenti dovranno presentare un'offerta che comprenda una quantificazione tecnico qualitativa ed economica della fornitura.

Allo scadere della fornitura, la Ditta Aggiudicataria dovrà ritirare a proprie spese tutte le apparecchiature installate, fatte salve diverse indicazioni da parte delle Ingegnerie Cliniche delle Aziende Appaltanti.

I quantitativi si riferiscono al fabbisogno del periodo annuale del contratto e sono dettagliatamente riportati all'Allegato F Fabbisogni.

Il prezzo totale proposto dovrà essere "omnicomprensivo" ed includere, quindi, sulla base dei fabbisogni indicati in Allegato F, di ciascun lotto, la quota per il noleggio degli iniettori, l'assistenza tecnica FULL RISK, i Kit di infusione e quant'altro richiesto nel presente capitolato per l'intera durata contrattuale nonché di tutto quanto necessario per l'effettuazione degli esami. Pertanto, qualora nel corso della valutazione, la Commissione dovesse verificarne l'incompletezza sia per i quantitativi che per la tipologia dei materiali di consumo offerti, l'offerta sarà ritenuta non valida e pertanto esclusa dalla gara.

Qualora in corso di esecuzione del contratto si rendesse necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto, la stazione appaltante potrà imporre, ai sensi del comma 9 dell'art.120 del D.Lgs. 36/2023, l'esecuzione delle stesse alle stesse condizioni previste nel contratto originario. In tal caso l'appaltatore non potrà far valere il diritto alla risoluzione del contratto.

Art.3) Conformità a disposizione e norme

Tutti i dispositivi offerti devono essere conformi alla legislazione vigente. In particolare, devono rispettare le Direttive dell'Unione Europea e relativa legislazione nazionale di recepimento:

- MDR 2017/745 o, qualora applicabile, Direttiva Europea 93/42 recepita dal Decreto Legislativo 46/97 e successive modifiche e integrazioni (Direttiva Europea 2007/47 recepita dal Decreto Legislativo 37/2010) concernente i dispositivi medici e relativi accessori
- Direttiva Europea 2004/108/CE (Compatibilità Elettromagnetica ex 89/336) e successive modifiche e integrazioni relativa alle apparecchiature elettriche ed elettroniche che presentano rischi in termini di compatibilità elettromagnetica
- Decreto Legislativo 81/08 e successive modifiche ed integrazioni in materia di tutela della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro



- Eventuali ulteriori disposizioni di legge specifiche per i dispositivi offerti e non presenti nell'elenco di cui sopra

La Ditta Partecipante deve inoltre indicare per tutti i dispositivi offerti, se del caso, la rispondenza alle eventuali norme tecniche armonizzate e relative norme tecniche nazionali di recepimento e, qualora non rispettate, le alternative adottate dal fabbricante per soddisfare i requisiti essenziali in materia di salute e sicurezza stabiliti nella direttiva di settore. In particolare, i dispositivi oggetto della fornitura dovrebbero essere conformi alle seguenti norme tecniche:

- Norma IEC EN 60601-1 (CEI 62-5) Apparecchi Elettromedicali
- Eventuali norme tecniche particolari relative all'oggetto della fornitura

Art.4) Obiettivi della fornitura

Con la presente fornitura le Aziende Appaltanti si propongono di realizzare i seguenti obiettivi:

- Garantire la massima sicurezza per i pazienti e gli operatori attraverso la completa rispondenza ai requisiti previsti dalle direttive comunitarie per quanto attiene, in particolare, il rischio di contaminazione.
- Ridurre al minimo i tempi di disservizio per guasto delle attrezzature mediche.
- Garantire un elevato e continuativo livello di funzionamento che non comporti interruzioni nelle prestazioni cliniche.
- Razionalizzare l'utilizzo delle risorse attraverso l'omogeneizzazione dei dispositivi utilizzati e la gestione del materiale.

Il <u>progetto proposto</u> dalla Ditta Partecipante deve pertanto fornire soluzioni che consentano di raggiungere gli obiettivi sopra indicati.

Art.5) Caratteristiche della fornitura

I sistemi offerti devono rispondere ai requisiti tecnici e funzionali orientativi descritti nell'Allegato A che costituisce parte integrante e sostanziale del presente Capitolato.

La mancata corrispondenza anche ad uno solo dei requisiti indispensabili implica la non ammissione alla gara.

Le ulteriori caratteristiche indicate nell'Allegato A1 "Questionario tecnico" sono da relazionare seguendo le indicazioni ivi riportate.

La fornitura prevede:

- Locazione di strumentazione nuova di fabbrica e di ultima generazione, idonea all'uso previsto nel presente Capitolato e dotata dei requisiti indicati nell'Allegato
 A. Dovrà inoltre essere fornito di tutto quanto necessario per l'utilizzo in sicurezza delle apparecchiature, anche in relazione alla tecnologia proposta;
- Fornitura di gruppi di alimentazione tampone (UPS), qualora non fosse possibile collegare i dispositivi offerti ad un impianto già predisposto con tali caratteristiche, al fine di garantire la continuità del servizio, di evitare perdita di dati e di



salvaguardare i dispositivi stessi da eventuali danni recati da una improvvisa interruzione di corrente elettrica;

- Consegna al piano ed installazione della strumentazione nei locali messi a disposizione dalle Aziende Appaltanti;
- A titolo gratuito tutti i Kit, il materiale di consumo, accessori, ecc. anche se non indicati in offerta, necessari per il corretto e completo funzionamento dei sistemi offerti, nullo escluso, per il periodo di tempo necessario alla installazione, messa in funzione e collaudo delle apparecchiature;
- Servizio di assistenza tecnica effettuato secondo le modalità dichiarate dalla Ditta Aggiudicataria nell'Allegato B e conformemente a quanto richiesto nel presente Capitolato Speciale;
- Manutenzione preventiva e correttiva, inclusa la sostituzione delle parti di ricambio;
- Aggiornamenti tecnologici gratuiti;
- Corsi di formazione iniziale all'uso dei sistemi ed ulteriori corsi che si rendessero necessari per approfondimenti al personale già formato o per la formazione di nuovi operatori sanitari e tecnici (vedi Art.10);
- Supporto scientifico e metodologico per il personale delle Aziende Appaltanti;
- L'eventuale trasferimento e riavvio della strumentazione all'interno di un'Azienda o tra le Aziende Appaltanti, qualora la collocazione iniziale dovesse variare a seguito di riorganizzazioni interne e/o in ambito AVEC;
- Quant'altro previsto nel presente Capitolato speciale

La Ditta Aggiudicataria rinuncia espressamente, fin d'ora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa a causa delle attività svolte dai dipendenti dell'Azienda e/o da terzi autorizzati.

La Ditta Aggiudicataria, inoltre, si impegna ad avvalersi di personale altamente specializzato, debitamente formato ed informato, in relazione alle diverse prestazioni contrattuali. Detto personale potrà accedere agli uffici e locali delle Aziende appaltanti nel rispetto di tutte le relative prescrizioni di accesso, fermo restando che sarà cura ed onere della Ditta Aggiudicataria verificare preventivamente tali procedure.

Le Aziende appaltanti sono esonerate da ogni responsabilità per danni, infortuni od altro che dovessero accadere al personale della Ditta Aggiudicataria per qualsiasi causa, nell'esecuzione del contratto di fornitura, intendendosi a tal riguardo che ogni eventuale onere è già compreso nel corrispettivo del contratto stesso.

La Ditta Aggiudicataria risponde anche dei danni alle persone ed alle cose che potessero derivare alle Aziende Appaltanti per fatto della Ditta medesima o dei suoi dipendenti nell'esecuzione della fornitura, sollevando pertanto le Aziende Appaltanti da qualsiasi protesta o molestia che al riguardo venisse mossa.



La Ditta Aggiudicataria è responsabile della perfetta esecuzione della fornitura e degli oneri che dovessero eventualmente essere sopportati dall'Azienda in conseguenza dell'inosservanza di obblighi facenti carico alla Ditta stessa o al proprio personale.

Art.6) Tempistiche

Salvo diverse indicazioni che verranno eventualmente comunicate formalmente alla Ditta Aggiudicataria, qui di seguito sono indicati i tempi che la Ditta dovrà rispettare per:

- ✓ Consegna delle apparecchiature: secondo le modalità e le priorità indicate in Art.9. Il termine massimo di consegna dell'intera fornitura dovrà essere compreso in max 6 mesi dalla data di comunicazione di inizio consegna prevista nello stesso articolo 9.
- ✓ **Installazione,** messa in funzione e consegna alle Ingegnerie Cliniche della Aziende Appaltanti del verbale di installazione: <u>entro 5 giorni solari</u> dalla data di consegna (vedi Art. 9);
- √ Ritiro e smaltimento di tutti gli imballi e/o contenitori resisi necessari per la consegna e l'installazione dei dispositivi: nel più breve tempo possibile e comunque entro e non oltre la giornata dell'installazione dei dispositivi (vedi Art.9);
- ✓ Collaudo di accettazione: <u>entro 30 giorni solari</u> dalla ricezione da parte delle Ingegnerie Cliniche delle Aziende Appaltanti del Verbale di Installazione; tale termine potrà essere prorogato di <u>ulteriori 30 giorni solari</u> nel caso in cui vengano riscontrate carenze di qualsiasi natura durante la fase di collaudo (vedi Art.9);
- ✓ Richiesta di possibili chiarimenti alle Aziende Appaltanti sull'esito del collaudo di accettazione e sugli eventuali provvedimenti: entro 15 giorni solari dalla data di trasmissione del collaudo stesso (vedi Art.9);
- ✓ Periodo di prova: tre <u>mesi</u> dal collaudo positivo o positivo con riserva da parte delle Ingegnerie Cliniche delle Aziende Appaltanti (vedi Art.11).
- ✓ Intervento tecnico per guasto di un dispositivo: entro al massimo 8 ore solari dalla chiamata (esclusi festivi).
- Ripristino della totale funzionalità di un dispositivo (tramite risoluzione del guasto installazione e messa in funzione di un dispositivo di back-up): entro al massimo 2 giorni lavorativi dalla chiamata (esclusi festivi).
- ✓ Reintegro di un qualunque prodotto indispensabile per lo svolgimento dell'attività diagnostica (consegna urgente): entro 48 ore solari dalla richiesta (vedi Art. 13).

Art.7) Privacy

Tutti i dispositivi offerti dovranno consentire il trattamento dei dati personali in adempimento alle prescrizioni previste dal Decreto Legislativo 196/03 e successive modifiche ed integrazioni.

La Ditta Aggiudicataria, su richiesta della Stazione Appaltante, dovrà specificare nel dettaglio le procedure operative adottate per adempiere a tali prescrizioni. In particolare, la Ditta Aggiudicataria dovrà descrivere come vengono gestite, se applicabili:

- Le credenziali e la procedura di autenticazione;
- Il sistema di Autorizzazione;
- La sicurezza contro le intrusioni;



- L'aggiornamento del software;
- L'antivirus;
- La crittografia e l'archiviazione;
- Le politiche di back-up;
- L'archiviazione legale.

Art.8) Aggiornamento tecnologico

La Ditta dovrà impegnarsi a fornire, appena disponibile e senza maggiorazione dei prezzi, adeguamenti tecnologici riguardanti la strumentazione/set/materiale di consumo/software, che si rendessero disponibili nel corso della validità del contratto. Tali adeguamenti devono essere approvati dal Direttore dell'U.O. di riferimento e autorizzati dal Servizio di Ingegneria Clinica.

Art.9) Consegna, installazione e collaudo delle apparecchiature

Trascorso il termine dilatorio, sarà comunicato alle ditte, da parte della UO Ingegneria Clinica di ogni Azienda Sanitaria, la data di inizio della consegna dei sistemi ai fini del collaudo.

La **consegna** delle apparecchiature, perfettamente corrispondenti ai modelli aggiudicati in sede di gara, dovrà essere effettuata a cura e spese (trasporto, imballo, spese doganali) della Ditta Aggiudicataria **entro i tempi indicati all'Art.6**, a meno di diversa indicazione da parte dei referenti Aziendali.

Gli oneri di introduzione di posizionamento e di installazione delle apparecchiature nei locali saranno a carico della Ditta Aggiudicataria.

La Ditta Aggiudicataria dovrà consegnare, al momento della fornitura delle attrezzature, una copia del manuale d'uso in lingua italiana per ogni tipologia di apparecchiatura; dovrà, inoltre, fornire a proprie spese tutto il materiale (Kit, materiale di consumo e quant'altro occorra) necessario all'installazione dei sistemi.

La Ditta Aggiudicataria dovrà inoltre provvedere a proprie spese al <u>ritiro ed allo</u> <u>smaltimento di tutti gli imballi</u> e/o contenitori resisi necessari per la consegna e l'installazione dei dispositivi entro i tempi previsti all' Art.6

L'installazione dovrà essere effettuata da personale tecnico specializzato nel pieno rispetto delle norme CEI e della vigente normativa in materia di igiene e sicurezza sul lavoro. Sarà obbligo della Ditta Aggiudicataria adottare tutte le cautele necessarie a garantire l'incolumità degli addetti ai lavori, nonché di terzi ed evitare danni a beni pubblici e privati. Sono a carico della Ditta Aggiudicataria le verifiche di sicurezza ed i controlli di qualità prestazionali e funzionali.

Qualora la Ditta Aggiudicataria non riesca ad ottemperare a quanto sopra <u>entro i tempi ivi indicati</u> le Aziende Appaltanti si riservano la facoltà di applicare immediatamente alla Ditta Aggiudicataria la penale specificata all' Art.17.

Il **Verbale di installazione**, controfirmato dal referente del reparto e tutta la documentazione relativa alle verifiche di sicurezza ed ai controlli di qualità prestazionali e



funzionali dovranno essere consegnati alle Ingegnerie Cliniche delle Aziende Appaltanti per le verifiche di competenza.

Il **collaudo di accettazione** dei dispositivi verrà eseguito <u>entro 30 giorni solari</u> dalla ricezione da parte delle Ingegnerie Cliniche delle Aziende Appaltanti del **Verbale di Installazione**.

Il collaudo di accettazione verrà eseguito secondo le procedure in vigore presso ciascuna Azienda Appaltante che verranno comunicate alla Ditta Aggiudicataria dopo la stipula del contratto.

Le Ingegnerie Cliniche di ciascuna Azienda Appaltante si riservano la facoltà di effettuare in sede di collaudo **ogni verifica ritenuta opportuna** per valutare tutti gli aspetti necessari ad attestare la rispondenza della fornitura a quanto richiesto nel Capitolato speciale ed alle eventuali condizioni migliorative offerte dalla Ditta Aggiudicataria, nonché tutti gli aspetti relativi alla sicurezza.

Le verifiche potranno essere effettuate in collaborazione con il Servizio Prevenzione e Protezione Aziendale e/o con altre figure/servizi aziendali competenti, in presenza della Ditta Aggiudicataria qualora le Ingegnerie Cliniche lo ritenessero opportuno, con ogni mezzo e con le più ampie facoltà.

Nel caso in cui non si evidenziassero irregolarità, le Ingegnerie Cliniche dichiareranno il collaudo **Positivo.**

Qualora, invece, si riscontrassero carenze documentali o di qualsiasi altra natura, le Ingegnerie Cliniche delle Aziende Appaltanti si impegnano a comunicarle per iscritto (anche tramite e-mail) alla Ditta Aggiudicataria, la quale dovrà provvedere, entro 15 giorni solari dalla trasmissione della richiesta, a completare quanto sollecitato.

Qualora la Ditta Aggiudicataria non ottemperasse ancora entro il termine sopra indicato a completare quanto richiesto, le Ingegnerie Cliniche delle Aziende Appaltanti si riservano la facoltà di dichiarare il **collaudo**:

- Positivo con riserva: In tal caso, la specifica penale indicata all' Art.17 verrà comminata fino a quando la Ditta Aggiudicataria non provvederà al completamento di quanto richiesto.
- Negativo.

In caso di esito negativo del collaudo, la Ditta Aggiudicataria è tenuta agli adempimenti indicati in Art.12. Le Aziende Appaltanti si riservano di annullare l'aggiudicazione della fornitura alla Ditta Aggiudicataria e di procedere con l'aggiudicazione alla Ditta Partecipante seconda in graduatoria o di indire una nuova gara. Sulla base delle risultanze delle verifiche effettuate dalle Ingegnerie Cliniche, le Aziende Appaltanti provvederanno a trasmettere alla Ditta Aggiudicataria l'esito del collaudo di accettazione (Positivo,



Negativo o Positivo con riserva) e gli eventuali provvedimenti derivanti da quanto previsto all'Art.15 e all'Art.20. Quanto comunicato si riterrà accolto dalla Ditta Aggiudicataria stessa qualora non pervengano richieste scritte di chiarimenti entro i termini previsti all' Art.6.

Art.10) Formazione

La Ditta Aggiudicataria dovrà garantire un'adeguata formazione gratuita del personale delle Aziende Appaltanti per quanto concerne il corretto utilizzo dei dispositivi, le avvertenze all'uso e la manutenzione autonoma.

<u>Il piano formativo</u> che le Ditte Partecipanti dovranno allegare all'offerta (vedi **Allegato B**) dovrà contenere almeno le seguenti informazioni, per ognuna delle qualifiche professionali oggetto di addestramento:

- argomenti trattati
- numero di ore totali previste per assicurare la formazione iniziale all'uso
- numero massimo di partecipanti ad ogni sessione
- modalità di valutazione dell'esito della sessione formativa

Prima dell'avvio dell'installazione, la Ditta Aggiudicataria dovrà concordare con il referente del reparto il programma, il calendario della formazione iniziale all'uso, il numero minimo di operatori che dovranno essere formati per condurre le tecnologie in modo autonomo ed il calendario degli approfondimenti/affiancamenti successivi.

Il piano di formazione dovrà essere articolato e flessibile, in modo da coprire l'eventuale coincidenza delle installazioni con periodi di ferie.

L'avvenuta formazione dovrà essere attestata da un documento in cui verranno riportati i nominativi degli operatori che hanno ricevuto l'istruzione e controfirmato dalla Ditta Aggiudicataria (nella persona che ha eseguito il corso).

Qualora, durante il periodo del service, si rilevassero carenze formative o si verificasse la necessità di formare all'uso personale aggiuntivo, la Ditta Aggiudicataria dovrà provvedere gratuitamente ad eseguire nuovi corsi di formazione.

Inoltre, la Ditta Aggiudicataria dovrà, se richiesto, affiancare proprio personale tecnico esperto al personale dell'Azienda, in tempi compatibili con le necessità dei reparti, per:

- Avviare l'attività legata all'uso dei nuovi dispositivi;
- Supplire ad eventuali carenze formative;
- Fornire supporto a personale non ancora formato.

Qualora la Ditta Aggiudicataria non rispettasse tale impegno, le Aziende Appaltanti si riservano la facoltà di applicare le penali specificate nell'Art.17.

Qualora le Aziende Appaltanti, anche singolarmente, lo ritenessero opportuno, la Ditta Aggiudicataria dovrà provvedere anche all'addestramento del personale tecnico delle Ingegnerie Cliniche, concordando tale formazione con i referenti delle Ingegnerie Cliniche.



Art.11) Periodo di prova

Al termine del collaudo tecnico positivo o positivo con riserva, inizierà un "periodo di prova" della <u>durata massima di tre mesi</u>, al fine di accertare l'effettiva rispondenza di quanto fornito al progetto presentato dalla Ditta Aggiudicataria ed ai requisiti dichiarati nell'Allegato A ed al fine di verificare l'effettiva esecuzione del programma di formazione. Il periodo di prova viene gestito dai referenti delle Aziende Appaltanti.

Nel corso del periodo di prova, nel caso in cui i referenti delle Aziende Appaltanti riscontrino delle anomalie, possono concordare con la Ditta <u>un ulteriore periodo di prova di massimo 1 mese</u> entro il quale quest'ultima deve correggere, a proprie spese, le anomalie riscontrate. Nel caso in cui le anomalie riscontrate non siano correggibili o non risultino corrette nemmeno dopo la proroga del periodo di prova, le Aziende Appaltanti, anche singolarmente, potranno procedere alla risoluzione del contratto, motivata da apposita relazione tecnica, senza che la Ditta possa sollevare alcuna obiezione.

In tal caso, <u>come nel caso di collaudo negativo</u> di cui al precedente art. 9, la Ditta Aggiudicataria:

- Dovrà proseguire nella fornitura fino alla data comunicata dalle Aziende Appaltanti: decorso tale termine, dovrà provvedere alla disinstallazione ed al ritiro dei dispositivi a proprie spese. Nel caso in cui la Ditta Aggiudicataria non provveda nei tempi indicati al ritiro dei dispositivi, le Aziende Appaltanti restituiranno detti dispositivi a spese della Ditta Aggiudicataria, declinando ogni responsabilità per eventuali danni causati agli stessi nella fasi di disinstallazione e trasporto;
- Avrà diritto esclusivamente al pagamento dei referti prodotti;
- Dovrà rimborsare alle Aziende Appaltanti il maggior costo derivante dall'acquisizione della fornitura del servizio presso terzi per la somma eventualmente non coperta dal deposito cauzionale che verrà comunque trattenuto in caso di risoluzione del contratto.

Una volta risolto il contratto con la Ditta Aggiudicataria, le Aziende Appaltanti si riservano la facoltà di indire una nuova gara o di adire il secondo aggiudicatario che dovrà subentrare con le stesse modalità (compreso quindi il periodo di prova) e fino alla scadenza del contratto prevista. La Ditta seconda classificata, quindi, resta impegnata a subentrare alla Ditta Aggiudicataria fino al termine del periodo di prova di quest'ultima.

Art.12) Assistenza tecnica ed aggiornamenti tecnologici

La Ditta Aggiudicataria dovrà compilare **l'Allegato B**, dove verranno esplicitate le caratteristiche del servizio di assistenza tecnica offerto, quantificate nei diversi componenti di tempo di intervento, tempo di risoluzione guasto, numero di manutenzioni preventive previste, ecc.

Dovranno inoltre essere specificati i centri di assistenza tecnica autorizzati e l'impegno all'intervento tecnico ed al ripristino della totale funzionalità (tramite risoluzione del guasto o installazione e messa in funzione di un dispositivo di back-up) entro i tempi previsti all'Art. 6.

Tale impegno costituisce parte integrante dell'offerta.



La Ditta Aggiudicataria dovrà garantire un'assistenza tecnica di tipo full-risk (tutto incluso) senza alcun onere aggiuntivo. Dovrà, inoltre, garantire l'esecuzione delle **manutenzioni preventive e** le attività **previste dal fabbricante.**

La Ditta Aggiudicataria si impegna a fornire annualmente il calendario delle manutenzioni programmate.

La Ditta Aggiudicataria si impegna al mantenimento in efficienza delle apparecchiature fornite per tutta la durata del service.

In caso di ritiro delle apparecchiature per cause legate alla manutenzione preventiva o correttiva, la Ditta Aggiudicataria dovrà fornire apparecchiature analoghe, qualora non siano già presenti apparecchi di back up, in modo tale da garantire la continuità delle prestazioni.

Tutti i dispositivi riparati dovranno essere consegnati presso i reparti utilizzatori. Per quanto concerne il ritiro o la consegna di dispositivi per manutenzioni, verifiche e controlli, dovrà essere fatto riferimento all' Ingegneria Clinica delle Aziende Appaltanti.

La Ditta Aggiudicataria ha comunque l'obbligo di comunicare immediatamente alle Ingegnerie Cliniche eventuali interventi di manutenzione correttiva o preventiva che implicassero la re-installazione delle apparecchiature.

Le Aziende Appaltanti, anche singolarmente, si riservano il diritto, a fronte di guasti e ripetuti fermi macchina, di richiedere alla Ditta Aggiudicataria la sostituzione dei dispositivi installati. La disinstallazione ed il ritiro dei dispositivi in uso e la consegna e l'installazione dei nuovi dispositivi sono a carico della Ditta Aggiudicataria. In seguito a tale intervento straordinario, verrà eseguita una nuova procedura di collaudo.

Qualora, durante il periodo di fornitura, la Ditta Aggiudicataria fosse in grado di commercializzare dispositivi (apparecchiature, Kit, materiali di consumo, ecc.) maggiormente evoluti e tecnologicamente più avanzati rispetto a quelli che hanno costituito oggetto del contratto, dovrà presentare alle Aziende Appaltanti la proposta di aggiornamento tecnologico senza maggiorazione dei prezzi.

Gli aggiornamenti tecnologici dovranno essere successivamente **concordati ed autorizzati** dalle Aziende Appaltanti, secondo le procedure in uso presso ciascuna Azienda.

Per tutta la durata del contratto di fornitura, la Ditta Aggiudicataria dovrà inviare <u>ogni tre</u> <u>mesi</u> alle Ingegnerie Cliniche delle Aziende Appaltanti, con decorrenza dalla data dell'avvenuto collaudo di accettazione, **una relazione dettagliata sugli interventi di manutenzione preventiva e correttiva effettuati**, comprese le copie delle bolle di lavoro. Nel caso di non rispondenza degli interventi di manutenzione con quanto dichiarato in sede di presentazione dell'offerta, le Aziende Appaltanti si riservano la facoltà di applicare le sanzioni economiche previste nell' Art.17.



Art.13) Kit di infusione, materiale di consumo

I Kit di infusione devono essere conformi alla Direttive Europee.

Gli ordini relativi ai kit di infusione ed al materiale di consumo necessari per lo svolgimento dell'attività prevista e per il corretto funzionamento dei sistemi offerti saranno emessi dai servizi competenti delle Aziende appaltanti, secondo le modalità vigenti presso ciascuna Azienda.

Il tempo utile per la consegna dei materiali è di 7 (sette) giorni continuativi, decorrenti dalla data dell'ordine.

La Ditta dovrà garantire sempre e comunque la continuità delle prestazioni. Nel caso in cui un reparto si trovasse sprovvisto di un qualsiasi prodotto, la ditta aggiudicataria dovrà garantirne il reintegro entro 48 ore solari (Consegna Urgente, vedi Art.6).

Forniture e servizi dovranno essere eseguiti con continuità anche in caso di eventuali variazioni della dislocazione delle sedi individuate.

Ulteriori precisazioni circa le modalità, i luoghi delle consegne, gli orari di ricevimento delle merci, ecc. saranno concordate con i referenti delle singole Aziende Appaltanti dopo la stipula del contratto.

Le operazioni di scarico, dal mezzo di trasporto a terra, sono a carico della ditta la quale, a tal fine, dovrà essere dotata delle attrezzature necessarie.

La Ditta Aggiudicataria deve garantire che vengano rigorosamente osservate idonee modalità di conservazione dei prodotti anche durante le fasi di trasporto.

Il controllo quantitativo e qualitativo della fornitura relativamente al materiale di consumo viene effettuato dal Servizio competente delle Aziende Appaltanti.

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

Agli effetti del collaudo qualitativo, la firma apposta per ricevuta non esonera la Ditta Aggiudicataria dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione dei prodotti.

Gli imballi che a giudizio del personale delle Aziende Appaltanti presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione saranno rifiutati e la ditta fornitrice dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione.

Nel caso in cui non fosse possibile periziare tutta la merce all'atto dell'arrivo, la Ditta Aggiudicataria dovrà accettare eventuali contestazioni su qualità, quantità e confezionamento del materiale usato anche a distanza dalla consegna, quando cioè all'apertura dei colli ne sarà possibile il controllo.

Imballo e confezioni devono essere a perdere.



In caso di mancata rispondenza dei prodotti forniti ai requisiti qualitativi del presente Capitolato speciale e/o a quanto dichiarato dalla ditta in sede di offerta, le Aziende Appaltanti li respingeranno alla Ditta Aggiudicataria, che dovrà sostituirli con altri aventi i requisiti richiesti entro giorni 5 solari dalla segnalazione. La Ditta Aggiudicataria dovrà indicare chiaramente sulla nuova distinta di trasporto (DDT), relativa al materiale sostituito, la causale di invio (ad esempio: sostituzione senza fattura, sostituzione con fattura ed emissione nota di accredito, ecc.) ed ogni altro chiarimento si rendesse necessario alla precisa registrazione da parte del Servizio competente delle Aziende appaltanti.

Nel caso in cui la Ditta Aggiudicataria non provveda al ritiro del reso, se dovuto, <u>entro 10 giorni solari</u> dalla comunicazione, le Aziende Appaltanti restituiranno la merce a spese della Ditta Aggiudicataria stessa, declinando ogni responsabilità per eventuali danni causati nella fase del trasporto.

Nel caso in cui i prodotti dovessero continuare a risultare inadeguati agli standard qualitativi previsti, la Ditta Aggiudicataria si impegna a fornire, senza costi aggiuntivi, materiali alternativi di altra Ditta, a scelta degli utilizzatori, fino a quando non verranno ripristinati gli standard qualitativi sui prodotti aggiudicati. Nel caso in cui la Ditta Aggiudicataria non provveda ad uniformarsi a tale obbligo, le Aziende Appaltanti provvederanno al reperimento dei prodotti contestati presso altra fonte, addebitando alla Ditta Aggiudicataria l'eventuale maggiorazione di spesa.

Qualora nascesse l'esigenza di acquisire nuovi prodotti non inclusi nel listino della Ditta Aggiudicataria, le Aziende Appaltanti potranno acquisirli da un altro fornitore ed utilizzarli sui dispositivi aggiudicati, se tecnicamente possibile, senza che la Ditta Aggiudicataria possa sollevare obiezioni al riguardo. Resta inteso che la fattibilità tecnica deve essere attestata dalla Ditta Aggiudicataria.

La Ditta Partecipante dovrà fornire, unitamente alla documentazione tecnica, le schede di sicurezza di tutti i prodotti offerti.

Nel caso in cui la Ditta Aggiudicataria interrompesse la produzione dei prodotti offerti sostituendoli con altri, dovrà proporre questi ultimi alle medesime condizioni economiche, concedendo alle Aziende Appaltanti un congruo periodo di tempo per poterli valutare. Le Aziende Appaltanti, a loro insindacabile giudizio, decideranno se accettare la fornitura dei nuovi dispositivi o risolvere il contratto.

Ogni onere inerente alla prova di nuovi dispositivi è a carico della Ditta Aggiudicataria.

Art.14) Acquisto in danno

Qualora le Aziende Appaltanti riscontrassero, anche in sede di prima fornitura, la non conformità, sia nella qualità sia nella quantità, della merce ai requisiti richiesti e pattuiti e qualora non venissero rispettati i termini di consegna previsti dal Capitolato speciale, invieranno formale contestazione con specifica delle motivazioni e con invito a conformarsi nel termine che sarà ritenuto congruo.



Inoltre, le Aziende Appaltanti avranno il diritto di acquistare presso altre ditte i prodotti occorrenti a danno del fornitore inadempiente; resterà cioè a carico dell'inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggiore prezzo rispetto a quello convenuto, sia ogni altro maggiore onere o danno comunque derivante alle Azienda a causa dell'inadempienza stessa.

Art.15) Notifica di rischi e richiami

La Ditta Aggiudicataria si impegna a notificare, a mezzo fax, alle Ingegnerie Cliniche delle Aziende Appaltanti ogni richiamo, alerts o difetto di qualsiasi dispositivo o suo componente inclusi nella fornitura immediatamente e comunque entro e non oltre:

- <u>2 giorni solari</u> dal momento in cui il Fabbricante acquisisce consapevolezza del pericolo, nel caso in cui si tratti di pericolo per la salute pubblica;
- <u>10 giorni solari</u> dal momento in cui il Fabbricante è venuto a conoscenza dell'evento, nel caso in cui si tratti di decesso o imprevedibile e grave peggioramento dello stato di salute;
- <u>30 giorni solari</u> dal momento in cui il Fabbricante è venuto a conoscenza dell'evento, negli altri casi.

In caso di inadempimento a tale prescrizione, la Ditta Aggiudicataria incorrerà nelle penalità specificate all' Art.17.

Art.16) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro -

<u>Le Aziende Sanitarie</u> come previsto dall'art 26 c1-lettera b del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i, <u>in un fascicolo informativo, forniscono alle ditte partecipanti</u> dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti negli ambienti in cui sono destinate ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività; tali fascicoli sono disponibili sui siti delle Aziende:

Azienda USL di Bologna: al link: https://ww2.ausl.bologna.it/operatori-economici/informazioni-op-

<u>economici/FASCICOLO%20INFORMATIVO%20RISCHI%20SPECIFICI%20AUSL%20BO%2012</u> <u>%202015.1.d..pdf</u>,

Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico S.Orsola Malpighi: al link http://www.aosp.bo.it/files/documento informativo art26.pdf,

Istituto Ortopedico Rizzoli: http://www.ior.it/il-rizzoli/servizi-e-uffici/servizio-prevenzione-e-protezione,

Azienda USL di Imola: <u>www.ausl.imola.bo.it/</u> sezione bandi di gara – Fascicolo Informativo sui rischi specifici dell'Azienda USL di Imola.

Per l'AOSP e l'AUSL di Ferrara il Fascicolo Informativo può essere richiesto al Dipartimento Interaziendale di Prevenzione e Protezione, via A. Cassoli n° 30, Ferrara - tel 0532 238026 dip.prevenzione@ospfe.it.

Restano immutati gli obblighi a carico delle imprese e dei lavoratori autonomi in merito alla salute e alla sicurezza sul lavoro.



Come previsto dall'art. 26 c3-ter del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i, L'AUSL di Bologna in qualità di "soggetto che affida il contratto redige il documento di valutazione dei rischi da interferenze recante una valutazione ricognitiva dei rischi standard relativi alla tipologia della prestazione che potrebbero potenzialmente derivare dall'esecuzione del contratto." Tale documento è allegato al presente capitolato speciale.

L'AUSL di Bologna, l'Azienda Ospedaliera Universitaria di Bologna S. Orsola –Malpighi, l'Istituto Ortopedico Rizzoli, l'Azienda Ospedaliera Universitaria Di Ferrara "S. Anna", l'Azienda USL di Ferrara, l'Azienda USL di Imola, allegato al contratto di appalto, invieranno alla ditta aggiudicataria, il Documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti (D.U.V.R.I.) specifico per la propria azienda.

Art.17) Penalità

La fornitura derivante dal presente Capitolato speciale sarà monitorata per tutta la sua durata. La Ditta Aggiudicataria sarà, pertanto, sottoposta ad un processo di valutazione che potrà portare, di volta in volta, all'applicazione di penali direttamente conseguenti da comportamenti difformi rispetto agli obblighi contrattuali.

In particolare, le non conformità che potranno essere riscontrate sono indicate qui di seguito:

- Consegna, Installazione, messa in funzione dei dispositivi e consegna alle Ingegnerie Cliniche del Verbale di Installazione in tempi superiori a quelli indicati in Art.6 o in quelli migliorativi indicati nel tempogramma proposto. In tal caso, ciascuna Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare una penale pari € 500,00 per ogni giorno solare di ritardo, oltre al risarcimento dei danni o dei maggiori oneri sostenuti nelle more dell'attivazione del contratto.
- Dispositivi non corrispondenti a quanto specificatamente aggiudicato (vedi Art.9):in tal caso ciascuna Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare immediatamente alla Ditta Aggiudicataria una penale pari a € 2.000,00, oltre ad un eventuale risarcimento danni.
- Carenze documentali o di qualsiasi altra natura che abbiano portato ad un collaudo positivo con riserva (vedi Art.9). In tal caso, il costo a determinazione dovrà essere fatturato con una riduzione pari a € 100,00, fino ad avvenuta comunicazione di risoluzione delle non conformità.
- Mancanza di corsi di formazione supplementari o mancanza di affiancamento di personale tecnico esperto (vedi Art.10). In tal caso, le Aziende Appaltanti si riservano la facoltà di applicare una penale pari a € 200,00 per ogni operatore.
- Non rispondenza degli interventi di manutenzione con quanto dichiarato in sede di presentazione dell'offerta (vedi Art. 12) oppure mancato rispetto di quanto previsto dall'art. 18) Dispositivo Vigilanza. In tal caso, ciascuna Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare immediatamente alla Ditta Aggiudicataria una penale pari a € 500,00, oltre ad un eventuale risarcimento danni. Inoltre, nel caso in cui non vengano prodotti i verbali relativi alle manutenzioni preventive



programmate e correttive, ciascuna Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare un'ulteriore penale pari a € 500,00 per ogni dispositivo non regolarmente manutenuto. Nel caso in cui si verifichino ritardi sulle manutenzioni correttive (verificati attraverso segnalazione da parte dei referenti delle U.O., o attraverso evidenza documentale), ciascuna Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare un'ulteriore penale, pari a € 500,00 per ogni giorno solare di ritardo, fino alla risoluzione del guasto.

 Notifica alle Ingegnerie Cliniche di ogni richiamo, alerts o difetto di qualsiasi dispositivo o suo componente in tempi superiori a quelli indicati all'Art.15. In tal caso, ciascuna Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare una penale pari a € 500,00 per ogni giorno solare di ritardo.

Oltre all'applicazione delle penali, qualora la frequenza e/o la tipologia delle non conformità lo rendesse necessario, ciascuna Azienda Appaltante si riserva altresì la facoltà di risolvere anticipatamente il contratto (vedi Art.20).

Per quanto riguarda il **ritardo sulla consegna dei Kit di infusione e dei materiali di consumo**, nel caso in cui il ritardo comportino interruzioni dell'attività, ciascuna Azienda Appaltante si riserva la facoltà di applicare una penale pari a € **500,00 per ogni giorno solare di ritardo**, oltre al risarcimento di altri eventuali danni.

Ai sensi dell'articolo 126 comma 1 del Codice degli appalti, l'entità delle penali legate al ritardo nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali non possono comunque superare, complessivamente, il 10 per cento dell'ammontare netto contrattuale.

La Ditta Aggiudicataria prende atto che l'applicazione delle penali previste dal presente articolo non preclude il diritto di ciascuna Azienda Appaltante a richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

Le Aziende si riservano la facoltà di stornare dagli ordini relativi ai canoni strumentali le quote derivanti dalle eventuali penali applicate.

Si richiama, inoltre, quanto previsto all'art.26 del presente capitolato speciale e l'applicazione delle penali dovute secondo la clausola n.5 di cui all'Intesa per la Legalità del 19.06.2018 della Prefettura di Bologna.

Art.18) Dispositivo Vigilanza

La Ditta Aggiudicataria si impegna a notificare, a mezzo pec, ai Referenti Aziendali Vigilanza (Farmacia ed Ingegneria Clinica) delle Aziende Sanitarie ogni richiamo, alert o difetto di qualsiasi apparecchiatura, dispositivo o suo componente inclusi nella fornitura, entro e non oltre 5 giorni solari dal primo annuncio in qualsiasi Nazione, a meno di diverse indicazioni introdotte dai Regolamenti 2017/745 e 2017/746.

Qualora un Avviso richieda che gli operatori adottino modalità operative diverse da quelle previste nel manuale d'uso e/o differenti da quelle indicate in addestramento, la ditta deve mettere a disposizione proprio personale per effettuare nuovo addestramento e



affiancare gli operatori.

Qualora un eventuale avviso di sicurezza comporti l'impossibilità all'uso, o anche solo induca/causi limitazioni nelle funzionalità del Dispositivo, la ditta deve adottare entro 5 giorni lavorativi idonei correttivi (ad esempio fornitura temporanea di apparecchiature sostitutive non oggetto dell'avviso oppure apparecchiature di caratteristiche uguali o superiori a quelle oggetto dell'avviso, con relativo collaudo e addestramento all'uso)

L'implementazione di eventuali azioni correttive individuate dal Fabbricante dovrà essere concordata con l'unità operativa utilizzatrice ed effettuata senza alcun onere per l'AUSL e senza introdurre alcuna interruzione alla attività clinica.

La Ditta Aggiudicataria si impegna inoltre a trasmettere ai Referenti Aziendali Vigilanza i rapporti di lavoro a conclusione delle azioni correttive previste dal Fabbricante entro e non oltre 10 giorni solari dall'effettuazione delle stesse.

In caso di segnalazione di Incidente da parte dell'Azienda USL, fatto salvo quanto previsto dalla normativa vigente applicabile (Regolamento 2017/745 Dispositivi Medici o Direttiva 93/42 Dispositivi Medici per i DM immessi sul mercato prima del 26/05/2021; Direttiva 98/79 Dispositivi Medico Diagnostici in Vitro, Regolamento 2017/746 Dispositivi Medico-Diagnostici in Vitro), la Ditta si impegna ad intervenire nei tempi e nei modi previsti all'art. 9, compresa la consegna di dettagliata documentazione di lavoro. La ditta si impegna inoltre, a semplice richiesta dell'AUSL, a fornire copia integrale del Rapporto Finale di Incidente inviato al Ministero della Salute.

Art.19) Obbligo di riservatezza dei dati

Il Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e comunque a conoscenza, anche tramite l'esecuzione del contratto, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma, di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del Contratto e di non farne oggetto di comunicazione o trasmissione senza l'espressa autorizzazione dell'Azienda. L'obbligo di cui sopra sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione del Contratto. Tali obblighi non concernono i dati che siano o divengano di pubblico dominio.

Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché di subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza di cui sopra e risponde nei confronti dell'Azienda per eventuali violazioni dell'obbligo di riservatezza commesse dai suddetti soggetti.

In caso di inosservanza degli obblighi descritti l'Azienda ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il Contratto, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.

Il Fornitore può utilizzare servizi di cloud pubblici ove memorizzare i dati e le informazioni trattate nell'espletamento dell'incarico affidato, solo previa autorizzazione dell'Azienda.

Sarà possibile ogni operazione di auditing da parte dell'Azienda attinente le procedure adottate dal Contraente in materia di riservatezza e degli altri obblighi assunti dal presente contratto.



Il Fornitore non potrà conservare copia di dati e programmi dell'Azienda, né alcuna documentazione inerente ad essi dopo la scadenza del Contratto e dovrà, su richiesta, ritrasmetterli all'Azienda.

Il Fornitore s'impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal regolamento UE 2016/679 e dal D.Lgs. n.51/2018. Il fornitore, in relazione a quanto oggetto di prestazione e alle informazioni e documenti dei quali sia venuto in possesso, a qualsiasi titolo, nell'esecuzione delle prestazioni oggetto del presente appalto, si impegna, fatto salvo in ogni caso il diritto al risarcimento dei danni subiti dall'interessato, ad attuare nell'ambito della propria struttura e di quella degli eventuali collaboratori, sotto la propria responsabilità, ai sensi del regolamento UE 2016/679, tutte quelle misure e norme di sicurezza e di controllo atte ad evitare il rischio di alterazione, distruzione o perdita, anche parziale, nonché d'accesso non autorizzato, o di trattamento non consentito, o non conforme alle finalità del presente contratto.

Con la stipula del contratto di appalto, la ditta, ai sensi dell'art. 28 del regolamento, è nominata Responsabile del trattamento dei dati, per gli adempimenti previsti nel contratto di appalto e nei limiti e per la durata dello stesso. La nomina di Responsabile è valida per tutta la durata del contratto d'appalto e si considererà revocata a completamento dell'incarico.

Con riferimento all'attività di trattamento dei dati personali cui concorre la Ditta, la stessa assicura massima cooperazione e assistenza al fine di consentire la redazione da parte del Titolare della eventuale DPIA e, in ogni caso, garantisce l'applicazione delle azioni di mitigazione previste nella DPIA o comunque ritenute idonee dall'Azienda

La Ditta dovrà garantire all'Azienda, tenuto conto dello stato della tecnica, dei costi, della natura, dell'ambito e della finalità del relativo trattamento, l'adozione, sia nella fase iniziale di determinazione dei mezzi di trattamento, che durante il trattamento stesso, di ogni misura tecnica ed organizzativa che riterrà opportuna per garantire ed attuare i principi previsti in materia di protezione dati e a tutelare i diritti degli interessati.

In linea con i principi di privacy by default, dovranno essere trattati, per impostazione predefinita, esclusivamente quei dati personali necessari per ogni specifica finalità del trattamento, e che in particolare non siano accessibili dati personali ad un numero indefinito di soggetti senza l'intervento di una persona fisica.

La Ditta assicura, altresì, la tenuta di apposito registro dei trattamenti che, su richiesta, viene messo a disposizione dell'Azienda e/o dell'Autorità di controllo.

Le Parti riconoscono e convengono che il rispetto delle istruzioni di cui all'atto di nomina, nonché alle prescrizioni della normativa applicabile, non producono l'insorgere di un diritto in capo al Responsabile del trattamento al rimborso delle eventuali spese che lo stesso potrebbe dover sostenere per conformarsi.



Art.20) Risoluzione del contratto

L'Azienda Sanitaria avrà la facoltà di risolvere "ipso facto et jure" il contratto, mediante semplice dichiarazione stragiudiziale intimata via pec, secondo quanto stabilito all'art.122 del D.Lgs. 36/2023 e nelle seguenti ipotesi:

- a) per motivi di interesse pubblico, adeguatamente specificati nell'atto dispositivo;
- b) nel caso di mancato adempimento delle prestazioni contrattuali a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute negli atti di gara e in essi richiamati, ai sensi dell'art.1456 del Codice civile;
- c) in caso di cessazione dell'attività o in caso di procedure concorsuali intraprese a carico dell'aggiudicatario;
- d) in caso di subappalto non autorizzato dall'Azienda Sanitaria;
- e) qualora l'Azienda Sanitaria notifichi n. due diffide ad adempiere senza che la Ditta ottemperi a quanto intimato;
- f) in caso di violazione dell'obbligo di riservatezza;
- g) in caso di mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari dell'appalto;
- h) in caso di mancata osservanza del Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante con Delibera del Direttore Generale n.166 del 29.05.2018;
- i) in caso di violazione degli impegni previsti dal Patto di integrità accettato in sede di partecipazione a gara;
- I) in caso di mancato rispetto del Protocollo di Legalità del 19.06.2018 con la Prefettura di Bologna;
- m) in caso di rifiuto del Responsabile del trattamento e Sub-responsabile di consentire l'audit al Titolare del Trattamento;
- n) in caso di inosservanza della normativa nazionale e degli indirizzi regionali e locali in tema di informazione e pubblicità dei farmaci regolarmente comunicati.

In caso di risoluzione del contratto l'Azienda Sanitaria applicherà quanto previsto all'art.124 del D.Lgs. 36/2023.

Le stazioni appaltanti hanno il diritto di valersi della garanzia, nei limiti dell'importo massimo garantito, per l'eventuale maggiore spesa sostenuta per il completamento dei lavori, servizi o forniture nel caso di risoluzione del contratto disposta in danno dell'esecutore. Possono altresì incamerare la garanzia per il pagamento di quanto dovuto dall'esecutore per le inadempienze derivanti dalla inosservanza di norme e prescrizioni dei contratti collettivi, delle leggi e dei regolamenti sulla tutela, protezione, assicurazione, assistenza e sicurezza fisica dei lavoratori addetti all'esecuzione dell'appalto.

Art.21) Responsabilità

L'Azienda Sanitaria è esonerata da ogni responsabilità per danni, infortuni o altro che dovesse accadere al personale della Ditta aggiudicataria nell'esecuzione del contratto,



convenendosi a tale riguardo che qualsiasi eventuale onere è già compensato e compreso nel corrispettivo del contratto stesso.

La Ditta aggiudicataria risponde pienamente per danni a persone e/o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali e imputabili a essa e ai suoi dipendenti e dei quali danni fosse chiamata a rispondere l'Azienda Sanitaria che fin da ora s'intende sollevata ed indenne da ogni pretesa o molestia.

Art.22) Contratto

La stipulazione del contratto avverrà, da parte di ogni singola Azienda Sanitaria, secondo le modalità stabilite dal Decreto Legislativo n. 36/23 e successive modifiche ed integrazioni.

L'inizio del periodo contrattuale decorrerà dalla data di collaudo positivo da parte della Ingegneria Clinica della prima Azienda che avrà effettuato il collaudo, fermo restando che l'avvio del contratto di ogni singola Azienda è vincolato all'esito del collaudo con esito positivo

Il pagamento del canone di noleggio trimestrale posticipato decorrerà dalla data di collaudo positivo di ogni singola attrezzature da parte della Ingegneria Clinica.

Art.23) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto

Ai sensi di quanto previsto dall'art.1, commi da 209 a 213 della Legge 24/12/2007 n. 244, e successive modificazioni, e dal Regolamento in materia di emissione, trasmissione e ricevimento della fattura elettronica da applicarsi alle amministrazioni pubbliche di cui al Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze 3 aprile 2013, n. 55, le fatture devono essere trasmesse alle Aziende Appaltanti esclusivamente in formato elettronico, attraverso il Sistema Di Interscambio (SDI).

L'obbligo di fatturazione elettronica ricade nei confronti dei soggetti italiani titolari di Partita IVA. Sono pertanto esclusi dall'applicazione tutti i fornitori privi di Partita IVA e i fornitori esteri.

Di seguito si riportano i dati essenziali per la trasmissione delle fatture:

Azienda USL di Bologna:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) asl_bo codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFVSRG

Azienda Osped. Universitaria di Bologna:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) aopso_bo codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFR9WK

Istituto Rizzoli di Bologna:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) IOR codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFZSSP

Azienda USL di Ferrara:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) ausl_fe codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFTPUJ



Azienda Osped. Universitaria di Ferrara:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) aou_fe codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFX3JZ.

Gli originali delle fatture dovranno essere così intestati:

PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA: AZIENDA U.S.L. DI BOLOGNA Codice fiscale: 02406911202

Sede Legale: Via Castiglione 29 – 40124 BOLOGNA

PER L'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA: AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA

POLICLINICO S. ORSOLA-MALPIGHI

Codice fiscale: 92038610371

Sede Legale: Via Albertoni 15 – 40138 BOLOGNA

PER L'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI: ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI Codice Fiscale: 00302030374

Sede Legale: Via di Barbiano 1/10 – 40136 BOLOGNA

PER L'AZIENDA USL DI FERRARA: AZIENDA U.S.L. DI FERRARA Codice fiscale: 01295960387

Sede Legale: Via Cassoli 30 – 44121 FERRARA

PER L'AZIENDA OSPEDALIERA DI FERRARA:

AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI FERRARA

P.I. 01295950388

Sede Legale: Via Aldo Moro 8 - 44124 Loc. CONA FERRARA

Inoltre, ai sensi dell'art. 25 del Decreto-legge n. 66/2014, al fine di garantire l'effettiva tracciabilità dei pagamenti da parte delle pubbliche amministrazioni, le fatture elettroniche emesse verso le PA devono riportare:

- Il codice identificativo di gara (CIG), tranne i casi di esclusione dall'obbligo di tracciabilità di cui alla Legge n. 136 del 13 agosto 2010;
- Il codice unico di progetto (CUP), (solo per gli investimenti).

Non si potrà procedere al pagamento delle fatture elettroniche qualora le stesse non riportino CIG e CUP ove previsto.

Per l'Azienda USL di Bologna:

Le fatture dovranno, inoltre, contenere <u>tassativamente</u> gli importanti seguenti elementi:

- indicazione dettagliata della merce consegnata/servizio prestato
- indicazione della determina dell'Ente appaltante che ha dato luogo all'ordine
- indicazione del numero dell'ordine aziendale informatizzato



In caso di aggiudicazione a fornitore non residente in Italia, le fatture dovranno essere inviate a mezzo posta elettronica al seguente indirizzo: <u>bilancio.fattureestere@ausl.bo.it</u>.; al fornitore estero aggiudicatario saranno date ulteriori indicazioni sulla fatturazione nella comunicazione di aggiudicazione.

PER L'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA:

I documenti contabili (fatture, documenti di trasporto, verbali, ecc.) dovranno, inoltre, contenere tassativamente gli importanti seguenti elementi:

- indicazione degli estremi dell'ordine (numero, data, sigle dell'operatore, i riferimenti del sottoconto, della richiesta e del progetto),
- indicazione di: referente, telefono, Direzione/Dipartimento/Unità Operativa presso cui è stato consegnato il bene o svolto il servizio

I documenti contabili (fatture e documenti di trasporto) dovranno rispettare l'articolazione prevista dall'ordine nella sua specificazione in righe d'ordine, importo unitario e importo totale.

PER L'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI:

Le fatture dovranno, inoltre, contenere <u>tassativamente</u> gli importanti seguenti elementi:

- indicazione dettagliata della merce consegnata/servizio prestato
- indicazione della determina dell'Ente appaltante che ha dato luogo all'ordine
- indicazione dell'ordine completo di anno e numero o, in mancanza, di ogni altro documento idoneo ad individuare la prestazione
- in caso di aggiudicazione a fornitore non residente in Italia, le fatture devono essere inviate al seguente indirizzo di posta elettronica: fatture@pec.ior.it

Inoltre, ai sensi della Legge 23 dicembre 2014, n.190 (legge di stabilità per il 2015), le Aziende Sanitarie rientrano fra le Pubbliche Amministrazioni tenute ad applicare lo Split Payment IVA; pertanto, il pagamento delle fatture per la cessione di beni e le prestazioni di servizi dei fornitori sarà effettuato separando i pagamenti, ossia versando l'imponibile al fornitore e l'IVA (ancorché regolarmente esposta in fattura) direttamente all'Erario.

A tale scopo dovrà essere riportata in fattura la dicitura seguente <u>"Scissione dei pagamenti</u> – art.17 TER DPR 633/72 (Decreto MEF 23/01/2015).

L'applicazione dello split payment non si applica ai fornitori esteri.

Il mancato rispetto delle disposizioni sopra esplicitate non consentirà il pagamento delle fatture.

Per ulteriori informazioni, relative al pagamento delle fatture, contattare direttamente il Servizio Unico Metropolitano Contabilità e Finanza (SUMCF) - Ufficio Contabilità Fornitori – tel.n.0516079538 per l'Azienda USL di Bologna, l'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna e l'Istituto Ortopedico Rizzoli, mentre contattare l'UO Contabilità e Finanza – tel.n. 0542604111 per l'Azienda USL di Imola.

Le Aziende Sanitarie procederanno ai pagamenti delle fatture secondo le normative vigenti in materia.



La ditta rinuncia a far valere, nei casi previsti dal presente articolo, qualsiasi eccezione d'inadempimento di cui all'art.1460 del Codice civile. Ogni caso di arbitraria interruzione delle prestazioni contrattuali sarà ritenuto contrario alla buona fede e la ditta sarà considerata diretta responsabile di eventuali danni causati all'Azienda Sanitaria e dipendenti da tale interruzione. Tale divieto nasce dalla necessità e dall'importanza di garantire il buon andamento dell'Ente Pubblico, nonché di tutelare gli interessi collettivi dei quali l'Azienda USL è portatrice.

I corrispettivi saranno pagati con le modalità previste dal presente capitolato e saranno subordinati:

- alla regolarità contributiva della ditta (qualora la ditta aggiudicataria risultasse debitrice il pagamento delle fatture sarà in ogni caso subordinato alla regolarizzazione del debito stesso; è fatto salvo, in caso di mancata regolarizzazione dei debiti verso l'INPS il diritto dell'Istituto di trattenere dalle somme dovute alla ditta appaltatrice gli importi di contributi omessi e relativi accessori);
- alla verifica di cui all'articolo 48 bis del DPR 602/73.

La Ditta aggiudicataria, ai sensi dell'art.3, della Legge 136 del 13/08/2010 e s.m., assume l'obbligo di tracciabilità dei flussi finanziari.

In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, le Aziende Sanitarie di cui alla presente gara devono emettere, dal 30 giugno 2016, gli ordini esclusivamente in forma elettronica. Inoltre, da tale data il fornitore deve garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il fornitore deve, pertanto, dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione dei nuovi adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rinvia alla sezione dedicata al sito dell'Agenzia Intercent-ER http://intercenter.regione.emilia-romagna.it, che contiene tutti i riferimenti del Sistema Regionale per la dematerializzazione del Ciclo Passivo degli Acquisti (formato dei dati, modalità di colloquio, regole tecniche, ecc.), nonché al Nodo telematico di Interscambio No TI-ER.

In alternativa, le imprese possono utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che sono messe a disposizione sulla piattaforma di Intercent-ER all'indirizzo https://piattaformaintercenter.regione.emila-romagna.it/portale/ previa registrazione.

Le spese di bonifico applicate dall'Istituto Tesoriere, secondo quanto previsto dalla convenzione in essere alla data di pagamento, sono a carico della ditta aggiudicataria.

Inoltre, ai sensi delle disposizioni previste dall'art 9-ter, comma 8, del Decreto-legge 19 giugno 2015 n. 78, come modificato dall'articolo 1, comma 557 della legge 30 dicembre 2018, n.145 e dalle indicazioni operative di cui alla circolare interministeriale prot. 2051-P-



08/02/2019, le fatture elettroniche relative ai Dispositivi Medici dovranno altresì riportare la valorizzazione degli elementi componenti il codice articolo, come sotto dettagliato:

	_
<codice tipo=""></codice>	'DMX, con X=[1 2/0] a seconda del tipo di dispositivo medico oggetto dell'operazione. Quindi:
	1 per "Dispositivo medico o Dispositivo diagnostico in vitro"
	2 per "Sistema o kit Assemblato"
	O nel caso in cui non si sia in grado di identificare il numero di repertorio
<codice valore=""></codice>	Numero di registrazione attribuito al dispositivo medico nella Banca dati e Repertorio Dispositivi Medici, ai sensi del decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 (GU n.17 del 22 gennaio 2010) o decreto del Ministro della salute 23 dicembre 2013 (G.U. Serie Generale, n. 103 del 06 maggio 2014). Per i dispositivi medici e i dispositivi diagnostici in vitro che, sulla base delle disposizioni previste, dal decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 e dal decreto del Ministro della salute 23 dicembre 2013 non sono tenuti all'iscrizione nella Banca dati/ Repertorio dei dispositivi medici, o per i quali le aziende fornitrici di dispositivi medici alle strutture del Servizio Sanitario Nazionale non sono in grado di identificare il numero di repertorio, il campo è trasmesso con il valore 0.

Art.24) Modifiche del contratto e subappalto

Per le modifiche contrattuali durante il periodo di efficacia del contratto si applica quanto previsto all'art. 120 del D.Lgs.vo 36/2023. In particolare, Il contratto di appalto potrà essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento, ai sensi dell'art.120 del Codice, secondo i prospetti riportati nell'art.2 del presente capitolato.

La fornitura oggetto della presente procedura deve essere eseguita dalla ditta aggiudicataria ad eccezione di eventuali attività accessorie.

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le attività che intende subappaltare o concedere in cottimo nel rispetto di quanto sopra, in conformità a quanto previsto dall'art. 119 del Codice; in mancanza di tali indicazioni il subappalto è vietato.

Il contratto tra appaltatore e subappaltatore/subcontraente ai sensi della legge 13 agosto 2010, n.136 e s.m., dovrà contenere le seguenti clausole:

Art. (....)



(Obblighi del subappaltatore/subcontraente relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari)

- 1. L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...) nell'ambito del contratto sottoscritto con l'Ente (...), identificato con il CIG n. (...)/CUP n. (...), assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n. 136 e successive modifiche.
- 2. L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...), si impegna a dare immediata comunicazione all'Ente (...) della notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria.
- 3. L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...), si impegna ad inviare copia del presente contratto all'Ente (...).

Articolo 25) Divieto di cessione del contratto e dei crediti

- 1. È fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, il contratto, a pena di nullità delle cessioni stesse, salvo quanto previsto dall'art. 120 co. 1, lett. d) n. 2 del D.lgs. n. 36/2023.
- 2. Per la cessione dei crediti si applicano le disposizioni di cui alla Legge n. 52/91.
- 3. Ai fini dell'opponibilità alle Aziende sanitarie contraenti, le cessioni di crediti devono essere stipulate mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e devono essere notificate alle amministrazioni debitrici.
- 4. Fatto salvo il rispetto degli obblighi di tracciabilità, le cessioni di crediti da corrispettivo di appalto o concessione sono efficaci e opponibili alle stazioni appaltanti che sono amministrazioni pubbliche qualora queste non le rifiutino con comunicazione da notificarsi al cedente e al cessionario entro quarantacinque giorni dalla notifica della cessione.
- 5. Le amministrazioni pubbliche, nel contratto stipulato o in atto separato contestuale, possono preventivamente accettare la cessione da parte dell'esecutore di tutti o di parte dei crediti che devono venire a maturazione. In ogni caso l'amministrazione cui è stata notificata la cessione può opporre al cessionario tutte le eccezioni opponibili al cedente in base al contratto relativo a lavori, servizi, forniture, progettazione, con questo stipulato.

Art.26) Recesso dal contratto

Fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-ter e 92, comma 4, del codice delle leggi antimafia e delle misure di prevenzione, di cui al decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 la stazione appaltante può recedere dal contratto secondo quanto stabilito all'art.123 del D.Lgs. 36/2023.

Art.27) Clausola di revisione prezzi

Qualora nel corso di esecuzione del contratto, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si determina una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo del



servizio [o in alternativa dei beni] superiore al cinque per cento, dell'importo complessivo, su richiesta del Fornitore, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'ottanta per cento della variazione (solo per la parte eccedente il cinque per cento), in relazione alle prestazioni da eseguire. Ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizzano gli elenchi dei prezzi rilevati dall'ISTAT, oppure, qualora i dati suindicati non siano disponibili, la revisione è effettuata in misura non superiore alla differenza tra l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) disponibile al momento della richiesta e quello corrispondente al mese/anno di sottoscrizione del contratto/ultima revisione. Laddove sono presenti prezzi di riferimento ANAC, la revisione è effettuata sulla base dei prezzi standard rilevati dalla Autorità.

Art. 28) Clausola di adesione

Le condizioni contrattuali della presente gara, qualora se ne ravvisi la necessità, potranno essere estese anche alle Azienda Usl di Imola.

L'adesione contrattuale potrà essere effettuata nei limiti dell'importo previsto

Si precisa inoltre che il confronto concorrenziale di cui alla presente procedura di gara sarà esteso anche alle specifiche prestazioni contrattuali richieste dalle stazioni appaltanti che potrebbero aderire successivamente agli esiti della gara.

Art. 29) Clausola Whistleblowing

L'impresa si impegna a comunicare al proprio personale che opera nel contesto lavorativo dell'Azienda USL di Bologna, il collegamento ipertestuale alla pagina dell'Azienda USL dedicata all'istituto del whistleblowing, al fine di renderlo edotto dei propri diritti e relative tutele, raggiungibile al seguente indirizzo: https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/altri-contenuti-dati-ulteriori/ac/regolamenti-per-la-repressione-della-corruzione-e/wb

Art. 30) Clausole contrattuali di cui all'Intesa per la Legalità del 19.06.2018 della Prefettura di Bologna Clausola n. 1

L'impresa dichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui alla Intesa per la Legalità, sottoscritta il 19.06.2018 con la Prefettura di Bologna, tra l'altro consultabile al sito http://www.prefettura.it/bologna/multidip/index.htm, e che qui si intendono integralmente riportate, e di accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti.

Clausola n. 2

L'impresa si impegna a comunicare alla stazione appaltante l'elenco delle imprese coinvolte nel piano di affidamento nell'esecuzione dei lavori, servizi o forniture con riguardo alle forniture ed ai servizi di cui all'art. 3, lett. a) dell'Intesa, nonché ogni eventuale variazione successivamente intervenuta per qualsiasi motivo.

Ove i suddetti affidamenti riguardino i settori di attività a rischio di cui all'art. 1, comma 53, della L. 190/2012, la sottoscritta impresa si impegna ad accertare preventivamente l'avvenuta o richiesta iscrizione della ditta sub affidataria negli elenchi prefettizi dei



fornitori, prestatori di servizi ed esecutori di lavori non soggetti a tentativi di infiltrazione mafiosa.

Clausola n. 3

L'impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di denaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi familiari (richiesta di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di lavorazioni, forniture o servizi a determinate imprese, danneggiamenti, furti di beni personali o di cantiere).

Clausola n. 4

La sottoscritta impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente clausola 3 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, eventuali iniziative di competenza.

Clausola n. 5

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura, successivamente alla stipula del contratto o subcontratto, informazioni interdittive analoghe a quelle di cui agli artt. 91 e 94 del D.Lgs. 159/2011, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale o di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali d'interesse.

Qualora il contratto sia stato stipulato nelle more dell'acquisizione delle informazioni del Prefetto, sarà applicata a carico dell'impresa, oggetto dell'informativa interdittiva successiva, anche una penale nella misura del 10% del valore del contratto ovvero, qualora lo stesso non sia determinato o determinabile, una penale pari al valore delle prestazioni al momento eseguite; le predette penali saranno applicate mediante automatica detrazione, da parte della stazione appaltante, del relativo importo dalle somme dovute all'impresa in relazione alle prestazioni eseguite.

Clausola n. 6

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale.

Clausola n. 7

La sottoscritta impresa dichiara di essere a conoscenza del divieto per le stazioni appaltanti pubbliche di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alle



operazioni di selezione e non risultate aggiudicatarie, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche o nei casi in cui l'accordo per l'affidamento del subappalto sia intervenuto successivamente all'aggiudicazione.

Clausola n. 8

La sottoscritta impresa si impegna a dare comunicazione tempestiva alla Prefettura e all'Autorità giudiziaria di tentativi di concussione che si siano, in qualsiasi modo, manifestati nei confronti dell'imprenditore, degli organi sociali o dei dirigenti di impresa. Dichiara altresì di essere a conoscenza che il predetto adempimento ha natura essenziale ai fini dell'esecuzione del contratto e che il relativo inadempimento darà luogo alla risoluzione espressa del contratto stesso, ai sensi dell'art. 1456 c.c. ogni qualvolta nei confronti di pubblici amministratori e di funzionari che abbiano esercitato funzioni relative alla stipula ed esecuzione del contratto, sia stata disposta misura cautelare e sia intervenuto rinvio a giudizio per il delitto previsto dall'art. 317 c.p.

Clausola n. 9

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa, di cui all'art. 1456 c.c., ogni qualvolta nei confronti dell'imprenditore o dei componenti la compagine sociale o dei dirigenti dell'impresa, sia stata disposta misura cautelare o sia intervenuto rinvio a giudizio per taluno dei delitti di cui agli artt. 317 c.p., 318 c.p., 319 c.p., 319 bis c.p., 319 ter c.p., 319 quater c.p., 320 c.p., 322 c.p., 322 bis c.p., 346 bis c.p., 353 c.p. e 353 bis c.p".

Clausola n. 10

La sottoscritta impresa si obbliga ad inserire in tutti i subcontratti la clausola risolutiva espressa nel caso in cui emergano informative interdittive a carico dell'altro subcontraente; tale clausola dovrà essere espressamente accettata dalla impresa subcontraente.

Clausola n. 11

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale

Art.31) Referenti delle attività

Le **Ingegnerie Cliniche** costituiscono l'interfaccia di natura tecnica tra le Aziende Appaltanti e la Ditta Aggiudicataria.

Tutta la documentazione di consegna e di installazione dovrà essere consegnata ad un tecnico delle Ingegnerie Cliniche per le verifiche di competenza. Il nominativo ed i riferimenti di tale tecnico verranno comunicati dal referente dell'Ingegneria Clinica alla Ditta Aggiudicataria dopo la stipula del contratto.



La Ditta aggiudicataria dovrà comunicare alle Aziende Appaltanti i propri referenti.

Il **Servizio Acquisti di Area Vasta** costituisce l'interfaccia di natura giuridico – amministrativa tra le Aziende Appaltanti e la Ditta Aggiudicataria

Art.32) Segnalazione all'Ente Certificatore

All'accertamento delle seguenti inadempienze contrattuali, l'Azienda Sanitaria provvederà a segnalare la non conformità e il comportamento dell'impresa aggiudicataria all'Ente che ha rilasciato la certificazione qualità dell'impresa:

- ✓ Non conformità dai quali sia derivata l'applicazione di una penale;
- ✓ Risoluzione del contratto, così come stabilito dall' art. 20 del presente Capitolato Speciale;
- ✓ In caso di mancata assistenza tecnica nell'ambito per il periodo temporale riportato nell'Allegato B.

La segnalazione sarà, contestualmente e per conoscenza, inviata anche alla stessa impresa.

Art.33) Segnalazione sui certificati di buona esecuzione

Tutte le inadempienze contrattuali dai quali deriva l'applicazione di una penale, saranno riportate nella posizione dell'impresa sull'Anagrafe Fornitori Aziendale.

Tutte le segnalazioni riportate sull'Anagrafe Fornitori Aziendale, saranno successivamente riportate nei certificati rilasciati dall'Azienda USL, su richiesta dell'impresa.

Art. 34) Controversie e Foro competente

Le controversie su diritti soggettivi, derivanti dall'esecuzione del presente contratto, non saranno deferite ad arbitri.

Per ogni controversia giudiziale relativa alla presente gara è competente esclusivamente il Foro di Bologna, mentre per le controversie che dovessero insorgere nell'esecuzione della fornitura è competente, esclusivamente, il Foro in cui ha sede l'Azienda Sanitaria che è parte in causa.

Art. 35) Documentazione di gara

La documentazione di gara comprende:

- a) Determina di indizione;
- b) Disciplinare di gara;
- c) Allegato 2 schema di domanda di partecipazione;
- d) schema di contratto;
- e) Capitolato speciale;
- f) All.1 clausole vessatorie;
- g) Allegato A Caratteristiche tecniche indispensabili;
- h) Allegato A1 Questionario tecnico lotto 1;



- i) Allegato A2 Questionario tecnico lotto 2;
- j) Allegato A3 Questionario tecnico lotto 3;
- k) Allegato B Scheda assistenza tecnica post-vendita;
- 1) Allegato C Modulo elenco dispositivi;
- m) Allegato D Dichiarazione BD_RDM,
- n) Allegato E1 Scheda offerta economica lotto 1;
- o) Allegato E2 Scheda offerta economica lotto 2;
- p) Allegato E3 Scheda offerta economica lotto 3;
- q) Allegato F Fabbisogni
- r) documento di gara unico europeo (da compilare direttamente sulla Piattaforma);
- s) istruzioni operative per accedere alla Piattaforma e regole tecniche per l'utilizzo della stessa di cui al link https://intercenter.regione.emilia-romagna.it dove è possibile trovare tale documentazione;
- t) Patto di integrità di cui a protocollo n.121859 del 13.11.2023 dell'Ausl di Bologna di aggiornamento del Patto di Integrità di cui a delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna;
- u) DUVRI preliminare;
- v) PG0025431_2024 Allegato 1 Descrizione attività di trattamento;
- w) PG0025431_2024 Allegato 3 Istruzioni;

Per accettazione (firma digitale del Legale Rappresentante)

Allegato 1

Clausole vessatorie relative al capitolato speciale della GARA EUROPEA TELEMATICA A PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, DIVISA IN LOTTI, DI SISTEMI PER INIEZIONI MEZZO DI CONTRASTO PER TC, MEDICINA NUCLEARE, RISONANZA MAGNETICA, EMODINAMICA E ANGIOGRAFIA DELLA DURATA DI 5 ANNI PER LE NECESSITA' DELLE AZIENDE USL DI BOLOGNA E FERRARA, DELLE AZIENDE OSPEDALIERE DI BOLOGNA E FERRARA E DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA

Il sottoscritto			
quale procurator	e e legale rappresentante	della ditta	

Dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti richiamati nel capitolato speciale di cui alla presente gara di appalto e, ai sensi e per gli effetti di cui agli artt.1341 e 1342, del vigente Codice Civile, dichiara di accettare espressamente gli articoli 2, 14, 17, 20, 24, 27, 28, 30,

Per accettazione Il Legale Rappresentante della ditta

ALLEGATO A CARATTERISTICHE TECNICHE INDISPENSABILI

CARATTERISTICHE TECNICHE SISTEMI DI INIEZIONE

LOTTO 1

INIETTORI AUTOMATICI DI M.d.C. PER TOMOGRAFIA COMPUTERIZZATA, MEDICINA NUCLEARE e MAMMOGRAFIA CON LE SEGUENTI CARATTERISTICHE DI MINIMA INDISPENSABILI:

- Sistema automatico per la somministrazione di mezzo di contrasto e soluzione fisiologica
- Sistema di connessione paziente almeno a doppia linea (mezzo di contrasto e fisiologica).
- Il sistema deve permettere la minimizzazione dello spreco di mezzo di contrasto
- Installazione su carrello, agganciato a tavolo paziente o a pensile a seconda delle esigenze del sito di installazione (da includere obbligatoriamente nella fornitura)
- Sistemi di iniezione con capacità di almeno 150 ml
- Spurgo automatico dell'aria dai dispositivi di infusione
- Funzione di riempimento automatica/manuale con selezione del volume
- · Possibilità di memorizzare protocolli di esame
- Mantenimento della temperatura del mezzo di contrasto e della fisiologica, preferibilmente con termostato di sicurezza
- Alimentazione a rete elettrica.
- Possibilità di visualizzare tutte le informazioni relative all'iniezione in real time o per analisi successive, tale possibilità deve essere garantita preferibilmente con modalità grafica.
- Possibilità di avere un serbatoio per lo spurgo di mdc.
- Controllo iniezione dalla sala esame e/o dalla sala comandi con consolle dedicata
- Sistema di programmazione di facile utilizzo e preferibilmente con touch screen a colori.
- Possibilità di integrazione con i sistemi diagnostici (CT, SPECT/CT, PET/CT). Possibilmente bi-direzionale.
- Pressione massima, adeguata alla destinazione d'uso
- Elevata velocità di flusso, adeguata alla destinazione d'uso
- Software di generazione dei protocolli di infusione per diversi distretti corporei e in relazione agli indici biometrici del paziente
- Sistema di monitoraggio del corretto funzionamento del sistema e della corretta infusione
- Dotato di tutti i sistemi di controllo e sicurezza necessari.
- Il sistema deve obbligatoriamente permettere l'associazione con l'anagrafica del paziente e con i dati dello studio (ricezione worklist da RIS AVEC)
- Deve obbligatoriamente permettere l'invio digitale dei dati relativi all'iniezione esame (dati anagrafica, dati studio, tipologia e concentrazione di mezzo di contrasto somministrato, volume e velocità di flusso) con formati utilizzabili dai sistemi informativi aziendali al fine della tracciabilità del mezzo di contrasto. Deve obbligatoriamente essere garantita la possibilità di creazione di report, con i dati sopra indicati, archiviabili sul sistema PACS/RIS come oggetto DICOM, in aggiunta agli altri dati dell'esame (immagini, referto ed eventualmente dose report). L'integrazione con il sistema RIS/PACS AVEC dovrà essere a totale carico dell'assuntore. Sarà inoltre valutata la possibilità di registrare sul report altre informazioni quali eventi atipici avvenuti durante l'iniezione e reazioni avverse annotate dall'operatore.

LOTTO 2

INIETTORI AUTOMATICI DI M.d.C. PER RISONANZA MAGNETICA CON LE SEGUENTI CARATTERISTICHE DI MINIMA INDISPENSABILI:

- Sistema automatico per la somministrazione di mezzo di contrasto e soluzione fisiologica completamente amagnetico ed utilizzabile all'interno della sala esame. Il sistema deve essere compatibile con tomografi a risonanza magnetica ad alto campo fino ad almeno 3 T.
- Sistema di connessione paziente almeno a doppia linea (mezzo di contrasto e fisiologica).
- Il sistema deve permettere la minimizzazione dello spreco di mezzo di contrasto
- Facilmente trasportabile su ruote o apposito carrello (da includere nella fornitura)
- Sistemi di iniezione con capacità adeguata
- Spurgo automatico dell'aria dai dispositivi di infusione
- Funzione di riempimento automatica/manuale con selezione del volume
- Possibilità di memorizzare protocolli di esame
- · Alimentazione a rete elettrica.
- Possibilità di visualizzare tutte le informazioni relative all'iniezione in real time (obbligatorio) o per analisi successive, preferibilmente con visualizzazione grafica
- Controllo iniezione dalla sala esame e/o dalla sala comandi. Collegamento tra le due postazioni con fibra ottica o wireless.
- Sistema di programmazione di facile utilizzo e preferibilmente con touch screen a colori.
- Software di generazione dei protocolli di infusione per diversi distretti corporei e in relazione agli indici biometrici del paziente.
- Monitoraggio del corretto funzionamento del sistema e della corretta infusione
- Dotato di tutti i sistemi di controllo e sicurezza necessari.
- Il sistema deve obbligatoriamente permettere l'associazione con l'anagrafica del paziente e con i dati dello studio (ricezione worklist da RIS AVEC)
- Deve obbligatoriamente permettere l'invio digitale dei dati relativi all'iniezione esame (dati anagrafica, dati studio, tipologia e concentrazione di mezzo di contrasto somministrato, volume e velocità di flusso) con formati utilizzabili dai sistemi informativi aziendali al fine della tracciabilità del mezzo di contrasto. Deve obbligatoriamente essere garantita la possibilità di creazione di report, con i dati sopra indicati, archiviabili sul sistema PACS/RIS come oggetto DICOM, in aggiunta agli altri dati dell'esame (immagini, referto ed eventualmente dose report). L'integrazione con il sistema RIS/PACS AVEC dovrà essere a totale carico dell'assuntore. Sarà inoltre valutata la possibilità di registrare sul report altre informazioni quali eventi atipici avvenuti durante l'iniezione e reazioni avverse annotate dall'operatore.

LOTTO 3

INIETTORI DI M.d.C. PER ANGIOGRAFIA/EMODINAMICA CON LE SEGUENTI CARATTERISTICHE DI MINIMA INDISPENSABILI:

- Sistema per la somministrazione di mezzo di contrasto destinato all'utilizzo in procedure angiografiche ed emodinamiche.
- Sistema di connessione paziente a singola linea.
- Il sistema deve permettere la minimizzazione dello spreco di mezzo di contrasto
- Installazione su carrello, agganciato a tavolo paziente o a pensile a seconda delle esigenze del sito di installazione (da includere obbligatoriamente nella fornitura)

- Sistemi di iniezione con capacità adeguata almeno 200 ml
- Possibilità di memorizzare protocolli di esame
- Alimentazione a rete elettrica.
- Possibilità di visualizzare tutte le informazioni relative all'iniezione, preferibilmente con visualizzazione grafica
- Sistema di programmazione di facile utilizzo e preferibilmente con touch screen a colori.
- Controllo iniezione dalla sala esame e/o dalla sala comandi con consolle dedicata.
- Possibilità di integrazione con i sistemi diagnostici (sistemi angiografici ed emodinamici) per sincronizzazione dell'infusione. Devono essere compresi tutti gli accessori hardware e software necessari.
- Sistema di monitoraggio del corretto funzionamento del sistema e della corretta infusione
- Dotato di tutti i sistemi di controllo e sicurezza necessari.

INIETTORI AUTOMATICI DI M.d.C. PER TOMOGRAFIA COMPUTERIZZATA, MEDICINA NUCLEARE E MAMMOGRAFIA

Ditta Produttice Ditta Distributrice Modello Anno di immissione sul mercato del modello proposto Codice di Repertorio CND CARATTERISTICHE TECNICHE SISTEMA DI CONTROLLO IN SALA COMANDI
Modello Anno di immissione sul mercato del modello proposto Codice di Repertorio CND CARATTERISTICHE TECNICHE
Anno di immissione sul mercato del modello proposto Codice di Repertorio CND CARATTERISTICHE TECNICHE
Codice di Repertorio CND CARATTERISTICHE TECNICHE
CND CARATTERISTICHE TECNICHE
CARATTERISTICHE TECNICHE
SISTEMA DI CONTROLLO IN SALA COMANDI
Possibilità di controllo e comando in remoto (si, no)
Descrivere il sistema di controllo in sala comandi
Visualizzazione dei parametri di funzionamento (si, no. Indicare i parametri visualizzati, e la tipologia di visualizzazione: numerica, grafica)
Sistema di autodiagnosi strumentale (assente, presente; se presente descriverne il funzionamento)
Dispositivi ingresso dati (tastiera funzionale, tastiera alfanumerica, touchscreen lettore barcode, altro) specificare
Dimensioni
Peso
SISTEMA DI INIEZIONE
Tipologia di iniezione (siringa, peristaltico,)
Descrivere i singoli componenti costituenti il sistema di iniezione
Sistema di attivazione della siringa (meccanico, pneumatico,)
Mantenimento della temperatura del mezzo di contrasto (si, no. Se sì descrivere indicando il range di temperatura)
Trasportabilità (se si descrivere se con ruote, con carrello o altro)
Dimensioni

Peso	
CARATTERISTICHE DI INIEZIONE	
Elencare e descrivere tutto il materiale consumabile necessario al funzionamento del sistema indicando le caratteristiche principali si seguito elencate:	
Materiali costruttivi	
Durata (giornaliero, monopaziente, pluripaziente)	
Utilizzo (per singolo flacone, per singolo paziente,)	
Altre caratteristiche rilevanti	
Campo di variazione del flusso di iniezione (ml/s)	
Passo di variazione del flusso di iniezione (ml/s)	
Campo di variazione del volume di iniezione (ml)	
Passo di variazione del volume di iniezione (ml)	
Campo di variazione della durata di iniezione (s) e della pausa (s)	
Passo di variazione della durata di iniezione (s) e della pausa (s)	
Campo di variazione della pressione di iniezione (Pa)	
Passo di variazione della pressione di iniezione (Pa)	
Numero di fasi impostabili	
Selezione pressione (si,no)	
Sincronizzazione con emissione radiazione-x (si,no; se si descrivere)	
Sistema di monitoraggio del corretto funzionamento del sistema e della corretta infusione (elencare tutti i sistemi presenti e descrivere dettagliatamente il funzionamento)	
Possibilità di programmazione ritardo di scansione o di iniezione	
Possibilità di interrompere l'iniezione, in caso di emergenza, sia dall'unità in sala comando e controllo che dall'unità in sala diagnostica	

Possibilità di programmare elevato numeri di flussi e volumi frazionali	
Programmazione di multiple fasi per ogni iniezione indifferentemente di contrasto o fisiologica	
Possibilità di inserire pause o attese tra le fasi di iniezione	
Sistemi di controllo e allarmi (elencare e descrivere funzionamento)	
MODALITÀ E SEMPLICITÀ D'USO	
Descrivere dettagliatamente la procedura di preparazione del sistema di iniezione e della selezione del protocollo	
INSTALLAZIONE	
Indicare nel dettaglio tutti i sistemi e dispositivi necessari al corretto funzionamento, compreso il collegamento tra le unità in sala diagnostica e in sala comando e controllo.	
Alimentazione del sistema (descrivere le possibili modalità di alimentazione)	
Possibilità di installazione sia a carrello che su tavolo che su pensile (SI/No) Descrivere	
SOFTWARE DI GESTIONE	
Software di generazione dei protocolli di infusione per diversi distretti corporei	
Sistema di monitoraggio del corretto funzionamento del sistema e della corretta infusione	
Modaità di gestione della tracciabilità del mezzo di contrasto	
Dati, informazioni ed eventi gestiti e registrati nell'ambito della tracciabilità (elencare)	
Possibilità di creazione report strutturati in formato DICOM da includere nella documentazione dello studio (descrivere)	
SICUREZZA, LEGISLAZIONE E NORMATIVA	
Marchi qualità (elencare)	
Classe e tipo (secondo norme CEI 62-5)	
Certificazione di conformità a norme nazionali (si, no. Se sì specificare)	
Certificazione di conformità a norme internazionali (si, no. Se sì specificare)	

INIETTORI AUTOMATICI DI M.d.C. PER RISONANZA MAGNETICA

INFORMAZIONI GENERALI	
Ditta Produttice	
Ditta Distributrice	
Modello	
Anno di immissione sul mercato del modello proposto	
Codice di Repertorio	
CND	
CARATTERISTICHE TECNICHE	
SISTEMA DI CONTROLLO IN SALA COMANDI	
Possibilità di controllo e comando in remoto (si, no)	
Descrivere il sistema di controllo in sala comandi	
Visualizzazione dei parametri di funzionamento (si, no. Indicare i parametri visualizzati, e la tipologia di visualizzazione: numerica, grafica)	
Sistema di autodiagnosi strumentale (assente, presente; se presente descriverne il funzionamento)	
Dispositivi ingresso dati (tastiera funzionale, tastiera alfanumerica, touchscreen lettore barcode, altro) specificare	
Dimensioni	
Peso	
SISTEMA DI INIEZIONE	
Tipologia di iniezione (siringa, peristaltico,)	
Descrivere i singoli componenti costituenti il sistema di iniezione	
Compatibilità con sistemi RM (si, no. Indicare il campo magnetico)	
Sistema di attivazione della siringa (meccanico, pneumatico,)	
Mantenimento della temperatura del mezzo di contrasto (si, no. Se sì descrivere indicando il range di temperatura)	
Trasportabilità (se si descrivere se con ruote, con carrello o altro)	
Dimensioni	
Peso	
CARATTERISTICHE DI INIEZIONE	
Elencare e descrivere tutto il materiale consumabile necessario al funzionamento del sistema indicando le caratteristiche principali si seguito elencate:	
Materiali costruttivi	

Durata (giornaliero, monopaziente, pluripaziente)	
Utilizzo (per singolo flacone, per singolo paziente,)	
Altre caratteristiche rilevanti	
Campo di variazione del flusso di iniezione (ml/s)	
Passo di variazione del flusso di iniezione (ml/s)	
Campo di variazione del volume di iniezione (ml)	
Passo di variazione del volume di iniezione (ml)	
Campo di variazione della durata di iniezione (s) e della pausa (s)	
Passo di variazione della durata di iniezione (s) e della pausa (s)	
Campo di variazione della pressione di iniezione (Pa)	
Passo di variazione della pressione di iniezione (Pa)	
Numero di fasi impostabili	
Selezione pressione (si,no)	
Sistema di monitoraggio del corretto funzionamento del sistema e della corretta infusione (elencare tutti i sistemi presenti e descrivere dettagliatamente il funzionamento)	
Possibilità di programmazione ritardo di scansione o di iniezione	
Possibilità di interrompere l'iniezione, in caso di emergenza, sia dall'unità in sala comando e controllo che dall'unità in sala magnete	
Possibilità di programmare elevato numeri di flussi e volumi frazionali	
Programmazione di multiple fasi per ogni iniezione indifferentemente di contrasto o fisiologica	
Possibilità di inserire pause o attese tra le fasi di iniezione	
Allarmi (elencare e descrivere funzionamento)	
MODALITÀ E SEMPLICITÀ D'USO	
Descrivere dettagliatamente la procedura di preparazione del sistema di iniezione e della selezione del protocollo	
INSTALLAZIONE	
Indicare nel dettaglio tutti i sistemi e dispositivi necessari al corretto funzionamento, compreso il collegamento tra le unità in sala magnete e in sala comando e controllo FIBRA OTTICA O WIRELESS.	
Alimentazione del sistema (descrivere le possibili modalità di alimentazione)	
SOFTWARE DI GESTIONE	
Software di generazione dei protocolli di infusione per diversi distretti corporei	
Sistema di monitoraggio del corretto funzionamento del sistema e della corretta infusione	
Modaità di gestione della tracciabilità del mezzo di contrasto	
Dati, informazioni ed eventi gestiti e registrati nell'ambito della tracciabilità (elencare)	

Possibilità di creazione report strutturati in formato DICOM da includere nella documentazione dello studio	
SICUREZZA, LEGISLAZIONE E NORMATIVA	
Marchi qualità (elencare)	
Classe e tipo (secondo norme CEI 62-5)	
Certificazione di conformità a norme nazionali (si, no. Se sì specificare)	
Certificazione di conformità a norme internazionali (si, no. Se sì specificare)	

LOTTO 3 - INIETTORI DI M.d.C. PER ANGIOGRAFIA/EMODINAMICA

De l'étééé El controllée 15 De l'étéé 6 De l'étéé	USCONATION OF STREET	
Obligation of Michael Annual Control (1990) Incompany (1990) Obligation of Michael Annual Control (1990) Incompany (1990) Obligation of Michael Annual Control (1990) Incompany (1990) Object of English Control (1990) Incompany (1990) Character (1	INFORMAZIONI GENERALI	
Mode Image:	Ditta Produttice	
Anne of intentione of intention	Ditta Distributrice	
Color of Repents Color of Repents COLOR Color of Repents COLOR Color of Repents CAMPETERITION TENNOR Color of Repents of	Modello	
CAST 1981 CAST 1982 CAS	Anno di immissione sul mercato del modello proposto	
CAMPTERSTONE PECCOCKE CAMP	Codice di Repertorio	
Top of controls (describes in solution is contribution) (In control control control control (in co	CND	
Top of controls (describes in solution is contribution) (In control control control control (in co		
Value Sazens de la grammé di funcionmento (x n. melors type possionament) Melor de la compto de comerbo invento (x n) Possibilità di controls e comerbo funcionale (x timent premis) 6 Sièrem di autorisce comerbo funcionale publication premis (x premis personale controlleration funcionale publication attenumenta (statemin premis personale controlleration funcionale publication attenumenta (statemin premis personale controlleration funcionale publication attenumenta (statemin personale production) 6 Trappostatifità (s si dissolarera son music, con carello attenumenta (statemin personale) 6 Cipocità delle arrighi (recordo) 6 Cipocità della servizione di dissolari dissol	CARATTERISTICHE TECNICHE	
Penaltial controlo e comando in remoto (x no) Image: Commando (accivino in intravio (x no) Silement discripcio in futuro infici intermotici (intermotic (inter	Tipo di controllo (descrivere e indicare le caratteristiche)	
Semant a controlo e comando (describer la fil eletera present) Semant a datadegoral strumentale (sessente, presente describeran fil tratoriamento) Deposito il quatera du funcioniste, testera administrate, testera barcone, atto pisporticare Trasporticabilità (se el describera se con trate, con criatio o altro) Trasporticabilità (se el describera se con trate, con criatio o altro) Capcada delle simportura (describera in funciona primato dell'antique di temperatura) General di resistance del flusco di inscisore (rifix) Carpo di virsicione del flusco di	Visualizzazione dei parametri di funzionamento (si, no, indicare tipo e posizionamento)	
Semen d autodapoui strumentale (assertis, presente decriveme il funzionemonio) Daposità rigresso dell' (assiste funzione), tativa authumerica, tetro baccon, attro predictano Trapportabilità (as si descriveme scon noste, con noste, con caretto auto) Sistema di attribuccione della siringia (miscorinor, prumuttor,) Sistema di attribuccione della siringia (miscorinor, prumuttor,) Sistema di miscorinoremo della siringia (miscorinor, prumuttor,) Sistema di miscorinoremo della siringia (miscorinor, prumuttor,) Carpo di vinizione del flusso di riscione (mis) Peaso di vinizione del flusso di riscione (mis) Carpo di vinizione della flusso di riscione (mis) Peaso di vinizione della pressione (miscone (miscon	Possibilità di controllo e comando in remoto (si, no)	
Depositiv ingress del (austerna functoriale, lastierna alfantumerica, lettrore betroore, afroi) spenficiare Trasportabilità (se si descrivere se con roste, con curredio o abro) Sistema di attricazione della siringe (mo) Campo di variazione del flusso di inscione (mis) Campo di variazione della durata di inscione (mis) Campo di variazione della pressione di inscione (Pa) Sistemo e ressione (pi, no) Sistemo di sistemo e redizione (miscione (Pa) Sistemo e remasione radizione-(vi, no) Gircorezzazione con emissione radizione-(vi, no) Campo di variazione programmi di infusione (miscione (Pa) Campo di variazione della pressione (i, no) e al discione-(vi) Campo di variazione programmi di infusione (miscione (Pa) Campo di variazione della pressione (i, no) Campo di variazione programmi di infusione (miscione (Pa) Campo di variazione della pressione (i, no) Campo di variazione della pressione (i,	Sistema di controllo e comando (descrivere tutti i sistemi presenti)	
Traportabilità (se si descrivere se con ruota. con carrello abre) Setema di attribuzione della siringa (miccarico, presumatico) Capocità delle siringa (mi) Setema di manterimiento della siringa (miccarico, presumatico) Campo di vinizione del flusso di riscore (mila) Passo di vinizione della flusso di riscore (mila) Campo di vinizione della fluss	Sistema di autodiagnosi strumentale (assente, presente; se presente descriverne il funzionamento)	
Selema d attivaceme della siringia (moccarico, preumatico,	Dispositivi ingresso dati (tastiera funzionale, tastiera alfanumerica, lettore barcone, altro) specificare	
Capacità delle airrighe (mi) Sistema di mantenimento della temperatura (descrivere indicando il range di temperatura) Campo di variazione dell'ilazione (milis) Passo di variazione dell'ilazione (milis) Campo di variazione della funcione (milis) Campo di variazione della funcione (milis) Campo di variazione della funcione (milis) Campo di variazione della durata di risectone (s) Campo di variazione della pressione di risectone (Pa) Passo di variazione della pressione di risectone (Pa) Sedezione pressione (si, no) Sedezione pressione (si, no) Sedezione on emissione radiazione-x (si, no; se si descrivere) Passo di la finazione programmi di infusione impostabili dill'itente Circulo di slourezza della pressione (si, no)	Trasportabilità (se si descrivere se con ruote, con carrello o altro)	
Setera d martenimento della temperatura (descrivere indicando il range di temperatura) Campo di variazione del flusso di inizione (milis) Campo di variazione del flusso di inizione (milis) Campo di variazione della flusso di inizione (milis) Campo di variazione della flusso di inizione (mili) Campo di variazione della votata di inizione (mili) Campo di variazione della durata di inizione (mili) Campo di variazione della durata di inizione (s) Campo di variazione della durata di inizione (s) Campo di variazione della pressione di inizione (Pa) Passo di variazione della pressione di inizione (Pa) Setezione pressione (si, no) Setezione pressione (si, no, se si descrivere) Possibità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'uterte Circulto di sicurezza della pressione (si, no)	Sistema di attivazione della siringa (meccanico, pneumatico,)	
Campo di variazione del flusso di iniezione (mils) Campo di variazione del flusso di iniezione (mil) Campo di variazione del volume di iniezione (mil) Campo di variazione del volume di iniezione (mil) Campo di variazione della durata di iniezione (mil) Campo di variazione della durata di iniezione (s) Campo di variazione della durata di iniezione (s) Campo di variazione della durata di iniezione (s) Campo di variazione della pressione di iniezione (s) Campo di variazione della pressione di iniezione (Pa) Selezione pressione (si, no) Selezione pressione (si, no) Selezione rempo di salita (si, no) Selezione con emissione radiazione- (si, no; se si descrivere) Possibilità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'utente Circulo di sicurezza della pressione (si, no)	Capacità delle siringhe (ml)	
Passo di variazione del flusso di inizzione (mil's) Campo di variazione del flusso di inizzione (mil) Passo di variazione della durata di inizione (mil) Campo di variazione della durata di inizione (s) Campo di variazione della durata di inizione (s) Campo di variazione della durata di inizione (s) Campo di variazione della pressione di inizione (s) Campo di variazione della pressione di inizione (Pa) Passo di variazione della pressione di inizione (Pa) Selezione pressione (si, no) Selezione pressione (si, no) Selezione cemissione radiazione x (si, no; se si descrivere) Possibilità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'uterte Circulo di sicurezza della pressione (si, no)	Sistema di mantenimento della temperatura (descrivere indicando il range di temperatura)	
Campo di variazione delli flusso di iniezione (mi) Passo di variazione della durata di iniezione (mi) Campo di variazione della durata di iniezione (s) Passo di variazione della durata di iniezione (s) Campo di variazione della furata di iniezione (s) Campo di variazione della pressione di iniezione (Pa) Passo di variazione della pressione di iniezione (Pa) Selezione pressione (si, no) Selezione pressione (si, no) Selezione empo di salta (si, no) Sincronizzazione con emissione radiazione-x (si, no; se si descrivere) Possibilità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'utente Circuito di sicurezza della pressione (si, no)	Campo di variazione del flusso di iniezione (ml/s)	
Passo di variazione della durata di iniezione (s) Campo di variazione della durata di iniezione (s) Campo di variazione della durata di iniezione (s) Campo di variazione della pressione di iniezione (Pa) Passo di variazione della pressione di iniezione (Pa) Selezione pressione (si, no) Selezione pressione (si, no) Selezione empo di sailia (si, no) Sincronizzazione con emissione radiazione-x (si, no; se si descrivere) Possibilità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'utente Circuito di sicurezza della pressione (si, no)	Passo di variazione del flusso di iniezione (ml/s)	
Campo di variazione della durata di iniezione (s) Passo di variazione della durata di iniezione (Pa) Campo di variazione della pressione di iniezione (Pa) Passo di variazione della pressione di iniezione (Pa) Selezione pressione (si, no) Selezione tempo di salita (si, no) Sincronizzazione con emissione radiazione-x (si, no; se si descrivere) Possibilità di menorizzazione programmi di infusione impostabili dall'utente Circuito di sicurezza della pressione (si, no)	Campo di variazione del flusso di iniezione (ml)	
Passo di variazione della durata di iniezione (Pa) Campo di variazione della pressione di iniezione (Pa) Passo di variazione della pressione di iniezione (Pa) Selezione pressione (si, no) Selezione tempo di salita (si, no) Sincronizzazione con emissione radiazione-x (si, no; se si descrivere) Possibilità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'utente Circuito di sicurezza della pressione (si, no) Circuito di sicurezza della pressione (si, no)	Passo di variazione del volume di iniezione (ml)	
Campo di variazione della pressione (Pa) Passo di variazione della pressione di iniezione (Pa) Selezione pressione (si, no) Selezione tempo di saitia (si, no) Sincronizzazione con emissione radiazione-x (si, no; se si descrivere) Possibilità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'utente Circuito di sicurezza della pressione (si, no)	Campo di variazione della durata di iniezione (s)	
Passo di variazione della pressione di iniezione (Pa) Selezione pressione (si, no) Selezione tempo di salita (si, no) Sincronizzazione con emissione radiazione-x (si, no; se si descrivere) Possibilità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'utente Circuito di sicurezza della pressione (si, no)	Passo di variazione della durata di iniezione (s)	
Selezione pressione (si, no) Selezione tempo di salita (si, no) Sincronizzazione con emissione radiazione-x (si, no; se si descrivere) Possibilità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'utente Circuito di sicurezza della pressione (si, no)	Campo di variazione della pressione di iniezione (Pa)	
Selezione tempo di salita (si, no) Sincronizzazione con emissione radiazione-x (si, no; se si descrivere) Possibilità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'utente Circuito di sicurezza della pressione (si, no)	Passo di variazione della pressione di iniezione (Pa)	
Sincronizzazione con emissione radiazione-x (si, no; se si descrivere) Possibilità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'utente Circuito di sicurezza della pressione (si, no)	Selezione pressione (si, no)	
Possibilità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'utente Circuito di sicurezza della pressione (si, no)	Selezione tempo di salita (si, no)	
Circuito di sicurezza della pressione (si, no)	Sincronizzazione con emissione radiazione-x (si, no; se si descrivere)	
	Possibilità di memorizzazione programmi di infusione impostabili dall'utente	
Elencare tipo di consumabili utilizzabili (escluso mezzi di contrasto) e descrivere	Circuito di sicurezza della pressione (si, no)	
	Elencare tipo di consumabili utilizzabili (escluso mezzi di contrasto) e descrivere	

Possibilità di installazione sia a carrello che su lettino paziente che su pensile (SI/NO) DESCRIVERE	
SICUREZZA, LEGISLAZIONE E NORMATIVA	
Protezione con fusibili (si, no; se si specificare il tipo di fusibili utilizzati e le caratteristiche principali)	
Marchi qualità (elencare)	
Classe e tipo (secondo norme CEI 62-5)	
Certificazione di conformità a norme nazionali (si, no; se si specificare)	
Certificazione di conformità a norme internazionali (si, no; se si specificare)	
Manuali d'uso in italiano (si, no)	
Manuale di servizio per la manutenzione comprensivo di schemi elettrici e circuitali, descrizione dettagliata del software e tutto quanto necessario alla manutenzione ordinaria e straordinaria (si, no)	
Manuale di servizio per la manutenzione preventiva e periodica (si, no)	

ALLEGATO B – Scheda assistenza tecnica

Da compilare dettagliatamente in ogni sua parte senza riferimento ad allegati se non richiesto ASSISTENZA TECNICA - FORMAZIONE- SUPPORTO SCIENTIFICO E METODOLOGICO

LOTTO 3 INIETTORI DI M.d.C. PER ANGIOGRAFIA/EMODINAMICA

Anagrafica della ditta incaricata dell'assistenza tecnica	
Manutentore Autorizzato	
Ragione Sociale	
Indirizzo	
Tel/Fax	
Certificazioni di qualità possedute	
Area di copertura del servizio di assistenza tecnica	
Numero e qualifica dei tecnici attivi sull'area di copertura	
Numero e qualifica	
Allegare dettagliato organigramma del servizio	
Istruzione e Formazione	
Durata Corso di formazione all' uso del sistema (giorni e tot.ore di disponibilità)	
Qualifica insegnante	
Sede del corso	
Allegare dettagliato piano di formazione	
Disponibilità ad organizzare ulteriori corsi di formazione e/o di	
approfondimento gratuiti per il personale sanitario e/o tecnico per tutta la	
duarata del contratto	
Tempi di intervento e ripristino (manutenzione in contratto, manutenzione	extra contratto)
Tempo massimo di intervento dalla chiamata: non superiore a 8 ore lavorative.	
(Specificare tempistica)	
Tempo massimo di ripristino funzionalità (risoluzione guasto o disponibilità	
apparecchiatura sostitutiva) dalla chiamata: non superiore a 2 giorni lavorativi.	
(Specificare tempistica)	
Apparecchiatura di back up disponibile presso la struttura	
Possibilità di assistenza remota (Si/No)	
Manutenzioni preventive programmate (MPP) - Verifiche di sicurezza	
Numero di interventi di MPP previste dal fabbricante all' anno per ciascuna tipologia di apparecchiatura offerta	
Descrivere dettagliatamente le attività svolte durante le manutenzioni	
programmate	
Ore di fermo macchina necessarie per ogni intervento di manutenzione preventiva	
programmata (specificare per tipologia di dispositivo)	
Numero di verifiche di sicurezza effettuate/anno	
Copertura per la ricezione delle chiamate di intervento tecnico e di erogazio	one del servizio
Copertura oraria giorni feriali (specificare copertura sia per ricezione chiamate	
che per interventi tecnici)	
Servizio di Assistenza erogato il Sabato e Prefestivi (Specificare se: Nessuna	
copertura, ricezione chiamate, disponibilità intervento tecnico, reperibilità telefonica	
del tecnico o altro)	
Copertura del Servizio di Assistenza tecnica la Domenica e Festivi (Specificare	
se: Nessuna copertura, ricezione chiamate, disponibilità intervento tecnico,	
reperibilità telefonica del tecnico o altro)	
Assistenza tecnica telefonica tramite numero verde 24h/24 o cellulare di tecnico reperibile (SI/NO) (Descrivere)	
Servizi forniti dalla Ditta a supporto scientifico metodologico	
Specificare eventuali ulteriori servizi proposti dalla Ditta a supporto tecnico,	
scientifico e metodologico	
TIMBRO DELLA DITTA E FIRMA DEL LEGALE RAPPRESENTANTE	

Istituto delle Scienze Neurologiche Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

Dipartimento Amministrativo Servizio Acquisti di Area Vasta Settore Beni Sanitari

Il direttore

Allegato C - Modulo elenco dispositivi

Dati Fornitore	
Ragione sociale	
Partita IVA	

Dispositivi offerti che hanno l'obbligo di iscrizione alla Banca Dati DM (come da Decreti Ministeriali del 21/12/2009 e del 23/12/2013)								
Codice prodotto (così come riportato in offerta economica)	Codice Prodotto (rilasciato dal Fabbricante)	Denominazione commerciale	Codice CND	N. Identificativo Iscrizione Banca Dati BD_RDM (*)	Nome Fabbricante (ragione sociale)	Partita IVA Fabbricante		

(*) Qualora non sia presente il numero identificativo di iscrizione alla Banca Dati/Repertorio Dispositivi Medici, la Ditta deve OBBLIGATORIAMENTE compilare la dichiarazione di cui al Mod_BD_DM

Dispositivi of	Dispositivi offerti che NON hanno l'obbligo di iscrizione alla Banca Dati DM (come da Decreti Ministeriali del 21/12/2009 e del 23/12/2013)						
Codice prodotto	Codice Prodotto	Denominazione	Codice CND	Nome Fabbricante	Partita IVA Fabbricante	Specificare se (riportare il	
(cosi come riportato in	(rilasciato dal	commerciale		(ragione sociale)		numero corrispondente ¹)	
offerta economica)	Fabbricante)					' /	

1. Prodotto non DM

2. DM su misura

3. DM per indagini cliniche

DM di Classe I o assemblati di DM immessi in commercio dai soggetti di cui all'art. 1 del Decreto Ministeriale del 21/12/2009 che hanno sede legale fuori del territorio italiano

5. DM immessi in commercio prima del 1 Maggio 2007

6. Prodotto non IVD, secondo l'Art. 1 comma b del D. Lgs. 332/2000

7. IVD i cui fabbricanti e mandatari hanno sede legale fuori dal territorio italiano, ad esclusione dei dispositivi di cui all' all. II del D. Lgs. 332/2000 e degli autodiagnostici

8. IVD immessi in commercio prima del 5 Giugno 2014



Istituto delle Scienze Neurologiche Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

Dipartimento Amministrativo Servizio Acquisti di Area Vasta Settore Beni Sanitari

Il direttore

TIMBRO E FIRMA DEL LEGALE RAPPRESENTANTE DELLA DITTA FORNITRICE





Policlinico S. Orsola-Malpighi

Direzione Generale Ingegneria Clinica e Informatica Medica - Ing. P. Lambertini

Allegato D - Modulo BD_RDM

Adempimenti previsti dal decreto ministeriale 21 dicembre 2009 ("Modifiche ed integrazioni al decreto 20 febbraio 2007 recante «Nuove modalità per gli adempimenti previsti per la registrazione dei dispositivi impiantabili attivi nonché per l'iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici»") e dal decreto 23 dicembre 2013 ("Nuove modalità per l'iscrizione dei dispositivi medico-diagnostici in vitro nel Repertorio dei dispositivi medici e per gli adempimenti relativi alla registrazione dei fabbricanti e dei mandatari di dispositivi medico-diagnostici in vitro")

Si dichiara che per il dispositivo medico o il dispositivo i dispositivo o rimandare all'elenco specificato nell' "Allegato C	` `
Posto in commercio dopo il 1º maggio 2007 e per gli IVD aggiudicazione effettiva alle registrazioni ed alla comunicazi previste dalla normativa di riferimento (D.Lgs. 46/97 e s.m.i per i dispositivi medici impiantabili attivi e D.Lgs. 332/2000 p 20 febbraio 2007 e successivo decreto 21 dicembre 2009 ed	ione al Ministero della Salute delle informazioni i. per i dispositivi medici, D.Lgs. 507/92 e s.m.i. per gli IVD) secondo le modalità di cui al decreto
Data	Timbro e firma del Legale Rappresentante della Ditta Fornitrice

ALLEGATO E - Schema offerta

LOTTO 1

Sezione 1

A					
Descrizione	Prezzo unitario di listino	% Sconto Applicata	Quantità / Quantità annua	costo annuale offerto	costo quinquennale offerto
NOLEGGIO INIETTORE PER M.d.C. PER TOMOGRAFIA COMPUTERIZZATA e MEDICINA NUCLEARE (comprensivo di assistenza tecnica full risk)					0
CANONE DI NOLEGGIO + ASSISTENZA FULL RISK CO					
KIT DI INFUSIONE M.d.C. PER TOMOGRAFIA COMPUTERIZZATA e MEDICINA NUCLEARE (deve essere incluso tutto il materiale necessario all'esecuzione delle infusioni senza nulla escluso)					0
COSTO TOTALE KIT E MATERIALE DI CONSUMO					

TOTALE COMPLESSIVO QUINQUENNALE DA RIPORTARE SUL PORTALE € 0,00

aliquota IVA : a Vs. carico 22%

ALLEGATO E - Schema offerta

LOTTO 2

Sezione 1

АРРА						
Descrizione	Prezzo unitario di listino	% Sconto Applicata	Quantità / Quantità annua	costo annuale offerto	costo quinquennale offerto importo in cifre	
NOLEGGIO INIETTORE PER M.d.C. PER RISONANZA MAGNETICA (comprensivo di assistenza tecnica full risk)					0	
CANONE DI NOLEGGIO + ASSISTENZA FULL RISK COST	CANONE DI NOLEGGIO + ASSISTENZA FULL RISK COSTO QUINQUENNALE PER 15 SISTEMI NON SUPERABILE € 525.000 IVA ESCLUSA					
KIT DI INFUSIONE M.d.C. PER RISONANZA MAGNETICA (deve essere incluso tutto il materiale necessario all'esecuzione delle infusioni senza nulla escluso)	0					
COSTO TOTALE KIT E MATERIALE DI CONSUMO QUINQUENNALE PER 23750 PRESTAZIONI/ANNO € 653.125 IVA ESCLUSA						

TOTALE COMPLESSIVO QUINQUENNALE DA RIPORTARE SUL PORTALE € 0,00

aliquota IVA : a Vs. carico 22%

Schema offerta LOTTO 3 INIETTORI MDC ANGIOGRAFIA/EMODINAMICA

Sezione 1

APPARECCHIATURE E KIT OGGETTO DELLA VALUTAZIONE ECONOMICA							
Descrizione	Prezzo unitario di listino	% Sconto Applicata	Quantità / Quantità annua	costo annuale offerto	costo quinquennale offerto		
NOLEGGIO INIETTORI DI M.d.C. PER ANGIOGRAFIA/EMODINAMICA (comprensivo di assistenza tecnica full risk)					0		
CANONE DI NOLEGGIO + ASSISTENZA FULL RISK COST							
KIT DI INFUSIONE M.d.C. PER ANGIOGRAFIA/EMODINAMICA (deve essere incluso tutto il materiale necessario all'esecuzione delle infusioni senza nulla escluso)	0						
COSTO TOTALE KIT E MATERIALE DI CONSUMO (

TOTALE COMPLESSIVO QUINQUENNALE DA RIPORTARE SUL PORTALE € 0,00

aliquota IVA : a Vs. carico 22%

	L ОТТС)1					
	INIETTORI PER TC, MEDICINA N	UCLEARE E MAMM	OGRAFIA	N ve indication	BASE D'A	STA	SISTEMI ANGIOGRAFICI IN USO
AZIENDA AUSL BOLOGNA	N.ro Apparecchiature necessarie	Giorni lavorativi/anno	Orari di funzionamento	N.ro indicativo prestazioni con MDC/anno	Costo Annuo Noleggio	Costo annuo consumabile	
AUSE BOLOGINA	TC BUDRIO TC PORRETTA	250 250	H12 H12	2800 3000	7.000,00 € 7.000,00 €		
	TC BENTIVOGLIO	365	H24	4000	7.000,00€		
	TC BENTIVOGLIO TC BAZZANO	250 250	H12 H12	200 2800	7.000,00 € 7.000,00 €		
	TC S.GIOVANNI TC VERGATO	300 250	H12 H12	2500 50	7.000,00 € 7.000,00 €		
	TC MAGGIORE INTERNI TC MAGGIORE BLU	300 300	H12 H12	3200 2000	7.000,00 € 7.000,00 €	204.750,00 €	
	TC MAGGIORE PS TC MAGGIORE PS	365 365	H24 H24	5000 5800	7.000,00 € 7.000,00 €	204.730,00 €	
	TC BELLARIA NEURORADIOLOGIA	250	H12	1000	7.000,00 €		
	TC BELLARIA RADIOLOGIA TC BELLARIA SIMULATORE	250 250	H12 H12	12000 600	7.000,00 € 7.000,00 €		
	ANGIOGRAFO BIPLANO NEURORADIOLOGIA MAGGIORE -						
TOTALE AUSLBO	SIMULATORE TC 15	250	H12	550 45500	7.000,00 € 105.000,00 €		
AOSP BOLOGNA		252			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	TC Pad. 1 Palagi TC Pad. 2 Polo Imaging	250 250	H12 H12	3000 5000	7.000,00 € 7.000,00 €		
	TC Pad. 25 TC Pad. 5 Radiologia Specialistica_1	250 250	H12 H24	4000 5000	7.000,00 € 7.000,00 €		
	TC Pad. 5 Radiologia Specialistica_2 TC Pad. 5 Pronto Soccorso	250 365	H24 H24	5500 5500	7.000,00 € 7.000,00 €	131.400,00€	
	TC Pad. 23 Polo CTV TC Pad. 11 Radioterapia	250 250	H12 H12	6000 500	7.000,00 € 7.000,00 €		
	PET/CT Pad. 30 Medicina Nucleare_1 PET/CT Pad. 30 Medicina Nucleare_2	250 250	H12 H12	100 100	7.000,00 € 7.000,00 €		
OTALE AOSPBO	10			29200	70.000,00 €		
USL di FERRARA	TC Radiologia Delta	365	H12	4000	7.000,00€		
	TC Radiologia Cento TC Radiologia Argenta	365 365	H12 H12	2800 1400	7.000,00 € 7.000,00 €	36.900,00 €	
OTALE AUSLFE	TC Radiologia Argenta	303	1114	8200	21.000,00€		
OSP FERRARA	TC Radiologia Pronto Soccorso (condivisa						
	da Neuroradiologia e Radiologia Generale)	365	H24	7.000	7.000,00 €		
	TC Radiologia Pronto Soccorso	365	H24	5.000	7.000,00€		
	TC Radiologia Generale GE TC Radiologia Generale PHILIPS	300 300	H12	12.000 10.000	7.000,00 € 7.000,00 €	155.565,00 €	
	PET/CT Medicina Nucleare Mammografo	260 250	H12 H12	520 50	7.000,00 € 7.000,00 €		
OTALE AOSPFE	6			34.570	42.000,00€		
OR	TC Radiologia Centrale	250	H12	2000	7.000,00€		
OTALE IOR	AngioTC 2	250	H12	1000 3000	7.000,00 € 14.000,00 €	13.500,00€	
OTALL TOX				3000	14,000,000		
	LOTTO	0 2					
	INIETTORI	PER MR		N.ro indicativo			
ZIENDA	N.ro Apparecchiature necessarie	Giorni lavorativi/anno	Orari di funzionamento	prestazioni con MDC/anno			
USL BOLOGNA					700000		
	RM 3T BELLARIA RM 1,5T BELLARIA	300 300	H12 H12	2000 2700	7.000,00 € 7.000,00 €	36.850,00€	
OTALE AUSLBO	RM 1,5T MAGGIORE	250	H12	2000 6700	7.000,00 € 21.000,00 €	36.630,00 €	
OSP BOLOGNA		252					
	RM 1.5T Pad. 2 Polo Imaging RM 1.5T Pad. 5	250 250	H12 H12	2000 2000	7.000,00 € 7.000,00 €		
	RM 3.0T Pad. 5 RM 1.5T Pad. 16	250 250	H12 H12	2000 1500	7.000,00 € 7.000,00 €	33.000,00€	
OTALE AOSPBO	RM 1.5T Pad. 23 Polo CTV	250	H12	2000 6000	7.000,00 € 35.000,00 €		
USL di FERRARA					·		
	RM Radiologia Delta RM Radiologia Cento	300 300	H12 H12	1600 850	7.000,00 € 7.000,00 €		
OTALE AUSLFE	RM Radiologia Argenta	250	H12	100 2550	7.000,00 € 21.000,00 €	14.025,00 €	
OSP FERRARA	3			2330	21.000,00 €		
	RM 1,5T (SIEMENS) Radiologia Generale	300	H12	3.000	7.000,00 €		
	RM 1,5T (Philips) Neuroradiologia - Pronto Soccorso	365	H24	3.500	7.000,00€	35.750,00€	
OTALE AOSPFE	2			6.500	14.000,00 €		
OR	DM 1 ST (CS) Radialasia Cantrala	250	1142	1000	7,000,00.6		
	RM 1,5T (GE) Radiologia Centrale RM 3T (GE) Centro Ricerca	250 250	H12 H12	1000	7.000,00 € 7.000,00 €	11.000,00€	
OTALE IOR	2			2000	14.000,00 €		
	LOTTO						
	INIETTORI AUTOMATICI PER AN			N.ro indicativo			
ZIENDA	N.ro Apparecchiature necessarie	Giorni lavorativi/anno	Orari di funzionamento	prestazioni con MDC/anno			AZIENDA
USL BOLOGNA							AUSL BOLOGNA PHILIPS ALLURA XPER FD10C - Prossima sostituz
	Emodinamica 1 Maggiore			14200	5.000,00 €		PNRR Philips Azurion 7 M20 PHILIPS ALLURA XPER FD20 - Prossima sostituzi
	Emodinamica 2 Maggiore Angiografo vascolare Maggiore			4400 4900	5.000,00 € 5.000,00 €	38.700,00€	PNRR Philips Azurion 7 M20 PHILIPS ALLURA XPER FD20
	Angiografo vascolare Maggiore Angiografo biplano Neuroradiologia Bellaria			2300	5.000,00 €		PHILIPS ALLURA XPER FD20/20
OTALE AUSLBO	Seliaria 5			25800	5.000,00 € 20.000,00 €		
OSP BOLOGNA	Angiografo Monoplanare Pad. 23						AOSP BOLOGNA Philips Integris Allura 9 - Prossima sostituzione F
	Emodinamica 1 Angiografo Monoplanare Pad. 23			1000	5.000,00 €		Philips Alura 9 - Prossima sostituzione P Philips Azurion 7 M20 Philips Integris Allura 9 - Prossima sostituzione P
	Emodinamica 2 Angiografo Biplanare Pad. 23			1000	5.000,00 €		Philips Azurion 7 M20
	Emodinamica 3			1000	5.000,00 €		Philips Allura XPER FD20/10
	Angiografo Pad. 23 Sala Ibrida_1			500	5.000,00 €		Philips Allura XPER FD20 C
	Angiografo Pad. 23 Sala Ibrida_2			500	5.000,00€	10.575,00 €	Philips Allura XPER FD20 C
	Comparto Operatorio Cardiochirurgia Pad. 23			50	5.000,00€		
	Angiografo Pad. 2 Radiologia Interventistica 1			1500	5.000,00€		Philips Allura XPER FD20 C
	Angiografo Pad. 2 Radiologia Interventistica 2			1500	5.000,00 €		GE Innova 3100 - Prossima sostituzione PNRR Pl Azurion 7 M20
OTALE AOSPBO	8			7050	40.000,00€		
CICD FEDDADA	Angiografo						AOSP FERRARA PHILIPS ALLURA XPER FD20 - Prossima sostituzi
OSP FERRARA	Radiologia	<u></u>		500	5.000,00 €		PHILIPS ALLURA XPER FD20 - Prossima sostituz PNRR Philips Azurion 7 M20
OSP FERRARA	Interventistica/Neuroradiologia						PHILIPS ALLURA XPER FD20/20
USP FERRARA						5.644,50 €	THEIR S ALLONA APER FD20/20
USP FERRARA	Angiografo Radiologia Interventiva/Neuroradiologia			500	5.000,00 €		
USP FERRARA	Angiografo Radiologia Interventiva/Neuroradiologia Angiografo Emodinamica Elettrofisiologia			926	5.000,00 €		SIEMENS ARTIS ZEE FLOOR
	Angiografo Radiologia Interventiva/Neuroradiologia Angiografo Emodinamica Elettrofisiologia Angiografo Emodinamica			926 1837	5.000,00 € 5.000,00 €		SIEMENS ARTIS ZEE FLOOR SIEMENS ARTIS ZEE FLOOR
OTALE AOSPFE	Angiografo Radiologia Interventiva/Neuroradiologia Angiografo Emodinamica Elettrofisiologia Angiografo Emodinamica 4			926	5.000,00 €		
OTALE AOSPFE OR	Angiografo Radiologia Interventiva/Neuroradiologia Angiografo Emodinamica Elettrofisiologia Angiografo Emodinamica			926 1837	5.000,00 € 5.000,00 €	750,00 €	SIEMENS ARTIS ZEE FLOOR

2024-73575_Allegato18.pdf _4_.p7m.
Anteprima non disponibile.
Probabilmente il file non è convertibile in pdf ed è necessario quindi scaricarlo.
Ai fini di una eventuale pubblicazione sull'Albo On Line: questo file non sarà pubblicato e sarà mostrato questo messaggio al cittadino.



Servizio di Prevenzione e Protezione

Documento valutazione rischi di interferenza D.U.V.R.I. – RICOGNITIVO

(ai sensi dell'art. 26, commi 2 e 3 - ter, del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i.)

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE, DIVISA IN LOTTI, DI SISTEMI PER INIEZIONI MEZZO DI CONTRASTO PER TC, MEDICINA NUCLEARE, RISONANZA MAGNETICA, EMODINAMICA E ANGIOGRAFIA DELLA DURATA DI 5 ANNI PER LE NECESSITA' DELLE AZIENDE USL DI BOLOGNA E FERRARA, DELLE AZIENDE OSPEDALIERE DI BOLOGNA E FERRARA E DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA

- LOTTO 1 Sistemi di iniezione m.d.c. per TC, Medicina Nucleare
- LOTTO 2 Sistemi di iniezione m.d.c. per RM
- LOTTO 3 Sistemi di iniezione per Angiografia/Emodinamica

	Direttore Generale Dell'AUSL di Bologna Dott. Paolo Bordon		
	II RP per la fase di affidamento Dell'AUSL di Bologna Dott.ssa Antonia Crugliano	II RSPP Dell'AUSL di Bologna <i>Ing. Emiliano Bazzan</i>	
Data presentazione	II RUP per la fase di esecuzione del contratto Dell'AOSP di Bologna	II DEC per la fase di esecuzione del contratto Dell'AOSP di Bologna	
documento MAGGIO 2024	II RUP per la fase di esecuzione del contratto Dell'AUSL di Bologna	II DEC per la fase di esecuzione del contratto Dell'AUSL di Bologna	
	II RUP per la fase di esecuzione del contratto Dello IOR di Bologna	II DEC per la fase di esecuzione del contratto Dello IOR di Bologna	
	II RUP per la fase di esecuzione del contratto Dell'AOSP di Ferrara	II DEC per la fase di esecuzione del contratto Dell'AOSP di Ferrara	
	II RUP per la fase di esecuzione del contratto Dell'AUSL di Ferrara	II DEC per la fase di esecuzione del contratto Dell'AUSL di Ferrara	

INDICE

1.	PREMESSA	3
1.1	DESCRIZIONE DEL CONTRATTO	3
1.2	DATI GENERALI DELLA STAZIONE APPALTANTE	3
1.3	DATI GENERALI E REFERENTI APPALTATORE	4
1.4	SOGGETTI CHE HANNO FORNITO LE INFORMAZIONI PER LA REDAZIONE DEL DUVRI	4
1.5	RIFERIMENTI LEGISLATIVI.	4
1.6	DEFINIZIONI	5
2.	PARTE GENERALE	7
2.1	FORMAZIONE	7
2.2	MANUTENZIONE	7
2.3	DURATA	7
2.4	SOGGETTI NOMINATI CON COMPITI DI COOPERAZIONE E DI COORDINAMENTO RELATIVAMENTE ALL'APPALTO	7
2.5	NORME GENERALI	7
3.	OBBLIGHI DEL COMMITTENTE	9
3.1	VERIFICA REQUISITI TECNICO PROFESSIONALI DELL'APPALTATORE	9
3.2	SOGGETTI TERZI PRESENTI ALL'INTERNO DELLE AREE INTERESSATE ALL'APPALTO	9
3.3	AREE INTERESSATE DAI LAVORI/SERVIZI/FORNITURE OGGETTO DELL'APPALTO	9
3.4	LOCALI ASSEGNATI ALLA DITTA APPALTATRICE E PERCORSI	9
3.5	VERIFICHE	9
4.	OBBLIGHI DELL' APPALTATORE	10
4.1	NORME DI COMPORTAMENTO	10
4.2	APPALTATORE: DVR e DOCUMENTO DI VALUTAZIONE RISCHI DELL'APPALTO	10
4.3	DESCRIZIONE DELLE ATTREZZATURE/APPRESTAMENTI UTILIZZATI	
4.4	MATERIALI E SOSTANZE PREVISTE	10
4.5	ORGANICO PREVISTO PER L'ESPLETAMENTO DELLE ATTIVITA'	
4.6	SUBAPPALTATORI O SUBAFFIDATARI E TERZI INTRODOTTI DALL'APPALTATORE	
4.7	IDONEITA' SANITARIA ALLA MANSIONE/ATTIVITA'	
4.8	GESTIONE DELLE EMERGENZE	
4.9	INFORMAZIONE, FORMAZIONE E/O ADDESTRAMENTO RICHIESTI	
4.10	ADOZIONE PERMESSO DI ACCESSO AI LUOGHI DI LAVORO	
4.11	PROCEDURE DI SICUREZZA DA ELABORARE A CURA DELL' APPALTATORE	
4.12	PRESCRIZIONI E LIMITAZIONI DI CARATTERE GENERALE	
4.13	NELLE OPERAZIONI DI CARICO, SCARICO E MOVIMENTAZIONE MERCI/MATERIALE:	
5.	RISCHI INTERFERENZIALI PREVISTI E SCELTA DELLE MISURE DI PREVENZIONE	
5.1	METODOLOGIA DI VALUTAZIONE DELL'ENTITA' DEI RISCHI DA INTERFERENZE	
5.2	AGGIORNAMENTO ED ESECUTIVITÁ DEL D.U.V.R.I.	
6.	DOCUMENTO DI VALUTAZIONE DEI RISCHI INTERFERENTI D.U.V.R.I	
6.1	SCHEDE SPECIFICHE PER L'INDIVIDUAZIONE DEI PERICOLI, LA VALUTAZIONE DEI RISCHI E L'INDIVIDUAZIONE DELLE MISURE DI PREVENZIONE E PROTEZIONE	15
7.	ONERI PER LA SICUREZZA PER ARTICOLI A PROTEZIONE X RAY	
7.1	COSTI SICUREZZA PER LOTTI 1, 2 e 3 PER AUSL DI BOLOGNA	
7.2	COSTI SICUREZZA PER LOTTI 1, 2 e 3 PER AUSL DI FERRARA	
7.3	COSTI SICUREZZA PER LOTTI 1, 2 e 3 PER AOSP DI FERRARA	
7.4	COSTI SICUREZZA PER LOTTI 1, 2 e 3 PER AOSP DI BOLOGNA	
7.5	COSTI SICUREZZA PER LOTTI 1, 2 e 3 PER IOR	
8.	ALLEGATO 1 – ARTICOLO CONTRATTUALE SULL'INFORMAZIONE	18

1. PREMESSA

Il presente documento di Valutazione dei Rischi da Interferenza (c.d. DUVRI RICOGNITIVO) è redatto ai sensi dell'art.26, comma 3-ter, del D.Lgs. n. 81 del 09.04.2008 e s.m. i.

Il DUVRI - così come ribadito nella determinazione dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture n. 3 del 05.03.2008 - è da considerarsi un documento "dinamico", pertanto la valutazione dei rischi effettuata prima dell'espletamento dell'appalto dovrà essere aggiornata in caso di modifiche di carattere tecnico, logistico o organizzativo, che potranno emergere prima o nel corso dell'esecuzione dell'appalto, e comunque qualora si ravvisasse la necessità di un aggiornamento del medesimo documento dopo l'aggiudicazione dell'appalto.

Il DUVRI potrà quindi subire aggiornamenti a seguito di sopraggiunte esigenze Per tale scopo sono di fondamentale importanza:

- 1. il ruolo del Direttore dell'esecuzione del contratto e del/i Preposti che sovrintendono l'appalto;
- 2. le riunioni di cooperazione e coordinamento, da convocare da parte del DEC ad inizio dell'appalto e/o durante l'esecuzione dello stesso, le cui conclusioni saranno sempre verbalizzate

L'Azienda che partecipa alla fornitura e presso la quale dovrà essere eseguito il contratto, prima dell'inizio dell'esecuzione, integrerà il predetto documento riferendolo ai rischi specifici da interferenza presenti nei luoghi in cui verrà espletato l'appalto; l'integrazione, sottoscritta per accettazione dall'esecutore, integra gli atti contrattuali.

1.1 DESCRIZIONE DEL CONTRATTO

Il presente documento tratta la fornitura in service divisa in tre lotti, di sistemi per iniezione mezzo di contrasto per TC, Medicina Nucleare, Risonanza Magnetica, Emodinamica e Angiografia per le seguenti Aziende:

- Azienda USL di Bologna
- Irccs Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna
- Azienda USL di Ferrara
- Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara
- Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna

la fornitura si intende "chiavi in mano"; pertanto la ditta dovrà precedere eventuali allacciamenti e/o posizionamenti particolari

- LOTTO 1 Sistemi di iniezione m.d.c. per TC, Medicina Nucleare
- LOTTO 2 Sistemi di iniezione m.d.c. per RM
- LOTTO 3 Sistemi di iniezione per Angiografia/Emodinamica

1.2 DATI GENERALI DELLA STAZIONE APPALTANTE

Ragione sociale AUSL BOLOGNA

Sede legale e Amministrativa	Via Castiglione, 29 - 40124 Bologna	
Telefono e Fax	Tel. +39.051.6225111 fax +39.51.6584923	
Codice Fiscale e P. IVA	02406911202	

DAL COMMITTENTE

FUNZIONE	NOMINATIVO	RECAPITI (tel. e cell.)
II RP per la fase di affidamento dell'AUSL di Bologna	Dott.ssa Antonia Crugliano	antonella.crugliano@ausl.bologna.it
Responsabile del Servizio di Prevenzione e Protezione (RSPP)	Ing. Emiliano Bazzan	emiliano.bazzan@ausl.bologna.it 0516478968

II RUP per la fase di esecuzione del contratto dell'AUSL di Bologna	
II DEC per la fase di esecuzione del contratto dell'AUSL di Bologna	
II RUP per la fase di esecuzione del contratto Dell'AOSP di Bologna	
II DEC per la fase di esecuzione del contratto Dell'AOSP di Bologna	
II RUP per la fase di esecuzione del contratto Dello IOR di Bologna	
II DEC per la fase di esecuzione del contratto Dello IOR di Bologna	
II RUP per la fase di esecuzione del contratto Dell'AOSP di Ferrara	
II DEC per la fase di esecuzione del contratto Dell'AOSP di Ferrara	
II RUP per la fase di esecuzione del contratto Dell'AUSL di Ferrara	
II DEC per la fase di esecuzione del contratto Dell'AUSL di Ferrara	

1.3 DATI GENERALI E REFERENTI APPALTATORE

FUNZIONE	NOMINATIVO	RECAPITI
Datore di Lavoro		
Dirigente delegato dal Datore di lavoro		
Responsabile Servizio Prevenzione e Protezione		
Medico Competente Coordinatore		
Preposto		

1.4 SOGGETTI CHE HANNO FORNITO LE INFORMAZIONI PER LA REDAZIONE DEL DUVRI

Le informazioni per la redazione del presente documento sono state desunte dalle attività che dovranno svolgersi verranno contattati DEC/Dirigenti/Preposti/o chi ne fa le veci e altre persone durante la stesura del documento definitivo.

1.5 RIFERIMENTI LEGISLATIVI.

D.Lgs 81 del 9 Aprile 2008 e s.m.i. - art. 26 Cod. Civ. - artt. 1559, 1655, 1656, 1677, 2222 e segg.

Appaltante o	Il soggetto per conto del quale viene svolta l'attività di servizio, lavori o forniture, indipendentemente da eventuali frazionamenti nella sua
Committente	realizzazione. Nel caso di appalto di opera pubblica, il committente è il soggetto titolare di potere decisionale e di spesa relativo alla gestione dell'appalto (art. 1, c. 2, D. Lgs. 165/2001).
Appaltatore	E' il soggetto che si obbliga nei confronti del Committente a fornire un'opera e/o una prestazione con mezzi propri secondo le modalità pattuite e la
Appalto	regola dell'arte. L'appalto è il contratto col quale una parte assume, con organizzazione dei mezzi necessari e con gestione a proprio rischio, l'obbligazione di
Contratto d'appalto	compiere in favore di un'altra (committente o appaltante) il compimento di un'opera o di un servizio. L'appalto è il contratto con il quale una parte assume, con organizzazione dei mezzi necessari e con gestione a proprio rischio, il compimento di
Contratto d'opera	un'opera o di un servizio verso un corrispettivo in danaro (art. 1655 c.c.); Il contratto d'opera si configura quando una persona si obbliga a compiere verso un corrispettivo un'opera o un servizio con lavoro prevalentemente
<u> </u>	proprio e senza vincolo di subordinazione nei confronti del committente, pervenendo al risultato concordato (art. 2222 c.c.);
Contratto di somministrazione	La somministrazione è il contratto con il quale una parte si obbliga, verso corrispettivo di un prezzo, a eseguire a favore dell'altra parte prestazioni periodiche o continuative di cose e di servizi (artt. 1559 e 1677 del Codice Civile).
Contratto di subappalto	E' la cessione di una quota di lavoro, servizio o fornitura da parte del soggetto affidatario del contratto ad un terzo, il subappaltatore, previa autorizzazione del committente (art. 1656 c.c.) e con le limitazioni di cui all'art. 105 D.Lqs. n. 50/2016. Il subappaltante deve corrispondere al
	subappaltatore gli oneri della sicurezza previsti per la quota parte del lavoro, servizio o fornitura affidato in subappalto.
Accordo Quadro	1. Le stazioni appaltanti possono concludere accordi quadro nel rispetto delle procedure di cui al presente codice. La durata di un accordo quadro non supera i quattro anni per gli appalti nei settori speciali, salvo in casi ecoezionali, debitamente motivati in relazione, in particolare, all'oggetto dell'accordo quadro. 2. Nei settori ordinari, gli appalti basati su un accordo quadro sono aggiudicatrice, individuate nell'avviso di indizione di gara o nell'invito a confermare interesse, e gli operatori economici parti dell'accordo quadro concluso. Gli appalti basati su un accordo quadro non comportano in nessun caso modifiche sostanziali alle condizioni fissate nell'accordo quadro in particolare nel caso di cui al comma 3. 3. Nell'ambito di un accordo quadro concluso con un solo operatore economico, gli appalti sono aggiudicat entro il limit delle condizioni fissate nell'accordo quadro stesso. L'amministrazione aggiudicatrice può consultare per iscritto l'operatore economico parte dell'accordo quadro, chiedendogli di completare, se necessario, la sua offerta 4. L'accordo quadro concluso con più operatori economici è eseguito secondo una delle seguenti modalità: a) secondo i termini e le condizioni dell'accordo quadro, senza riaprire il confronto competitivo, se l'accordo quadro contiene tutti i termini che disciplinano la prestazione del lavori, dei servizi e delle formiture, nonche le condizioni oggettive per determinare quale degli operatori economici parti dell'accordo quadro contiene tutti i termini che disciplinano la prestazione vicente economico parte dell'accordo quadro contiene tutti i termini che disciplinano la prestazione vicene sul al asse di decisione motivata in relazione alle specifiche esigenze dell'amministrazione; 1) sel "accordo quadro. La scelta se alcuni specifici lavori, forniture o senvizi debbano essere acquisiti a seguito della repertura del confronto competitivo conformemente alla lettera a) e, in parte, con la riapertura del confronto competitivo ta gli operatori economici parti de
Contratto in concessione	Le «concessioni di lavori pubblici» sono contratti a titolo oneroso, conclusi in forma scritta, aventi ad oggetto, in conformità al codice dei contratti, l'esecuzione, ovvero la progettazione esecutiva e l'esecuzione di lavori
	pubblici o di pubblica utilità, e di lavori ad essi strutturalmente e direttamente collegati, nonché la loro gestione funzionale ed economica, che presentano le stesse caratteristiche di un appalto pubblico di lavori, ad eccezione del fatto che il corrispettivo dei lavori consiste unicamente nel diritto di gestire l'opera o in tale diritto accompagnato da un prezzo, in conformità al codice dei contratti. La «concessione di servizi» è un contratto che presenta le stesse caratteristiche di un appalto pubblico di servizi, ad eccezione del fatto che il corrispettivo della fornitura di servizi consiste unicamente nel diritto di gestire i servizi o in tale diritto accompagnato da un prezzo.
Datore di lavoro	Il soggetto titolare del rapporto di lavoro con il lavoratore o, comunque, il soggetto che, secondo il tipo e l'assetto dell'organizzazione nel cui ambito il lavoratore presta la propria attività, ha la responsabilità dell'organizzazione stessa o dell'unità produttiva in quanto esercita i poteri decisionali e di
	Nelle pubbliche amministrazioni di cui all'articolo 1, comma 2, del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, per datore di lavoro si intende il dirigente al quale spettano i poteri di gestione, ovvero il funzionario non avente qualifica dirigenziale, nei soli casi in cui quest'ultimo sia preposto ad un ufficio avente autonomia gestionale, individuato dall'organo di vertice delle singole amministrazioni tenendo conto dell'ubicazione e dell'ambito funzionale degli uffici nei quali viene svolta l'attività, e dotato di autonomia nei poteri decisionali e di spesa. In caso di omessa individuazione, o di individuazione non conforme ai criteri sopra indicati, il datore di lavoro coincide con l'organo di vertice medesimo.
DUVRI	Documento unico di valutazione dei rischi di interferenza di cui all'art. 26 comma 3 del D.Lgs. 81/2008 e s.m.i. Documento redatto dal committente al fine di valutare i rischi connessi all'espletamento dell'appalto e definirne le misure di prevenzione, protezione, coordinamento e cooperazione nonché i relativi costi per eliminare o ridurre i rischi da interferenza. Nel campo di applicazione del D.Lgs. n. 50/2016 (appalti pubblici) tale documento è redatto, ai fini dell'affidamento del contratto, dal soggetto titolare del potere decisionale e di spesa relativo alla gestione dello specifico appalto. Tale documento deve essere allegato al contratto al contratto d'appalto o d'opera e deve essere adeguato in funzione dell'evoluzione dei lavori, servizi e forniture.
Forniture di materiali o attrezzature	Trasporto, movimentazione di materiale e attrezzature da parte di terzi, dalla sede produttiva ovvero deposito, al committente/stazione appaltante.
Imprenditore, fornitore e prestatore di servizi	Persona fisica o giuridica o ente senza personalità giuridica, ivi compreso il Gruppo Europeo di Interesse Economico (GEIE) costituito ai sensi del decreto legislativo 23 luglio 1991, n. 240, che offra sul mercato, rispettivamente, la realizzazione di lavori o opere, la fomitura di prodotti, la prestazione di servizi. Secondo le definizioni del "codice dei contratti pubblici": a) gli imprenditori individuali, anche artigiani, le società commerciali, le so-cietà cooperative; b) i consorzi fra società cooperative di produzione e lavoro e i consorzi tra imprese artigiane c) i consorzi stabili, costituiti anche in forma di società consortili, tra impren-ditori individuali, anche artigiani, società commerciali, società cooperative di produzione e lavoro d) i raggruppamenti temporanei e) i consorzi ordinari f) i soggetti che abbiano stipulato il contratto di Gruppo Europeo di Interes-se Economico (GEIE) ai sensi del decreto legislativo 23 luglio 1991, n. 240 g) operatori economici stabiliti in altri Stati membri, costituiti conformemen-te alla legislazione vigente nei rispettivi Paesi.

Interferenza	E' ogni sovrapposizione di attività lavorativa tra diversi lavoratori che rispondono a datori di lavoro diversi, ovvero laddove si configuri una continuità fisica e di spazio e/o una contiguità produttiva fra tali soggetti in quanto in tali casi i lavoratori ai fini della loro sicurezza, devono essere opportunamente coordinati. Tali misure devono altresì garantire la sicurezza di soggetti terzi (es. utenti, pazienti, visitatori).
Lavoratore	Persona che, indipendentemente dalla tipologia contrattuale, svolge un'attività lavorativa nell'ambito dell'organizzazione di un datore di lavoro pubblico o privato, con o senza retribuzione, anche al solo fine di apprendere un mestiere, un'arte o una professione, esclusi gli addetti ai servizi domestici e familiari. Al lavoratore così definito è equiparato: il socio lavoratore di cooperativa o di società, anche di fatto, che presta la sua attività
	per conto delle società e dell'ente stesso.
Lavoratore autonomo o prestatore d'opera	E' colui che mette a disposizione del committente, dietro un compenso, il risultato del proprio lavoro senza vincolo di subordinazione. Se la singola persona compone la ditta individuale e ne è anche titolare è l'unico prestatore d'opera.
Oneri per la sicurezza	Gli oneri per la sicurezza si riferiscono ai costi delle misure preventive da porre in essere per ridurre o eliminare i soli rischi interferenti (art. 26, comma 5, D.Lgs 81/08). Tali costi non sono soquetti a ribasso d'asta, devono essere preventivamente quantificati dalla stazione appaltante in maniera analitica e non a
	ran cost non sorto soggetti a ribasso u asta, devorto essere preventivamente quantinicati unha stazione appartante in maniera anantica e non a percentuale.
Oneri per la sicurezza propri dell'impresa	Sono riferiti ai rischi propri dell'attività delle singole imprese/ditte appaltatrici o dei singoli lavoratori autonomi, in quanto trattasi di rischi per i quali resta immutato l'obbligo dell'appaltatore di redigere un apposito documento di valutazione e di provvedere all'attuazione delle misure necessarie per ridurre o eliminare al minimo i rischi.
	Ai sensi dell'art. 26, comma 6, D.Lgs. 81/08, nella predisposizione delle gare di appalto e nella valutazione dell'anomalia delle offerte, tale costo deve essere specificatamente indicato, e risultare congruo rispetto all'entità e alle caratteristiche del lavoro
Pericolo	Proprietà o qualità intrinseca di un determinato fattore avente il potenziale di causare danni.
Responsabile Unico del Procedimento (RUP)	Secondo l'art. 31 del D.Lgs. n. 50/2016, per ogni singolo intervento da realizzarsi mediante un contratto pubblico, le amministrazioni nominano un responsabile del procedimento, unico per le fasi della progettazione, dell'affidamento e dell'esecuzione
Responsabile dell'esecuzione per l'Azienda (DEC)	Ai sensi del D.Lgs. n. 50/2016, nei servizi e nelle forniture dove è richiesta una specifica competenza o una presenza logistica nel luogo di esecuzione viene affidato ad un dipendente qualificato il controllo dell'esecuzione e la supervisione dell'appalto nel rispetto del capitolato. In questo caso il RUP riveste un ruolo prettamente amministrativo. Nel bando di gara o nella lettera di affidamento deve essere specificamente indicato il nome ed il recapito telefonico del direttore esecuzione/direttore lavori.
	Il Direttore dell'Esecuzione ovvero Direttore Lavori, si rapporta con il RUP, per gestire la prestazione contrattuale inviandogli tutte le note necessarie (autorizzazione al pagamento di spese in relazione all'avanzamento dei lavori, DUVRI definitivo, inadempienze contrattuali da parte della ditta, ecc.) e assolvendo agli impegni di coordinamento per prevenire rischi interferenti
Rischio	Proprietà di raggiungimento del livello potenziale di danno nelle condizioni di impiego e di esposizione ad un determinato fattore o agente oppure alla loro combinazione.
Rischi da interferenze	Sono i rischi per la sicurezza e la salute dei lavoratori e delle altre persone equiparate che all'interno dell'Azienda possono derivare dalla presenza, anche non contemporanea, di personale del committente e di personale di altre ditte d'appalto. A mero titolo esemplificativo si possono considerare interferenti i rischi:
	 derivanti da sovrapposizioni di più attività svolte da operatori di appaltatori diversi; immessi nel luogo di lavoro del committente dalle lavorazioni del fornitore di servizi;
	 esistenti nel luogo di lavoro del committente, ove è previsto che debba operare il fornitore di servizi, e non compresi tra quelli specifici dell'attività propria del fornitore di servizi;
	 derivanti da modalità di esecuzione particolari richieste esplicitamente dal committente (che comportino pericoli aggiuntivi rispetto a quelli specifici dell'attività appaltata).

2. PARTE GENERALE

2.1 FORMAZIONE

La Ditta dovrà garantire un'adeguata formazione gratuita del personale delle Aziende, per quanto concerne il corretto utilizzo dei dispositivi, le avvertenze all'uso e la manutenzione autonoma (ovvero quella operata dagli utilizzatori, così come definito dalle norme UNI 9910). La formazione verrà gestita direttamente con la UO utilizzatrice dell'Azienda specifica. L'avvenuta formazione dovrà essere attestata, se richiesto, da un documento in cui saranno riportati i nominativi che hanno ricevuto l'istruzione e controfirmato dalla Ditta fornitrice (nella persona che ha eseguito il corso).

2.2 MANUTENZIONE

Ogni volta si verifichi la necessità di fare manutenzione sarebbe opportuno che la ditta appaltatrice provvedesse in laboratori propri, quindi in spazi diversi dalle strutture aziendali del committente.

Tuttavia, sia che vengano fatte all'esterno e a maggior ragione all'interno degli ambienti sanitari, occorrerà prendere accordi con il DEC o chi ne fa le veci per poter accedere alla struttura sanitaria.

La richiesta di accesso ed il consequente permesso ad entrare dovranno essere documentabili

2.3 DURATA

La fornitura in oggetto avrà la durata di cinque anni, con possibilità di rinnovo per ulteriori due annualità anche singolarmente considerate.

2.4 SOGGETTI NOMINATI CON COMPITI DI COOPERAZIONE E DI COORDINAMENTO RELATIVAMENTE ALL'APPALTO

L'attività di cooperazione e coordinamento prevede anzitutto l'interazione costante tra committente e appaltatore con riunioni periodiche

I compiti assegnati dal committente e dall'appaltatore, ciascuno per quanto di propria competenza, ai soggetti di cui sopra sono:

- verifica degli appaltatori e subappaltatori;
- verifica dell'applicazione delle prescrizioni contenuto nel presente documento;
- organizzazione dei sopralluoghi preventivi con la relativa stesura dei verbali;
- organizzazione delle riunioni di coordinamento in materia di sicurezza con la relativa stesura dei verbali;
- cooperazione nell'attuazione delle misure di prevenzione e protezione dai rischi sul lavoro incidenti sull'attività lavorativa oggetto dell'appalto;
- coordinamento degli interventi di protezione e prevenzione dai rischi cui sono esposti i lavoratori, informandosi reciprocamente anche al fine di eliminare rischi dovuti alle interferenze tra i lavori delle diverse imprese coinvolte nell'esecuzione dell'opera complessiva.
- controllo periodico dei subappaltatori;
- aggiornamento e integrazione del DUVRI.

2.5 NORME GENERALI

Tutti i lavori/servizi/forniture devono essere svolti in modo da eliminare e, ove non sia possibile, ridurre al minimo le interferenze; quindi è richiesto di:

- Coordinarsi con il DEC/Dirigenti/Preposti/o chi ne fa le veci per organizzare le modalità ed i tempi dell'intervento in modo da effettuare quanto più possibile una programmazione concordata; stabilendo gli interventi necessari per evitare che dipendenti dell'azienda o di ditte terze, pazienti, visitatori, ecc. vengano esposti ai rischi propri dell'attività oggetto dell'appalto;
- procedere allo sfasamento temporale o spaziale degli interventi in base alle priorità esecutive e/o alla disponibilità di uomini e mezzi;
- nei casi in cui lo sfasamento temporale o spaziale non sia attuabile o lo sia parzialmente, le attività devono essere condotte utilizzando un'adeguata segnaletica e/o con il supporto di un operatore

supplementare e/o individuando percorsi preferenziali ovvero convocando una riunione di coordinamento e cooperazione.

Scelte progettuali ed organizzative attinenti all'organizzazione delle attività, misure preventive e protettive

✓ Le attività devono svolgersi preferibilmente e prevalentemente presso i locali assegnati e non in altri luoghi di lavoro dell'Azienda Sanitaria.

Prescrizioni operative attinenti le interferenze tra le lavorazioni, misure preventive e protettive

- ✓ Le ditte, prima di introdurre negli ambienti dell'Azienda Sanitaria, attrezzature di lavoro non provviste del marchio CE, dovranno attestare che esse hanno i requisiti di legge che le rendono idonee all'uso; le imprese dovranno, inoltre, dichiarare di impegnarsi a non modificare l'attrezzatura nell'assetto in cui è stata dichiarata idonea all'uso;
- ✓ E' vietato alle ditte utilizzare dispositivi di protezione individuali che non abbiano i requisiti di cui al decreto legislativo 81/2008 e s.m.i.;
- ✓ E' vietato modificare attrezzature, impianti o strutture dell'Azienda Sanitaria senza preventiva autorizzazione della medesima.

✓

Misure di coordinamento relative all'uso comune da parte di più imprese e/o lavoratori autonomi di attrezzature, infrastrutture, sostanze chimiche, mezzi e servizi di protezione collettiva

✓ L'Azienda Sanitaria mette a disposizione delle ditte appaltatrici, in caso di necessità, l'utilizzo dei presidi antincendio (estintori, idranti, ecc.) e di primo soccorso (cassette di primo soccorso, pacchetti di medicazione), oltre che i mezzi per la comunicazione delle emergenze (telefoni di emergenza) e i servizi igienici;

Tesserino di riconoscimento

Risulta obbligatorio, ai sensi dell'art. 26 D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i., che il personale impiegato dagli appaltatori sia munito di una tessera di riconoscimento corredata da fotografia contenente le generalità del lavoratore e del datore di lavoro (nel caso di ditte con meno di dieci dipendenti vige, comunque, l'obbligo di tenuta sul luogo di lavoro di un apposito registro con gli estremi del personale giornalmente impiegato).

Fumo

✓ E' vietato fumare in tutta la struttura

3. OBBLIGHI DEL COMMITTENTE

3.1 VERIFICA REQUISITI TECNICO PROFESSIONALI DELL'APPALTATORE

La verifica tecnico professionale dell'appaltatore sarà condotta secondo quanto stabilito dal CSA e dall'art. 26 comma 1 a) del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i. e articoli seguenti del DUVRI.

3.2 SOGGETTI TERZI PRESENTI ALL'INTERNO DELLE AREE INTERESSATE ALL'APPALTO

Nelle aree interessate al lavoro/servizio/fornitura, oltre al personale dell'Azienda Sanitaria, possono essere presenti altre persone esterne all'appalto con le quali l'appaltatore dovrà rapportarsi nel corso della propria attività e comunque prima di qualsiasi intervento che possa originare rischi interferenti, quando è possibile effettuare gli interventi sfruttando lo sfasamento temporale e/o spaziale

3.3 AREE INTERESSATE DAI LAVORI/SERVIZI/FORNITURE OGGETTO DELL'APPALTO

Al fine di mitigare i rischi interferenziali possibili, le informazioni sui rischi specifici esistenti nell'ambiente in cui si andrà ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione all'attività di cui all'art. 26 comma 1, b) sono fornite in parte nel presente documento ma anche nel fascicolo informativo specifico di ogni azienda sanitaria che ogni ditta che concorre dovrà confermare di avere letto:

Azienda USL di Bologna: al link: https://ww2.ausl.bologna.it/operatori-economici/informazioni-opeconomici/FASCICOLO%20INFORMATIVO%20RISCHI%20SPECIFICI%20AUSL%20BO%2012%202015.1 .d..pdf.

Si precisa che detto fascicolo è attualmente in fase di revisione e che appena disponibile la nuova versione sarà cura dell'AUSL di Bologna inviarlo nuovamente all'appaltatore

Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico S.Orsola Malpighi: al link http://www.aosp.bo.it/files/documento informativo art26.pdf

Istituto Ortopedico Rizzoli: http://www.ior.it/il-rizzoli/servizi-e-uffici/servizio-prevenzione-e-protezione,

AOSP e AUSL di Ferrara il Fascicolo Informativo può essere richiesto al Dipartimento Interaziendale di Prevenzione e Protezione, via A. Cassoli n° 30, Ferrara - tel 0532 238026 dip.prevenzione@ospfe.it

FIRMA PER PRESA VISIONE

3.4 LOCALI ASSEGNATI ALLA DITTA APPALTATRICE E PERCORSI

Al fine di mitigare i rischi interferenziali possibili, si chiede alla ditta appaltatrice di concordare sempre con il DEC il giorno, l'ora e il percorso per accedere al punto di ritiro/consegna o comunque per qualunque attività in cui venga richiesta la presenza di operatori della ditta appaltatrice.

3.5 VERIFICHE

L'Azienda Sanitaria, in ottemperanza all'obbligo di coordinamento impostole dalla legge, effettuerà attraverso sopralluoghi di verifica svolti dal DEC/Dirigenti/Preposti o chiunque ne abbia l'autorità idonei *audit* atti a certificare l'osservanza delle prescrizioni sottoscritte dal contraente. Eventuali inadempienze ricadranno tra le more previste dal CSA.

4. OBBLIGHI DELL' APPALTATORE

4.1 NORME DI COMPORTAMENTO

In relazione all'aggiudicazione dell'appalto viene inoltre richiesto che l'Appaltatore:

- √ organizzi i propri mezzi ed il proprio personale nel rispetto delle norme di prevenzione infortuni e di igiene del lavoro;
- √ abbia cura di conservare tutti i materiali e le attrezzature utilizzati negli spazi assegnati evitando, durante le lavorazioni, di lasciarli incustoditi e/o posti in modo da recare ingombro al passaggio e/o pericolo per il personale;
- ✓ garantisca che tutti gli utensili, i mezzi e le attrezzature utilizzati nel corso dell'espletamento dell'attività siano rispondenti alle norme vigenti e sottoposti a regolare manutenzione;
- ✓ fornisca ai propri dipendenti: il tesserino di riconoscimento (art.18, c.1, lett. u; art. 20, c.3; art. 26, c.8 del D.Lgs. 81/08); i dispositivi di protezione individuale (art.18, c.1, lett. d; artt. 74-79 del D.Lgs. 81/08); la formazione necessaria (art. 36 e 37 del D.Lgs. 81/08);
- ✓ si faccia carico della sorveglianza sanitaria dei propri dipendenti per lo svolgimento della loro attività sottoponendoli alle visite mediche ed agli accertamenti necessari (art.18, c.1, let. g; artt. 38-42, sez. V; art. 229-231 242-244, 259-261, 279-280 del D.Lgs. 81/08);
- ✓ segnali al Datore di Lavoro Committente e al RUP/DEC tutti gli infortuni eventualmente occorsi ai propri dipendenti impegnati all'interno dell'Azienda;
- √ si impegni a rispettare tutte le procedure interne dell'Azienda (eventualmente allegate);
- si impegni a comunicare al Datore di Lavoro Committente, e ai soggetti di cui al paragrafo 2.2 del presente documento, qualsiasi tipo di variazione rispetto alle condizioni di lavoro descritte, concordando l'eventuale revisione del presente DUVRI (Qualora la ditta appaltatrice variasse le condizioni di lavoro senza darne opportuna e tempestiva comunicazione, essa si assume tutte le responsabilità civili e penali che ne conseguono).

4.2 APPALTATORE: DVR e DOCUMENTO DI VALUTAZIONE RISCHI DELL'APPALTO

L'appaltatore, secondo quanto stabilito dal D.Lgs. n. 81/2008 s.m.i., dovrà trasmettere all'Azienda Sanitaria la seguente documentazione:

• estratto del proprio DVR, rivisto anche in funzione delle specifiche attività previste in appalto.

4.3 DESCRIZIONE DELLE ATTREZZATURE/APPRESTAMENTI UTILIZZATI

L'appaltatore comunicherà all'Azienda Sanitaria, nel documento sopra indicato, l'elenco delle attrezzature utilizzate, che devono rispondere alle normative vigenti.

4.4 MATERIALI E SOSTANZE PREVISTE

Prima dell'inizio del Servizio/Appalto, l'Appaltatore è tenuto a comunicare all'Azienda Sanitaria gli eventuali agenti chimici introdotti nei luoghi di lavoro e le relative schede di sicurezza

4.5 ORGANICO PREVISTO PER L'ESPLETAMENTO DELLE ATTIVITA'

L'appaltatore dovrà comunicare all'Azienda sanitaria gli estremi dei lavoratori, la qualifica, e quant'altro necessario e richiesto dall'Azienda Sanitaria.

4.6 SUBAPPALTATORI O SUBAFFIDATARI E TERZI INTRODOTTI DALL'APPALTATORE

I soggetti terzi, eventualmente chiamati dall'Appaltatore, dovranno essere preventivamente autorizzati dall'Azienda Sanitaria.

E' vietato l'accesso/ingresso alle strutture dell'Azienda Sanitaria a terzi diversi dall'appaltatore.

Per ogni autorizzato dall'Amministrazione il Datore di lavoro Committente unitamente al RUP, al Direttore

dell'esecuzione del Contratto e all'Appaltatore dovrà:

- valutare i rischi interferenti originati
- aggiornare, integrare e condivide il DUVRI con i terzi.

4.7 IDONEITA' SANITARIA ALLA MANSIONE/ATTIVITA'

L'Appaltatore dovrà dichiarare il possesso dell'idoneità dei lavoratori alle specifiche mansioni previste in appalto.

4.8 GESTIONE DELLE EMERGENZE

Considerata la tipologia di servizio appaltato e le modalità di svolgimento dello stesso, l'appaltatore, nel caso di necessità, seguirà le indicazioni fornite dagli operatori sanitari presenti e le indicazioni relative alla struttura in cui sta svolgendo la sua attività.

Se dovessero essere dati all'azienda appaltatrice dei locali ad uso esclusivo per effettuare le attività richieste dal lotto 5 potrebbe essere richiesta alla ditta una procedura che definisca il primo intervento in caso di emergenza da condividere poi con l'appaltatore.

4.9 INFORMAZIONE, FORMAZIONE E/O ADDESTRAMENTO RICHIESTI

Per lo svolgimento della propria attività nei luoghi previsti dall'appalto la ditta appaltatrice certifica che il proprio personale ha ricevuto una documentata informazione, formazione e/o addestramento sulle seguenti tematiche inerenti alla sicurezza:

<u>x</u>	<u>TEMATICA</u>
х	Formazione di base e specifica dei lavoratori ai sensi del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i. e Accordo Stato Regioni dello specifico settore ATECO.
Х	Formazione rischio biologico
Х	Antincendio
Х	Altro che in sede di aggiudicazione con la stesura del DUVRI definitivo potrà essere ritenuto utile

4.10 ADOZIONE PERMESSO DI ACCESSO AI LUOGHI DI LAVORO

Le modalità di accesso ai luoghi di lavoro per qualunque attività installazione, manutenzione, formazione, ecc. dovranno di prassi essere concordate con il DEC/Dirigenti/Preposti o chiunque ne abbia l'autorità. Il permesso all'accesso dovrà essere documentato e tracciabile per esempio attraverso una mail o l'utilizzo di un permesso di accesso.

Il permesso di lavoro/accesso dovrà essere utilizzato inoltre per la gestione degli accessi di tutti i subappaltatori/fornitori.

Il permesso di accesso è un documento che ha lo scopo:

- di ottimizzare il momento dell'intervento in maniera da ridurre al minimo le possibilità di interferenza
- di garantire sia all'Azienda Sanitaria che all'Appaltatore l'ufficialità dell'accesso ovvero che questo è stato concordato con il DEC/Dirigenti/Preposti o chiunque ne abbia l'autorità.

Occorrerà accordarsi con DEC/Dirigenti/Preposti o chiunque ne abbia l'autorità per la consegna e la verifica dei percorsi per raggiungere le postazioni di installazione tenendo sempre presente l'attività sanitaria e tutte le persone dipendenti e non che circolano nelle aree dell'azienda sanitaria.

Occorrerà tracciare gli accessi anche durante la fase di formazione che dovrà essere sempre documentata.

4.11 PROCEDURE DI SICUREZZA DA ELABORARE A CURA DELL' APPALTATORE

L'Azienda Sanitaria potrebbe chiedere all'appaltatore la redazione di eventuali procedure e/o istruzioni operative di sicurezza che dovranno essere condivise fra le parti.

4.12 PRESCRIZIONI E LIMITAZIONI DI CARATTERE GENERALE

- ✓ Divieto di intervenire sulle prove o lavorazioni in atto;
- ✓ Divieto di accedere ai locali ad accesso autorizzato, se non specificatamente autorizzati dal responsabile della struttura con apposita autorizzazione nella quale sono indicate le misure di prevenzione e protezione;
- ✓ Divieto di rimuovere o manomettere in un alcun modo i dispositivi di sicurezza e/o protezioni installati su impianti o macchine;
- ✓ Divieto di compiere, di propria iniziativa, manovre ed operazioni che non siano di propria competenza e che possono perciò compromettere anche la sicurezza di altre persone;
- ✓ Divieto di ingombrare passaggi, corridoi e uscite di sicurezza con materiali di qualsiasi natura;
- ✓ Divieto di compiere, su organi in moto, qualsiasi operazione (pulizia, lubrificazioni, riparazioni, registrazioni, ecc.);
- ✓ Divieto di permanere in luoghi diversi da quelli in cui si deve svolgere il proprio lavoro;
- ✓ Divieto di apportare modifiche, di qualsiasi genere, a macchine ed impianti senza preventiva autorizzazione dell'Azienda.
- ✓ Divieto di usare, sul luogo di lavoro, indumenti o abbigliamento che, in relazione alla natura delle operazioni da svolgere, possano costituire pericolo per chi li indossa;
- ✓ Divieto a qualsiasi lavoratore presente in Azienda Sanitaria, pena l'allontanamento dal posto di lavoro, di assumere (prima e durante il lavoro) bevande alcoliche e qualsiasi altra sostanza di abuso che possa alterare il tono psichico durante l'orario di lavoro.
- ✓ Divieto di accedere in aree con presenza di pazienti affetti da patologie infettive trasmissibili per via aerea;
- ✓ Obbligo di rispettare i divieti e le limitazioni della segnaletica di sicurezza;
- ✓ Obbligo di richiedere l'intervento del referente dell'Azienda Committente, in caso di anomalie riscontrate nell'ambiente di lavoro e prima di procedere con interventi in luoghi con presenza di rischi specifici;
- ✓ Obbligo di rispettare scrupolosamente i cartelli di norma monitori affissi all'interno delle strutture aziendali;
- ✓ Obbligo di usare i mezzi protettivi individuali ove espressamente previsto;
- ✓ Obbligo di impiegare macchine, attrezzi ed utensili rispondenti alle vigenti norme di legge;
- ✓ Obbligo di segnalare immediatamente eventuali deficienze di dispositivi di sicurezza o l'esistenza di condizioni di pericolo (adoperandosi direttamente, in caso di urgenza e nell'ambito delle proprie competenze e possibilità, per l'eliminazione di dette deficienze o pericoli).

4.13 NELLE OPERAZIONI DI CARICO, SCARICO E MOVIMENTAZIONE MERCI/MATERIALE:

- l'automezzo dovrà essere posizionato nel luogo indicato dal DEC/Dirigenti/Preposti/o chi ne fa le veci durante le attività di carico/scarico dovranno essere spenti i motori, fatto salvo particolari esigenze da concordare con il DEC/Dirigenti/Preposti/o chi ne fa le veci (a motore acceso lo scarico dei fumi deve essere convogliato verso l'alto);
- l'area di carico/scarico delle merci sarà definita dalle aziende sanitarie e concordata con il DEC/Dirigenti/Preposti/o chi ne fa le veci;
- l'appaltatore dovrà movimentare il materiale, se non diversamente specificato, con mezzi propri ed adeguati, atti ad effettuare le manovre in sicurezza, senza provocare danni a persone o a cose;
- nelle operazioni di manovra degli automezzi e in caso di limitata visibilità, dovrà essere presente una persona a terra per fornire indicazioni all'autista;
- le attrezzature non targate utilizzate per la movimentazione delle merci, dovranno possedere l'autorizzazione da parte della motorizzazione civile per transitare all'esterno dei presidi ospedalieri nella pubblica via.

5. RISCHI INTERFERENZIALI PREVISTI E SCELTA DELLE MISURE DI PREVENZIONE

Per la valutazione dei rischi interferenziali si rinvia alla scheda di valutazione allegata, che deve essere aggiornata, integrata e condivisa con l'appaltatore.

5.1 METODOLOGIA DI VALUTAZIONE DELL'ENTITA' DEI RISCHI DA INTERFERENZE

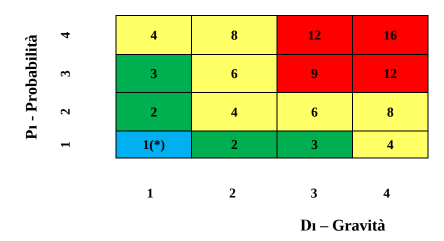
La formula per la valutazione dei rischi da interferenze utilizzata è la seguente: $\mathbf{R}_{\mathbf{l}} = \mathbf{P}_{\mathbf{l}} \times \mathbf{D}_{\mathbf{l}}$

Dove:

R₁ = Rischio da interferenza;

P₁ = Probabilità che si verifichi un danno potenziale provocato da un'interferenza;

Di = Gravità del danno potenziale provocato da un'interferenza



Le categorie di probabilità sono le seguenti:

VALORE	LIVELLO	DEFINZIONE
1	NON PROBABILE	Un'unica impresa o un singolo lavoratore autonomo svolgono le lavorazioni in un'area confinata o transennata. In quell'area non sono previste altre attività oltre a quelle in corso Non sono ipotizzabili infortuni correlabili al fattore di rischio
2	POCO PROBABILE	Un'unica impresa o un singolo lavoratore autonomo svolgono le lavorazioni in una propria area osservando una distanza di sicurezza da un'altra area occupata da terzi Sono ipotizzabili infortuni correlabili al fattore di rischio nel caso di mancato rispetto delle misure di sicurezza predisposte
3	PROBABILE	Più imprese o lavoratori autonomi svolgono le lavorazioni intervenendo sequenzialmente (quindi in tempi diversi) nella stessa area per portare a termine un'opera nel suo complesso Sono ipotizzabili infortuni correlabili al fattore di rischio per lo più nel caso di mancato rispetto di una delle misure predisposte e nel caso di influenza di fattori esterni difficilmente controllabili
4	MOLTO PROBABILE	Più imprese o lavoratori autonomi svolgono le lavorazioni contemporaneamente nella stessa area per portare a termine un'opera nel suo complesso Sono ipotizzabili infortuni correlabili al fattore di rischio nel caso di mancato rispetto di una delle misure predisposte

Le categorie di gravità sono le seguenti:

VALORE	LIVELLO	DEFINZIONE
1	LIEVE	Un'impresa o un singolo lavoratore autonomo utilizzano unicamente attrezzature manuali operando a livello piano di calpestio Lesioni con prognosi di pochi giorni
2	MEDIO	Un'impresa o un singolo lavoratore autonomo utilizzano unicamente attrezzature manuali operando in quota (modeste opere provvisionale, trabattelli, scale a pioli, ecc.) Lesioni con prognosi fino a 40 giorni
3	GRAVE	Un'impresa o un singolo lavoratore autonomo introducono rischi tali da obbligare terzi ad utilizzare DPI Lesioni con prognosi oltre 40 giorni
4	MOLTO GRAVE	Un'impresa o un singolo lavoratore autonomo introducono rischi tali da obbligare terzi a predisporre misure di protezione collettiva (DPC) Lesioni con inabilità permanente o morte

5.2 AGGIORNAMENTO ED ESECUTIVITÁ DEL D.U.V.R.I.

Il DUVRI è un documento dinamico, le cui indicazioni/prescrizioni preliminari stabilite devono essere costantemente aggiornate dal Datore di lavoro Committente unitamente all'Appaltatore. Con la sottoscrizione da parte della stessa ditta il DUVRI diventerà esecutivo e qualsiasi modifica dovrà essere condivisa dalle parti.

6. DOCUMENTO DI VALUTAZIONE DEI RISCHI INTERFERENTI D.U.V.R.I.

Come previsto dall'art. 26 c3-ter del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i. L'AUSL di Bologna in qualità di "soggetto che affida il contratto redige il documento di valutazione dei rischi da interferenze recante una valutazione ricognitiva dei rischi standard relativi alla tipologia della prestazione che potrebbero potenzialmente derivare dall'esecuzione del contratto."

LEGENDA:

GRADI DI RISCHIO					
Rischio Basso	Rischio Basso Rischio Medio Rischio Alto				
В	M	A			

6.1 SCHEDE SPECIFICHE PER L'INDIVIDUAZIONE DEI PERICOLI, LA VALUTAZIONE DEI RISCHI E L'INDIVIDUAZIONE DELLE MISURE DI PREVENZIONE E PROTEZIONE

D.U.V.R.I. RICOGNITIVO (ai sensi dell'art. 26, commi 2 e 3 - ter, del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i.)

Ambiente di lavoro	AUSLBO, IOR, AOSPBO, AOSPFE, AUSLFE						
Attività	Argomento Rischio	Rischi Interferenti	Grado di rischio	Misure di tutela a carico del Committente	Misure di tutela a carico della Ditta appaltata	Tempi	Costi
IE MEZZO DI TO	Incendio	Innesco accidentale di fiamma Vie di uscita e uscite di emergenza ostruite	M	regolamentazioni	Accordarsi con il DEC/Dirigenti/Preposti o chiunque ne abbia l'autorità per l'accesso ai	Al momento della attivazione	Considerat
SISTEMI DI INIEZIONE N CONTRASTO	Agenti Biologici	Contatto accidentale o contaminazione con materiale biologico Esposizione ad agenti biologici a trasmissione aerea	В	Informazioni relative alle	Formazione adeguata all'uso dei dispositivi di protezione delle vie aeree.	del contratto di appalto Al momento dell'intervento	Considerat nel capitolo Oneri per la sicurezza

7. ONERI PER LA SICUREZZA PER ARTICOLI A PROTEZIONE X RAY

7.1 COSTI SICUREZZA PER LOTTI 1, 2 e 3 PER AUSL DI BOLOGNA

IMPREVISTI NON PREVENTIVABILI AL MOMENTO DELLA STESURA DEL DOCUMENTO					
DESCRIZIONE	U.M. Q.tà PREZZO UNITARIO IN € TOTALE PARZIALE IN €				
Varie	A corpo	1	150,00	150,00	
	150,00				

Per l'eliminazione/riduzione dei rischi interferenti e l'attuazione delle misure di prevenzione previste nell'articolo specifico verranno riconosciuti alla ditta appaltatrice dei costi per la sicurezza, **per i lotti 1, 2 e 3 vengono considerati centocinquanta euro da dividere fra i tre lotti**

Lotto 1 cinquanta euro

Lotto 2 cinquanta euro

Lotto 3 cinquanta euro

7.2 COSTI SICUREZZA PER LOTTI 1, 2 e 3 PER AUSL DI FERRARA

IMPREVISTI NON PREVENTIVABILI AL MOMENTO DELLA STESURA DEL DOCUMENTO					
DESCRIZIONE	U.M.	Q.tà	PREZZO UNITARIO IN €	TOTALE PARZIALE IN €	
Varie	A corpo	1	150,00	150,00	
	150,00				

Per l'eliminazione/riduzione dei rischi interferenti e l'attuazione delle misure di prevenzione previste nell'articolo specifico verranno riconosciuti alla ditta appaltatrice dei costi per la sicurezza, **per i lotti 1, 2 e 3 vengono considerati centocinquanta euro da dividere fra i tre lotti**

Lotto 1 cinquanta euro

Lotto 2 cinquanta euro

Lotto 3 cinquanta euro

7.3 COSTI SICUREZZA PER LOTTI 1, 2 e 3 PER AOSP DI FERRARA

IMPREVISTI NON PREVENTIVABILI AL MOMENTO DELLA STESURA DEL DOCUMENTO					
DESCRIZIONE	U.M.	Q.tà	PREZZO UNITARIO IN €	TOTALE PARZIALE IN €	
Varie	A corpo	1	150,00	150,00	
	150,00				

Per l'eliminazione/riduzione dei rischi interferenti e l'attuazione delle misure di prevenzione previste nell'articolo specifico verranno riconosciuti alla ditta appaltatrice dei costi per la sicurezza, **per i lotti 1, 2 e 3 vengono considerati centocinquanta euro da dividere fra i tre lotti**

Lotto 1 cinquanta euro

Lotto 2 cinquanta euro

Lotto 3 cinquanta euro

7.4 COSTI SICUREZZA PER LOTTI 1, 2 e 3 PER AOSP DI BOLOGNA

IMPREVISTI NON PREVENTIVABILI AL MOMENTO DELLA STESURA DEL DOCUMENTO					
DESCRIZIONE	U.M.	Q.tà	PREZZO UNITARIO IN €	TOTALE PARZIALE IN €	
Varie	A corpo	1	150,00	150,00	
	150,00				

Per l'eliminazione/riduzione dei rischi interferenti e l'attuazione delle misure di prevenzione previste nell'articolo specifico verranno riconosciuti alla ditta appaltatrice dei costi per la sicurezza, **per i lotti 1, 2 e 3 vengono considerati centocinquanta euro da dividere fra i tre lotti**

7.5 COSTI SICUREZZA PER LOTTI 1, 2 e 3 PER IOR

IMPREVISTI NON PREVENTIVABILI AL MOMENTO DELLA STESURA DEL DOCUMENTO				
DESCRIZIONE	U.M.	Q.tà	PREZZO UNITARIO IN €	TOTALE PARZIALE IN €
Varie	A corpo	1	100,00	100,00
TOTALE 100,00				

Per l'eliminazione/riduzione dei rischi interferenti e l'attuazione delle misure di prevenzione previste nell'articolo specifico verranno riconosciuti alla ditta appaltatrice dei costi per la sicurezza, **per i lotti 1, 2 e 3 vengono considerati cento euro da dividere fra i tre lotti**

la ditta a	appaltatrice deve confermare	di avere letto
<u>FIRMA</u>	PER PRESA VISIONE	
Data		

8. ALLEGATO 1 - ARTICOLO CONTRATTUALE SULL'INFORMAZIONE

(Avvenuta informazione sui rischi presenti)

L'appaltatore/subappaltatore/somministratore, lavoratore autonomo nel sottoscrivere il presente contratto dichiara di aver ricevuto copia del Documento di Valutazione dei Rischi delle Interferenze (**DUVRI**) che dallo stesso ha individuato tutti i rischi presenti ed è in grado di mettere in atto ogni più completa misura di prevenzione e protezione, collettiva e individuale volta a eliminare i rischi presenti.

Si rende disponibile, inoltre, a collaborare e coordinarsi con il committente e con altre eventuali imprese o lavoratori in appalto al fine di garantire una reciproca informazione, cooperazione e coordinamento volta all'eliminazione dei rischi.

L'appaltatore/subappaltatore/somministratore/lavoratore autonomo con la sottoscrizione del contratto solleva il committente da ogni responsabilità in merito alla preventiva informazione sui rischi presenti nel sito oggetto dei lavori e delle modalità di cooperazione, di reciproca informazione e di coordinamento.

Data,	
L'APPALTATORE	

ALLEGATO 1

DESCRIZIONE DELLE ATTIVITÀ DI TRATTAMENTO

(Ambito del trattamento - art. 28, paragrafo 3, GDPR a cura del Titolare del trattamento)

Categorie di interessati (ad es. persone fisiche pazienti/clienti/utenti del Titolare del trattamento)
•PAZIENTI E OPERATORI SANITARI
•
•
•
•
•
•
Tipo di dati personali oggetto di trattamento (indicare se dati comuni, dati relativi a categorie particolari, dati relativi a condanne penali e reati)
• Dati anagrafici, potenzialmente anche relativi a minori. Dati personali relativi alla salute e
ai trattamenti eseguiti
•
•
•
•
•
•
•
Oggetto, natura e finalità del trattamento (ad es. descrizione sintetica del servizio di trattamento dati reso dal
Responsabile del trattamento al Titolare del trattamento o riportare per esteso l'oggetto del contratto principale
- se presente - stipulato con il Responsabile del trattamento
•Esecuzione di attività diagnostica/chirurgica
•
•
•
•
•

ALLEGATO 2

ISTRUZIONI PER IL RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI Regolamento (UE) 2016/679 e D.Lgs 196/2003 come modificato dal D.Lgs 101/2018

Il Responsabile del trattamento (di seguito anche solo il Responsabile) tratta i dati personali per conto del Titolare del trattamento (di seguito anche solo il Titolare) solo ed esclusivamente ai fini dell'esecuzione dei servizi oggetto dell'accordo nel rispetto della normativa vigente in materia di protezione dei dati personali, nonché delle seguenti istruzioni impartite dal Titolare del trattamento.

Misure di sicurezza (art. 32 GDPR)

Il Responsabile, per quanto di propria competenza, è tenuto in forza di legge e del presente accordo, per sé e per le persone autorizzate al trattamento che collaborano con la sua organizzazione, a dare attuazione alle misure di sicurezza previste dalla normativa vigente in materia di trattamento di dati personali fornendo assistenza al Titolare nel garantire il rispetto della medesima.

Il Responsabile, tenendo conto dello stato dell'arte e dei costi di attuazione, nonché della natura, dell'oggetto, del contesto e delle finalità del trattamento, come anche del rischio di varia probabilità e gravità per i diritti e le libertà delle persone fisiche, deve assicurarsi che le misure di sicurezza predisposte ed adottate siano adeguate a garantire un livello di sicurezza adeguato al rischio, in particolare contro:

- distruzione, perdita, modifica, divulgazione non autorizzata o accesso, in modo accidentale o illegale, a dati personali trasmessi, conservati o comunque trattati;
- trattamento dei dati non consentito o non conforme alle finalità delle operazioni di trattamento.

Il Responsabile applica le misure di sicurezza, di cui al punto precedente, al fine di garantire:

- se del caso, la pseudonimizzazione e la cifratura dei dati personali;
- la capacità di assicurare su base permanente la riservatezza, l'integrità, la disponibilità e la resilienza dei sistemi e dei servizi di trattamento;
- la capacità di ripristinare tempestivamente la disponibilità e l'accesso dei dati personali in caso di incidente fisico o tecnico.

Il Responsabile è tenuto a implementare una procedura per testare, verificare e valutare regolarmente l'efficacia delle misure tecniche e organizzative al fine di garantire la sicurezza del trattamento, trasmettendo tempestivamente al Titolare la documentazione tecnica relativa sia alle misure di sicurezza in atto sia alle modifiche in seguito adottate.

Il Responsabile assicura l'utilizzo di strumenti, applicazioni e/o servizi che rispettino i principi di protezione dei dati personali fin dalla progettazione (privacy by design) e per impostazione predefinita (privacy by default).

Valutazione di impatto (art. 35 GDPR)

Il Responsabile, tenendo conto della natura del trattamento e delle informazioni a disposizione dello stesso, assiste il Titolare nel garantire il rispetto degli obblighi di cui agli artt. 35 e 36 del GDPR.

Nello specifico:

- fornisce tutte le informazioni e tutti gli elementi utili al Titolare per la effettuazione della valutazione di impatto sulla protezione dei dati, nonché dell'eventuale consultazione preventiva alla Autorità Garante;
- assicura la massima cooperazione e assistenza per dare effettività alle azioni di mitigazione eventualmente previste dal Titolare per affrontare possibili rischi identificati a seguito degli esiti della valutazione di impatto effettuata sui trattamenti di dati personali cui il Responsabile concorre.

Registro delle attività di trattamento (art. 30 GDPR)

Il Responsabile, ove ricorrano le ipotesi di cui all'art. 30 del Regolamento, dovrà tenere un registro ex art. 30, par. 2, nel quale identifica e censisce i trattamenti di dati personali svolti per conto del Titolare, le banche dati e gli archivi gestiti con supporti informatici e/o cartacei necessari all'espletamento delle attività oggetto del presente accordo.

Tale registro, da esibire, in caso di ispezione della Autorità Garante, deve contenere:

- il nome e i dati di contatto del Responsabile, del Titolare per conto del quale il Responsabile agisce e, ove applicabile, del Data Protection Officer (DPO);
- le categorie dei trattamenti effettuati per conto del Titolare del trattamento;
- se del caso, i trasferimenti di dati personali verso paesi terzi, compresa l'identificazione del paese terzo e la relativa documentazione di garanzia;
- la descrizione generale delle misure di sicurezza tecniche ed organizzative applicate alla protezione dei dati.

Data Breach (art. 33 GDPR)

Il Responsabile deve fornire tutto il supporto necessario al Titolare ai fini delle indagini e sulle valutazioni in ordine alla violazione di dati, al fine di individuare, prevenire e limitare gli effetti negativi della stessa, fornendo tempestivamente una relazione descrittiva dell'incident.

Nella misura in cui la violazione dei dati personali sia causata da una violazione del Responsabile o dei suoi Subresponsabili, tenuto conto della natura della violazione e del rischio di varia probabilità e gravità per i diritti e le libertà delle persone fisiche coinvolte, il Responsabile, su istruzione del Titolare, opererà tutti gli sforzi necessari per identificare e porre rimedio alla causa della violazione dei dati personali.

Si invita il Responsabile del trattamento a prendere visione dellaprocedura di segnalazione degli eventi di violazione dei dati personali (c.d. Data Breach) approvata dal Titolare e reperibile sul sito istituzionale dell'Ente.

Il Responsabile non deve rilasciare, né pubblicare alcun comunicato stampa o relazione riguardante eventuali data breach o violazioni di trattamento senza aver ottenuto il previo consenso scritto del Titolare.

Il Responsabile qualora ravvisi la necessità di effettuare una notifica di Data Breach all'Autorità Garante si impegna a informare preventivamente il Titolare.

Soggetti autorizzati allo svolgimento di operazioni di trattamento dei dati personali - Designazione

Il Responsabile:

- individua i soggetti autorizzati al trattamento, attribuendo loro specifici compiti e funzioni e fornendo loro adeguate istruzioni scritte circa le modalità del trattamento dei dati;
- assicura competenze ed affidabilità dei propri dipendenti e collaboratori autorizzati al trattamento dei dati personali effettuati per conto del Titolare;
- assicura che gli autorizzati abbiano ricevuto adeguata formazione in materia di protezione dei dati personali e sicurezza informatica e su richiesta da evidenza dello svolgimento dell'attività al Titolare;
- vigila sull'operato degli autorizzati, vincolandoli alla riservatezza su tutte le informazioni acquisite nello svolgimento delle loro attività, anche successivamente alla cessazione del rapporto di lavoro. In ogni caso, il Responsabile è ritenuto direttamente responsabile per qualsiasi divulgazione di dati personali da parte degli autorizzati.

Amministratori di sistema

Il Responsabile, per quanto concerne i trattamenti effettuati per fornire il servizio oggetto del accordo dai propri incaricati con mansioni di "amministratore di sistema", è tenuto altresì al rispetto delle previsioni contenute nel provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 27 novembre 2008 modificato in base al provvedimento del 25 giugno 2009, in quanto applicabili.

Il Responsabile, in particolare, si impegna a:

- designare quali amministratori di sistema le figure professionali da individuare e dedicare alla gestione e alla manutenzione di impianti di elaborazione o di loro componenti con cui vengono effettuati trattamenti di dati personali;
- predisporre e conservare l'elenco contenente gli estremi identificativi delle persone fisiche qualificate ed individuate quali amministratori di sistema e le funzioni ad essi attribuite, unitamente all'attestazione delle conoscenze, dell'esperienza, della capacità e dell'affidabilità degli stessi soggetti, i quali devono fornire idonea garanzia del pieno rispetto delle vigenti disposizioni in materia di trattamento, ivi compreso il profilo relativo alla sicurezza;
- fornire su richiesta il suddetto elenco al Titolare del trattamento e comunicare ogni eventuale aggiornamento dello stesso:
- verificare annualmente l'operato degli amministratori di sistema, informando il Titolare del trattamento, circa le risultanze di tale verifica;
- mantenere i file di log previsti in conformità alle disposizioni contenute nel provvedimento dell'Autorità Garante sopra richiamato.

Sub-Responsabile del trattamento

Per l'esecuzione di specifiche attività di trattamento per conto del Titolare e previa autorizzazione scritta specifica da richiedere a quest'ultimo, il Responsabile può ricorrere ad altro Responsabile (c.d. Sub-Responsabile del trattamento).



In questi casi il Responsabile si obbliga ad imporre per iscritto al Sub-Responsabile del trattamento, mediante atto giuridico vincolante, gli stessi obblighi in materia di protezione dei dati personali cui lo stesso è soggetto.

In particolare, rispetto agli obblighi in materia di sicurezza. Nel caso in cui il Responsabile ricorra ad un Sub-Responsabile stabilito in un Paese extra-UE, sarà suo onere adottare adeguati strumenti per legittimare il trasferimento dei dati ai sensi degli artt. 44 e ss. del GDPR.

Il Titolare può chiedere al Responsabile:

- il rilascio di copia degli accordi stipulati tra Responsabile e Sub-Responsabile del trattamento (omettendo le sole informazioni strettamente confidenziali e gli accordi economici, se del caso);
- l'esperimento di audit nei confronti dei propri Sub-responsabili del trattamento;
- conferma che gli audit sono stati condotti per dimostrare la conformità dei Sub-responsabili del trattamento alla normativa in materia di protezione dei dati personali, nonché alle istruzioni impartite dal Titolare del trattamento.

Il Responsabile si impegna espressamente ad informare il Titolare di eventuali modifiche riguardanti l'aggiunta o la sostituzione di eventuali Sub-responsabili del trattamento, dandogli così l'opportunità di opporsi a tali modifiche. Il Responsabile del trattamento non può ricorrere ai Sub-responsabili del trattamento nei cui confronti il Titolare abbia manifestato la sua opposizione.

Qualora il Sub-Responsabile ometta di adempiere ai propri obblighi, il Responsabile conserva nei confronti del Titolare l'intera responsabilità dell'inadempimento degli obblighi del Sub-Responsabile del trattamento. In tutti i casi, il Responsabile si assume la responsabilità nei confronti del Titolare per qualsiasi violazione od omissione realizzati da un Sub-Responsabile del trattamento o da altri terzi soggetti incaricati dallo stesso.

Data ProtectionOfficer (DPO)

Il Responsabile comunica al Titolare il nome e i dati di contatto del proprio Data Protection Officer (DPO), ove designato all'indirizzo: privacy@ausl.bologna.it

Tale comunicazione deve contenere il nome del Responsabile, il contratto e il CIG.

Il Titolare comunica con la presente i riferimenti del proprio DPO: dpo@aosp.bologna.it

Attività di audit da parte del Titolare del trattamento

Il Responsabile mette a disposizione del Titolare tutte le informazioni necessarie per dimostrare il rispetto degli obblighi di cui al presente contratto e della normativa applicabile, consentendo e contribuendo alle attività di revisione, compresi gli audit, realizzati dal Titolare o da un altro soggetto autonomo da questi incaricato.

A tale scopo il Responsabile riconosce al Titolare, ed ai terzi incaricati ai sensi dell'art. 28, par. 3, lett. h) GDPR, il diritto di accedere ai locali di sua pertinenza ove hanno svolgimento le operazioni di trattamento o dove sono custoditi dati o documentazione relativa al presente contratto.

In ogni caso il Titolare si impegna per sé e per i terzi incaricati da quest'ultimo, a che le informazioni raccolte durante le operazioni di verifica siano utilizzate solo per tali finalità.

In ogni caso il Titolare si impegna a comunicare con almeno 7 giorni di anticipo le attività e le modalità con le quali sarà svolto l'audit garantendo, inoltre, che le informazioni raccolte durante le operazioni di verifica siano utilizzate solo per tali finalità. Tale attività può essere svolta dal Titolare anche nei confronti del Sub-Responsabile del trattamento o delegata dal Titolare stesso al Responsabile.

Trasferimento e trattamento di dati personali fuori dall'Unione Europea

Il Titolare non autorizza il trasferimento dei dati personali oggetto di trattamento al di fuori dell'Unione Europea, salvo casi eccezionali legati alla tipologia contrattuale, in tali casi sarà onere del Responsabile adottare adeguati strumenti per legittimare il trasferimento dei dati ai sensi degli artt. 44 e ss. del GDPR.

Conservazione o cancellazione dei dati e loro restituzione

Al termine delle operazioni di trattamento affidate, nonché all'atto della cessazione per qualsiasi causa del trattamento da parte del Responsabile o del rapporto sottostante, il Responsabile a discrezione del Titolare sarà tenuto a:

- restituire al Titolare i dati personali oggetti del trattamento
- provvedere alla loro integrale distruzione, salvi solo i casi in cui la conservazione dei dati sia richiesta da norme di legge od altri fini (contabili, fiscali, ecc.).

In entrambi i casi il Responsabile provvederà a rilasciare al Titolare apposita dichiarazione scritta contenente l'attestazione che presso il Responsabile del trattamento non esista alcuna copia dei dati. Il Titolare si riserva il diritto di effettuare controlli e verifiche volte ad accertare la veridicità della dichiarazione.

Ulteriori eventuali obblighi, se applicabili in base alla tipologia contrattuale in essere

Il Responsabile:

- qualora il trattamento comporti anche la raccolta dei dati personali, il Responsabile rilascia agli interessati l'informativa di cui all'art. 13 del GDPR fornita dal Titolare;
- collabora con il Data Protection Officer (DPO) del Titolare, provvedendo a fornire ogni informazione dal medesimo richiesta;
- provvede ad informare immediatamente il Titolare di ogni richiesta, ordine ovvero attività di controllo da parte dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali o dell'Autorità Giudiziaria;
- coadiuva, se richiesto, il Titolare in caso di procedimenti dinanzi alle suddette. A tal fine il Responsabile fornisce, in esecuzione del contratto e, quindi, gratuitamente, tutta la dovuta assistenza al Titolare per garantire che la stessa possa rispondere a tali istanze o comunicazioni nei termini temporali previsti dalla normativa e dai regolamentari applicabili.

Responsabilità e manleve

Il Responsabile tiene indenne e manleva il Titolare da ogni perdita, costo, sanzione, danno e da ogni responsabilità di qualsiasi natura derivante o in connessione con una qualsiasi violazione da parte del Responsabile delle disposizioni contenute nel presente accordo.

A fronte della ricezione di un reclamo relativo alle attività oggetto del presente accordo, il Responsabile:

- avverte, prontamente ed in forma scritta, il Titolare del reclamo ricevuto;
- non fornisce dettagli al reclamante senza la preventiva interazione con il Titolare;
- non transige la controversia senza il previo consenso scritto del Titolare;
- fornisce al Titolare tutta l'assistenza che potrebbe ragionevolmente richiedere nella gestione del reclamo.

A fronte della ricezione di un reclamo relativo alle attività oggetto del presente accordo, il Responsabile contatterà tempestivamente il Titolare attendendo specifiche istruzioni sulle azioni da intraprendere.

Le gravi violazioni derivanti dall'inosservanza delle disposizioni dettate dall'art. 32 del GDPR possono determinare l'annullabilità del contratto.