**ID.16REA008**

**DISCIPLINARE DI GARA**

GARA A PROCEDURA APERTA AI SENSI DELL’ART 60 DEL D. LGS. N. 50/2016 PER LA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI IN SERVICE PER ESAMI SIEROLOGICI E DI AUTOIMMUNITA’ (REAGENTI, CONSUMABILI, CALIBRATORI, CONTROLLI) CON LA MESSA A DISPOSIZIONE DELLA STRUMENTAZIONE

art. 1 Modalità di gara

art. 2 Procedure di trasmissione dell’offerta

art. 3 Documenti di partecipazione

art. 4 Soccorso istruttorio

art. 5 Caratteristiche dell’offerta economica

art. 6 Procedura di individuazione della migliore offerta

art. 7 Requisiti tecnici

art. 8 Criteri e parametri per la valutazione delle offerte

art. 9 Richiesta informazioni

art. 10 Rinvio allo Schema di Contratto

art. 11 Informativa sul trattamento dei dati

art. 12 Accesso agli atti

Art. 1

(Modalità di gara)

L’Ente per la gestione accentrata dei servizi condivisi, di seguito denominato EGAS, ha indetto gara a procedura aperta, (art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016), per la stipula di una **Convenzione** per l’affidamento della fornitura di SISTEMI DIAGNOSTICI IN SERVICE PER ESAMI SIEROLOGICI E DI AUTOIMMUNITA’ (REAGENTI, CONSUMABILI, CALIBRATORI, CONTROLLI) CON LA MESSA A DISPOSIZIONE DELLA STRUMENTAZIONE - ID.16REA008, con l’osservanza delle presenti norme, nonché delle disposizioni contenute nel Bando Integrale di Gara, nello Schema di Convenzione e nel Capitolato Speciale. Tutti gli Enti del S.S.R. interessati potranno aderire alla Convenzione.

L’EGAS è titolare e legittimato in relazione allo svolgimento delle fasi di gara fino all’individuazione del miglior offerente e alla stipula della Convenzione. I singoli contratti di fornitura vengono conclusi a tutti gli effetti tra i singoli Enti del SSR interessati ed il Fornitore attraverso la stipula di “Contratti derivati”.

L’EGAS si riserva:

* di non procedere ad aggiudicazione se nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all’oggetto del contratto ai sensi dell’art.95, comma 12 del d.lgs. 50/2016;
* di non procedere ad aggiudicazione ovvero di revocare l’aggiudicazione definitiva - con la conseguente mancata stipula del contratto/convenzione – qualora, anteriormente alla stipula del medesimo/a, Consip S.p.A. renda disponibili convenzioni di servizi/forniture equivalenti a quelli dell’offerta del concorrente primo in graduatoria, a condizioni migliorative in termini di parametri quali-quantitativi ovvero in tutte le ipotesi di cui al Decreto n. 95/2012 (Spending Review) e lo stesso concorrente non acconsenta ad una modifica delle condizioni economiche tali da rispettare il limite di cui all’art. 26 c.3 della legge 488/99;
* di non procedere all’aggiudicazione qualora nel corso dello svolgimento della gara dovesse intervenire il parere negativo da parte del competente Nucleo di Valutazione degli Investimenti Sanitari e Sociali (NVISS).

Si precisa che la suddetta previsione è stata inserita sulla base di quanto disposto dall’art. 15 co 13 lett.b) del D.L. n. 95/2012 come convertito nella L. n. 135/2012, posto che, per gli Enti del SSN, va esclusa una diretta applicazione dell’art. 1 della norma sopra citata. Pertanto, la relativa clausola di recesso potrà essere esercitata dall’Amministrazione in ricorrenza delle condizioni specificatamente riportate da tale normativa.

Art. 2

(Procedure di trasmissione dell’offerta)

Il plico contenente l’offerta e la documentazione, a pena di esclusione, dovrà essere sigillato e recare sul frontespizio

* il nominativo e recapiti del mittente;
* l’oggetto della gara: “GARA A PROCEDURA APERTA AI SENSI DELL’ART 60 DEL D. LGS. N. 50/2016 PER LA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI IN SERVICE PER ESAMI SIEROLOGICI E DI AUTOIMMUNITA’ (REAGENTI, CONSUMABILI, CALIBRATORI, CONTROLLI) CON LA MESSA A DISPOSIZIONE DELLA STRUMENTAZIONE - ID.16REA008”.

Il plico dovrà contenere all’interno n. 3 buste separate, di cui la n. 3 dovrà essere regolarmente sigillata e controfirmata sui lembi di chiusura, mentre per la n. 1 e la n. 2 sarà sufficiente una chiusura normale.

* Busta n. 1 recante l’indicazione “DOCUMENTI DI PARTECIPAZIONE” (vedere art. 3 del presente Disciplinare di gara);
* Busta n. 2 recante l’indicazione “DOCUMENTAZIONE TECNICO-QUALITATIVA” (vedere elenco documenti richiesti nel Capitolato Speciale);
* Busta n. 3 recante l’indicazione “OFFERTA ECONOMICA” - (vedere art. 4 del presente disciplinare di gara).

Ogni busta dovrà contenere l’elenco numerato dei documenti presenti al proprio interno; tali documenti dovranno essere a loro volta numerati in ogni pagina, con indicazione sulla prima pagina del numero di pagine complessivo di ogni documento (ad esclusione dei documenti meramente illustrativi quali ad esempio i depliant).

Si precisa che per “sigillatura” deve intendersi una chiusura ermetica recante un qualsiasi segno o impronta, apposto su materiale plastico come striscia incollata o ceralacca o piombo, tale da rendere chiusi il plico e le buste, attestare l’autenticità della chiusura originaria proveniente dal mittente, nonché garantire l’integrità e la non manomissione del plico e delle buste.

Il plico andrà indirizzato all’Ente per la Gestione Accentrata dei Servizi Condivisi – Via Pozzuolo 330 (Palazzina B UFFICIO PROTOCOLLO)- 33100 UDINE e dovrà pervenire, a mezzo raccomandata A.R. tramite Servizio postale di Stato o mediante agenzie di recapito, ovvero con consegna a mano, all’Ufficio Protocollo dell’EGAS entro e non oltre il termine indicato nel bando di gara, pena l’esclusione dalla gara.

Gli orari di apertura dell’Ufficio Protocollo dell’EGAS sono i seguenti:

* dal lunedì al giovedì: 08.30 -16.00
* venerdì: 8.30 – 13.00

L’EGAS declina ogni e qualsivoglia responsabilità per eventuali ritardi o errori di recapito del plico. In caso di consegna a mano farà fede ai fini dell’osservanza del termine utile sopra fissato, la data e l’ora apposte sul plico dall’addetto alla ricezione.

Art. 3

(Documenti di partecipazione)

La ditta partecipante deve inserire all’interno della busta n. 1 la seguente documentazione:

1. Dichiarazione sostitutiva di certificazione e di atto di notorietà, a firma del legale rappresentante, redatta come da fac-simile (vedere Allegato “A” al disciplinare), corredato da fotocopia del documento di riconoscimento del sottoscrittore.
2. Garanzia dell’importo indicato nella tabella di cui al Capitolato Speciale, costituita nelleforme previste dall’art. 93 del D.Lgs. 50/2016, con espressa rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, rinuncia all’eccezione di cui all’art. 1957 comma 2 del Codice Civile, e con indicazione dell’operatività della garanzia medesima entro 15 giorni, a semplice richiesta scritta della stazione appaltante. La garanzia fideiussoria a scelta dell’offerente, può essere bancaria o assicurativa o rilasciata dagli intermediari finanziari iscritti nell’albo di cui all’art. 106 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993 n. 385 e s.i.m., che svolgono in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie e che sono sottoposti a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta all’albo previsto dall’art.161 del Decreto legislativo 24 febbraio 1998.

La garanzia, intestata all’Ente per la gestione accentrata dei servizi condivisi (EGAS) Via Pozzuolo n. 330, deve avere validità **per almeno 240 giorni** dalla data di presentazione dell’offerta.

L’importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo potrà essere ridotto:

* del 50 % per gli operatori economici ai quali venga rilasciata, da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000, la certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000;
* del 30 %, anche cumulabile con la riduzione di cui al primo periodo ed al periodo successivo, per gli operatori economici in possesso di registrazione al sistema comunitario di ecogestione e audit (EMAS), ai sensi del regolamento (CE) n. 1221/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009;
* del 20 % per gli operatori in possesso di certificazione ambientale ai sensi della norma UNI EN ISO 14001;
* del 20 %, anche cumulabile con la riduzione di cui ai periodi primo, secondo e terzo, per gli operatori economici in possesso, in relazione ai beni o servizi che costituiscano almeno il 5% del valore dei beni e servizi oggetto del contratto stesso, del marchio di qualità ecologica dell'Unione europea 118 (Ecolabel UE) ai sensi del regolamento (CE) n. 66/2010 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009;
* del 15% per gli operatori economici che sviluppano un inventario di gas ad effetto serra ai sensi della norma UNI EN ISO 14064-1 o un'impronta climatica (carbon footprint) di prodotto ai sensi della norma UNI ISO/TS 14067.

Per fruire dei benefici di cui al presente comma, l'operatore economico segnala, in sede di offerta, il possesso dei relativi requisiti, e lo documenta nei modi prescritti dalle norme vigenti.

L’importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è ridotto del 30 % non cumulabile con le riduzioni di cui ai periodi precedenti, per gli operatori economici in possesso del rating di legalità o attestazione del modello organizzativo, ai sensi del decreto legislativo n. 231/2001 o di certificazione social accountability 8000,o di certificazione del sistema di gestione a tutela della sicurezza e della salute dei lavoratori, o di certificazione OHSAS 18001, o di certificazione UNI CEI EN ISO 50001 riguardante il sistema di gestione dell’energia o UNI CEI 11352 riguardante la certificazione di operatività in qualità di ESC (Energy Service Company) per l’offerta qualitativa dei servizi energetici.

In caso di partecipazione a più lotti, la ditta concorrente potrà presentare una garanzia unica, specificando i lotti ai quali intende partecipare.

La garanzia copre la mancata sottoscrizione del contratto dopo l’aggiudicazione, per fatto dell'affidatario riconducibile ad una condotta connotata da dolo o colpa grave, ai sensi dell’art. 93, comma 6 del D.Lgs. 50/2016; la garanzia provvisoria verrà svincolata all’aggiudicatario automaticamente al momento della stipula del contratto, mentre agli altri concorrenti, ai sensi dell’art. 93, comma 9, del Codice, verrà svincolata entro trenta giorni dalla comunicazione dell’avvenuta aggiudicazione ai non aggiudicatari.

**Si precisa che l’amministrazione provvederà allo svincolo a mezzo lettera PEC o fax e che il documento originale non verrà restituito alla ditta.**

1. Documento di impegno di un fideiussore, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto, di cui all’articolo 103 del D. Lgs. 50/2016, qualora l'offerente risultasse affidatario. Il documento di impegno può essere eventualmente anche integrato nel documento Garanzia di cui al precedente punto 2. Nel caso in cui l’offerente abbia costituito la cauzione tramite deposito in contanti o in titoli del debito pubblico l’operatore economico dovrà, separatamente, produrre un ulteriore documento contenente l’impegno di cui all’art. 93 c. 8 del D. Lgs. 50/2016.
2. Il versamento relativo alla contribuzione dovuta all’Autorità Nazionale Anti Corruzione, ai sensi dell’art. 1, comma 67 della Legge 23 dicembre 2005 n. 266, per gli importi indicati nella tabella di cui al Capitolato Speciale.

Sia nel caso di R.T.I. costituito, che nel caso di R.T.I. non ancora costituito, il versamento è unico e deve essere effettuato dalla capogruppo.

1. Patto Integrità debitamente sottoscritto dal legale rappresentante corredato da fotocopia del documento di riconoscimento del sottoscrittore (vedere Allegato “B” al disciplinare).
2. PASSOE ai fini della comprova del possesso dei requisiti di cui all’art. 80 e all’art. 83, c.1 lett.b) e lett. c) del D. Lgs. 50/2016;
3. Scheda fornitore debitamente compilata, con l’indicazione del domicilio ai fini delle comunicazioni e il relativo numero di fax e/o PEC (vedere Allegato “D” al disciplinare).
4. Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice della Privacy, debitamente controfirmata (vedere Allegato “C” al disciplinare).
5. Elenco sintetico dei lotti ai quali la ditta partecipa, con indicazione - per ogni lotto - dell’importo del CIG versato (se dovuto) e dell’importo della cauzione versata;
6. Copia dell’offerta economica priva dell’indicazione dei prezzi e degli sconti, riportante la seguente dicitura: “Copia dell’offerta economica senza indicazione dei prezzi e degli sconti”, specificando i lotti di gara e i codici-prodotto ai quali l’offerta si riferisce.
7. **Attestato di sopralluogo, debitamento compilato e sottoscritto.**

**I documenti di cui ai punti 1-2-3-4-5-11 sono da considerarsi documentazione essenziale ai fini della partecipazione alla gara. In particolare, la mancata presentazione del documento n. 11 è pena esclusione (non sanabile).**

In caso di raggruppamento temporaneo di impresa, la documentazione di cui ai punti precedenti relativi ai “Documenti di partecipazione“, dovrà essere presentata da tutte le imprese che costituiscono il raggruppamento, ad eccezione dell’attestazione del versamento della contribuzione dovuta all’Autorità di vigilanza sui contratti pubblici (a cura della solo capogruppo). Si precisa che con riferimento ai documenti di cui ai punti 2 e 3, gli stessi dovranno essere, in caso di raggruppamento temporaneo di impresa, cointestati a tutti i soggetti componenti il raggruppamento.

I concorrenti di altri Paesi Comunitari sono autorizzati a presentare la documentazione equipollente a quella richiesta.

L’EGAS si riserva di procedere ai relativi controlli, ai sensi di quanto previsto dalla D.P.R. 445/2000, nei confronti dei partecipanti alla gara.

Art. 4

(Soccorso istruttorio)

Ai sensi di quanto previsto dall’art. 83 comma 9 del D. Lgs. n. 50/2016 le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio. In particolare la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e delle dichiarazioni sostitutive previste ai fini della partecipazione alla gara (v. precedente art.3) e di cui agli artt. 80, 81 e 83 del medesimo decreto, con esclusione di quelle afferenti all’offerta tecnica ed economica, obbliga il concorrente che vi ha dato causa al pagamento, in favore della stazione appaltante, della sanzione pecuniaria stabilita in misura dell'uno per mille del valore del lotto di gara e comunque non superiore a 5.000 euro. In tal caso, la stazione appaltante assegnerà al concorrente un termine, non superiore a dieci giorni, perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicandone il contenuto e i soggetti che le devono rendere, da presentare contestualmente al documento comprovante l’avvenuto pagamento della sanzione, a pena di esclusione.

La sanzione è dovuta esclusivamente in caso di regolarizzazione.

Nei casi di irregolarità formali, ovvero di mancanza o incompletezza di dichiarazioni non essenziali, la stazione appaltante ne richiederà comunque la regolarizzazione con la procedura di cui al periodo precedente, ma non applica alcuna sanzione. In caso di inutile decorso del termine di regolarizzazione, il concorrente è escluso dalla gara. Ogni variazione che intervenga, anche in conseguenza di una pronuncia giurisdizionale, successivamente alla fase di ammissione, regolarizzazione o esclusione delle offerte non rileva ai fini del calcolo di medie nella procedura, né per l'individuazione della soglia di anomalia delle offerte.

Costituiscono irregolarità essenziali e non sanabili le carenze della documentazione che non consentono l’individuazione del o dei soggetti responsabili della stessa.

Il pagamento della sanzione dovrà essere effettuato tramite BONIFICO sul c/c di Tesoreria n. IT 77 E 02008 12310 000103533637 intestato all’ EGAS.

Art. 5

(Caratteristiche offerta economica)

L’offerta economica (Busta n. 2) dovrà essere redatta in lingua italiana e dovrà riportare tutte le informazioni di cui all’Allegato “E” al disciplinare. Per il medesimo lotto, non sono ammesse offerte “in alternativa”; nel caso venissero erroneamente formulate offerte “in alternativa” sarà presa in considerazione soltanto la prima offerta formulata e non anche l’offerta denominata “in alternativa”.

La ditta dovrà indicare, per ogni lotto, un prezzo unico netto, nel senso che eventuali sconti dovranno essere già conteggiati nel prezzo offerto, con esclusione di annotazioni di sconti percentuali ulteriori in calce alle offerte o comunque annotati a parte.

L’offerta dovrà essere redatta in termini di prezzo fisso ed invariabile per tutta la durata della fornitura.

Si richiede altresì che nella Busta n. 3 la ditta concorrente inserisca un CD contenente la medesima offerta economica di cui sopra in formato excel (o word), in base allo schema previsto nel sopra citato Allegato “E” alle Norme. In caso di difformità tra i due formati (cartaceo ed elettronico), farà fede il formato cartaceo. Se disponibile, si chiede, inoltre, di inserire nel CD copia del listino vigente. Il listino rimarrà fisso ed invariabile per tutta la durata contrattuale.

La ditta dovrà inserire, nello schema di dettaglio dell’ offerta economica, gli oneri della sicurezza da rischio specifico (art. 95, comma 10 D. lgs. n. 50/2016) la cui quantificazione spetta al Concorrente in rapporto all’offerta medesima. Per mero chiarimento si segnala che tali costi sono propri del Concorrente e sono diversi dagli oneri della sicurezza per le interferenze, che sono invece determinati dalla stazione appaltante. Nel caso specifico il valore degli oneri della sicurezza da rischi interferenziali è pari a € 0,00 (zero).

L’offerta dovrà avere validità non inferiore **a 240 giorni** dall’ultimo termine di presentazione e per tale periodo è irrevocabile e dovrà essere presentata secondo le modalità previste dall’art. 2.

Non saranno accettate le offerte che non rispettino le indicazioni e le modalità di presentazione previste nel presente documento, ovvero risultino equivoche, difformi dalla richiesta o condizionate da altre clausole.

In caso di raggruppamento di imprese, l’offerta congiunta dovrà:

1. essere sottoscritta dai Rappresentanti legali di tutte le imprese raggruppate;
2. specificare le parti del servizio che saranno eseguite dalle singole imprese;
3. contenere l’impegno che, in caso di aggiudicazione della gara, le stesse si conformeranno alla disciplina prevista dall’art. 48 del D. Lgs. 50/2016.

E’ fatto divieto ai concorrenti di partecipare alla gara in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti, ovvero di partecipare alla gara anche in forma individuale qualora abbia partecipato alla gara medesima in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti. I consorzi di cui all’art. 45, comma 2, lett. b) e c), sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi è fatto divieto di partecipare, in qualsiasi altra forma, alla medesima gara; in caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato.

L’offerta congiunta comporta la responsabilità solidale nei confronti dell’Ente di tutte le imprese raggruppate. Nel caso in cui il R.T.I. sia individuato come migliore offerente, le singole imprese raggruppate devono conferire, in unico atto, mandato speciale con rappresentanza, irrevocabile, ad una di esse designata come capogruppo. Tale mandato deve risultare da scrittura privata autenticata. La procura è conferita al rappresentante legale dell’impresa capogruppo. Per quanto non espressamente qui indicato si applica l’art. 48 del D. Lgs. 50/2016.

Tutte le offerte che presenteranno un carattere anormalmente basso rispetto alla prestazione richiesta verranno assoggettate a verifica, secondo quanto disposto dall’art. 97 del D.Lgs. 50/2016; l’Amministrazione valuterà l’anomalia delle offerte secondo i criteri ivi descritti.

Art. 6

(Procedura di individuazione della migliore offerta)

L’EGAS, verificata la regolarità della documentazione richiesta a corredo dell'offerta, procederà all'individuazione del miglior offerente, per ciascun lotto, secondo il criterio di cui all’art. 95 c.2 del D.Lgs. 50/2016, ovvero all’**offerta economicamente più vantaggiosa**.

I plichi verranno aperti presso la sede dell’EGAS in via Pozzuolo 330, 33100 Udine, nel giorno e ora stabiliti nel Bando di gara..

La procedura di gara si svolgerà con le seguenti modalità:

**I° FASE: IN SEDUTA PUBBLICA**

Alla prima fase, che avrà luogo il **giorno e all’ora indicati nel bando di gara***,* potrà intervenire per qualsiasi effetto un rappresentante legale dell’Impresa concorrente o un’altra persona dallo stesso delegata, munita di apposita procura\*.

Il Presidente di gara, assistito dal segretario verbalizzante, procederà all’apertura dei plichi pervenuti, dopo aver accertato la regolarità delle modalità di presentazione; verranno inizialmente esaminati i documenti di partecipazione, ammettendo o escludendo i concorrenti sulla base della documentazione di partecipazione. In seguito il Presidente di gara trasmetterà l’elenco delle Ditte ammesse e la documentazione tecnica alla Commissione Giudicatrice che effettuerà la valutazione tecnico-qualitativa della fornitura.

**II° FASE: IN SEDUTA NON PUBBLICA**

La Commissione Giudicatrice, all’uopo nominata, procederà alla valutazione tecnico-qualitativa della fornitura, alla verifica della rispondenza alle modalità richieste e all’attribuzione dei punteggi, in base agli elementi di cui all’art. 7 del presente documento.

**III° FASE: IN SEDUTA PUBBLICA**

Alla terza fase potrà intervenire per qualsiasi effetto un rappresentante legale dell’Impresa concorrente o un’altra persona dallo stesso delegata. In tal caso dovrà esibire all’autorità che presiede la gara idonea procura\*.

Nella seconda seduta pubblica, il cui luogo ed orario saranno comunicati via fax almeno cinque giorni prima della seduta stessa, il Presidente, assistito dal segretario verbalizzante, procederà a dare lettura del verbale dei lavori della Commissione Giudicatrice, e all’apertura, per le sole ditte ammesse, della busta n. 3 “Offerta economica”; una volta data lettura delle offerte economiche verrà assegnato il punteggio previsto per l’elemento prezzo e a questo sommati gli altri punteggi determinati dalla Commissione Giudicatrice summenzionata.

La fornitura verrà affidata alla ditta che avrà ottenuto il punteggio complessivo più elevato.

Nel caso in cui nell’ambito del medesimo lotto si venisse a determinare una parità tra due o più offerte, si procederà seduta stante come segue:

1. se presenti, i procuratori delle ditte che hanno presentato offerte uguali saranno invitati a procedere immediatamente alla gara di miglioria; in caso di ulteriore parità si provvederà all’individuazione mediante sorteggio;
2. se nessuno dei procuratori delle ditte dovesse risultare presente, si procederà subito mediante sorteggio.

L’EGAS si riserva la facoltà di procedere all’individuazione anche in presenza di un’unica offerta valida, fatto salvo quanto previsto dall’art. 95 comma 12 del D.Lgs. 50/2016.

L’individuazione da parte dell’EGAS della ditta risultata migliore offerente diverrà immediatamente vincolante per la stessa. Il verbale di gara redatto dal segretario verbalizzante ha valore di aggiudicazione provvisoria.

Ove necessario si procederà alla valutazione dell’anomalia delle offerte secondo i criteri di cui all’art. 97 del D.Lgs. 50/2016 e quindi all’aggiudicazione definitiva tramite approvazione degli atti da parte del Dirigente dell’EGAS e relativa comunicazione alle parti interessate.

L’aggiudicazione definitiva diverrà efficace dopo la verifica del possesso dei requisiti prescritti (art 32 comma 7 del D.lgs 50/2016).

Detta verifica verrà effettuata, nelle more dell’istituzione della Banca dati nazionale degli operatori economici di cui all’art. 81 del D. Lgs.vo n.50/2016, mediante AVCpass, giusta Deliberazione. 111 del 20 dicembre 2012, adottata dall’Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture in attuazione dell’art.6 bis del d.lgs. 12 aprile 2006, n. 163.

**Si precisa che qualsiasi anomalia del sistema AVCPASS riscontrata da parte della ditta migliore offerente durante la fase di comprova dei requisiti di carattere generale, tecnico-professionale ed economico e finanziario dichiarati in sede di gara, dovrà essere adeguatamente documentata e comunicata alla Stazione Appaltante entro e non oltre i termini fissati dalla richiesta inoltrata da Egas, pena la definitiva esclusione dalla gara per mancata comprova dei prescritti requisiti.**

Divenuta efficace l’aggiudicazione definitiva, e fatti salvi i poteri di autotutela, la stipula del contratto avrà luogo entro il termine di 90 giorni, ovvero fatto salvo diverso termine espressamente concordato con l’aggiudicatario (art 32 comma 8 del D.lgs 50/2016).

\**Il rappresentante legale dell’impresa concorrente o la persona delegata ad assistere alle sedute pubbliche di cui sopra dovrà presentarsi munita di copia del documento di riconoscimento e copia della procura da consegnare al personale dell*’EGAS*.*

Art. 7

(Requisiti tecnici)

I prodotti offerti dalle ditte concorrenti dovranno avere le caratteristiche prescritte nel Capitolato Speciale. Saranno effettuate le verifiche dell’ammissibilità/non ammissibilità dei prodotti/servizi offerti in relazione alla corrispondenza o meno a quanto prescritto nel Capitolato.

Nel caso in cui la descrizione delle specifiche tecniche indicate si riferisse casualmente, in tutto o in parte, a caratteristiche possedute da prodotti distribuiti da una sola ditta, si deve intendere inserita la clausola “o equivalenti”. L’eventuale equivalenza tecnica deve essere dimostrata dal concorrente e verrà valutata dalla Commissione ai sensi di quanto previsto dall’art. 68 del D.Lgs. 50/2016.

Art. 8

(Criteri e parametri per la valutazione delle offerte )

La procedura di aggiudicazione terrà conto dell’aspetto economico e qualitativo dei prodotti offerti, individuando l’offerta più vantaggiosa in base all’esame dei parametri di valutazione indicati nel Capitolato Speciale, a ciascuno dei quali verrà assegnato il punteggio massimo riportato al medesimo articolo sopra indicato.

La Commissione Giudicatrice appositamente nominata dall’EGAS, laddove lo riterrà necessario, potrà in sede di valutazione richiedere alle ditte partecipanti tutte le ulteriori informazioni e/o elaborati ritenuti necessari per formulare una più precisa valutazione della fornitura offerta.

Si precisa, infine, che tutti i calcoli relativi all’attribuzione dei punteggi e all’eventuale riparametrazione del punteggio qualitativo, verranno eseguiti computando fino alla seconda cifra decimale.

Art. 9

(Richiesta informazioni)

Le informazioni complementari relative alla presente gara possono essere richieste per iscritto a mezzo PEC: egas.protgen@certsanita.fvg.it o a mezzo fax: 0432/306241.

Ulteriori delucidazioni possono essere richieste all’indirizzo e-mail [segreteria@egas.sanita.fvg.it](mailto:segreteria@egas.sanita.fvg.it) indicando nell’oggetto della e-mail “ID.16REA008, richiesta chiarimenti, c.a. dr. Alberto Nonino”.

Le richieste di delucidazioni e di informazioni complementari di cui sopra dovranno pervenire, con i mezzi sopra indicati, entro 10 gg dalla data fissata come termine per la presentazione delle offerte e la stazione appaltante provvederà ad evadere tali richieste entro 6 gg dal termine di presentazione delle offerte. Le richieste non pervenute nei termini sopra riportati, non potranno essere evase.

Le risposte ai quesiti scritti saranno pubblicate sul sito dell’EGAS, pertanto le ditte interessate, consultandolo periodicamente, potranno acquisire le informazioni del caso.

Art. 10

(Rinvio allo Schema di Convenzione)

L’oggetto, le modalità e la gestione del servizio/fornitura sono disciplinati dal relativo Schema di Convenzione che verrà stipulato tra EGAS e la ditta aggiudicataria.

art. 11

(Informativa sul trattamento dei dati)

Ai sensi del D. Lgs. 196/2003, si precisa che i dati richiesti verranno trattati, nel rispetto della normativa vigente, unicamente ai fini della procedura di individuazione del miglior offerente e della successiva stipula della Convenzione.

Si evidenzia altresì che i dati di cui trattasi non saranno diffusi, fatto salvo il diritto di accesso dei "soggetti interessati" ex L. 241/90, che potrebbe comportare l’eventuale doverosa comunicazione dei dati suddetti ad altri concorrenti alla gara, così come pure l’esigenza dell’Amministrazione di accertamento dei dati dichiarati in sede di gara o comunque previsti ex lege.

art. 12

(Accesso agli atti)

L’accesso agli atti, il diniego e il differimento dello stesso è disciplinato dalla legge n. 241 del 1990 e dall’articolo 53 del D.Lgs. n. 50 del 2016.

Nel caso in cui il concorrente ritenga che la propria offerta tecnica e/o le giustificazioni dell’offerta economica contengano informazioni che costituiscono segreto tecnico o commerciale tutelato dalla normativa sopra richiamata, lo stesso dovrà produrre dichiarazione ai sensi del D.P.R. n. 445 del 2000 (articoli 46 e 47), inserita nella busta n.2 “documentazione tecnico-qualitativa”.

Tale dichiarazione dovrà tassativamente riportare:

1. le singole pagine e i paragrafi della documentazione prodotta che contengono segreti tecnici o commerciali, onde consentire all’Amministrazione la chiara e precisa individuazione delle parti secretate;
2. congrua motivazione circa l’effettiva sussistenza del segreto tecnico o commerciale, con indicazione dell’istituto giuridico posto a tutela della documentazione secretata (marchio, brevetto, privativa industriale, diritto d’autore o altro diritto di proprietà intellettuale);
3. documentazione a comprova dell’effettiva sussistenza del segreto tecnico o commerciale dichiarato.

Si sottolinea che in assenza di dette indicazioni o in presenza di indicazioni prive delle specifiche sopra menzionate, o riguardanti genericamente tutta la documentazione tecnica e i giustificativi dell’offerta economica, l’Amministrazione autorizzerà gli eventuali accessi agli atti richiesti dai concorrenti senza nulla comunicare ulteriormente al contro interessato.

In caso di richiesta di accesso agli atti di gara da parte di partecipanti alla procedura, l’Amministrazione provvederà ad informare il contro interessato, indicando quale documentazione è stata richiesta e per quali finalità.

Si precisa che qualora il concorrente richieda copia integrale di tutta la documentazione dei partecipanti, ai fini della difesa in giudizio dei propri interessi, l’Amministrazione provvederà a fornire copia integrale della stessa, salvo il caso di comprovata sussistenza di marchi registrati o brevetti.

Il concorrente che effettua l’accesso agli atti si obbliga a non divulgare a terzi le informazioni acquisite a seguito dell’accesso.

Si precisa che il diritto di accesso di cui all’art.53 del d. lgs. n.50/2016 relativamente agli atti della presente procedura di gara dovrà essere esercitato nei confronti dell’EGAS.

**Allegati alle Norme di partecipazione:**

* + Fac simile “Allegato A”: Dichiarazione sostitutiva di certificazione e di atto di notorietà
  + Fac simile “Allegato B”: Dichiarazione “Patto d’integrità
  + Fac simile “Allegato C”: Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice della Privacy
  + Fac simile “Allegato D”: Scheda Fornitore
  + Fac simile “Allegato E”: Offerta Economica e struttura economica della stessa

**Fac-simile “Allegato A”**

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI…………………..**

**……………………………………….**

**CIG ----------------**

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE E DI ATTO DI NOTORIETA’ EX D.P.R. 445/2000**

Il/La sottoscritto/a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

e residente a\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

in via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_n.\_\_\_ in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Titolare, rappresentante legale, procuratore, ecc.)

**della Ditta/Società \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

sotto la sua personale responsabilità ed a piena conoscenza della responsabilità penale prevista per le dichiarazioni false dall’art. 76 del D.P.R. 445/2000 e dall’art. n. 496 c.p.

**DICHIARA**

in nome e per conto dell’suddetto operatore economico quanto segue:

* 1. di rivestire la qualità di operatore economico ai sensi per gli effetti di cui al Dlgs 50/2016, art. 3 comma 1 lett. p) e più in particolare di partecipare alla gara, come previsto dal Dlgs 50/2016, art. 45, come

*(barrare la voce che interessa)*

* + - impresa individuale (anche artigiana), ovvero società (anche cooperativa)
    - consorzio tra società cooperative di produzione e lavoro (L. 422/09 e D. Lgs. 1577/47), ovvero consorzio tra imprese artigiane (L. 443/1985)
    - consorzio stabile, tra imprenditori individuali, anche artigiani, società commerciali, società cooperative di produzione e lavoro costituito anche in forma di soc. consortile (art. 2615-ter del cod. civ.) e ai sensi del Dlgs 50/2016, art 45, comma 2, lett. c)
    - mandatario del Raggruppamento Temporaneo di Imprese costituito, ai sensi del Dlgs 50/2016 art. 45, comma 2, lett.d), (indicare tutti i nominativi delle Imprese raggruppate):

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

* + - mandante del Raggruppamento Temporaneo di Imprese costituito, ai sensi del Dlgs 50/2016 art. 45, comma 2, lett.d), da (indicare tutti i nominativi delle Imprese raggruppate, specificando il mandatario):

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

* + - consorzio ordinario di concorrenti di cui all'art. 2602 cod. civ. costituito tra i soggetti di cui al Dgls 50/2016, art. 45, comma 1 lett. a), b) e c), anche in forma di società ai sensi dell'art. 2615-ter del cod. civ.
    - impresa facente parte di un’aggregazione tra imprese aderenti al un contratto di rete ai sensi dell’art. 3 comma 4 ter del Dl 5/2009, convertito dalla l 33/2009
    - soggetto che ha stipulato un contratto di gruppo europeo di interesse economico (GEIE) ai sensi del D.Lgs 240/91.
    - operatore economico, ai sensi Dgls 50/2016, art. 45, comma 1 lett. a), b) e c), stabilito in altri Stati membri, costituito conformemente alla legislazione vigente nel proprio Paese.
  1. In caso di RTI/consorzi ordinari:
     + **non ancora formalmente costituiti** l’impegno che, in caso di aggiudicazione della gara, tutti (e soli) i soggetti economici sottoscrittori dell’offerta conferiranno mandato collettivo speciale con rappresentanza all’operatore designato in sede d’offerta come mandatario (capogruppo) ai sensi dell’art. 48 D. Lgs. 50/2016
     + **formalmente già costituiti (**allegare originale o copia autentica del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria o dell’atto costitutivo del consorzi)
  2. (in caso di raggruppamento costituendo o costituito) ad eseguire le parti del servizio o della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati o aderenti all’aggregazione di rete di imprese come di seguito indicato:

In caso di raggruppamento temporaneo di impresa, consorzio ordinario, GEIE, rete di impresa **orizzontale** (si precisa che la mandataria deve eseguire la prestazione in quota maggioritaria ovvero almeno della quota specificata nel disciplinare di gara):

Impresa (mandataria); \_\_\_\_\_\_\_\_, \_\_\_\_%;

Impresa (mandante); \_\_\_\_\_\_\_\_\_, \_\_\_\_%

In caso di raggruppamento temporaneo di impresa, consorzio ordinario, GEIE, rete di impresa **vertica**le (si precisa che la mandataria deve eseguire la prestazione principale):

impresa (mandataria): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

impresa mandante: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

In caso di raggruppamento temporaneo di impresa, consorzio ordinario, GEIE, rete di impresa **misti** (si precisa che la mandataria deve eseguire la prestazione principale in quota maggioritaria ovvero almeno nella quota specificata nel disciplinare di gara):

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Impresa** | **Categoria principale** | **Categoria secondaria 1** | **Categoria secondaria 2** |
| Mandataria | % | % | % |
| Mandante | % | % | % |
| Altre mandanti | % | % | % |

* 1. *(se del caso)* ai fini della riduzione dell’entità del deposito cauzionale provvisorio ex comma 7 dell’art. 93 del D. Lgs. 50/2016, di essere in possesso del/i seguente/i requisito/i:
     + certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000 (RIDUZIONE 50%, cumulabile con le due seguenti);
     + registrazione al sistema comunitario di ecogestione e audit (EMAS) ai sensi del regolamento (CE) n.1221/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio (RIDUZIONE 30%, cumulabile con la precedente e la seguente)
     + certificazione ambientale ai sensi della norma UNI EN ISO 14001 (RIDUZIONE 20%)
     + marchio di qualità ecologica dell’Unione europea (Ecolabel UE) ai sensi del Regolamento CE n.66/2010 del Parlamento europeo e del Consiglio, in relazione ai beni o servizi che costituiscano almeno il 50 per cento del valore dei beni e servizi oggetto del contratto d’appalto (RIDUZIONE 20%, cumulabile con le precedenti)
     + sviluppo di un inventario di gas ad effetto serra ai sensi della norma UNI EN ISO 14064-1 ovvero un’impronta climatica (carbon footprint ) di prodotto ai sensi della norma UNI ISO/TS 14067(RIDUZIONE 15%);
     + possesso del rating di legalità o attestazione del modello organizzativo, ai sensi del D.Lgs. n.231/2001 o della certificazione social accountability 8000, o della certificazione del sistema di gestione a tutela della sicurezza e della salute dei lavoratori, o della certificazione OHSAS 18001, o della certificazione UNI CEI EN ISO 50001 riguardante il sistema di gestione dell'energia o UNI CEI 11352 riguardante la certificazione di operatività in qualità di ESC (Energy Service Company) per l'offerta qualitativa dei servizi energetici e per gli operatori economici in possesso della certificazione ISO 27001 riguardante il sistema di gestione della sicurezza delle informazioni (RIDUZIONE del 30%, non cumulabile con le riduzioni di cui ai periodi precedenti) e più precisamente,

(indicare certificazione posseduta): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

* 1. che il soggetto abilitato a sottoscrivere l’offerta oggetto della presente gara in nome e per conto della ditta istante è il signor \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ nato a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ nella sua qualità di:
     + \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;
     + procuratore (come da procura allegata);
  2. che la ditta è iscritta alla C.C.I.A.A. di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Registro delle Imprese dal \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_al n. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_per l’esercizio dell’attività oggetto della presente gara;
  3. *(da compilare se ricorre il caso)* che la ditta è iscritta nel registro delle Cooperative tenuto dalla competente C.C.I.A.A. (limitatamente a tali categorie di imprese):\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ *(citare i relativi riferimenti)*;
  4. *(da compilare se ricorre il caso)* che la ditta è iscritta all’Albo Regionale delle Cooperative sociali, sezione “A” , sezione “B” o sezione “C” se trattasi di consorzio (limitatamente a tali categorie di imprese):\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ *(citare i relativi riferimenti)*;
  5. *(nel caso di impresa con sede all’estero)* che la ditta è iscritta nel seguente albo o lista ufficiale dello Stato di appartenenza:

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(citare i relativi riferimenti)*

* 1. che nulla osta, nei confronti della ditta candidata, ai fini dell’articolo 10 della legge 31 maggio 1965 n. 575 e s.m. e i. (normativa antimafia) o dei tentativi di “infiltrazione mafiosa” di cui all’art.4 del D.lgs. n.490/1994;
  2. di riservarsi di richiedere il subappalto (ai sensi dell’art. 105 del D.lgs 50/2016) per le seguenti prestazioni nelle seguenti quote ad imprese idonee e qualificate ai sensi di legge:

quota: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_%;

parti della prestazione che intende subappaltare: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

* 1. con riferimento all’art. 105 comma 6 D.lgs 50/2016, la terna degli eventuali subappaltatori è:

(fornire i dati per ciascuna impresa: Denominazione o ragione sociale, CF/P.IVA, sede legale: comune, prov.,CAP, Stato,indirizzo);

1.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

* 1. che
     + nei confronti dell’operatore economico e dei subappaltatori eventualmente sopra indicati non ricorre alcuna delle cause di esclusione previste all’art. 80 del D.lgs. n. 50/2016 né altre situazioni che, ai sensi della vigente normativa, costituiscono cause ostative per la partecipazione alla gara e/o per la stipulazione del contratto in caso di aggiudicazione;
  2. in considerazione dell’art 80 comma 1 d.lgs 50/2016, la dichiarazione di cui al punto m) è riferita anche a tutti i soggetti di cui all’art. 80 comma 3 del D.lgs 50/2016 e che di seguito si elencano:

*(devono essere indicati: il titolare o il direttore tecnico, se si tratta di impresa individuale; i soci o il direttore tecnico, se si tratta di società in nome collettivo; i soci accomandatari o il direttore tecnico, se si tratta di società in accomandita semplice; dei membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, di direzione o di vigilanza o dei soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, il direttore tecnico o il socio unico persona fisica, ovvero il socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società o consorzio, nonché i soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara; devono inoltre essere indicate le medesime figure in relazione agli eventuali subappaltatori, anche i procuratori muniti di poteri di rappresentanza.)*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Cognome | Nome | Luogo e data di  nascita | Codice Fiscale | Residenza | Incarico Societario |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

***ovvero***

* + - che è in corso nei confronti di (indicare nome e cognome del soggetto) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
* condanna, con sentenza passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell’art. 444 C.P.P., e precisamente:

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

e che l’impresa ha dimostrato una completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata, come risulta dalla documentazione allegata;

**Vanno indicate tutte le condanne penali, ivi comprese quelle per le quali il soggetto abbia beneficiato della non menzione. Non è necessario indicare le condanne quando il reato è stato depenalizzato ovvero per le quali è intervenuta la riabilitazione ovvero quando il reato è stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima**

* + - di essere a piena e diretta conoscenza dell’ insussistenza, ai sensi dell’art. 80, comma 2, D. Lgs. 50/2016, delle cause di decadenza, di sospensione o di divieto previste dall’articolo 67 del D.Lgs. 6 settembre 2011, n. 159 o di un tentativo di infiltrazione mafiosa di cui all’articolo 84, comma 4, del medesimo decreto per i soggetti sopraindicati;
    - di non aver commesso, ai sensi dell’art. 80, comma 4, D.Lgs. 50/2016, violazioni gravi, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse o i contributi previdenziali, secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui sono stabiliti;
    - di non incorrere in nessuna delle cause di esclusione dalle procedure di affidamento di appalti pubblici di cui all’art. 80, comma 5, D.Lgs. 50/2016, e in particolare:
    - di non aver commesso gravi infrazioni debitamente accertate alle norme in materia di salute e sicurezza sul lavoro nonché agli obblighi di cui all’articolo 30, comma 3 del D.Lgs. 50/2016;
    - di non trovarsi in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, salvo il caso di concordato con continuità aziendale, né di trovarsi in un procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni, fermo restando quanto previsto dall’articolo 110 del D.Lgs. 50/2016;
    - di non aver commesso gravi illeciti professionali, tali da rendere dubbia la sua integrità o affidabilità. Tra questi rientrano: le significative carenze nell’esecuzione di un precedente contratto di appalto o di concessione che ne hanno causato la risoluzione anticipata, non contestata in giudizio, ovvero hanno dato luogo ad una condanna al risarcimento del danno o ad altre sanzioni; il tentativo di influenzare indebitamente il processo decisionale della stazione appaltante o di ottenere informazioni riservate ai fini di proprio vantaggio; il fornire, anche per negligenza, informazioni false o fuorvianti suscettibili di influenzare le decisioni sull’esclusione, la selezione o l’aggiudicazione ovvero l’omettere le informazioni dovute ai fini del corretto svolgimento della procedura di selezione;
    - che la partecipazione alla presente procedura non comporta situazioni di conflitto di interesse ai sensi dell’articolo 42, comma 2, D.Lgs. 50/2016, non diversamente risolvibile;
    - che non sussiste una distorsione della concorrenza ai sensi dell’art. 80, comma 5, lettera e), del D.Lgs. 50/2016;
    - di non essere stato soggetto alla sanzione interdittiva di cui all’articolo 9, comma 2, lettera c) del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231 o ad altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 14 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81;
    - di non essere iscritto nel casellario informatico tenuto dall’Osservatorio dell’ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione ai fini del rilascio dell’attestazione di qualificazione;
  1. *(barrare l’ipotesi che interessa)*
     + l’operatore economico non ha sede, ovvero residenza o domicilio in uno dei paesi inseriti nelle c.d. “*black list*”, di cui al decreto del Ministro delle finanze del 4 maggio 1999 e al decreto del Ministro dell’economia e delle finanze del 21 novembre 2001

ovvero

* + - l’operatore economico ha sede ovvero residenza o domicilio in uno dei paesi inseriti nelle c.d. “*black list*”, di cui al decreto del Ministro delle finanze del 4 maggio 1999 e al decreto del Ministro dell’economia e delle finanze del 21 novembre 2001 ed è in possesso dell’autorizzazione rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell’economia e delle finanze (art. 37 del d.l. 31 maggio 2010, n. 78).
  1. che, ai sensi delle disposizioni di cui alla legge 12 marzo 1999 n. 68 che disciplina il **diritto al lavoro dei disabili** : (*barrare l’ipotesi che interessa)*
     + questa Impresa ha un numero di dipendenti inferiore a 15 unità e pertanto non essendo soggetta agli obblighi di assunzione obbligatoria, è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili

oppure:

* + - questa Impresa ha un numero di dipendenti pari o superiore a 15 unità e, avendo ottemperato alle disposizioni della legge n. 68/99, è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili.

**DICHIARA altresì:**

* + - di non trovarsi in alcuna situazione di controllo di cui all’articolo 2359 del Codice Civile con alcun soggetto e di aver formulato l’offerta autonomamente

ovvero

* + - di non essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente dichiarante, in una delle situazioni di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile e di aver formulato l'offerta autonomamente;

ovvero

* + - di essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente dichiarante, in situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del Codice Civile e di aver formulato l'offerta autonomamente;
  1. di aver valutato tutte le circostanze che hanno portato alla determinazione del prezzo e tutte le condizioni contrattuali che possono influire sull’esecuzione della fornitura/servizio e di aver considerato il prezzo offerto, nel suo complesso, congruo e remunerativo e tale quindi da consentire la propria offerta;
  2. che la fornitura/servizio offerto risponde ai requisiti richiesti in capitolato;
  3. che l’offerta è valida per almeno 240 **giorni**;
  4. di aver preso visione di tutti gli oneri di qualsiasi natura e specie che il concorrente dovrà sostenere per assicurare il pieno espletamento della fornitura/servizio alle condizioni e con le modalità indicate nel bando, nelle norme di partecipazione, schema di contratto e nel capitolato e nel DUVRI;

1. **di accettare tutte le condizioni** prescritte dal bando di gara o dalla lettera d'invito, dal disciplinare di gara, dallo schema di convenzione e dal capitolato speciale;
2. che in caso di aggiudicazione verranno valutati congiuntamente ai referenti delle aziende sanitaria interessate in materia di sicurezza, i possibili rischi di interferenza provvedendo all’eventuale stesura del DUVRI ai sensi del Testo Unico sulla Sicurezza – art 26 Decreto Legislativo 81/08.
3. di essere in possesso dei seguenti requisiti di **capacità economico-finanziaria (art 83 c.1, lett. b) D.lgs 50/2016) *(ove previsto da bando):***

- **fatturato globale** d’impresa realizzato maturato negli ultimi 3 esercizi finanziari (Iva esclusa):

Anno 2013 euro \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Anno 2014 euro \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Anno 2015 euro \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. di essere in possesso dei seguenti requisiti di **capacità tecnico-professionale (art 83, c.1, lett.c) D.lgs 50/2016) *(ove previsto da bando)***:

- **elenco delle principali servizi/forniture analoghe prestate nel triennio antecedente alla data di pubblicazione del bando** con indicazione degli importi, delle date e dei destinatari, pubblici o privati.

(Si prega di compilare la tabella sottostante)

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| OGGETTO SERVIZIO | ANNO | IMPORTO  FATTURATO IVA ESCLUSA | ENTE  (PUBBLICO O PRIVATO) | RIFERIMENTO FAX INDIRIZZO PEC, TELEFONO ENTE | INDIRIZZO  ENTE |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| Totale fatturato | |  |  |  |  |

1. di essere in possesso dei seguenti requisiti **requisiti di idoneità professionale** **(art 83, c.1, lett.a) D.lgs 50/2016)** ove previsto da bando:

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

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

1. *(da compilare se del caso)* di specificare, con riferimento all’art 89 D.lgs 50/2016 che soddisfa il possesso dei seguenti requisiti di **ordine speciale** di cui all'[articolo 83 D.lgs 50/2016, comma 1, lettere b) e c)](https://www.iusexplorer.it/Dejure/ShowCurrentDocument?IdDocMaster=4977851&IdUnitaDoc=29881170&NVigUnitaDoc=1&IdDatabanks=7&Pagina=0),

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

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

avvalendosi delle capacità dei seguenti soggetti

(indicare Denominazione operatore economico,C.F./P.Iva, sede legale:Comune, Prov.CAP, STATO, Indirizzo, nominativo legale rappresentante)

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

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

*(allegare una dichiarazione sottoscritta dall’impresa ausiliaria attestante il possesso da parte di quest'ultima dei requisiti generali di cui all'*[*articolo 80*](https://www.iusexplorer.it/Dejure/ShowCurrentDocument?IdDocMaster=4977851&IdUnitaDoc=29881167&NVigUnitaDoc=1&IdDatabanks=7&Pagina=0) *D.lgs 50/2016, nonché una dichiarazione sottoscritta dall'impresa ausiliaria stessa con cui quest'ultima si obbliga verso il concorrente e verso la stazione appaltante a mettere a disposizione per tutta la durata dell'appalto le risorse necessarie di cui e' carente il concorrente)*

1. La ditta applica ai suoi lavoratori il seguente CCNL \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;
2. La ditta corrisponde il versamento delle imposte e delle tasse previste dalla legislazione italiana presso: l’Ufficio delle Imposte Dirette di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;
3. La ditta corrisponde il pagamento dei contributi previdenziali e assistenziali presso:

l’Ufficio INPS di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Numero di matricola (iscrizione) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

l’Ufficio INAIL di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Numero di matricola (iscrizione) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

1. Il Foro competente in materia di fallimento, di liquidazione, di amministrazione controllata, di concordato preventivo o qualsiasi altra situazione equivalente è: Tribunale Civile di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Sezione fallimenti via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;
2. Direzione Provinciale del Lavoro competente ai sensi della Legge 68/99 di: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;
3. La ditta assume gli **obblighi di tracciabilità** dei flussi finanziari di cui alla Legge 136/2010 sul divieto di contanti negli appalti e nei subappalti.

|  |
| --- |
| L’operatore economico si dichiara disponibile a produrre, a richiesta di EGAS, la documentazione complementare relativa alle dichiarazioni di cui sopra  (art 86 D.lgs 50/2016) |

Data\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

FATTO, LETTO E SOTTOSCRITTO

Firma\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Titolare, rappresentante legale, procuratore, ecc.)

**N.B. Inoltre fornire apposita dichiarazione in calce all’autocertificazione, riportante le seguenti diciture:**

|  |
| --- |
| Il sottoscritto \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (Titolare, rappresentante legale, procuratore, ecc.)  della Ditta/Società **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **D I C H I A R A  I N O L T R E**   1. di aver preso visione delle condizioni riportate nel “Disciplinare di gara”, “Schema di Convenzione” e “Capitolato Speciale” per la fornitura in oggetto e di approvarne il loro contenuto, senza riserva alcuna; 2. di approvare specificatamente ai sensi dell’art. 1341, secondo comma del Codice Civile, le clausole di cui ai seguenti articoli dello Schema di Convenzione disciplinante la fornitura in oggetto:   art. 3 (variazioni nell’esecuzione contrattuale), art. 5 (durata della fornitura), art. 8 (clausola risolutiva espressa), art. 9 (clausola penale), art. 13 (fallimento, liquidazione, procedure concorsuali, risoluzione), art. 17 (controversie);  Data\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  FATTO, LETTO E SOTTOSCRITTO                                                                                    Firma\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                                                             (Titolare, rappresentante legale, procuratore, ecc.) |

**INDIRIZZO E-MAIL (PEC)**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Si allega copia fotostatica del documento di riconoscimento**

Esente da autentica di firma ai sensi dell’art. 3, comma 10, Legge 15.05.1997 n. 127.

Esente da imposta di bollo ai sensi dell’art. 14 tab.B) D.P.R. 642/197.

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**FAC-SIMILE DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE E DI ATTO DI NOTORIETA’ EX D.P.R. 445/2000**

(per la dichiarazione condanne)

Il sottoscritto \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

e residente a\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

in via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_n.\_\_\_ in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Titolare, rappresentante legale, procuratore, ecc.)

della Ditta/Società \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

sotto la sua personale responsabilità ed a piena conoscenza della responsabilità penale prevista per le dichiarazioni false dall’art. 76 del D.P.R. 445/2000 e dall’art. n. 496 c.p.

**DICHIARA**

che nei confronti delle persone fisiche indicate al punto n è stata emessa sentenza passata in giudicato o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell’art. 444 del codice di procedura penale per i seguenti reati:

…

…

*(indicazione dei soggetti condannati, delle sentenze o dei decreti di condanna, dei reati, delle pene applicate; indicare tutte le condanne penali riportate, ivi comprese quelle per le quali abbia beneficiato della non menzione.*

Data\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

FATTO, LETTO E SOTTOSCRITTO

Firma\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Si allega copia fotostatica del documento di riconoscimento**

Esente da autentica di firma ai sensi dell’art. 3, comma 10, Legge 15.05.1997 n. 127.

Esente da imposta di bollo ai sensi dell’art. 14 tab.B) D.P.R. 642/197.

**Fac-simile “Allegato B” - Patto d’integrità**

**PATTO DI INTEGRITÀ IN MATERIA DI CONTRATTI PUBBLICI**

Il/La sottoscritto/a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (Prov. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) il \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

e residente a\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ in via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_n.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(Legale rappresentante, procuratore, ecc.)*

della Ditta/Società \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CON RIFERIMENTO ALLA PROCEDURA DI GARA ID\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ PER LA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER L’AFFIDAMENTO DI\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ INDETTA CON DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE DELL’EGAS N.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ DEL \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

DICHIARA

DI ACCETTARE IL SEGUENTE PATTO D’INTEGRITA’ APPROVATO DALL’ENTE PER LA GESTIONE ACCENTRATA DEI SERVIZI CONDIVISI CON DECRETO N. 71 DEL 09.12.2015.

“**PATTO D’INTEGRITA’ IN MATERIA DI CONTRATTI PUBBLICI”**

**ART. 1 – FINALITÀ**

1. Il presente Patto d’integrità stabilisce la reciproca e formale obbligazione tra l’Ente per la Gestione Accentrata dei Servizi condivisi (di seguito EGAS per brevità) e l’operatore economico (O.E. per brevità) a conformare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza, nonché l’espresso impegno anticorruzione di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio e comunque a non compiere alcun atto volto ad influenzare indebitamente o a distorcere il corretto svolgersi della procedura in oggetto.

**ART. 2 – AMBITO DI APPLICAZIONE**

1. Il presente Patto d’Integrità regola i comportamenti degli O.E. e dei dipendenti dell’EGAS nell’ambito

delle procedure di affidamento e gestione degli appalti di servizi e forniture di cui al D. Lgs. n. 50/2016.

2. Il Patto d’integrità è da considerarsi allegato alla documentazione di ogni procedura di affidamento messa in atto dall’EGAS e ne costituisce parte integrante; costituisce altresì parte integrante di ogni contratto/convenzione stipulato dall’EGAS.

3. L’espressa accettazione dello stesso costituisce condizione di ammissione alle procedure di affidamento; tale condizione deve essere esplicitamente prevista nei bandi di gara e nelle lettere invito.

4. Una copia del Patto d’integrità, sottoscritta per accettazione dal legale rappresentante dell’O.E. concorrente, deve essere consegnata unitamente alla documentazione amministrativa richiesta ai fini della procedura di affidamento.

5. Per i consorzi ordinari o raggruppamenti temporanei l’obbligo riguarda tutti i consorziati o partecipanti al raggruppamento o consorzio.

**ART. 3 – OBBLIGHI DEGLI OPERATORI ECONOMICI NEI CONFRONTI DELLA STAZIONE APPALTANTE**

1. In sede di affidamento di contratti di servizi e forniture l’O.E.:

a) si obbliga a non ricorrere ad alcuna mediazione o altra opera di terzi finalizzata all’aggiudicazione e/o gestione del contratto;

b) dichiara di non avere influenzato il procedimento amministrativo diretto a stabilire il contenuto del bando o di altro atto equipollente, al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente da parte dell’Amministrazione aggiudicatrice e di non aver corrisposto né promesso di corrispondere ad alcuno - e s’impegna a non corrispondere né promettere di corrispondere ad alcuno - direttamente o tramite terzi, ivi compresi i soggetti collegati o controllati, somme di denaro o altra utilità finalizzate a facilitare l’aggiudicazione e/o gestione del contratto;

c) dichiara, con riferimento alla specifica procedura di affidamento, di non avere in corso né di avere praticato intese e/o pratiche restrittive della concorrenza del mercato vietate ai sensi della normativa vigente, ivi inclusi gli artt. 101 e segg. del Trattato sul Funzionamento dell’Unione Europea (TFUE) e gli artt. 2 e segg. della L. 287/1990, e che l’offerta è stata predisposta nel pieno rispetto della predetta normativa; dichiara altresì, che non si è accordato e non si accorderà con altri partecipanti alle procedure per limitare con mezzi illeciti la concorrenza;

d) di non essere nelle condizioni di cui all’art.42 del D.Lgs. n.50/2016;

e) si impegna a segnalare all’Amministrazione aggiudicatrice qualsiasi illecita richiesta o pretesa da parte dei dipendenti dell’EGAS o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura di affidamento o all’esecuzione del contratto;

f) si obbliga ad informare puntualmente tutto il personale, di cui si avvale, del presente Patto di integrità e degli obblighi in esso contenuti e a vigilare affinché gli impegni sopra indicati siano osservati da tutti i collaboratori e dipendenti nell’esercizio dei compiti loro assegnati;

g) assicura di collaborare con le forze di polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione o condizionamento di natura criminale.

2. Nelle fasi successive all’aggiudicazione, gli obblighi si intendono riferiti all’aggiudicatario il quale avrà l’onere di pretenderne il rispetto anche dai propri subcontraenti. A tal fine, la clausola che prevede il rispetto degli obblighi di cui al presente patto sarà inserita nei contratti stipulati dall’appaltatore con i propri subcontraenti.

**ART. 4 – OBBLIGHI DELL’AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE.**

1. L’Amministrazione aggiudicatrice si obbliga a rispettare i principi di lealtà, trasparenza e correttezza e ad attivare i procedimenti disciplinari nei confronti del personale a vario titolo intervenuto nel procedimento di affidamento e nell’esecuzione del contratto in caso di violazione di detti principi e, in particolare, qualora riscontri la violazione dei contenuti dell’art. 4 “Regali, compensi e altre utilità”, dell’art. 6 “Comunicazione degli interessi finanziari e conflitti d’interesse”, dell’art. 7 “Obbligo di astensione”, dell’art. 8 “Prevenzione della Corruzione”, dell’art. 13 “Disposizioni particolari per i dirigenti” e dell’art. 14 “Contratti e altri atti negoziali” del D.P.R. 16.04.2013, n. 62, Regolamento recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici.

2. In particolare l’Amministrazione aggiudicatrice assume l’espresso impegno anticorruzione di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, al fine dell'assegnazione del contratto e/o al fine di distorcerne la relativa corretta esecuzione.

3. L’Amministrazione aggiudicatrice pubblica sul proprio sito internet i dati riguardanti la procedura di affidamento, ai sensi della normativa in materia di trasparenza.

**ART. 5 – VIOLAZIONE DEL PATTO D’INTEGRITÀ**

1. La violazione è dichiarata in esito ad un procedimento di verifica in cui venga garantito adeguato contradditorio con l’O.E. interessato.

2. La violazione da parte dell’O.E., sia in veste di concorrente che di aggiudicatario, di uno degli impegni previsti dall’articolo 3 può comportare, secondo la gravità della violazione accertata e la fase in cui la violazione è accertata:

a) l’esclusione dalla procedura di affidamento

b) la risoluzione di diritto del contratto

3. L’Amministrazione aggiudicatrice può non avvalersi della risoluzione del contratto qualora la ritenga pregiudizievole agli interessi pubblici, quali indicati dall’art. 121, comma 2, d.lgs.104/2010. È fatto salvo in ogni caso l’eventuale diritto al risarcimento del danno.

4. L’Amministrazione aggiudicatrice segnala agli Enti del Servizio Sanitario Regionale di cui alla L.R. n.

17/2014 l’O.E. che abbia violato uno degli impegni previsti dall’articolo 3. L’Amministrazione aggiudicatrice tiene conto della violazione degli impegni anticorruzione assunti con l’accettazione del presente Patto di integrità anche ai fini delle future valutazioni relative all’esclusione degli operatori economici dalle procedure di affidamento previste dall’articolo 80, comma 5, lett. b), lett. c) e lett. d) D.Lgs.50/2016.

5. In ogni caso, alla dichiarazione di violazione consegue la segnalazione del fatto all’Autorità Nazionale Anticorruzione ed alle competenti autorità.

**ART. 7 – EFFICACIA DEL PATTO D’INTEGRITÀ**

1. Il presente Patto di integrità e le sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto assegnato a seguito della procedura di affidamento.

**ART. 8 – NORMA FINALE**

1. Ogni controversia relativa all’interpretazione, all’esecuzione e validità del presente Patto di integrità tra l’EGAS e gli operatori economici partecipanti alle procedure di affidamento dei contratti pubblici, sarà risolta dall’Autorità Giudiziaria competente.

Data, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

*Firma del Legale rappresentante, procuratore, ecc.*

**Fac-simile “Allegato C”**

**Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice della Privacy:**

Ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 ad oggetto "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali", si comunicano le seguenti informazioni al fine del trattamento dei dati richiesti:

Finalità del trattamento

I dati che verranno richiesti risultano essenziali ai fini dell’ammissione alla gara (con particolare riferimento alla documentazione prescritta dalla legge per partecipare a gare d’appalto) e verranno trattati, nel rispetto della normativa vigente, unicamente ai fini della procedura di individuazione del miglior offerente, della successiva stipula del contratto d’appalto e sua gestione.

Modalità di trattamento

I dati verranno trattati con strumenti elettronici e informatici e memorizzati sia su supporti informatici che su supporti cartacei che su ogni altro tipo di supporto idoneo, nel rispetto delle misure minime di sicurezza ai sensi del Codice privacy.

Natura obbligatoria

Tutti i dati richiesti sono obbligatori.

Conseguenza del rifiuto dei dati

In caso di mancato inserimento di uno o più dati obbligatori l’interessato non potrà godere del servizio richiesto.

# Soggetti a cui potranno essere comunicati i dati personali

I dati personali relativi al trattamento in questione possono essere comunicati alle sole ditte partecipanti ai procedimenti di gara.

Diritti dell’interessato

In relazione al trattamento di dati personali l’interessato ha diritto, ai sensi dell’art. 7 (Diritto di accesso ai dati personali ed altri diritti) del Codice Privacy:

1. L’interessato ha diritto di ottenere la conferma dell’esistenza o meno dei dati personali che lo riguardano, anche se non ancora registrati, e la loro comunicazione in forma intellegibile.

2. L’interessato ha diritto di ottenere l’indicazione:

1. dell’origine dei dati personali;
2. delle finalità e modalità di trattamento;
3. della logica applicata n caso di trattamento effettuato con l’ausilio di strumenti elettronici;
4. degli estremi identificativi del titolare, dei responsabili e del rappresentante designato ai sensi dell’art. 5, comma 2;
5. dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di rappresentante designato nel territorio dello Stato, di responsabili o incaricati

3. L’interessato ha diritto di ottenere:

1. l’aggiornamento, la rettificazione ovvero, quando vi ha interesse, l’integrazione dei dati;
2. la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati;
3. l’attestazione che le operazioni di cui alle lettere a) e b) sono state portate a conoscenza, anche per quanto riguarda il loro contenuto, di coloro ai quali i dati sono stati comunicati o diffusi, eccettuato il caso in cui tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato.

4. L’interessato ha diritto di opporsi, in tutto o in parte:

1. per motivi legittimi al trattamento dei dati personali che lo riguardano, ancorchè pertinenti allo scopo della raccolta;
2. al trattamento di dati personali che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

Il titolare del trattamento dei dati è :

Ente per la gestione accentrata dei servizi condivisi (EGAS)

Via Pozzuolo n. 330

33100 Udine

Il Responsabile del trattamento dei dati è

Dott.ssa Anna Maria Maniago

Per esercitare i diritti previsti all’art. 7 del Codice della Privacy, sopra elencati, l’interessato dovrà rivolgere richiesta scritta indirizzata a:

Ente per la gestione accentrata dei servizi condivisi (EGAS)

Via Pozzuolo n. 330

33100 Udine

e-mail: [segreteria@egas.sanita.fvg.it](mailto:segreteria@egas.sanita.fvg.it)

**Fac-simile “Allegato D” SCHEDA FORNITORE - EGAS**

RAGIONE SOCIALE:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CODICE FISCALE: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ PARTITA IVA: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

SEDE LEGALE

INDIRIZZO:­­­­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CITTÁ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CAP:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N° TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_email:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

PEC: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N. ISCRIZIONE REGISTRO IMPRESE E SEDE: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CCNL APPLICATO: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

SEDE AMMINISTRATIVA (se diversa da sede legale)

INDIRIZZO:­­­­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CITTÁ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CAP:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N° TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_email:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

PEC: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

SEDE OPERATIVA (se diversa da sede amministrativa)

INDIRIZZO:­­­­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CITTÁ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CAP:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N° TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Pec:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

PER COMUNICAZIONI O INOLTRO ATTI DI GARA

**Indicare il domicilio eletto per le comunicazioni:**

**POSTA CERTIFICATA (PEC)** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**INDIRIZZO:**

TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

REFERENTE UFFICIO GARE: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N° TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

REFERENTE DI ZONA (EVENTUALE): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N° TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

PER COMUNICAZIONI O INOLTRO ORDINI

REFERENTE UFFICIO ORDINI: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

INDIRIZZO:­­­­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CITTÁ: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_CAP:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

N° TEL: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_N. Fax:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_email:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

email per INOLTRO AVVISI DI PAGAMENTO: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

WHITE LIST PROVINCIALE

□ ISCRITTA □ NON ISCRITTA

SE ISCRITTA INDICARE SEDE DI COMPETENZA ( PROVINCIA): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| data | timbro e firma  di un legale rappresentante o procuratore |

**Fac-simile “Allegato E”**

**offerta economica**

**Oggetto: offerta economica relativa alla gara a procedura \_\_\_\_\_\_ (ID\_\_\_\_\_\_) per l’affidamento della fornitura di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Il sottoscritto \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ e residente a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

in via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ n.\_\_\_\_ in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\* della Ditta/Società \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ avente sede in \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

cap.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ tel. n.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

C.F. e P.IVA \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

DICHIARA

In nome e per conto della suddetta Ditta/Società quanto segue:

La Ditta/Società\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ concorre alla gara a procedura \_\_\_\_\_\_\_\_ con la seguente offerta giudicata remunerativa e, quindi, vincolante a tutti gli effetti di legge: *(proporre offerta)*

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| lotto | CIG | CND\*\*\*\* | RDM\*\*\*\* | A) Importo annuo reagenti, materiali di consumo, altro\* | B) Importo annuo noleggio apparecchiature\* | C) Importo annuo manutenzione e assistenza tecnica full risk apparecchiature\* | **D) Importo complessivo del lotto per 36 mesi** | IVA | % di sconto\*\*\* |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

\*gli importi annui di cui alle lettere A) B) C) devono essere espressi in cifre ed in lettere, al netto dell’IVA (la cui aliquota deve essere comunque indicata); nel caso in cui il prezzo indicato in cifre sia difforme da quello espresso in lettere sarà considerato valido il prezzo espresso in lettere;

**\*\*l’importo complessivo per 36 mesi** del lotto offerto D=(“A”+”B”+”C”)\*3 espresso in cifre e in lettere, dovrà essere, pena l’esclusione dalla gara, **uguale o migliore rispetto a quello base palese del lotto**, di cui al Capitolato Speciale; nel caso in cui il prezzo indicato in cifre sia difforme da quello espresso in lettere sarà considerato valido il prezzo espresso in lettere;

***Si chiede inoltre di voler indicare all’interno dell’offerta quanto segue, ove pertinente:*** *denominazione dell’apparecchiatura offerta (codice e nome commerciale); codici, descrizione, confezionamenti per i singoli prodotti (reagenti e materiali di consumo), prezzo unitario e prezzo a confezione per ciascun prodotto offerto; costo a test omnicomprensivo.*

**\*\*\*la percentuale di sconto** praticata per la determinazione dei prezzi offerti sul prezzo del listino vigente, che dovrà essere depositato dalla ditta aggiudicataria a seguito dell’aggiudicazione ed inviato all’EGAS e alle Aziende del SSR su eventuale richiesta delle stesse; tale percentuale di sconto farà da riferimento per l’eventuale acquisto di altri prodotti similari (reattivi e materiale di consumo) non ricompresi nel contratto;

**\*\*\*\***indicazione del codice categoria CND dei dispositivi (tale codice può essere reperito sul sito del Ministro della Salute alla voce “Dispositivi Medici) e, se del caso, per ogni dispositivo medico offerto, il numero di iscrizione nella Banca Dati / Repertorio dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute, come previsto dal Decreto Ministeriale del 20 febbraio 2007 “Nuove modalità per gli adempimenti previsti dall’articolo 13 del decreto legislativo 24 febbraio 1997, n. 46 e successive modificazioni e per la registrazione dei dispositivi impiantabili attivi nonché per l’iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici”.

*NB: La ditta deve inserire, nello schema di dettaglio dell’ offerta economica, gli oneri della sicurezza da rischio specifico, la cui quantificazione spetta al Concorrente in rapporto alla stessa offerta. Per mero chiarimento si segnala che tali costi sono propri del Concorrente e sono diversi dagli oneri della sicurezza per le interferenze, che sono determinati da questa stazione appaltante nella misura sopra indicata per ogni lotto.*

*Oneri di sicurezza propri della Ditta lotto n. \_\_\_\_\_ (valore in € o % diverso da zero: ………………………………………………………………)*

In caso di aggiudicazione la sottoscritta Ditta/Società\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_si impegna ad eseguire il deposito cauzionale definitivo nella seguente forma: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Luogo\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ data\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_firma\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(titolare,rappresentante legale,procuratore,ecc.)

**Struttura economica dell’offerta**, con particolare riferimento alle voci di prezzo indicate nell’art. 97 del D.Lgs. 50/2016.

Si chiede di compilare, ove pertinente, il seguente fac-simile di schema di dettaglio:

|  |  |
| --- | --- |
| Voci di prezzo: | Costo o percentuale: |
| costi industriali |  |
| costi generali |  |
| costi della manodopera |  |
| **costi per le spese per la salute e sicurezza dei lavoratori per il rischio specifico, valutati dal datore di lavoro (ditta partecipante), diversi da zero** |  |
| costi per la formazione del personale |  |
| … (eventuali altri costi) |  |
| utili di impresa |  |
| oneri della sicurezza in relazione ai rischi interferenziali, valutati dalla Stazione Appaltante non soggetti a ribasso (ove previsti dall’EGAS) | NON PREVISTI |

Luogo\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ data\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_firma\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(titolare,rappresentante legale,procuratore,ecc.)

**ID. ID.16REA008**

**SCHEMA DI CONVENZIONE** PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI IN SERVICE PER ESAMI SIEROLOGICI E DI AUTOIMMUNITA’ (REAGENTI, CONSUMABILI, CALIBRATORI, CONTROLLI) CON LA MESSA A DISPOSIZIONE DELLA STRUMENTAZIONE

art. 1 Oggetto

art. 2 Titolare della procedura e soggetti contraenti

art. 3 Variazioni nell’esecuzione contrattuale

art. 4 Cauzione definitiva

art. 5 Durata della fornitura

art. 6 Determinazione del prezzo

art. 7 Modalità di esecuzione del servizio e obblighi dell’appaltatore

art. 8 Clausola risolutiva espressa

art. 9 Clausola penale

art. 10 Garanzia e responsabilità del servizio

art. 11 Controllo di quantità e qualità

art. 12 Cessione del contratto, cessione dei crediti e subappalto

art. 13 Fallimento, liquidazione, procedure concorsuali, risoluzione

art. 14 Fatturazione e pagamenti

art. 15 Tracciabilità dei flussi finanziari

art. 16 Riservatezza

art. 17 Controversie

art. 18 Clausola sociale

art. 19 Informativa sul trattamento dei dati

art. 20 Spese contrattuali

art. 21 Rinvio ad altre norme

art. 22 Stipula della Convenzione

art. 23 Reportistica e monitoraggio della Convenzione

art. 24 Clausola finale

**Definizioni**

Nel quadro del presente Capitolato, della Convenzione e del Contratto s’intendono per:

>EGAS: l’Ente per la gestione accentrata dei servizi condivisi, così come istituito dalla L.R. n. 17 dd. 16.10.2014, è la Stazione appaltante, cui è stata affidata, fra l’altro, la funzione di approvvigionamento degli Enti del SSR.

>Ente/Azienda del SSR: chi acquisirà i beni in appalto.

Gli Enti/Aziende del SSR che potranno aderire alla presente convenzione sono:

* Azienda per l’Assistenza Sanitaria n 2 “Bassa Friulana-Isontina” (AAS2)
* Azienda per l’Assistenza Sanitaria n 3 “Alto Friuli-Collinare-Medio Friuli” (AAS3)
* **Azienda per l’Assistenza Sanitaria n 5 “Friuli Occidentale” (AAS5)**
* **Azienda Sanitaria Universitaria Integrata di Trieste (ASUI.TS)**
* Azienda Sanitaria Universitaria Integrata di Udine (ASUI.UD)
* IRCCS “Burlo Garofolo” di Trieste (BURLO)
* IRCCS “Centro di riferimento oncologico” di Aviano (CRO)

>Fornitore: l’offerente scelto dopo la procedura di gara

>Convenzione: accordo stipulato dalle parti per la fornitura in parola, compresi tutti gli allegati ed i documenti che ne fanno parte integrante;

>Contratto derivato (singolo contratto): il documento con il quale le Amministrazioni Contraenti, attraverso le Unità Ordinanti manifestano la loro volontà di utilizzare la Convenzione, impegnando il Fornitore alla prestazione dei servizi e/o forniture richiesti.

art. 1

(Oggetto)

Il presente schema di Convenzione disciplina la stipula di una convenzione per l’affidamento della fornitura di SISTEMI DIAGNOSTICI IN SERVICE PER ESAMI SIEROLOGICI E DI AUTOIMMUNITA’ (REAGENTI, CONSUMABILI, CALIBRATORI, CONTROLLI) CON LA MESSA A DISPOSIZIONE DELLA STRUMENTAZIONE - ID.16REA008 occorrente agli Enti del Servizio sanitario regionale del Friuli Venezia Giulia.

La denominazione dei singoli Enti e i fabbisogni presunti sono specificati nel Capitolato Speciale di gara.

La fornitura di che trattasi è articolata in lotti, specificati nel Capitolato Speciale di gara, corrispondenti ai prodotti posti in gara nelle quantità e con i requisiti prescritti.

Nel medesimo Capitolato Speciale di gara sono altresì indicati i prezzi base fissati quali soglia massima per ciascun lotto.

art. 2

(Titolare della procedura e soggetti contraenti)

Con l’aggiudicatario di ciascun singolo Lotto, l’Ente per la gestione accentrata dei servizi condivisi (EGAS), per conto degli Enti del servizio sanitario del Friuli Venezia Giulia, stipulerà una Convenzione, con la quale verrà regolamentata la fornitura oggetto della presente gara, nei limiti dell’importo massimo complessivo stabilito per ciascun singolo Lotto.

I singoli contratti vengono conclusi a tutti gli effetti tra le Aziende del SSR interessate ed il Fornitore attraverso l’emissione dei “Contratti derivati” (vedere allegato “F”).

Le Aziende del SSR potranno utilizzare la Convenzioni mediante i “Contratti derivati”, sottoscritti da persona autorizzata (Unità Ordinante) ad impegnare la spesa dell’Amministrazione stessa e inviati al fornitore.

In considerazione degli obblighi assunti dal Fornitore in forza della Convenzione, i singoli contratti con le Amministrazioni contraenti si concludono con la semplice ricezione da parte del Fornitore dei “Contratti derivati”.

Con la stipula della Convenzione, l’aggiudicatario è obbligato ad accettare, mediante adempimento, i “Contratti derivati” emessi dalle Amministrazioni che utilizzeranno la Convenzione medesima sino a concorrenza dell’importo massimo di aggiudicazione previsto.

Il predetto importo massimo riferito a ciascun singolo Lotto, è da considerarsi non garantito e quindi non vincolante per l’EGAS e per le Amministrazioni che, pertanto, non risponderanno nei confronti del Fornitore in caso di “Contratti derivati” inferiori ai suddetti importi massimi complessivi. Peraltro, dei predetti importi massimi stabiliti per ciascun singolo Lotto, nulla viene garantito al Fornitore, atteso che le Amministrazioni, hanno facoltà di fare ricorso alle Convenzioni stipulate dall’EGAS

Gli effettivi importi saranno determinati, sino a concorrenza dell’importo massimo riferito a ciascun singolo Lotto, in base ai “Contratti derivati” deliberati dalle Amministrazioni che utilizzeranno la Convenzione.

La Convenzione relativa a ciascun singolo Lotto non è fonte di alcuna obbligazione per l’EGAS nei confronti del Fornitore, salvo quelle espressamente alla stessa riferite, contenendo la Convenzione stessa le condizioni generali dei contratti di fornitura conclusi dai singoli Enti del SSR contraenti con l’emissione dei “Contratti derivati”.

Il corrispettivo per le prestazioni contrattuali relativo a ciascun Contratto derivato e, quindi, dei singoli contratti attuativi della Convenzione, è determinato sulla base dei parametri di prezzo e quantità aggiudicati.

Per quanto riguarda la fase di gestione ed esecuzione dei “Contratti derivati”, si rimanda a quanto previsto dal D. Lgs 50/2016 (art. 31 comma 1, nonché artt. 100 e seguenti).

Il luogo di esecuzione della fornitura sarà il territorio regionale del Friuli Venezia Giulia, presso le sedi e gli uffici degli Enti del SSR e/o presso il Magazzino Centralizzato dell’EGAS.

art. 3

(Variazioni nell’esecuzione contrattuale)

I dati di attività/consumo indicati nel presente Capitolato sono stati calcolati in base all’andamento storico con opportuni fattori di correzione ed in ogni caso devono sempre intendersi presunti ed indicativi, per cui l’esecuzione contrattuale potrà subire variazioni, in aumento o in diminuzione nel corso del periodo contrattuale, dovuti anche a modifiche negli assetti organizzativi dei singoli enti interessati o a modifiche delle normative di riferimento in materia.

Nel caso in cui, prima del decorso del termine di durata della Convenzione, sia in esaurimento l’importo massimo indicato per ciascun Lotto, all’aggiudicatario di ciascun Lotto potrà essere richiesta un’estensione contrattuale nella misura prevista dal bando di gara.

Le Amministrazioni contraenti hanno la facoltà di richiedere, in relazione ai “Contratti derivati” emessi, un aumento o una diminuzione dell’ammontare degli stessi, fino alla concorrenza di un quinto degli importi ordinati, senza che a fronte delle richieste di aumento o diminuzione di tali importi, nei limiti sopra indicati, il Fornitore possa avanzare alcuna pretesa per maggiori compensi, indennizzi e/o risarcimenti. Le variazioni in aumento degli importi dei “Contratti derivati” potranno essere disposte dalle Amministrazioni contraenti stesse, ed il Fornitore sarà obbligato ad eseguirle, solo ove non sia ancora esaurito l’importo massimo, anche incrementato, previsto per ciascun Lotto indicato nella relativa Convenzione.

La riduzione apportata agli importi indicati nei “Contratti derivati” comporta di conseguenza una corrispondente riduzione degli importi impegnati per ciascun Lotto. In particolare, gli incrementi o decrementi andranno ad incidere sul residuo dell’importo massimo spendibile stabilito in Convenzione.

Nel caso di esaurimento dei quantitativi previsti dalla Convenzione, ogni eventuale ordine eccedente non potrà essere evaso nell’ambito dell’accordo di Convenzione e dovrà essere tassativamente segnalato all’EGAS da parte della ditta interessata. Eventuali varianti ed integrazioni dovranno essere espressamente concordate con l’EGAS.

Qualora durante la durata della Convenzione la ditta introduca in commercio:

* nuovi dispositivi analoghi a quelli oggetto della fornitura che presentino migliori o uguali caratteristiche di rendimento e funzionalità (aggiornamenti tecnologici),
* un ampliamento della gamma di misure/calibri dei prodotti oggetto della fornitura,

potrà inoltrare una proposta formale all’EGAS (SC Gestione e sviluppo strategie centralizzate di gara), corredata dalla documentazione tecnica dei prodotti oggetto di aggiornamento, alle medesime condizioni negoziali, in affiancamento e/o sostituzione parziale o totale di quelli aggiudicati,

Solo a seguito della conclusione del procedimento di verifica di equivalenza autorizzata da EGAS la ditta potrà consegnare la nuova merce proposta. Eventuali consegne di merce difforme dai prodotti aggiudicati in sede di gara, non preventivamente autorizzate dall’EGAS, saranno oggetto di penale ai sensi dell’art. 9 del presente Schema di convenzione.

art. 4

(Cauzione definitiva)

La ditta sarà tenuta al versamento della garanzia definitiva a favore dell’EGAS, entro 15 giorni dal ricevimento dell’apposita richiesta da parte dell’EGAS, che provvederà poi alla stipula della Convenzione.

Secondo quanto previsto dall’art. 103 D.lgs. 50/2016, la garanzia dovrà essere costituita sotto forma di cauzione ovvero di fideiussione con le modalità di cui all'articolo 93, commi 2 e 3, D. Lgs. 50/2016; la stessa dovrà avere un importo pari al 10 per cento dell'importo contrattuale (con la specificazione che potranno essere effettuate le riduzioni previste dall'articolo 93, comma 7, in tema di garanzia provvisoria e gli aumenti di cui all’art. 103, comma 1), e cesserà di avere effetto solo alla data di emissione dell’ultimo certificato di regolare esecuzione, fatto salvo quanto previsto dall’art. 103 comma 5 D.lgs. 50/2016 relativamente allo svincolo progressivo.

Si precisa che l’amministrazione provvederà allo svincolo della garanzia definitiva a mezzo lettera e che il documento originale non verrà restituito alla ditta aggiudicataria.

La garanzia fideiussoria a scelta dell'appaltatore può essere rilasciata dai soggetti di cui all'articolo 93, comma 3 D.lgs. 50/2016 e deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, secondo comma, del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta dell’EGAS.

La cauzione è prestata a garanzia dell'adempimento di tutte le obbligazioni del contratto e del risarcimento dei danni derivanti dall'eventuale inadempimento delle obbligazioni stesse, nonché a garanzia del rimborso delle somme pagate in più all'esecutore rispetto alle risultanze della liquidazione finale, salva comunque la risarcibilità del maggior danno verso l'appaltatore.

L’EGAS inoltre ha il diritto di valersi della cauzione, nei limiti dell'importo massimo garantito, per provvedere al 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 comunque presenti in cantiere o nei luoghi dove viene prestato il servizio nei casi di appalti di servizi. Le stazioni appaltanti possono incamerare la garanzia per provvedere al pagamento di quanto dovuto dal soggetto aggiudicatario per le inadempienze derivanti dall’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, ai sensi di quanto previsto dall’art. 103 comma 2 del D. Lgs. 50/2016.

La mancata costituzione della garanzia determina la decadenza dell'affidamento e l'acquisizione della cauzione provvisoria presentata in sede di offerta, ai sensi dell’art. 103, comma 3 del D.Lgs. 50/2016.

Nel caso l’individuazione del miglior offerente avvenga in capo ad un raggruppamento di imprese si precisa che:

* il raggruppamento risultante miglior offerente dovrà essere formalmente costituito, ai sensi e per gli effetti del combinato disposto delle norme di cui all’art. 48 D.lgs. 50/2016 ed art. 1392 c.c., con atto notarile, entro 10 giorni dal ricevimento della comunicazione del provvedimento dell’EGAS di approvazione delle risultanze di gara;
* la garanzia definitiva, di cui al precedente capoverso, dovrà essere prestata dall’Impresa mandataria (capogruppo).

art. 5

(Durata della fornitura)

La Convenzione stipulata con l’aggiudicatario del lotto ha durata di 36 mesi dalla data del collaudo delle apparecchiature. Tutto quanto necessario per l’effettuazione delle prove di collaudo, dovrà avvenire a cura, spese e responsabilità della Ditta aggiudicataria.

Ai sensi di quanto previsto dall’art. 35 comma 4 del D.lgs 50/2016, la convenzione, alla scadenza, su richiesta dell’EGAS, potrà essere rinnovata per un ulteriore periodo di 12 mesi alle medesime condizioni economiche e contrattuali.

La Convenzione si intenderà comunque scaduta qualora sia esaurito l’importo massimo, anche eventualmente incrementato, previsto per il Lotto di riferimento.

Gli Enti del SSR potranno aderire alla Convenzione mediante “Contratti derivati” nel periodo di tempo di validità della Convenzione stessa (ovvero dalla data di attivazione alla data di scadenza). La durata del singolo contratto derivato non potrà eccedere la scadenza della Convenzione.

In attesa della definizione di una nuova Convenzione, la ditta aggiudicataria sarà tenuta a continuare, qualora richiesto dall’EGAS, la fornitura alle stesse condizioni già pattuite per ulteriori 6 mesi oltre alla scadenza naturale.

Si applicano inoltre le cause di risoluzione e recesso di cui agli artt. 108 e 109 D.lgs 50/2016.

Le aziende potranno recedere anticipatamente dal contratto di fornitura anche in forma parziale, qualora nelle stesse intervengano trasformazioni di natura tecnico organizzative rilevanti ai fini e per gli scopi della fornitura appaltata o qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative nonché direttive regionali in materia di economia e finanza pubblica non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte, previo preavviso scritto di almeno tre mesi, secondo quanto previsto dall’art. 1671 del Codice Civile.

art. 6

(Determinazione del prezzo)

Tutti i prezzi si intendono comprensivi di ogni onere accessorio anche di natura fiscale, ad esclusione dell’IVA che dovrà venire addebitata sulla fattura a norma di Legge.

art. 7

(Modalità di esecuzione della fornitura e obblighi dell’appaltatore)

Le consegne franche e libere da ogni spesa, dovranno essere effettuate entro il termine di 10 giorni dalla data di ricezione dell’ordine, che sarà emesso per singoli ordinativi oppure in base ad un programma-abbonamento concordato dal Servizio/Ufficio competente del singolo Ente del servizio sanitario regionale e la ditta aggiudicataria, con esclusione di consegne in blocco.

Gli ordini non devono essere vincolati da minimo d’ordine o imputazione di spese di trasporto.

Quanto sopra salvo diverse disposizioni stabilite dal capitolato speciale.

E’ fatto obbligo alla ditta aggiudicataria che si trovasse nell’impossibilità di consegnare il materiale richiesto nei termini succitati, di darne comunicazione al Servizio che ha inviato l’ordinativo, entro il 2° giorno dal ricevimento dell’ordine, a mezzo fax e quindi di concordare comunque con il servizio stesso i tempi di consegna.

La Ditta aggiudicataria dovrà garantire per l’intera durata del contratto la fornitura in oggetto alle condizioni stabilite dal presente Schema di Convenzione.

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

I prodotti aggiudicati, al momento della consegna, dovranno avere un periodo di utilizzazione residuo non inferiore ai 2/3 del periodo di validità.

La merce di grosso volume e ingombro dovrà essere consegnata nel formato finale di pallets europeo il cui ingombro in altezza non dovrà essere superiore a 120 cm da terra Tali consegne dovranno quindi essere effettuate su bancali normalizzati delle dimensioni di base di 120 x 80 cm.

In caso di **indisponibilità temporanea** di prodotti per causa di forza maggiore, la ditta aggiudicataria dovrà comunicare all’Ente la sopravvenuta indisponibilità dei prodotti prima di ricevere eventuali ordini o comunque non appena venuta a conoscenza della problematica.

Nel caso di temporanea indisponibilità di prodotti per cause di forza maggiore(es:*indisponibilità dipendente da situazioni di carenza dei prodotti sul mercato,**sopravvenienza di disposizioni che impediscano la temporanea commercializzazione)*, la ditta aggiudicataria dovrà comunicare all’EGAS e al Servizio/Ufficio competente della singola Azienda la sopravvenuta indisponibilità dei prodotti prima di ricevere eventuali ordini indicando chiaramente:

* la denominazione del prodotto,
* il periodo di indisponibilità previsto,
* la causa di indisponibilità.

Per sopperire alla **carenza temporanea**, la ditta potrà proporre un prodotto alternativo (qualora esistente) al medesimo prezzo: tale proposta verrà valutata dall’EGAS o dal Servizio/Ufficio competente della singola Azienda. Non verranno accettate consegne di prodotti alternativi non autorizzati dall’Ente.

In caso di mancata tempestiva comunicazione, si procederà ai sensi dell’art 9.

art. 8

(Clausola risolutiva espressa)

La singola Azienda del SSR che ha stipulato il Contratto derivato e l’EGAS per la Convenzione stipulata potrà procedere di diritto (ipso iure) ex art. 1456 c.c. alla risoluzione del contratto ed assicurare direttamente, a spese della ditta inadempiente, la continuità del servizio, nei seguenti casi:

1. grave irregolarità e/o deficienze o ritardi nell’adempimento degli obblighi contrattuali, nei termini di cui al presente Schema di convenzione;
2. sospensione, abbandono o mancata effettuazione da parte della ditta della fornitura in argomento;
3. gravi violazioni dei programmi temporali di espletamento della fornitura, stabiliti o concordati con l’Amministrazione;
4. gravi violazioni delle clausole contrattuali, tali da compromettere il regolare svolgimento del fornitura;
5. cessione totale o parziale del contratto;
6. in relazione agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 136/2010 sul divieto di contanti negli appalti e nei subappalti, in tutti i casi in cui le transazioni vengono eseguite senza avvalersi di banche o della società Poste italiane Spa;
7. violazione degli obblighi di cui al D.P.R. n. 62 del 16.04.2013, Regolamento recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici, a norma dell’art. 54 del D. lgs. 30 marzo 2001 n. 165”;
8. mancato rispetto delle disposizioni contenute nel Patto di Integrità.
9. nei casi di cui all’art. 108, c.2 del D. Lgs. 50/2016.

Ove le inadempienze siano ritenute non gravi, cioè tali da non compromettere la regolarità della fornitura, le stesse saranno formalmente contestate dall’EGAS e/o dall’Azienda del SSR.

L’Amministrazione anche in questi casi si riserva comunque, dopo 15 giorni dal ricevimento della contestazione formale nei confronti della ditta aggiudicataria, (es. per inadempienze contrattuali diverse da quelle sopra evidenziate), di procedere alla risoluzione del contratto.

L’Amministrazione si riserva, in ogni caso, di indire una nuova procedura o di rivolgersi alla Ditta che segue in graduatoria, risultata seconda migliore offerente nella gara in oggetto, addebitando in entrambi i casi le eventuali spese sostenute in più dall’Amministrazione rispetto a quelle previste dal contratto risolto.

L’affidamento a terzi, in caso di risoluzione del contratto, verrà comunicato alla ditta inadempiente.

Nel caso di minor spesa sostenuta per l’affidamento a terzi, nulla competerà alla ditta inadempiente.

L’esecuzione in danno non esimerà la ditta inadempiente da ogni responsabilità in cui la stessa possa incorrere a norma di legge per i fatti che hanno motivato la risoluzione.

Analoga procedura verrà seguita nel caso di disdetta anticipata del contratto da parte della ditta aggiudicataria senza giustificato motivo o giusta causa.

La risoluzione del contratto comporta l’incameramento della cauzione definitiva e/o la possibilità per l’Amministrazione di agire ai sensi dell’art. 1936 e ss. c.c., oltre all’eventuale richiesta di risarcimento dei danni ai sensi dell’art. 1223 c.c. e delle maggiori spese sostenute per l’affidamento del servizio ad altra ditta.

L’EGAS si riserva di recedere in qualsiasi momento dalla Convenzione sottoscritta, previa formale comunicazione e pagamento delle prestazioni già eseguite, nel caso in cui Consip S.p.A. o altre centrali di committenza regionali, rendano disponibili convenzioni di beni o servizi equivalenti a quelli della presente Convenzione a condizioni migliorative in termini di parametri quali-quantitativi.

art. 9

(Clausola penale)

L’Ente del SSR responsabile dell’esecuzione del contratto, quando la ditta effettua, in ritardo sul termine stabilito, la consegna o la sostituzione dei prodotti, o di parti di essi risultati difettosi per cause non imputabili all’Ente, e quando ciò comporti l’impossibilità di utilizzo dei beni per l’uso previsto, applicherà le seguenti penalità a seguito di una prima formale contestazione da parte dell’Ente destinatario:

* addebito della penale nella misura di 0,10% per ogni giorno naturale di ritardo nella consegna del prodotto aggiudicato, fino all’importo massimo del 10% del valore del contratto, IVA esclusa;
* addebito degli eventuali danni;
* addebito della penale nella misura di 1% del valore del contratto (lotto fornitura) per mancata comunicazione di indisponibilità temporanea del prodotto entro i termini, fino all’importo massimo del 10% del valore del contratto, IVA esclusa
* addebito della penale nella misura di 1% del valore del contratto (lotto fornitura) per la consegna di merce difforme dal prodotto aggiudicato non preventivamente autorizzata, fino all’importo massimo del 10% del valore del contratto, IVA esclusa.

Le suddette penali verranno comunicate mediante emissione di note di addebito da parte dei singoli Enti del SSR e scontate mediante decurtazione del corrispettivo convenuto in sede di pagamento dello stesso.

Nei casi in cui i corrispettivi liquidabili all’appaltatore non fossero sufficienti a coprire l’ammontare delle penali allo stesso applicate a qualsiasi titolo, nonché quello dei danni dallo stesso arrecati all’Ente del servizio sanitario regionale, per qualsiasi motivo, l’EGAS si rivarrà sul deposito cauzionale definitivo.

art. 10

(Garanzia e responsabilità della fornitura)

I prodotti offerti dovranno essere garantiti al 100% contro ogni difetto che possa imputarsi comunque alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio da parte della ditta.

In caso di riscontro di imperfezioni e/o difetti imputabili alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio o qualora, a seguito degli accertamenti di cui all’art. 11, i prodotti forniti non risultassero conformi alle caratteristiche indicate nel Capitolato Speciale, la ditta aggiudicataria sarà obbligata a sostituirli gratuitamente, entro un termine massimo di 5 giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta di sostituzione.

La mancanza di tale adempimento potrà determinare l’applicazione della penale secondo quanto previsto dall’art. 9 dello Schema di Convenzione, nonché la risoluzione del contratto - in caso di gravi violazioni - ai sensi dell’art. 8 dello Schema di Convenzione.

art. 11

(Controllo di quantità e qualità)

Il controllo di quantità e qualità sarà effettuato dagli incaricati degli Enti del SSR e/o del Magazzino Centralizzato dell’EGAS.

Agli effetti del collaudo qualitativo, la firma apposta per ricevuta al momento della consegna non esonera la ditta fornitrice dal rispondere di eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'immissione del prodotto al consumo.

Il singolo Ente del servizio sanitario regionale, tramite i propri incaricati e avvalendosi eventualmente anche di laboratori esterni, potrà effettuare in qualsiasi momento controlli di alcuni campioni della merce consegnata durante il periodo di fornitura, al fine di svolgere le opportune verifiche di corrispondenza qualitativa dei prodotti forniti.

Le spese per le analisi qualitative saranno a carico della ditta fornitrice qualora i dati relativi risultassero difformi da quanto previsto dal Capitolato Speciale.

art. 12

(Cessione del contratto, cessione dei crediti e subappalto)

**Cessione del contratto**

Il contratto non può essere ceduto a pena di nullità (art. 105 D.lgs. 50/2016).

E’ fatto divieto della cessione, anche parziale, del contratto, quando la stessa non rientra nell’ambito delle vicende soggettive dell’esecutore del contratto di cui all’art 105 del D. Lgs. 50/2016.

**Cessione del credito**

Si applicano le disposizioni di cui alla legge 21 febbraio 1991, n. 52. Ai fini dell'opponibilità alle stazioni appaltanti, le cessioni di crediti devono essere stipulate mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e devono essere notificate alle amministrazioni debitrici (art.106 comma 13 D.lgs 50/2016).

**Subappalto**

Il subappalto è ammesso nei limiti e con l’osservanza degli obblighi di cui all’art. 105 D.lgs. 50/2016.

art. 13

(Fallimento, liquidazione, procedure concorsuali, risoluzione)

L’EGAS, in caso di fallimento, di liquidazione coatta e concordato preventivo, ovvero procedura di insolvenza concorsuale o di liquidazione dell'appaltatore, o di risoluzione del contratto ai sensi dell'articolo 108 D.lgs 50/2016 ovvero di recesso dal contratto ai sensi dell'articolo 88, comma 4-ter, del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, ovvero in caso di dichiarazione giudiziale di inefficacia del contratto, interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato all'originaria procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare un nuovo contratto, fatta salva la possibilità di cui all’art 110 comma 3 lett. b) D.lgs. 50/2016.

E’ fatto salvo il diritto dell’EGAS e della singola Azienda del SSR di rivalersi sulla garanzia definitiva e sui crediti maturati per il risarcimento delle maggiori spese conseguenti al subentro nella fornitura.

art. 14

(Fatturazione e pagamenti)

Il pagamento delle fatture avverrà ai sensi del D. Lgs. n. 231/2002 e s.i.m. con decorrenza dalla data di ricevimento della fattura previa verifica conformità della fornitura. Il pagamento si intende effettuato quando la somma è disponibile presso il Tesoriere dell’azienda; eventuali oneri connessi ad operazioni successive restano a carico della ditta.

Le fatture dovranno essere intestate alle Aziende che hanno emesso il “Contratto derivato” e che rientrano nel regime di cui all'art. 17ter del DPR 633/72, così come modificato dalla Legge 190/2014 (Split payment).

Le fatture dovranno pertanto essere emesse nel rispetto delle disposizioni previste dalla citata normativa e su ciascuna dovrà essere inserita l'annotazione "SCISSIONE DEI PAGAMENTI" così come disposto dall'art. 2 del decreto MEF del 23/01/2015.

art. 15

(Tracciabilità dei flussi finanziari)

La ditta aggiudicataria si assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge 13/08/2010 n. 136. Ai sensi dell’art. 3, della medesima legge, si procederà alla risoluzione del contratto in tutti i casi in cui le transazioni, con eventuali sub-appaltatori della ditta aggiudicataria e i sub-contraenti a qualsiasi titolo interessate al servizio, siano state eseguite senza avvalersi dell’utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni.

art.16

(Riservatezza)

In conformità a quanto previsto dal D. Lgs. 196/03 e s.m.i., i dati che EGAS andrà ad acquisire saranno utilizzati dai due Enti ai soli fini dello svolgimento delle attività oggetto della presente convenzione.

I dati suddetti saranno conservati in archivi cartacei ed elettronici, nel rispetto delle misure di sicurezza previste dal citato D. Lgs. 196/03 s.m.i. e non saranno divulgati a terzi, salvo espressa previsione normativa. Nel caso in cui, per lo svolgimento delle attività oggetto della presente convenzione, si rendesse necessario acquisire informazioni e dati da soggetti terzi, sarà cura dell'EGAS acquisire il previsto consenso.

art. 17

(Controversie)

Per tutte le controversie relative ai rapporti tra il Fornitore e l’EGAS, sarà competente in via esclusiva il Foro di Udine. Per tutte le controversie relative ai rapporti tra il Fornitore e le Amministrazioni Contraenti è competente il Foro del capoluogo in cui ha la sede legale ogni singolo Ente del SSR interessato.

art. 19

(Informativa sul trattamento dei dati)

Gli adempimenti previsti dal D. Lgs. 196/2003 e s.m.i. in materia di Privacy sono demandati alle singole aziende del SSR aderenti alla presente convenzione, cui compete la gestione contrattuale.

art. 20

(Spese contrattuali)

La convenzione verrà stipulata ai sensi di quanto previsto dall'art.32, comma 14 del D. Lgs. n. 50/2016 con firma digitale.

Tutte le spese riguardanti il contratto, imposta di registro, imposta di bollo, bolli di quietanza e simili, come ogni altra spesa inerente e conseguente al contratto, sono ad esclusivo carico della ditta aggiudicataria. L’imposta sul valore aggiunto deve intendersi a carico delle singole Aziende del servizio sanitario regionale, secondo le vigenti disposizioni fiscali.

art. 21

(Rinvio ad altre norme)

Per tutto quanto non espressamente previsto nel presente Schema, si richiamano le norme riportate nel bando, nelle Norme di partecipazione alla gara e nel Capitolato Speciale, le disposizioni vigenti, comunitarie e nazionali, in materia di appalti pubblici per la fornitura di beni e servizi ed in particolare la legge e il regolamento per l’Amministrazione del patrimonio e per la contabilità generale dello Stato, nonché la normativa della Regione Friuli Venezia Giulia vigente nella stessa materia.

art. 22

(Stipula della Convenzione)

Per la stipula della Convenzione l’aggiudicatario sarà tenuto a presentare all’EGAS la seguente documentazione:

* documento che attesti la costituzione della garanzia definitiva;
* atto notarile di costituzione del RTI (in caso di aggiudicazione in favore di un raggruppamento);
* CD contenente la documentazione tecnica in formato pdf relativa ai soli lotti aggiudicati, unitamente ad una dichiarazione attestante la piena conformità della documentazione inserita nel CD rispetto a quella presentata in sede di gara (qualora non già presente nella documentazione di gara).

art. 23

(Reportistica e monitoraggio della Convenzione)

Il Fornitore si obbliga a fornire il servizio di reportistica che dovrà essere prestato in relazione ad ogni singola fornitura per tutta la durata della Convenzione, con le modalità e termini sotto indicati.

Il Fornitore dovrà inviare trimestralmente (su richiesta dell’ENTE), entro e non oltre il giorno 15 del mese successivo a quello del trimestre solare di pertinenza, all’EGAS i dati aggregati e riassuntivi relativi alle prestazioni contrattuali, compilando il modulo allegato ai documenti di gara (vedere allegato “G”).

Tali dati dovranno essere inviati all’indirizzo di posta elettronica: [segreteria@egas.sanita.fvg.it](mailto:segreteria@egas.sanita.fvg.it) con oggetto: “report convenzione gara ID\_\_\_\_\_\_\_”.

I trimestre = dati gennaio > marzo

II trimestre = dati aprile > giugno

II trimestre = dati luglio > settembre

III trimestre = dati ottobre > dicembre

Qualora i quantitativi della convenzione fossero in fase di esaurimento prima del termine di scadenza della Convenzione, l’aggiudicatario dovrà comunicarlo tempestivamente all’EGAS

art. 24

(Clausola finale)

La Convenzione ed i suoi Allegati costituiscono manifestazione integrale della volontà negoziale delle Parti che hanno altresì preso piena conoscenza di tutte le relative clausole, avendone negoziato il contenuto, che dichiarano quindi di approvare specificamente singolarmente nonché nel loro insieme e, comunque, che qualunque modifica al presente atto ed ai suoi Allegati non potrà aver luogo e non potrà essere provata che mediante atto scritto; inoltre, l’eventuale invalidità o l’inefficacia di una delle clausole della Convenzione o dei singoli Contratti attuativi non comporta l’invalidità o inefficacia dei medesimi atti nel loro complesso.

Qualsiasi omissione o ritardo nella richiesta di adempimento della Convenzione o dei singoli “Contratti derivati” (o di parte di essi) da parte dell’EGAS e/o delle Amministrazioni Contraenti non costituisce in nessun caso rinuncia ai diritti loro spettanti che le medesime parti si riservano di far comunque valere nei limiti della prescrizione.

**Allegati allo Schema di Convenzione:**

* + Fac simile “Allegato F”: contratto derivato
  + Fac simile “Allegato G”: report monitoraggio convenzione

**FAC-SIMILE “Allegato F”: Contratto derivato**

|  |  |
| --- | --- |
| Nome fornitore: |  |
| Via: |  |
| Città: |  |
| Telefono: |  |
| Fax: |  |
| partita IVA: |  |
| N.della richiesta: |  |
| Prot\_\_\_\_Data: |  |

Il sottoscritto \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

per conto di (indicare l’Amministrazione Contraente) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Direzione/Altro \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Codice Fiscale/Partita Iva \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ con sede in \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ n\_\_\_\_\_\_\_\_, CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ tel \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Fax \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Vista la Convenzione per la fornitura di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ agli Enti del Servizio Sanitario regionale del Friuli Venezia Giulia, Lotto/i \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, stipulata dall’EGAS, con il Fornitore \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**ORDINA**

la fornitura di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, ai sensi e per gli effetti della Convenzione succitata e di tutte le disposizione delle medesima, secondo le modalità e per gli importi di seguito indicati

A - Attivazione della fornitura fino alla scadenza della Convenzione stessa

B – Referente dell’Unità richiedente alla Richiesta di consegna\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| N. Lotto | CIG DERIVATO | DESCRIZIONE | CODICE | PREZZO UNITARIO | QUANTITATIVO PER …..MESI | TOTALE |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

Totale ordinativo Iva esclusa \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

IVA \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Totale ordinativo Iva inclusa \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Il contatto con il Fornitore dovrà avvenire con le modalità stabilite nello schema di convenzione

Le Richieste di consegna verranno emesse via fax/….(altro)

Le fatture, salvo quanto diversamente comunicato, dovranno essere intestate a :

Amministrazione Contraente \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Codice Fiscale o Partita IVA \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CAP \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Città \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Via \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ n.\_\_\_\_\_

per l’Amministrazione Contraente

(Timbro e firma) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**FAC-SIMILE “Allegato G”: report monitoraggio convenzione**

|  |  |
| --- | --- |
| ID GARA |  |
| OGGETTO GARA |  |
| DETERMINA AGGIUDICAZIONE |  |
| NOME FORNITORE |  |
| FAX FORNITORE |  |
| TRIMESTRE DI RIFERIMENTO (I,II,III,IV) |  |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| NUMERO  LOTTO | CIG | NUMERO  ORDINE | CODICE PRODOTTO | DATA ORDINE | UNITA'  ORDINANTE | IMPORTO  ORDINE IVA ESCLUSA |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

L’invio dei dati dovrà avvenire con cadenza trimestrale, entro e non oltre il giorno 15 del mese successivo a quello del trimestre solare di pertinenza, all’indirizzo di posta elettronica [segreteria@egas.sanita.fvg.it](mailto:segreteria@egas.sanita.fvg.it) (Oggetto: report convenzione gara ID\_\_\_\_\_\_\_)

I trimestre = dati gennaio > marzo

II trimestre = dati aprile > giugno

II trimestre = dati luglio > settembre

III trimestre = dati ottobre > dicembre

**CAPITOLATO SPECIALE** PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI IN SERVICE PER ESAMI SIEROLOGICI E DI AUTOIMMUNITA’ (REAGENTI, CONSUMABILI, CALIBRATORI, CONTROLLI) CON LA MESSA A DISPOSIZIONE DELLA STRUMENTAZIONE

* Oggetto e luoghi di effettuazione della fornitura
* Specifiche tecniche e fabbisogni annui presunti
* Prezzi base e cauzioni provvisorie
* Codici CIG
* Documentazione tecnico qualitativa
* Sopralluogo e prova pratica
* Installazione e manutenzione delle apparecchiature
* Assistenza tecnica
* Programma di addestramento del personale
* Modalità di attribuzione dei punteggi
* N. 4 allegati

**OGGETTO DELLA FORNITURA**:

Oggetto della presente fornitura sono prodotti diagnostici e la messa a disposizione della relativa strumentazione, qualora prevista, per l’esecuzione dei test sierologici e di autoimmunità con le caratteristiche sotto indicate.

La fornitura deve comprendere

I reagenti e materiali di consumo, compresi eventuali calibratori, i controlli di precisione giornaliera, necessari per garantire la qualità analitica richiesta dalle procedure di certificazione ISO.

Per tutte le strumentazioni è previsto il noleggio (comprensivo di consegna, installazione, collaudo, istruzione, l’assistenza tecnica necessaria “full risk” atta a garantire la funzionalità degli stessi, gli oneri per la sicurezza, e l’interfacciamento al LIS (con relativi PC gestionali), comprese eventuali modifiche, atte ad adeguare i sistemi analitici ad altra *software-house* durante la durata del periodo contrattuale.

Le caratteristiche qualitative dei prodotti devono corrispondere ai requisiti prescritti dalle leggi e regolamenti vigenti in materia, che ad ogni effetto vengono richiamati come facente parte integrante del presente capitolato e devono tener conto delle integrazione o modificazioni che dovessero entrare in vigore con nuove normative promulgate nel periodo di vigenza del contratto.

Tutto il materiale offerto deve possedere marcatura CE, ove necessario; qualora invece ritenesse che le normative non prevedano tale marcatura, la Ditta deve fornirne adeguata e articolata motivazione. Dovranno essere fornite le schede di sicurezza di tutti i prodotti offerti.

I prodotti offerti devono essere disponibili e commercializzati già al momento di presentazione dell’offerta.

I sistemi proposti dovranno essere completamene automatici, nuovi, di ultima generazione e dotati di UPS. La Ditta aggiudicataria si deve impegnare a fornire gli aggiornamenti tecnologici in modo automatico e senza oneri aggiuntivi.

Si precisa che eventuali interventi edili-impiantistici necessari per la messa in opera del progetto, sono a carico della Ditta aggiudicataria.

Qualora una ditta risulti aggiudicataria di più lotti che prevedano l’utilizzo della medesima strumentazione, ci si riserva la facoltà di ritirare ed utilizzare una sola strumentazione.

I materiali non compresi nell’offerta, ma che si rendessero necessari durante il corso di tutta la fornitura per il corretto svolgimento dell’attività routinaria, dovranno essere forniti dall’aggiudicatario a titolo gratuito, così come quei materiali offerti in quantità sottostimata, tanto da non essere sufficienti a coprire l’intero fabbisogno messo a gara.

*Ci si riserva comunque la facoltà di recedere anticipatamente dal contratto (in tutto o in parte), in relazione a nuove diverse esigenze e/o Protocolli derivanti dal riassetto organizzativo dei laboratori aziendali nell’ambito dell’Area Vasta Pordenonese e/o dell’Area Giuliano-Isontina.*

**Luoghi di effettuazione della fornitura:**

La consegna della strumentazione dovrà essere effettuata nel luogo corrispondente al Lotto aggiudicato, con le modalità che saranno successivamente enunciate.

Le consegne dei reagenti e dei materiali di consumo, dovranno essere effettuate nei luoghi e con le modalità che saranno indicate negli ordini d’acquisto che daranno emessi in base alle necessità dei rispettivi laboratori.

*La fornitura di che trattasi è articolata in lotti: da n.1 a n.8 per AAS5; da n.9 a n.11 per ASUI.TS.*

**Si precisa inoltre che per tutte le forniture:**

1. Le apparecchiature dovranno comunque essere configurate e caratterizzate da prestazioni di alto livello.
2. La ditta può presentare il modello della propria gamma che ritiene più idoneo in relazione alla configurazione e destinazione d’uso indicata. Si intende sempre e comunque che deve essere offerto un solo modello per lotto. **Non è comunque ammessa la formulazione di offerte alternative, parziali, equivoche e/o condizionate**.
3. L’attrezzatura di cui trattasi dovrà essere consegnata nella versione corrispondente all’offerta, corredata di tutti gli accessori, cavi, connettori. e quant’altro necessario per il **corretto e sicuro** funzionamento in relazione alla destinazione d’uso relativa a ciascun lotto di riferimento, con una dotazione minima di eventuali reagenti e consumabili per l’utilizzo generico immediato.
4. **Nel caso siano state introdotte innovazioni**, il soggetto aggiudicatario, prima della consegna è obbligato a darne tempestiva comunicazione e deve offrire l’attrezzatura innovata senza maggiori oneri e senza modifica delle condizioni contrattuali.

***Si considera che ulteriori/diversi requisisti tecnico-funzionali rispetto a quelli richiesti sono ammessi purché la ditta ne dimostri l’equivalenza o il miglioramento.***

**SPECIFICHE TECNICHE E FABBISOGNI ANNUI PRESUNTI:**

**LOTTO 1 autoimmunità Miastenia Gravis per AAS5**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **VOCE** | **DESCRIZIONE** | **U.M.** | **QUANTITA’**  **Pazienti/anno** |
|  | Ac anti recettore dell’aceticolina (ArchR-Ab) | n. | 120 |

**Quantificazione del fabbisogno:**

Il fabbisogno deve essere calcolato considerando 1 seduta ogni 20 giorni, in ognuna delle quali vengono inseriti i controlli di qualità interni (almeno un controllo positivo e uno negativo) e campioni e curva vengono eseguiti in doppio.

**Caratteristiche obbligatorie del test:**

* Metodica ELISA o RIA
* Confezione da ca 25 test per il test RIA

Se la metodica offerta è ELISA il test va caricato sullo strumento per micropiastre già presente in Laboratorio.

**LOTTO 2 autoimmunità con metodica immunofluorescenza indiretta per AAS5**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **VOCE** | **DESCRIZIONE** | **U.M** | **QUANTITA’**  **Pazienti/anno** |
| a | Ac anti-nucleo (ANA) | n. | 6000  Il 20% è mediamente positivo e va titolato a 6 titoli |
| b | Ac anti-muscolo liscio (ASMA) | 800  Il 7% è positivo e va titolato a 4 titoli |
| c | Ac anti-LKM (LKM) | 500  Il 7% è positivo e va titolato a 4 titoli |
| d | Ac anti-mitocondrio (AMA) | 1000  Il 7% è positivo e va titolato a 4 titoli |
| e | Ac anti-cellule parietali gastriche (APCA) | 1200 |
| f | Ac anti-endomisio (EMA) | 850 |
| g | Ac anti-cute (ASA) | 50 |
| h | Ac anti-surrene (ACA) | 250 |
| i | Ac anti-insula pancreatica (ICA) | 130 |
| j | Ac anti-ovaio (AOVA) | 40 |
| k | Ac anti-muscolo cardiaco | 20 |
| l | Ac anti-citoplasma dei neutofili (ANCA) | 1400  In ca 150 pazienti viene eseguito anche il test su vetrini fissati in formaldeide |
| m | Ac anti-dsDNA (Crithidia luciliae) usato come test di conferma | 150 |
| n | Ac anti-ipofisi | 50 |

**Quantificazione del fabbisogno:**

Il fabbisogno deve essere calcolato considerando 5 sedute settimanali per ANA, e 4 per ASMA, LKM, AMA, APCA, in ognuna delle quali vengono inseriti i controlli di qualità interni (almeno 1 positivo e 1 negativo) e le eventuali titolazioni, mentre tutti gli altri vanno eseguiti in un’unica seduta settimanale.

**Strumentazione:**

n. 1 preparatore

n. 1 microscopio a lettura automatizzata con possibilità di discriminare automaticamente i negativi dai positivi (almeno per gli ANA), interfacciato con il LIS o un middelware per passaggio dei risultati. Qualora con tale strumento non sia possibile gestire tutti gli analiti del lotto dovrà essere fornito anche un microscopio a LED per lettura manuale dei vetrini in IFI.

n. 1 sistema di acquisizione ed archiviazione immagini

n. 1 middleware interfacciato al LIS che permetta il controllo dei flussi analitici, la gestione di algoritmi diagnostici (es ANA reflex) e regole decisionali, gestione di controlli di qualità.

Due o più delle suddette strumentazioni possono anche essere compattate su una unica stazione strumentale

**Caratteristiche obbligatorie della strumentazione:**

* Il **preparatore** deve avere un riconoscimento tramite bar-code del campione e del vetrino e la possibilità di programmazione delle diluizioni dei diversi campioni. Deve essere in grado di processare più analiti in contemporanea ed essere interfacciato con il LIS.
* L’**archivio immagini** deve essere facilmente accessibile almeno per anagrafica paziente, quadro fluoroscopico, diagnosi e provenienza. Il sistema deve avere un’elevata capienza ed il data base deve essere personalizzabile. Lo schermo del computer deve essere tipo LCD ad elevata risoluzione.
* L’assegnatario del lotto deve garantire la possibilità di conservazione dell’archivio dei quadri fluoroscopici già presenti nel laboratorio, nel sistema di archiviazione immagini proposto.
* **Caratteristiche del middleware**: Vd paragrafo precedente
* **Il processo analitico deve essere completamente tracciato**
* La gestione dell’ANA reflex deve prevedere interconnessione con strumento che esegue le specificità autoanticorpali ANA

**Caratteristiche obbligatorie del test:**

* Il dosaggio degli ANA va eseguito su preparati di HEp 2 in cui siano chiaramente distinguibili i diversi quadri fluoroscopici e ci sia un adeguato numero di mitosi. Devono essere anche ben identificabili i quadri citoplasmatici.
* La determinazione degli ANCA viene eseguita su vetrini fissati in etanolo, ma devono essere disponibili anche vetrini fissati in formalina.
* Per la determinazione degli ASMA, LKM, AMA e APCA devono essere forniti vetrini che contengano tessuti murini (gastrico/renale/epatico)

**Caratteristiche preferenziali del test:**

* Possibilità di classificare automaticamente i negativi anche per altre specificità autoanticorpali oltre agli ANA
* Sistema di tutoraggio per riconoscimento dei pattern
* Per la determinazione degli ANCA possibilità di avere neutrofili fissati in etanolo e formaldeide, nonché HEp-2 sullo stesso vetrino

**Documentazione integrativa** (Da inserire nella busta n. 2)**:**

* Elenco dei laboratori italiani ed europei (VEQ UKNEQAS) utilizzanti i preparati microscopici
* Elenco dei centri italiani in ci è installato e funzionante il sistema di acquisizione immagini

**LOTTO 3 autoimmunità con metodo immunoassay per AAS5**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **VOCE** | **DESCRIZIONE** | **U.M.** | **QUANTITA'**  **Pazienti/anno** |
| a | Ac IgA anti-transglutaminasi | n | 6000 |
| b | Ac IgG anti-transglutaminasi | 800 |
| c | Ac anti peptici ciclici citrullinati (CCP) | 1.700 |
| d | Ac anti-dsDNA | 1300 |
| e | Ac ENA (screening) | 2500 |
| f | Singole specificità ENA | 400 |
| g | Ac IgG anti-cardiolipina | 1300 |
| h | Ac IgM anti-cardiolipina | 1300 |
| i | Ac IgG anti-Beta2-Glicoproteina I | 800 |
| j | Ac IgM anti Beta2-Glicoproteina I | 800 |
| k | Ac anti membrana basale glomerulare (GBM) **\*** | 30 |
| l | Ac anti-mieloperossidasi (MPO) | 300 |
| m | Ac anti-proteinserasi (PR3) | 300 |
| n | IgA anti-gliadina | 100 |
| o | IgG anti-gliadina | 100 |
| p | IgG anti Gliadina deamidata | 900 |
| q | **ASCA IgG\*** | 200 |
| r | **ASCA IgA \*** | 200 |
| s | **RNA pol III \*** | 200 |

La determinazione degli anti GBM, ASCA e della RNA Polimerasi III può essere offerta anche con metodo diverso. Se viene offerto metodo ELISA in micropiastra deve essere installato su strumentazione già presente in laboratorio. I reagenti devono essere pronti all’uso.

**Quantificazione del fabbisogno:**

Il fabbisogno deve essere calcolato considerando 4 sedute settimanali, in ognuna delle quali vengono inseriti i controlli di qualità interni (almeno 1 positivo e 1 negativo)

**Strumentazione:**

Strumentazione completamente automatica, con tecnologia alternativa alla micro piastra, con la sola deroga per gli analiti asteriscati, **\***, interfacciata con il LIS in uso c/o il Presidio Ospedaliero di Pordenone, con costi a carico della ditta aggiudicataria.

**Caratteristiche obbligatorie della strumentazione:**

* Hardware e software di facile uso per la gestione informatica del sistema stesso.
* Software in grado di gestire i controlli di qualità, nonché l’archiviazione e l’elaborazione dei risultati.
* Lettura dei campioni e dei reagenti tramite codice a barre.
* Possibilità di caricamento in continuo dei campioni.
* Possibilità di utilizzo di provette primarie o tubi secondari.
* Interconnessione con il middleware che gestisce la diagnostica IFI per gestione ANA reflex

**Caratteristiche preferenziali della strumentazione:**

* Accensione e spegnimento automatico della strumentazione senza intervento dell’operatore
* Reagenti on board

**Caratteristiche obbligatorie del sistema:**

* Utilizzo principio analitico immunoenzimatico, immunofluorimetrico o in chemiluminescenza
* Lunga stabilità dei reagenti
* Per il dosaggio degli autoanticorpi anti-peptidi citrullinati deve essere offerto un sistema di seconda generazione, utilizzante come substrato peptidi ciclici citrullinanti
* Nella determinazione ENA (screening e singole specificità) devono, in ogni caso, essere presenti i seguenti autoantigeni (Sm, RNP, SSA, SSB, Jo1, centromero, Scl 70).

**Caratteristiche preferenziali e migliorative:**

* Lunga durata della curva di calibrazione
* Ulteriori dosaggi autoanticorpali oltre a quelli specificamente richiesti nel lotto
* Possibilità di utilizzare la strumentazione per la determinazione di analiti presenti in altri lotti della seguente gara, se aggiudicati alla stessa ditta
* **Documentazione integrativa** (da inserire nella busta n. 2)**:**
* Elenco dei laboratori italiani ed europei (VEQ UKNEQAS) utilizzanti i preparati microscopici
* Referenze scientifiche documentate

**LOTTO 4 autoimmunità Pancreatica per AAS5**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **VOCE** | DESCRIZIONE | **U.M** | **QUANTITA’**  **Pazienti/anno** |
| a | Ac anti-decarbossilasi dell’acido glutaminico (anti-GAD 65) | n | 200 |
| b | Ac anti-tirosin-fosfatasi (anti IA2) | 200 |

**Quantificazione del fabbisogno:**

Il fabbisogno deve essere calcolato considerando 1 seduta ogni 30 giorni, in ognuna delle quali vengono inseriti i controlli di qualità interni (almeno un controllo positivo ed uno negativo) e campioni e curva vengono eseguiti in doppio.

**Caratteristiche obbligatorie del test:**

* Test RIA
* Confezione da 50 test ca

**Documentazione integrativa** (da inserire nella busta n. 2)**:**

* Referenze

**LOTTO 5 autoimmunità test di conferma e neurologico per AAS5**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **VOCE** | DESCRIZIONE | **U.M** | **QUANTITA'**  **Test/anno** |
| a | autoanticorpi presenti nelle epatopatie autoimmuni | n | 150 |
| b | Test di conferma per autoanticorpi anti antigeni nucleari | 40 |
| c | Autonticorpi presenti nelle miositi | 30 |
| d | Fattore intrinseco | 100 |
| e | Autoanticorpi presenti nella sclerosi sistemica |  | 30 |
| f | Autoantocorpi anti-gangliosidi |  | 30 |

**Caratteristiche obbligatorie del sistema:**

* Il test di conferma per autoanticorpi presenti nelle epatopatie autoimmuni deve contenere almeno i seguenti antigeni: **M2, LKM-1,SLA/LP, LC1, sp100, gp210**.
* Il test di conferma per autoanticorpi anti antigeni nucleari deve contenere almeno i seguenti antigeni: **istoni, nucleosomi, proteine-P-ribosomiali, SSA, SSB, Scl-70, Jo-1, PCNA, Sm, RNP.**
* Il test di conferma per anticorpi presenti nelle miositi deve contenere almeno i seguenti antigeni: **Jo-1, PL-12, PL-7, PM-Scl, Mi-2, SRP**
* Il test di conferma per autoanticorpi presenti nella sclerosi sistemica deve contenere almeno i seguenti auto antigeni: **PM-SCL, Scl70, CENP-B, RNA pol III, Th/To.**
* Gli autoanticorpi anti-gangliosidi devono contenere almeno i seguenti auto antigeni:**GM1, GM2,GM3, GDD1a, GD1b, GT1b, GQ1b.**
* Metodo immunoblot (line blot; dot blot) per le voci a, b, c, e, f. Per quanto riguarda la voce d (fattore intrinseco) può essere offerta anche con metodo diverso

**Caratteristiche preferenziali e migliorative:**

* Nel profilo epatopatie anche PML
* Nel profilo sclerosi sistemica anche la fibrillarina e CENP-A

Possono essere offerte, a parte, anche ulteriori determinazioni per autoanticorpi anti sistema nervoso, non espressamente indicate nel suddetto lotto come pure un blot per la determinazione degli-anti DFS70. Quest’ultimo può essere in unico dosaggio o associato ad altri auto antigeni ANA.

**LOTTO 6 tipizzazione tissutale HLA metodica molecolare per AAS5**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **VOCE** | DESCRIZIONE | **U.M** | **QUANTITA'**  **Pazienti/anno** |
| a | HLA A-B-C tramite metodica molecolare a bassa risoluzione | n. | **200** |
| b | HLA DR/DQ tramite metodica molecolare a bassa risoluzione | 70 |
| c | HLA DR/DQ2/DQ8 per celiachia | 250 |
| d | HLA-B\*57:01 per Abacavir, tramite metodica molecolare | 20 |

**Caratteristiche obbligatorie del sistema:**

* La metodica deve contenere un controllo interno di contaminazione
* Se la metodica prevede utilizzo del gel, questo deve essere fornito direttamente pronto

**Documentazione integrativa** (da inserire nella busta n. 2)**:**

* Referenze scientifiche documentate

**LOTTO 7 dosaggio calprotectina fecale per AAS5**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| VOCE | **DESCRIZIONE** | **U.M** | **QUANTITA'**  **Pazienti/anno** |
|  | Determinazione quantitativa della calprotectina fecale | n | 1700 |

**Quantificazione del fabbisogno:**

Il fabbisogno deve essere calcolato considerando 2 sedute settimanali, in ognuna delle quali vengono inseriti i controlli di qualità interni (almeno 1 positivo e 1 negativo)

**LOTTO 8 diagnostica infettivologica per AAS5**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Gruppo A**  **Descrizione** | **Caratteristica del test** | **Tecnologia richiesta** | **Cadenza analitica** | **Q.tà**  **camp/anno** |
| Ac anti VZV IgM | screening | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 500 |
| Ac anti VZV IgG | screening | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 500 |
| Ac anti Borrelia IgM | screening | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 2100 |
| Ac anti Borrelia IgG\* | screening | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 2100 |
| Ac anti Borrelia liquor IgG\* | screening | CHEM /ELISA | a domanda | 50 |
| Ac anti EBV VCA IgG | screening | CHEM /ELISA | giornaliera | 1700 |
| Ac anti EBV VCA IgM | screening | CHEM /ELISA | giornaliera | 1700 |
| Ac anti EBV EBNA | screening | CHEM /ELISA | giornaliera | 1700 |
| HbSAg quantitativo | conferma | CHEM /ELISA | settimanale | 400 |
| Ac anti HSV1/2 IgM | screening | CHEM /ELISA | bi-setrtimanale | 400 |
| Ac anti HSV 1/2 IgG | screening | CHEM /ELISA | bi-setrtimanale | 400 |
| Ac anti Morbillo IgM | screening | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 400 |
| Ac anti Morbillo IgG | screening | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 400 |
| Ac anti Parotite IgM | screening | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 250 |
| Ac anti Parotite IgG | screening | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 250 |
| Ac anti Micoplasma IgM | screening | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 260 |
| Ac anti Micoplasma IgG | screening | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 260 |
| Ac anti Parvovirus B19 IgG | screening | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 400 |
| Ac anti Parvovirus B19 IgM | screening | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 400 |
| Ac anti Rosolia IgM | conferma | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 300 |
| Toxo Avidity | conferma | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 60 |
| CMV Avidity | conferma | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 80 |
| HIV ½ Anticorpi e antigene p24 | conferma | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 150 |
| Toxo IgM | conferma | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 150 |
| CMV IgM | conferma | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 180 |
| Ac anti HCV | conferma | CHEM /ELISA | bi-settimanale | 110 |
| Ac anti Tossina Tetanica IgG\* | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 1300 |
| Ac anti Tossina Difterica IgG\* | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 400 |
| Ac anti Echinococco IgG§§ | screening | CHEM /ELISA | a domanda | 20 |
| Ac anti TBE IgG\* | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 250 |
| Ac anti TBE IgM | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 250 |
| Ac anti TBE liquor IgG\* | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 60 |
| Ac anti Bordetella IgG | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 30 |
| Ac anti Bordetella IgM/A | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 30 |
| Ac anti Adenovirus IgG | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 300 |
| Ac anti Adenovirus IgM/A | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 300 |
| Ac anti Enterovirus IgG | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 300 |
| Ac anti Enterovirus IgM | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 300 |
| Ac anti Leptospira IgG | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 80 |
| Ac anti Leptospira IgM | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 80 |
| Ac anti Influenza A IgG | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 230 |
| Ac anti Influenza A IgM/A | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 230 |
| Ac anti Influenza B IgG | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 230 |
| Ac anti Influenza B IgM/A | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 230 |
| Ac anti Legionella IgG | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 150 |
| Ac anti Legionella IgM | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 150 |
| Ac anti RSV IgG | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 90 |
| Ac anti RSV IgM | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 90 |
| Ac anti Parainfluenza 1,2,3 IgG | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 150 |
| Ac anti Parainfluenza 1,2,3 IgM/A | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 150 |
| Ac anti Coxiella b IgG | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 100 |
| Ac anti Coxiella b IgM/A | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 100 |
| Ac anti West Nile virus IgG | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 130 |
| Ac anti West Nile virus IgM | screening | CHEM /ELISA | settimanale | 130 |
| Ac anti Ag Delta |  | CHEM /ELISA | settimanale | 200 |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Gruppo B**  **Descrizione** | **Caratteristica del test** | **Tecnologia richiesta** | **Cadenza analitica** | **Q.tà**  **camp/anno** |
| HCV Ac | conferma | Line blot | settimanale | 150 |
| HIV Ac | conferma | Line blot | settimanale | 150 |
| Borrelia IgG siero, plasma e liquor | conferma | Line blot | settimanale | 200 |
| Borrelia IgM siero, plasma e liquor | conferma | Line blot | settimanale | 200 |
| Treponema p. IgG siero e plasma | conferma | Line blot | settimanale | 150 |
| Treponema p. IgM siero e plasma | conferma | Line blot | settimanale | 200 |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Gruppo C**  **Descrizione** | **Caratteristica del test** | **Tecnologia richiesta** | **Cadenza analitica** | **Q.tà**  **camp/anno** |
| Ac anti Bartonella IgG | conferma | IFA | settimanale | 70 |
| Ac anti Bartonella IgM | conferma | IFA | settimanale | 70 |
| Chlamydia IgA siero e plasma | conferma | IFA | settimanale | 400 |
| Chlamydia IgG siero e plasma | conferma | IFA | settimanale | 400 |
| Chlamydia IgM siero e plasma | conferma | IFA | settimanale | 400 |
| RPR | screening | Agglut/flocculazione | giornaliera | 200 |

§§ può essere fornito anche come Immunoblot

**Caratteristiche indispensabili/obbligatorie della strumentazione richiesta per gli analiti del gruppo A e B:**

* Collegamento con il LIS attraverso un sistema gestionale locale che integri tutta la strumentazione permettendo di visualizzare lo stato di processazione del campione e i risultati da un'unica postazione per tutti i parametri.
* Il sistema gestionale proposto dovrà permettere al personale la gestione dell’archivio pazienti e del C.Q.I.
* Identificazione del campione mediante codice a barre.
* La strumentazione, per gli analiti del gruppo A, deve essere completamente automatica in tutte le fasi del processo analitico fino alla refertazione.
* La strumentazione, per gli analiti del gruppo B, deve essere automatica in tutte le fasi del processo analitico.
* Dovranno inoltre essere segnalati errori o non conformità avvenuti durante la seduta analitica.
* Metodo richiesto: vedi elenco test.
* Per Borrelia, EBV, HbsAG quantitativo è richiesta tecnologia alternativa alla micropiastra.

Inoltre per gli analizzatori dei test del gruppo A:

1. Acquisizione automatica dei dati contenuti nel certificato del CQ per ciascun lotto.
2. Identificazione automatica dei reattivi mediante codice a barre o tecnologie analoghe di medesima sicurezza.
3. I test richiesti con cadenza giornaliera e/o bi-settimanale devono essere processati con un analizzatore che permetta l' accesso random e continuo dei campioni.
4. Utilizzo di puntale monouso per la dispensazione dei campioni.
5. L' analizzatore ELISA deve essere aperto, cioè in grado di gestire kit e metodi di altre aziende dopo opportuna programmazione effettuata da parte degli specialisti della ditta fornitrice dello strumento in accordo e collaborazione con gli specialisti della ditta fornitrice il kit.
6. Per l'analizzatore ELISA si richiede la processazione, nella stessa seduta di lavoro, di almeno 3 micropiastre e 16 differenti metodiche per micropiastra.

Per l’analizzatore dei test di conferma:

1. Software che permetta la lettura e l’identificazione delle bande, la determinazione dell’intensità, l’interpretazione dei risultati e la stampa dei dati.
2. Strumentazione automatica dalla fase di diluizione del campione alla fase di asciugatura delle strip, inclusa.

**Caratteristiche obbligatorie dei reagenti:**

* Per Ac anti Tossina tetanica e difterica devono essere fornite chiare indicazioni sui titoli protettivi.
* Per Borrelia deve essere presente l’antigene VLSE. L’antigene deve essere rappresentativo della Borrelia *sensu latu*
* Possibilità di determinazione degli Ac anti TBE ed anti Borrelia nel siero/liquor con metodo validato, corredato da chiari criteri interpretativi per la determinazione della produzione intratecale. Ciò deve essere dichiarato esplicitamente nell’offerta.
* Espressione dei dati IgG quantitativi per gli analiti asteriscati.
* Per HCV immunoblot si richiede l’utilizzo di antigeni da Core, Envelope e regioni NS.
* Per HIV Immunoblot si richiede la presenza di antigeni Pol, Env, Gag da HIV 1 e inoltre di gp36 e sgp 105 da HIV 2
* I kit per la ricerca di ac anti Bartonella (sia IgG che IgM) devono permettere la ricerca contemporanea di Bartonella quintana e Bartonella henselae sullo stesso pozzetto ed in modo distinto.

**Caratteristiche preferenziali:**

* Caricamento in continuo di campioni, reagenti e piastre per la strumentazione ELISA del gruppo A.
* Espressione dei dati, ove possibile, in Unità Internazionali.
* Possibilità della visualizzazione del risultato degli anticorpi che dell’antigene separatamente per quanto riguarda sierologia HIV..
* Per TBE e Parotite possibilità di identificare risposta anticorpale anche verso ceppi vaccinali.
* Maggior numero di kit della stessa ditta per tecnologia.
* Reagenti e controlli per gli esami giornalieri pronti uso.
* Continuità diagnostica per ricerca degli anticorpi anti HCV ed anti HIV per i test di conferma.
* Possibilità di lettura ed interpretazione on-board delle strip per almeno parte dei test di conferma.
* Per la ricerca di Ac anti Chlamydia utilizzo di un sistema di micro-immunofluorescenza che utilizzi come substrato i corpi elementari purificati e avere in ogni pozzetto uno spot per ognuna delle tre diverse specie ( *C. pneumoniae,* *C. psittaci e C. trachomatis )* più uno spot di controllo per la membrana vitellina.
* Possibilità di utilizzare la strumentazione per la determinazione di analiti presenti in altri lotti della seguente gara, se aggiudicati alla stessa ditta

**LOTTO 9: AUTOIMMUNITA’ PER ASUI.TS**

**Tabella 1 : Test con metodica in Immunofluorescenza Indiretta**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **VOCE** | **DESCRIZIONE** | **U.M** | **QUANTITA’**  **Pazienti/anno** |
| a | Ac anti-nucleo (ANA) | n. | 6640 |
| b | Ac anti-muscolo liscio (ASMA) | 1040 |
| c | Ac anti-LKM (LKM) | 630 |
| d | Ac anti-mitocondrio (AMA) | 1090 |
| e | Ac anti-cellule parietali gastriche (APCA) | 1040 |
| f | Ac anti-endomisio (EMA) | 750 |
| g | Ac anti-cute (ASA) | 450 |
| h | Ac anti-citoplasma dei neutofili (ANCA) | 2690 |
| i | Ac anti-dsDNA (Crithidia luciliae) usato come test di conferma | 140 |
| l | Programma di Valutazione Esterna di Qualità VEQ UKNEQAS per il maggior numero di parametri | 4 invii/anno |

**Tabella 1a :Test opzionali per i quali si richiede l’offerta con il medesimo sconto rispetto ai test sopraelencati**

Si richiede la disponibilità della Ditta aggiudicataria a fornire almeno una confezione dei test sotto menzionati applicando il medesimo sconto della fornitura del lotto 1

-Ac. anti-surrene

-Ac. anti-insula pancreatica

-Ac. anti-ovaio

-Ac. anti-muscolo cardiaco

-Test in ELISA per Ac. anti Fosfatidil Serina/Protrombina IgG e IgM (antigene purificato)

1. **Quantificazione del fabbisogno:**

Il fabbisogno deve essere calcolato considerando 5 sedute settimanali in ognuna delle quali vengono inseriti i controlli di qualità interni (almeno 1 positivo e 1 negativo) e le eventuali titolazioni.

1. **Strumentazione:**

**B1** n. 1 preparatore di vetrini in completa automazione, escluso il montaggio, secondo le diluizioni dei campioni impostate

**B2** n.1 microscopio a lettura automatizzata con possibilità di discriminare automaticamente i negativi dai positivi (almeno per gli ANA), interfacciato con un middelware per passaggio dei risultati.

**B3** n.1 microscopio a LED per lettura manuale dei vetrini in IFI.

**B4** n.1 sistema di acquisizione ed archiviazione immagini

**B5** n.1 middleware interfacciato al LIS di Laboratorio che permetta il controllo dei flussi analitici provenienti da tutte le strumentazioni del laboratorio di autoimmunità, la gestione di algoritmi diagnostici (es ANA reflex) e regole decisionali, gestione di controlli di qualità.

1. **Caratteristiche obbligatorie della strumentazione:**

**C1** Il preparatoredeve avere un riconoscimento tramite bar-code del campione e del vetrino e la possibilità di programmazione delle diluizioni dei diversi campioni. Deve essere in grado di processare tutti gli analiti in contemporanea ed essere interfacciato con il middleware.

**C2** Il middleware, interfacciato al LIS di Laboratorio, deve permettere il collegamento bidirezionale di tutte le strumentazioni proposte, compresa la strumentazione per i test di conferma del lotto 2. Deve avere un’interfaccia dedicata per l’inserimento dei risultati IFA con storico dei pazienti **in linea** e supporto attraverso collegamento da remoto.

**C3** L’assegnatario deve garantire la possibilità di recupero di tutti i dati contenuti nell’attuale applicativo gestionale Modulab Autoimmunity di Instrumentation Laboratory attraverso trasposizione del nuovo database di tutti i dati presenti nell’attuale database, in modo che sia possibile usufruire dei suddetti dati dal nuovo applicativo in maniera esattamente equivalente con quanto effettuato attualmente, senza alcuna limitazione in termini di risultato operativo.

La qualità dell’operazione di recupero dovrà essere garantita e dimostrata attraverso opportuni strumenti a carico del fornitore ed in via propedeutica al collaudo del sistema.

**C4** Il processo analitico deve essere completamente tracciato

**C5** La gestione dell’ANA reflex deve prevedere interconnessione con strumento che esegue le specificità autoanticorpali ANA

1. **Caratteristiche preferenziali della strumentazione**

**D1** Programmazione della seduta di lavoro con modalità host-query

**D2** Esecuzione di almeno 20 vetrini a seduta / strumento

**D3** Almeno 4 aghi per diluizione e dispensazione dei campioni e reagenti / strumento

**D4** Lettura di almeno 60 pozzetti a seduta da parte del lettore automatico di vetrini

1. **Caratteristiche obbligatorie dei test:**

**E1** Il dosaggio degli ANA va eseguito su preparati di HEp 2 in cui siano chiaramente distinguibili i diversi quadri fluoroscopici e ci sia un adeguato numero di mitosi. Devono essere anche ben identificabili i quadri citoplasmatici.

**E2** Per la determinazione degli ASMA, LKM, AMA e APCA devono essere forniti vetrini che contengano tessuti di topo/ratto (gastrico/renale/epatico).

1. **Caratteristiche preferenziali dei test:**

**F1** Test IFI su Hep-2 per determinazione di Ac. anti-ANA con possibilità di confermare in modo specifico la presenza di anticorpi anti-DFS70 su campioni selezionati.

**F2** Massima numerosità dei laboratori italiani ed europei (secondo programma di VEQ UKNEQAS 2015) utilizzanti i preparati microscopici per i test ANA ed ANCA.

**Documentazione integrativa richiesta** :

* Elenco dei laboratori italiani ed europei (VEQ UKNEQAS) utilizzanti i preparati microscopici
* Si richiede che le ditte partecipanti presentino il progetto relativo al lotto durante la fase della valutazione tecnica

**Tabella 2 : Test con metodo Immunoassay**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **VOCE** | **DESCRIZIONE** | **U.M.** | **QUANTITA'**  **Pazienti/anno** |
| a | Ac IgA anti-transglutaminasi | n | 2940 |
| b | Ac IgG anti-transglutaminasi | 160 |
| c | Ac anti peptici ciclici citrullinati (CCP) | 2500 |
| d | Ac anti-dsDNA | 3240 |
| e | Ac ENA (screening) | 4650 |
| f | Singole specificità ENA | 3840 |
| g | Ac IgG anti-cardiolipina | 1630 |
| h | Ac IgM anti-cardiolipina | 1630 |
| i | Ac IgG anti-Beta2-Glicoproteina I | 1100 |
| j | Ac IgM anti Beta2-Glicoproteina I | 1100 |
| k | Ac anti membrana basale glomerulare (GBM) | 110 |
| l | Ac anti-mieloperossidasi (MPO) | 660 |
| m | Ac anti-proteinserasi (PR3) | 660 |
| n | ASCA IgG \* | 470 |
| o | ASCA IgA \* | 470 |
| p | Programma di Valutazione Esterna di Qualità VEQ UKNEQAS per il maggior numero di parametri | 4 invii/anno |

**Tabella 2a :Test opzionali per i quali si richiede l’offerta con il medesimo sconto rispetto ai test sopraelencati**

- Ac IgA anti-cardiolipina

-Ac IgA anti-Beta2-Glicoproteina I

- RNA-Pol. III

-PCNA

-Ro-52

-Mi-2

-Fibrillarina

-AMA M-2

1. **Quantificazione del fabbisogno:**

Il fabbisogno deve essere calcolato considerando 5 sedute settimanali, in ognuna delle quali vengono inseriti i controlli di qualità interni (almeno 1 positivo e 1 negativo)

1. **Strumentazione:**

Strumentazione completamente automatica, con tecnologia alternativa alla micro piastra, con la sola deroga per gli analiti asteriscati **\*,** interfacciata con un middleware ed il LIS in uso presso l’ AO di Trieste con costi a carico della Ditta aggiudicataria.

1. **Caratteristiche obbligatorie della strumentazione:**

**I1** Hardware e software di facile uso per la gestione informatica del sistema stesso.

**I2** Software in grado di gestire i controlli di qualità, nonché l’archiviazione e l’elaborazione dei risultati.

**I3** Lettura dei campioni e dei reagenti tramite codice a barre.

**I4** Possibilità di caricamento in continuo dei campioni.

**I5** Possibilità di utilizzo di provette primarie o tubi secondari.

**I6** Interconnessione con il middleware che gestisce la diagnostica IFI per gestione ANA reflex

1. **Caratteristiche preferenziali e migliorative della strumentazione:**

**L1** Esecuzione di tutti i test richiesti (compresi gli opzionali) contemporaneamente nella stessa seduta analitica

**L2** Reagenti pronti all’uso immediato

**L3** Maggior tempo di scadenza test a confezione aperta

**L4** Gestione maggior numero test/anno per singolo strumento

**L5** Massima numerosità dei laboratori italiani ed europei (secondo programma di VEQ UKNEQAS 2015) utilizzanti i test richiesti.

**L6** Disponibilità di controlli di qualità interni multiparametrici

**L7** Minor numero di curve di calibrazione e maggior durata delle stesse

**L8** Possibilità di utilizzare la strumentazione per la determinazione di analiti presenti in altri lotti della seguente gara e di eventuali ulteriori test oltre a quelli richiesti

1. **Caratteristiche obbligatorie del sistema:**

**M1** Utilizzo principio analitico immunoenzimatico (solo per i test asteriscati), immunofluorimetrico o in chemiluminescenza

**M2** Per il dosaggio degli autoanticorpi anti-peptidi citrullinati deve essere offerto un sistema di seconda generazione, utilizzante come substrato peptidi ciclici citrullinanti

**M3** Nella determinazione ENA (screening e singole specificità) devono, in ogni caso, essere presenti i seguenti autoantigeni (Sm, RNP, SSA, SSB, Jo1, centromero, Scl 70).

1. **Documentazione integrativa** **:**

**N1** Elenco dei laboratori italiani ed europei (VEQ UKNEQAS) utilizzanti i test

**N2** Referenze scientifiche documentate

**LOTTO 10: Test di conferma per ASUI.TS**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **VOCE** | DESCRIZIONE | **U.M** | **QUANTITA'**  **Test/anno** |
| a | autoanticorpi presenti nelle epatopatie autoimmuni | n | 60 |
| b | Test di conferma per autoanticorpi anti antigeni nucleari | 60 |
| c | Autonticorpi presenti nelle miositi | 500 |
| d | Autoanticorpi presenti nella sclerosi sistemica |  | 500 |
| e | Autoanticorpi presenti nelle vasculiti |  | 30 |

**Test opzionali per i quali si richiede l’offerta con il medesimo sconto rispetto ai test sopraelencati**

-Ac. anti antigeni neuronali

-Ac. anti gangliosidi\*

\*Gli autoanticorpi anti-gangliosidi devono contenere almeno i seguenti auto antigeni:**GM1, GM2,GM3, GD1a, GD1b, GT1b, GQ1b.**

1. **Caratteristiche obbligatorie del sistema:**

**A1** Il test di conferma per autoanticorpi presenti nelle epatopatie autoimmuni deve contenere almeno i seguenti antigeni: **M2, LKM-1,SLA, LC1, sp100, gp210**.

**A2** Il test di conferma per autoanticorpi anti antigeni nucleari deve contenere almeno i seguenti antigeni: **istoni, nucleosomi, proteine-P-ribosomiali, SSA, SSB, Scl-70, Jo-1, PCNA, Sm, RNP.**

**A3** Il test di conferma per anticorpi presenti nelle miositi deve contenere almeno i seguenti antigeni: **Jo-1, PL-12, PL-7, PM-Scl 100, Mi-2, SRP**

**A4** Il test di conferma per autoanticorpi presenti nella sclerosi sistemica deve contenere almeno i seguenti auto antigeni: **PM-Scl-100, PM-Scl-75,Scl70, CENP-B, RNA pol III**

**A5** Il test di conferma per autoanticorpi presenti nelle vasculiti deve contenere gli auto antigeni **MPO/PR3/GBM**

**A6** Metodo immunoblot (line blot; dot blot) e/o microarray

**A7** Strumentazione con interpretazione finale dei risultati e connessione al middleware

1. **Caratteristiche preferenziali e migliorative:**

**B1** Nel profilo sclerosi sistemica anche CENP-A, Th/To, NOR90, PDGFR

**B2** Possibilità di determinazione degli-anti DFS70 singolarmente o associato ad altri Ag

**B3** Nel profilo Ag neuronali la presenza di: Titina e Recoverina.

**LOTTO 11: Calprotectina fecale**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| VOCE | **DESCRIZIONE** | **U.M** | **QUANTITA'**  **Pazienti/anno** |
|  | Determinazione quantitativa della calprotectina fecale | n | 3000 |

**Quantificazione del fabbisogno:**

Il fabbisogno deve essere calcolato considerando *2* sedute settimanali, in ognuna delle quali vengono inseriti i controlli di qualità interni (almeno 1 positivo e 1 negativo)

**PREZZI BASE E CAUZIONI PROVVISORIE DA VERSARE:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **LOTTO** | **PREZZO COMPLESSIVO A BASE D'ASTA PER 36 MESI IN EURO** | **cauzione provvisoria da versare in euro** |
| **1** | **18.249,00** | 364,98 |
| **2** | **169.848,00** | 3.396,96 |
| **3** | **464.814,00** | 9.296,28 |
| **4** | **18.000,00** | 360,00 |
| **5** | **13.056,00** | 261,12 |
| **6** | **84.768,00** | 1.695,36 |
| **7** | **54.399,00** | 1.087,98 |
| **8** | **517.545,00** | 10.350,90 |
| **9** | **513.519,00** | 10.270,38 |
| **10** | **182.100,00** | 3.642,00 |
| **11** | **80.100,00** | 1.602,00 |

**CODICI CIG:**

Nella tabella di seguito riportata vengono indicate le seguenti informazioni: codici CIG e importi da versare per la contribuzione dovuta all’Autorità di vigilanza sui contratti pubblici.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **LOTTO** | CIG | IMPORTO DA VERSARE |
| **1** | 67899636B8 | NON DOVUTO |  |  |  |  |
| **2** | 6789966931 | € 20,00 |  |  |  |  |
| **3** | 6789970C7D | € 70,00 |  |  |  |  |
| **4** | 6789972E23 | NON DOVUTO |  |  |  |  |
| **5** | 67899750A1 | NON DOVUTO |  |  |  |  |
| **6** | 6789977247 | NON DOVUTO |  |  |  |  |
| **7** | 67899793ED | NON DOVUTO |  |  |  |  |
| **8** | 6789981593 | € 80,00 |  |  |  |  |
| **9** | 6789982666 | € 80,00 |  |  |  |  |
| **10** | 6789983739 | € 35,00 |  |  |  |  |
| **11** | 67899869B2 | NON DOVUTO |

**NB:**

* + Il pagamento dei CIG (e l’ottenimento dei “PASSOE”) potrà essere effettuato non prima di 15 giorni del termine ultimo per la ricezione delle offerte indicato dal bando di gara.
  + Gli importi “PASSOE” sono superiori rispetto alle basi d’asta, in quanto sono comprensivi anche delle “opzioni contrattuali” (proroghe ed opzioni) già “ciggate” dall’EGAS in fase di indizione della gara.

**DOCUMENTAZIONE TECNICO QUALITATIVA:**

La busta n 2 dovrà contenere i seguenti documenti:

1. l’elenco numerato dei documenti presenti al proprio interno secondo l’ordine sotto riportato. Ciascun documento dovrà indicare sulla prima pagina il numero di pagine di cui è composto (ad esclusione dei documenti meramente illustrativi quali ad esempio i depliant);
2. copia dell’offerta economica priva dell’indicazione dei prezzi e degli sconti, riportante la seguente dicitura: “Copia dell’offerta economica senza indicazione dei prezzi e degli sconti”, specificando i codici-prodotto ai quali l’offerta si riferisce;
3. una motivata e comprovata dichiarazione, nella quale siano individuate le informazioni che, nell’ambito delle offerte o delle giustificazioni poste a base delle medesime, costituiscano segreti tecnici o commerciali: si rimanda a quanto previsto in merito nel dettaglio dall’art. 12 (Accesso agli atti) del Disciplinare di gara;
4. schede tecniche, allegati al Capitolato Speciale, debitamente compilati e firmati,e ogni altra documentazione, per ogni prodotto offerto, che possa consentire una completa valutazione in base ai criteri di valutazione indicati per ciascun lotto; **si precisa che nella documentazione presentata dovranno essere espressamente indicate ed evidenziate, punto per punto, le caratteristiche tecniche richieste per i prodotti posti in gara**. Tale documentazione dovrà essere presentata sia in formato cartaceo che su CD.;

SI RICHIEDE NELLO SPECIFICO LA PRESENTAZIONE DI QUANTO SEGUE:

* Schede tecniche, schede di sicurezza in italiano, dichiarazione di conformità CE e altro materiale che descriva il tipo di apparecchiatura offerta e le principali caratteristiche tecnico scientifiche e di funzionalità;
* Manuale d’uso in lingua italiana (cartaceo ed elettronico);
* Dichiarazione sulla modalità di smaltimento dei rifiuti;
* Documento con le eventuali opere ed accorgimenti che si ritengono necessari sia per l’installazione che per il buon funzionamento delle apparecchiature proposte: le Ditte devono a tal proposito prendere visione dei locali ove andrà collocata la strumentazione in caso di aggiudicazione, concordando tempi e modi del sopralluogo con i referenti delle Aziende del SSR successivamente indicati;
* Attestazione che le apparecchiature proposte sono conformi alle norme di sicurezza CEI o altre norme internazionali ufficialmente riconosciute sulla sicurezza elettrica nei laboratori, nonché alle norme di qualità vigenti. Allegare i relativi certificati.
* Documento che dettagli i sistemi di controllo a garanzia del corretto funzionamento di tutte le parti dell’apparecchiatura;
* **Dichiarazione d’impegno, qualora sia necessario ripetere i test per inconvenienti legati alla strumentazione od al materiale di consumo, ad integrare gratuitamente quanto consumato in eccesso;**
* Dichiarazione che la Ditta dispone di Specialist per la linea offerta ed organizza corsi di aggiornamento specifici;
* Dichiarazione che la Ditta è disponibile a fornire, su richiesta, campioni gratuiti di prova di prodotti di nuova introduzione;
* Dichiarazione che la Ditta utilizza corrieri specializzati nella consegna dei prodotti a temperatura controllata.
* Per i reagenti, le ditte devono presentare data sheet, schede tecniche e di sicurezza (con indicazione codice CER) con le modalità di smaltimento (documentazione cartacea o link informatico aggiornato in tempo reale all’immissione del reagente stesso). La documentazione di cui sopra riportare in modo tassativo alcune informazioni considerate fondamentali quali: le condizioni ottimali di conservazione, la data di scadenza, il nome commerciale del prodotto e il relativo codice, il taglio della confezione;
* Documentazione relativa ad eventuali certificazioni di qualità relative ai prodotti offerti;
* Dichiarazione che i prodotti offerti possono essere regolarmente commercializzati in Italia ai sensi della normativa vigente e sono state osservate le disposizioni di legge per gli eventuali obblighi di registrazione presso il Ministero della Sanità;
* I materiali di consumo ed i reagenti diagnostici dovranno essere dichiarati totalmente compatibili con la strumentazione offerta e le caratteristiche di sensibilità e specificità del test dovranno essere espressamente dichiarate e corrispondere all’utilizzo dei test sull’apparecchiatura proposta, pena l’esclusione dalla gara.
* Ogni altra documentazione necessaria a soddisfare le richieste del presente Capitolato Speciale.

La Commissione Giudicatrice si riserva la possibilità di chiedere ulteriori informazioni di carattere tecnico che dovessero risultare necessarie per effettuare un’adeguata valutazione.

**SOPRALLUOGO E PROVA PRATICA - Modalità di sopralluogo:**

Al fine di effettuare tutte le misurazioni e raccogliere tutte le indicazioni necessarie per la fornitura e la relativa installazione, le ditte dovranno eseguire obbligatoriamente, **pena l’esclusione**, un sopralluogo presso la struttura destinataria dell’allestimento. Al termine del sopralluogo verrà rilasciato un idoneo attestato di effettuazione che dovrà essere sottoscritto dai soggetti partecipanti e inserito, pena esclusione, nella busta n. 1 “DOCUMENTI DI PARTECIPAZIONE” (vedere nel dettaglio art. 3 del Disciplinare di gara, punto 11).

REFERENTE PER IL SOPRALLUOGO ASUI.TS:

Coordinatore Tecnico Luisa Favaretto – tel. 040.3992454

REFERENTE PER IL SOPRALLUOGO AAS5:

Dr. Giacomello Roberto / Da Re Mirella - tel 0434.399646

**Prova pratica:**

La prova pratica potrà essere richiesta qualora la Commissione Giudicatrice ne ravvisi la necessità per valutare meglio le caratteristiche tecniche degli strumenti e dei reagenti offerti. La prova, unica, deve avvenire presso la Struttura che indicherà la Commissione e sarà a titolo gratuito: nulla sarà dovuto alle Ditte concorrenti anche in caso di non aggiudicazione.

**INSTALLAZIONE E MANUTENZIONE DELLE APPARECCHIATURE**

L’Offerente dovrà elencare **nella documentazione tecnica** i requisiti installativi e di esercizio dei componenti significativi dei dispositivi offerti, in base al seguente elenco indicativo e non esaustivo:

* dimensioni fisiche e peso dei dispositivi e degli alloggiamenti;
* requisiti strutturali per l’installazione, ove applicabile (carichi statici, numero di punti di appoggio, ecc.);
* requisiti fisici ed ambientali per l’installabilità (ad esempio: temperatura e umidità di esercizio, ecc.);
* requisiti elettrici ed impiantistici (corrente nominale e massima, tensione di alimentazione, frequenza, numero fasi, descrizione delle eventuali batterie, necessità di alimentazione di emergenza, ecc.);
* requisiti specifici in relazione allo smaltimento di fluidi e rifiuti speciali;
* tipi di allarmi e accortezze;
* necessità di particolari condizioni di funzionamento.

La Ditta aggiudicataria dovrà, altresì, provvedere a proprie spese agli adeguamenti dell’impiantistica che si rendessero necessari per l’installazione dell’apparecchiatura proposta.

**ASSISTENZA TECNICA**

**SERVIZIO ASSISTENZA TECNICA INTERO PERIODO CONTRATTUALE**

1. Servizio di assistenza tecnica di tipo “full-risk” onnicomprensivo per l’apparecchiatura e i relativi accessori e il sistema informatico, per l’intera durata contrattuale, erogato a condizioni almeno pari a quelle elencate di seguito e da riportate all’allegato n. 4 “SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA DI TIPO FULL RISK”, che farà parte integrante delle condizioni contrattuali
   1. Manutenzione preventiva comprensiva di regolazioni, tarature, calibrazioni e manutenzione generale con modalità e periodicità previste dal costruttore, la cui data va concordata con il reparto o servizio di destinazione;
   2. Le Verifiche di sicurezza secondo le caratteristiche e le periodicità dettate dalle normative vigenti, con rendicontazione delle misure effettuate (non applicabile per il sistema informatico) saranno eseguite dall’AAS5 e da AOUTS;
   3. Illimitato numero di interventi di manutenzione correttiva:
      1. Tempi di intervento entro le 24 ore solari
      2. Tempi di risoluzione del guasto o apparecchiatura in sostituzione entro 3 giornate lavorative (escluso sabato e festivi) dalla chiamata effettuata dalle singole Aziende Sanitarie destinatarie della fornitura;
   4. Incluse tutte le parti di ricambio;
   5. Incluse le spese di spedizione;
   6. Aggiornamenti hardware e software ai fini di aumentare la sicurezza, l’affidabilità e le prestazioni del sistema come indicato dal costruttore.
   7. in caso di guasti ripetuti, la Ditta dovrà impegnarsi alla sostituzione dello strumento con uno uguale nuovo di fabbrica
2. Manuale d’uso per l’operatore in lingua italiana ai sensi della normativa vigente, sia su supporto cartaceo che su CD-ROM;
3. Supporto scientifico e applicativo mediante corsi di formazione per il personale operatore effettuati da personale competente e di durata sufficiente all’uso dell’apparecchiatura per il personale sanitario, con rilascio di attestato nominativo.

La ditta fornitrice deve presentare un piano di formazione del personale coinvolto, con attestato nominativo, di durata sufficiente all’uso autonomo dei sistemi analitici offerti, in base alle istruzioni del produttore e secondo quanto specificato dal Sistema di Qualità del Laboratorio. Inoltre durante l’intera estensione del periodo contrattuale dovrà essere garantita una pianificazione periodica di aggiornamento e perfezionamento professionale continuo.

**Normative di riferimento**

L’intero sistema (hardware e software) deve rispondere alle norme e direttive in vigore e in particolare al D.Lgs 332/00 e ss.mm.ii, al D.Lgs. 81/2008 e ss.mm.ii., al d.lgs 196/03 "Codice in materia di protezione dei dati personali", alle norme nazionali CEI 66.5, e specifiche di pertinenza.

Per tutti dispositivi medic0-diagnostici in Vitro certificati ai sensi del D.Lgs 332/00 e s.m.i.forniti nel servizio oggetto di gara si richiede, una dichiarazione di ottemperanza, da parte del Fabbricante, agli obblighi di comunicazione e informazione previsti per l’immissione in commercio in Italia.

Tutti i dispositivi e/o applicativi HW/SW facenti parte del servizio dovranno rispettare la normativa

sulla privacy e le raccomandazioni pertinenti del Garante per i dati personali.

Allo stesso modo dovranno essere protetti i dati gestiti ed archiviati.

**PROGRAMMA DI ADDESTRAMENTO DEL PERSONALE**

L’Offerente dovrà predisporre un programma di addestramento nel quale dovrà descrivere:

* i destinatari della formazione,
* la durata dell’intervento formativo,
* gli argomenti trattati,
* le qualifiche dei formatori,
* il materiale didattico fornito.

L’addestramento dovrà:

* avvenire presso i locali della Struttura Operativa dove saranno installate le apparecchiature;
* essere finalizzato all’addestramento per utilizzazione della strumentazione da parte degli operatori addetti e dovrà essere svolto in data stabilita concordemente con la Struttura Operativa utilizzatrice delle apparecchiature;
* essere idoneo ad istruire il personale all’uso della strumentazione richiesta e ad affrontare ogni problematica che possa verificarsi nel corso dell’uso della stessa, comprese le problematiche inerenti la sicurezza dell’utilizzatore.

Al termine della formazione la Ditta aggiudicatrice dovrà rilasciare formale documento che attesti l’avvenuta formazione e acquisizione di competenze da parte dei professionisti formati.

Ogni qualvolta ci sarà un aggiornamento relativo all’introduzione di innovazioni tecnologiche (strumento, software) o di reagenti la Ditta aggiudicatrice sarà tenuta a predisporre nuovi corsi di aggiornamento.

**Integrazione con sistemi LIS:**

La strumentazione offerta deve essere integrata con i LIS presenti in azienda, eventuali ulteriori indicazione di dettaglio saranno a disposizione in sede di sopralluogo.

L’aggiudicatario dovrà altresì rendere disponibile il protocollo di colloquio e collaborare all’interfaccia per il collegamento bidirezionale al sistema informatico dei Laboratori (DNLab/Halia/Noemalife di Insiel).

I costi dell’interfacciamento, che saranno a carico dell’AAS5 e di AOUTS, non costituiranno elemento parametrico di valutazione dell’offerta economica, ma comunque la ditta dovrà allegare all’offerta idonea documentazione comprovante la capacità di interfacciamento ed il relativo costo.

**ALTRO**

La ditta aggiudicataria si impegna a valutare prima dell’installazione con l’AAS5 e con l’AOUTS l’opportunità di installare eventuali UPS locali dedicati a costi a carico della ditta stessa o l’allacciamento ad un UPS centralizzato aziendale.

**MODALITA’ DI ATTRIBUZIONE DEI PUNTEGGI:**

Ai fini della valutazione dei parametri di qualità da parte della Commissione Giudicatrice, in seduta non pubblica, si prenderanno in considerazione gli elementi sotto riportati, sulla base della documentazione fornita dalla ditta e contenuta nella busta n. 2 (Documenti per la valutazione qualitativa) e dell’eventuale visione/campionatura.

A ciascuno dei suddetti elementi è associato un diverso punteggio, attribuito sulla base dell’importanza attribuita agli elementi stessi.

Non verranno prese in considerazione le offerte relative a prodotti/servizi non conformi alle caratteristiche qualitative richieste dal presente Capitolato Speciale.

La procedura di aggiudicazione terrà conto dell’aspetto economico e qualitativo dei prodotti e del servizio proposto, individuando l’offerta più vantaggiosa in base all’esame dei parametri prezzo e qualità, a ciascuno dei quali verranno assegnati i punteggi massimi di seguito riportati.

La ditta partecipante è tenuta a fornire tutti i dati necessari per una completa valutazione.

La fornitura sarà aggiudicata in favore dell’offerta economicamente più vantaggiosa sulla base del punteggio qualità/prezzo e così ripartiti:

**QUALITA’ 40/100**

**PREZZO 60/100**

**Criteri di valutazione qualità LOTTO N. 1 (max 40 punti):**

|  |  |
| --- | --- |
| **1. Adattabilità all’organizzazione** | **Max 20 punti** |
| ottima | 20 |
| buona | 10 |
| mediocre | 1 |
| scarsa | 0 |
| **2. Reagenti:** |  |
| 2.1 Precisione | **max 10 punti** |
| ottima | 10 |
| buona | 7 |
| discreta | 4 |
| mediocre | 1 |
| scarsa | 0 |
| 2.2 Accuratezza | **max 10 punti** |
| ottima | 10 |
| buona | 7 |
| discreta | 4 |
| scarsa | 0 |

**Criteri di valutazione qualità LOTTO N. 2 (max 40 punti):**

|  |  |
| --- | --- |
| **1.Qualità dei preparati** | **max 10 punti** |
| ottima | 10 |
| buona | 8 |
| discreta | 5 |
| scarsa | 0 |
| **2. Adattabilità del sistema all’organizzazione del laboratorio e grado di automazione** | **max 15 punti** |
| elevata | 15 |
| buona | 10 |
| discreta | 5 |
| scarsa | 0 |
| **3. Potenzialità del middelware e facilità d’uso** | **max 5 punti** |
| elevato | 5 |
| medio | 3 |
| discreto | 1 |
| scarso | 0 |
| **4. Caratteristiche preferenziali** | **max 10 punti** |
| Presenti tutte e tre | 10 |
| Presenti 2 su 3 | 7 |
| nessuna | 0 |

**Criteri di valutazione qualità LOTTO N. 3 (max 40 punti):**

|  |  |
| --- | --- |
| 1**. Caratteristiche preferenziali e migliorative** | **max 5 punti** |
| presenti | 5 |
| assenti | 0 |
| 2. **Adattabilità all’organizzazione del laboratorio** | **max 10 punti** |
| ottima | 10 |
| buona | 7 |
| media | 5 |
| mediocre | 1 |
| scarsa | 0 |
| 3. **Grado di automazione del sistema** | **max 10 punti** |
| ottima | 10 |
| buona | 7 |
| media | 5 |
| mediocre | 1 |
| scarsa | 0 |
| 4. **Numero di altri test autoanticorpali eseguibili oltre a quelli richiesti** | **max 5 punti** |
| ≥15 | 5 |
| ≥ 7 | 3 |
| <7 | 1 |
| 5. **Numero analiti offerti in metodologia alternativa alla micropiastra** | **max 10 punti** |
| Tutti | 10 |
| Tutti ad eccezione degli asteriscati | 5 |

**Criteri di valutazione qualità LOTTO N. 4 (max 40 punti):**

|  |  |
| --- | --- |
| **1. Continuità diagnostica** | **max 10 punti** |
| presente | 10 |
| assente | 0 |
| **2. Qualità dei reagenti** | **max 30 punti** |
| ottima accuratezza analitica | 30 |
| buona accuratezza analitica | 20 |
| discreta accuratezza analitica | 8 |
| mediocre | 3 |
| scarsa accuratezza analitica | 0 |

**Criteri di valutazione qualità LOTTO N. 5 (max 40 punti):**

|  |  |
| --- | --- |
| **1. Composizione antigenica** | **max 30 punti** |
| Ag obbligatori + preferenziali | 30 |
| Ag obbligatori + altri diversi dai preferenziali | 20 |
| solo gli obbligatori | 10 |
| **2. Facilità di lettura** | **max 10 punti** |
| elevata con anche possibilità di lettura strumentale interpretativa | 10 |
| elevata, ma solo manuale | 7 |
| discreta | 5 |
| scarsa | 0 |

**Criteri di valutazione qualità LOTTO N. 6 (max 40 punti):**

|  |  |
| --- | --- |
| **1.Numero e tipologia di specificità disponibili** | **max 20 punti** |
| Completezza dei loci | 20 |
| presenza dei principali loci | 10 |
| scarso numero loci disponibili | 0 |
| **3.Facilità di lettura ed interpretazione dei risultati** | **max 15 punti** |
| ottima | 15 |
| buona | 10 |
| discreta | 5 |
| scarsa | 0 |
| **4. Numero di centri utilizzatori in Italia** | **max 5 punti** |
| Numerosità più elevata | 5 |
| Più del 50% della numerosità più elevata | 3 |
| Meno del 50% della numerosità più elevata | 0 |

**Criteri di valutazione qualità LOTTO N. 7 (max 40 punti):**

|  |  |
| --- | --- |
| **1. Modalità di dosaggio** | **max 20 punti** |
| alternativa alla micropiastra | 20 |
| micropiastra | 10 |
| **2. Semplicità di estrazione del campione** | **max 5 punti** |
| elevata | 5 |
| media | 3 |
| bassa | 0 |
| 3. **Adattabilità all’organizzazione** | **Max 10 punti** |
| Ottima (possibilità di inserimento in strumentazione alternativa alla micro piastra già presente in laboratorio) | 10 |
| Discreta (possibilità di inserimento in strumentazione per micro piastre già presente in laboratorio) | 5 |
| Scarsa (nessuna delle opzioni di cui sopra) | 0 |
| 4. **Estensione del range della curva di taratura** | **Max 5 punti** |
| Elevato (>5000) | 5 |
| Media (> 800 <5000) | 3 |
| Bassa < 800 | 1 |

**Criteri di valutazione qualità LOTTO N. 8 (max 40 punti):**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. **Adattabilità all’organizzazione del laboratorio** | **max 10 punti** |
| ottima | 10 |
| buona | 7 |
| media | 5 |
| mediocre | 1 |
| scarsa | 0 |
| 2. **Grado di automazione del sistema** | **max 10 punti** |
| ottima | 10 |
| buona | 7 |
| media | 5 |
| mediocre | 1 |
| scarsa | 0 |
| 3. **Preferenziali e migliorative** | **Max 5 punti** |
| Tutte presenti | 5 |
| >70% | 3 |
| <70% | 0 |
| 4. **Numero analiti del gruppo A in metodologia alternativa alla micropiastra** | **max 15 punti** |
| >40% | 15 |
| >30% | 10 |
| >20% | 5 |
| <20% | 0 |

**Criteri di valutazione qualità LOTTO N. 9 (max 40 punti):**

**Criteri di valutazione lotto 9 - TAB.1**:

|  |  |
| --- | --- |
| **1. Caratteristiche della strumentazione** | **max 5 punti** |
| Ottime | 5 |
| Buone | 3 |
| Sufficienti | 1 |
| Scarse | 0 |
| **2. Test opzionali (vedi tabella 1a)** | **max 5 punti** |
| Presenza di tutti i test richiesti | 5 |
| Presenza di 4 test richiesti | 2 |
| Presenza da 3 a 1 test richiesti | 1 |
| Nessuno | 0 |
| **3. Caratteristiche preferenziali dei test (vedi punto F)** | **max 5 punti** |
| Presenza di entrambe le caratteristiche | 5 |
| Presenza di una sola caratteristica | 2 |
| Nessuna caratteristica | 0 |
| **4. Adattabilità del sistema all’organizzazione del laboratorio** | **max 5 punti** |
| Ottima | 5 |
| Discreta | 2 |
| Scarsa | 0 |

**Criteri di valtazione lotto 9 -TAB.2**:

|  |  |
| --- | --- |
| **1. Caratteristiche della strumentazione** | **max 5 punti** |
| Ottime | 5 |
| Buone | 3 |
| Sufficienti | 1 |
| Scarse | 0 |
| **2.** **Test opzionali offerti (vedi tabella 2a)** | **max 5 punti** |
| Completa soddisfazione della richiesta | 5 |
| Parziale soddisfazione della richiesta | 1 |
| Nulla soddisfazione della richiesta | 0 |
| **3.** **Numero analiti offerti in metodologia alternativa alla micropiastra (vedi tabella 2)** | **max 5 punti** |
| Tutti | 5 |
| Non tutti | 0 |
| **4.** **Grado di automazione del sistema ed adattabilità all’organizzazione del laboratorio** | **max 5 punti** |
| Ottima | 5 |
| Media | 2 |
| Scarsa | 0 |

**Criteri di valutazione qualità LOTTO N. 10 (max 40 punti):**

|  |  |
| --- | --- |
| **1. Caratteristiche preferenziali e migliorative (vedi punto B)** | **max 15 punti** |
| Presenza di tutte e tre le caratteristiche preferenziali | 15 |
| Presenza di 2 caratteristica preferenziale | 10 |
| Presenza di 1 caratteristica preferenziale | 5 |
| **2. Facilità di lettura** | **max 10 punti** |
| Elevata con anche possibilità di lettura strumentale  interpretativa | 10 |
| Elevata, senza possibilità di lettura strumentale interpretativa | 5 |
| Scarsa | 0 |
| **3. Tempo di analisi per i test obbligatori** | **max 5 punti** |
| 1 ora per almeno l’ 80% dei test richiesti | 5 |
| Da oltre 1 ora a 2 ore per almeno l’ 80% dei test richiesti | 3 |
| **3. Livello di automazione** | **max 10 punti** |
| Completa automazione | 10 |
| Parziale automazione | 5 |
| Manuale | 0 |

**Criteri di valutazione qualità LOTTO N. 11 (max 40 punti):**

|  |  |
| --- | --- |
| **1. Modalità di dosaggio** | **max 20 punti** |
| alternativa alla micropiastra | 20 |
| Micropiastra | 10 |
| **2. Semplicità di estrazione del campione** | **max 10 punti** |
| elevata | 10 |
| media | 7 |
| bassa | 0 |
| 3. **Adattabilità all’organizzazione del laboratorio** | **max 10 punti** |
| Ottima (possibilità di inserimento in strumentazione alternativa alla micro piastra già presente nel laboratorio di Patologia Clinica in relazione al suo attuale impiego) | 10 |
| Discreta (possibilità di inserimento in strumentazione alternativa alla micro piastra già presente nel laboratorio di Patologia Clinica) | 5 |
| Mediocre (possibilità di inserimento in strumentazione per micro piastre già presente nel laboratorio di Patologia Clinica) | 2 |
| Scarsa (nessuna delle precedenti) | 0 |

La Commissione Giudicatrice, al termine dei lavori in seduta non pubblica, redigerà apposito verbale dei lavori stessi, evidenziando tra l’altro per ciascun lotto le attribuzioni dei punteggi tecnici intermedi relativi a ciascuna offerta, procedendo poi nel seguente modo ed ordine:

* alla dichiarazione di non ammissibilità per le offerte che non abbiano conseguito per il punteggio previsto per i criteri di valutazione <<qualità>> sopra indicati complessivamente almeno punti **20 su 40;**
* infine alla riparametrizzazione dei punteggi delle offerte ammissibili, qualora nessuna delle proposte oggetto di esame da parte della Commissione dovesse aver conseguito, a seguito dell'attribuzione del punteggio tecnico complessivo, un totale di **punti 40**; la Commissione assegnerà in tal caso **punti 40** all'offerta che risulti aver conseguito la somma di punti più elevata e alle altre offerte il punteggio definitivo sarà assegnato secondo la seguente formula:

Pt = Pmax \* POC

POE

In cui

Pt - punteggio tecnico da attribuire all’offerta presa in considerazione

Pmax - punteggio massimo attribuibile (punti 40)

POC - valore dell’offerta considerata

POE - valore dell’offerta con punteggio più elevato

**Parametro di valutazione prezzo (max 60 punti):**

Nell’ambito delle offerte, verrà assegnato il massimo del punteggio previsto per il prezzo (MPP) all’offerta che presenterà il prezzo complessivo più basso, mentre alle altre offerte verranno assegnati punteggi decrescenti secondo la seguente formula:

PPI = 

Dove:

PPI = Punteggio prezzo da assegnare all’offerta considerata

PI = Prezzo dell’offerta considerata

PMIN = Prezzo dell’offerta più bassa

MPP = Punteggio massimo previsto per il prezzo (60 punti)

**Allegato 1:** fac-simile attestato di sopralluogo (da inserire compilato e firmato nella busta 1)

ATTESTATO di sopralluogo

Con riferimento alla gara per l’affidamento della fornitura di SISTEMI DIAGNOSTICI IN SERVICE PER ESAMI SIEROLOGICI E DI AUTOIMMUNITA’ (REAGENTI, CONSUMABILI, CALIBRATORI, CONTROLLI) CON LA MESSA A DISPOSIZIONE DELLA STRUMENTAZIONE - ID.16REA008, con la presente si attesta che in data odierna è stato effettuato il sopralluogo presso i locali interessati dall’installazione delle apparecchiature.

**Per l’Azienda Sanitaria \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

sig. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(cognome nome) in qualità di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (indicare ruolo) della Struttura Operativa

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

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, lì \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Per la Ditta partecipante alla gara:**

Denominazione e Ragione sociale: (denominazione societa’) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CF: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Sede legale: (citta’, indirizzo e numero CAP) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

sig. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (cognome nome) in qualità di\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (indicare ruolo) della summenzionata Società

Il/i sottoscritto/i dichiara/no di aver appreso e verificato tutti gli elementi tecnico-conoscitivi necessari per la formulazione dell’offerta e, nel dettaglio, dello stato di fatto dei locali e degli impianti che saranno interessati dall’installazione delle nuove apparecchiature. Ogni informazione utile a capire la compatibilità delle nuove apparecchiature proposte in gara con i summenzionati locali ed impianti è stata rilevata ed appurata.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, lì \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

|  |
| --- |
| **Allegato 2: DICHIARAZIONE** |
| **La ditta fornitrice:**  Ragione Sociale ………………………………………………………………………………………………………………. Città……………………………………..(Provincia)………  Indirizzo……………………………………………………………….Tel……………………………… fax…………………………..  e-mail………………………………………………………………………………………… |
| D I C H I A R A |
| 1 – di aver preso visione dei documenti di gara, in tutte le loro parti, e preso conoscenza di tutte le circostanze di luogo e di fatto che possono influire sull’offerta; |
| 2 – che l’ apparecchiatura, compresi tutti gli accessori HW e SW indispensabili per l’utilizzo, è conforme alle normative vigenti (p.es. marcatura CE ai sensi della Direttiva europea 98/79/CEE e s.m.i., norme CEI di riferimento, normative ISO applicabili, ecc.) e che la ditta è disponibile, su richiesta, a fornire la documentazione in corso di validità che lo attesta; |
| 3 – di impegnarsi in caso di aggiudicazione, ad attuare tutte le misure di sicurezza previste dalle leggi e norme tecniche in vigore; |
| 4 – il possesso di tutte le caratteristiche definite dal presente documento di gara o la motivazione delle differenze se trattasi di equivalenti o migliorative e che tutti gli accessori, inclusi hardware e software, indispensabili per l’utilizzo dell’attrezzatura, nessuno escluso, sono compresi nella fornitura offerta; |
| 5 – l’impegno di fornitura dei manuali d’uso dell’apparecchiatura offerta in lingua italiana, sia su supporto cartaceo, sia su CD-ROM; |
| 6 – l’impegno ad organizzare, se necessario, un adeguato corso di formazione per il personale sanitario con tutte le spese a carico della ditta, da erogarsi prima del collaudo, salvo diversa pattuizione, con personale competente e di durata sufficiente all’uso dell’apparecchiatura per il personale sanitario, con rilascio di attestato a nominativo. Le condizioni relative al corso di formazione sono specificate nell’allegato specifico; |
| 7 – la propria responsabilità per eventuali difetti e/o non conformità che possono essere rilevati in seguito e non emersi in fase di collaudo; |
| 8 – che le proprie apparecchiature rispondono alle seguenti certificazioni o normative tecniche non obbligatorie, quali approvazione FDA, norme CEI, etc: elencare di seguito:   * …………………… |
| 9 - di impegnarsi a rispettare ed a far rispettare ai propri dipendenti o incaricati, nel corso di qualsiasi attività per conto dell’ AAS presso le sedi di quest’ultima o su apparecchi di proprietà trasferite presso la propria sede, quanto previsto dal D.Lgs. 196/2003 sulla tutela dei dati personali. Di impegnarsi, altresì, a rispettare e a far rispettare ai propri dipendenti l’obbligo a non divulgare o utilizzare a qualsiasi scopo i dati dei quali fossero comunque venuti casualmente in possesso durante qualsiasi attività per conto delle aziende destinatarie della fornitura. Tutto ciò sotto la sua piena responsabilità per ogni eventuale conseguenza di carattere civile o penale; |
| 10 – l’impegno a fornire all’AAS qualsiasi informazione che dovesse risultare necessaria per un’adeguata valutazione |

(Timbro e firma del legale rappresentante della ditta) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Allegato 3: Compilare se di pertinenza**

|  |
| --- |
| *SOFTWARE E SICUREZZA INFORMATICA* |
| **La ditta fornitrice:**  Ragione Sociale ……………………………………………………………………………………………..  Città…………………………………………… - (Provincia)………………..  Indirizzo ………………………………………………………………………………….…………………...  Tel. …………………………………… Fax ……………………………  Email ……………………………………………………...….. |
| *D I C H I A R A* |
| 🞎 Non è prevista la fornitura di software |
| **- Trattamento dati personali –**  Che in relazione a quanto previsto dal D.Lgs. n. 196/2003, il software fornito:  [provvede/non provvede] …………………… al trattamento di dati personali  [provvede/non provvede] …………………… al trattamento di dati sensibili  Che pertanto, al fine del rispetto delle disposizioni di cui agli artt. 33-36 del D.Lgs. n. 196/2003, aventi per oggetto le misure minime di sicurezza per il trattamento di dati personali effettuato con strumenti elettronici, la ditta , in merito ai vari aspetti previsti dal suddetto decreto, in particolare:   * autenticazione informatica * sistema di autorizzazione * protezione dati e sistemi * misure per garantire il ripristino dell’accesso ai dati in caso di danneggiamento degli stessi o degli strumenti elettronici   adotta le seguenti precauzioni ed accorgimenti tecnici *(allegare documento separato qualora non documentabile tutto di seguito)*:  ……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………… |
| **- Protezione del software –**  Che al fine di impedire illeciti impieghi del software oppure il mancato rispetto delle vigenti disposizioni in materia di protezione dei diritti di autore dei programmi per elaboratore, il sistema/software fornito [é/non è] …………. dotato di chiavi hardware/software di protezione.  Nel caso di protezione il sistema impiegato è il seguente …………………………………………………… (non protetto, floppy disk, chiave su porta parallela, USB, numero di licenza ecc).  Si prende atto che l’Azienda per l’Assistenza Sanitaria (AAS) si impegna a custodire la chiave ed a proteggerla da qualsivoglia comportamento illecito o deterioramento, incluso denunciare il fatto alla autorità giudiziaria competente nel caso di sottrazione.  Che nel caso di perdita, sottrazione o mancato funzionamento della chiave, la stessa, al pari di qualsiasi altro ricambio, verrà riparata o sostituita, anche oltre il termine di garanzia dei beni venduti ed anche in assenza di specifico contratto di manutenzione.  Che la mancata disponibilità da parte dell’AAS della chiave hardware per i motivi sopra indicati, come pure dei dischi contenenti i vari software forniti per le medesime motivazioni, non determineranno in alcun caso la decadenza del contratto di licenza e la necessità di un suo riacquisto.  Che la ditta fornitrice si impegna nei casi di cui sopra alla fornitura/riparazione delle chiavi od alla riconsegna dei dischetti contenenti i software ai soli costi relativi all’hardware, ai media necessari ed alla eventuale manodopera occorrente per l’installazione.  Che il sistema/software proposto adotta soluzioni di protezione per il rapido recupero delle configurazioni in caso di crash.  Che nel caso di impiego dei sistemi di protezione di cui sopra, l’operazione di ripristino della chiave risulterà totalmente gratuita anche oltre il termine di garanzia oppure eseguibile dal personale tecnico dell’AAS senza oneri aggiuntivi. |
| **- Documentazione –**  Che in caso di aggiudicazione si provvederà alla fornitura della documentazione tecnica relativa al software proprietario fornito, nonché alla consegna di eventuali tools software, al fine di consentire al personale dell’AAS di eseguire le operazioni eventualmente necessarie per la manutenzione dei prodotti, il recupero dei dati archiviati o l’interfacciamento verso altri sistemi.  Che la documentazione includerà anche le credenziali a livello di amministratore per l’accesso al sistema.  Quando il computer viene inserito nel domino aziendale, la password di amministratore locale di default (administrator) sarà reimpostata dal personale IT.  Ogni altro account locale con privilegi superiori verrà eliminato se non indispensabile per il funzionamento del sistema.  Il resp. per la privacy della Ditta potrà richiedere degli account di dominio nominativi per amministrare remotamente l'apparecchiatura.  Che la documentazione tecnica conterrà (per i casi applicabili), la descrizione tecnica dei moduli funzionali, la descrizione della interazione con il sistema operativo e con la rete, i formati di archiviazione impiegati, i protocolli implementati per l’integrazione verso altri sistemi, le procedure di ripristino della base dati, le password e quanto altro necessario.  Che la documentazione sarà sufficientemente esaustiva e tale da permettere anche il recupero sia dei dati scalari in formato intelligibile, sia delle immagini, tracciati, diagrammi od altri oggetti non scalari, nonché delle unioni (link, riferimenti ecc) tra gli oggetti al fine di ricostruire nell’intero i singoli casi.  Che la documentazione [comprenderà / non comprenderà] ……….……… tools software necessari per conseguire gli obiettivi di cui sopra e che in tale caso i tools forniti sono i seguenti: (descrivere la funzionalità oppure indicare non pertinente) …………………………………….……………………  ………………………………………………………………………………………………………………..;  in materia, si dichiara che avendo previsto la fornitura di tutti i tools software necessari, questa Ditta [intende/non intende] ….…… avvalersi della facoltà concessa di non provvedere alla consegna della documentazione tecnica, esercitando l’opzione di protezione delle componenti software più sensibili oggetto di privativa industriale ed unicamente per questi ultime, nel rispetto comunque dei diritti riconosciuti all’acquirente di cui al D.Lgs 518/2002.  Di prendere atto che ai sensi di quanto previsto dalle disposizioni legislative in materia di protezione dei diritti d’autore e per la tutela giuridica dei programmi per elaboratore, l’AAS si impegna a non divulgare la documentazione fornita da codesta Ditta, ancorché a non porre a disposizione di altri soggetti sia la documentazione che le conoscenze eventualmente acquisite tramite la stessa od i tools forniti, salvo preventiva autorizzazione scritta da parte del possessore dei diritti. Esplicita dichiarazione in tale senso potrà su richiesta essere prodotta dall’AAS |
| **- Software installati e sicurezza informatica –**  Che il sistema operativo ……………………. fornito con l’apparecchiatura verrà mantenuto costantemente aggiornato tramite le patch rilasciate dal produttore e che in alternativa in caso di sistemi operativi Microsoft l’AAS è autorizzata ad installare le patch necessarie in autonomia.  La ditta aggiudicataria deve fornire all’AAS un report con cadenza semestrale indicando lo stato di aggiornamento dei sistemi informatici.  Che il/i software forniti a corredo sono i seguenti:   1. …………………………………………………………………………… 2. …………………………………………………………………………… 3. ……………………………………………………………………………   ……………. ( nome, versione, scopo )  Che nel sistema fornito non saranno attivi servizi o programmi non strettamente necessari per l’applicazione come giochi, salva schermi, programmi di navigazione, posta elettronica ecc.  Che il sistema proposto [verrà / non verrà] ……………… dotato di software di sicurezza informatica (antivirus, firewall, antintrusione) versione…………..………….………………………….. prodotto dalla ditta …….……….….  Che nel caso di fornitura con il sistema di un software di protezione, lo stesso verrà costantemente aggiornato e per conseguire lo scopo saranno adottati i seguenti accorgimenti tecnici ………………………………………………  per l’implementazione dei quali [si richiede / non si richiede]……………… la collaborazione da parte del personale tecnico dell’AAS  Che nel caso la fornitura non preveda l’installazione di un sistema antivirus, l’AAS è autorizzata ad installare il software antivirus utilizzato attualmente ( Trend Micro Officescan), mentre sarà compito dell’azienda aggiudicataria collaborare e sovrintendere, a titolo totalmente gratuito, affinché il personale tecnico dell’AAS provveda in sicurezza all’installazione sul sistema dei moduli integrativi di protezione informatica ritenuti necessari. L’intervento eseguito non potrà costituire in alcun caso motivo di decadimento delle condizioni di garanzia od invalidare le certificazioni conseguite dal sistema.  A tale scopo sono risultati compatibili con il sistema i seguenti prodotti …………………………………………...………………………………………………………………..…………… ….……………………………………………………………………………….………………………………………..  Che l’AAS è inoltre autorizzata ad installare prodotti per “asset management” e “software delivery” di propria scelta (suite CA Unicenter).  Che le operazioni di installazione dei prodotti sopra indicati, di antivirus o quanto altro l’AAS dovesse installare di comune accordo, non inficiano in alcun modo i requisiti essenziali di sicurezza e la normale funzionalità del sistema e conseguentemente la marcatura CE. |
| **- Collegamento in rete –**  Che il sistema [necessita / non necessita] ………………. del collegamento alla rete dati.  Che in tale caso, la configurazione del sistema di elaborazione fornito si uniformerà alle policy tecniche e di sicurezza adottate dall’AAS per la connessione in rete dei dispositivi e che nessuna apparecchiatura verrà connessa alla rete aziendale senza preventiva autorizzazione.  Che il sistema impiegherà unicamente il protocollo IP per il suo interfacciamento alla rete dati e che altri protocolli risulteranno disabilitati. Verranno pure disabilitati servizi non strettamente necessari o che possano creare disguidi funzionali alla rete dati od essere sia soggetto che mezzo per attacchi di natura informatica.  Che il sistema per il suo corretto funzionamento [deve/non deve] ……….. ricorrere a condivisioni di files/cartelle tramite la rete. In caso affermativo si provvederà a limitare le condivisioni a quelle strettamente necessarie, utilizzando per il salvataggio i file server dell’AAS . |
| Si precisa che le disposizioni tecniche di cui sopra saranno rispettate anche nell’ eventualità di fornitura di sistemi impieganti reti Lan per comunicazioni interne tra i vari dispositivi componenti il sistema stesso e separate dalla rete aziendale, nella considerazione di una probabile futura interconnessione ed al fine di non creare sovrapposizione di indirizzari.  Che al fine di incrementare la sicurezza informatica del prodotto o dell’insieme di prodotti potranno essere all’uopo attivate segmentazioni di rete (VLAN), atte a separare logicamente i sistemi dalla restante parte della rete Aziendale.  Che nel caso l’azienda ospedaliera ritenga necessario operare in tale verso, verrà data massima collaborazione per conseguire lo scopo prefisso.  Che, in merito alla sicurezza elettrica dei dispositivi elettromedicali e a seguito del collegamento dell’apparecchiatura alla rete dati aziendale, configurandosi l’insieme come sistema medicale ai sensi della normativa CEI 62.51, vengono adottate in materia le seguenti precauzioni: .………….  …………………………………………………………………………………………………………………………….……………………………………………………………………………. (indicare non pertinente se del caso) |
| **- Collegamento remoto –**  Che la ditta aggiudicataria [è / non è] ………. interessata ad accedere in maniera remota alle apparecchiature fornite per scopi di teleassistenza e di supporto agli utenti.  Che in tale caso si impiegheranno unicamente le tecnologie di interconnessione previste dall’AAS ed in specifico a mezzo di VPN od SSL.  Di prendere atto che viene fatto divieto di adottare in maniera autonoma qualsiasi altra tecnologia, in particolare modem connessi direttamente alle apparecchiature.  Che l’attivazione di un collegamento di teleassistenza sarà subordinato alla sottoscrizione da parte del fruitore delle policy di impiego del medesimo.  Che l’unico programma per il controllo remoto acconsentito sui sistemi Microsoft è quello integrato nel sistema operativo (RDP) o in caso di necessità quello attualmente utilizzato dall’AAS per la teleassistenza dei PC (CA Unicenter). |

( Timbro e firma del legale rappresentante della ditta)

……………………………………………………………….

|  |
| --- |
| *ALLEGATO 4**CONTRATTO DI MANUTENZIONE FULL RISK*  **(intero periodo contrattuale)** |

|  |  |
| --- | --- |
| **SERVIZIO** | **VALORE OFFERTO (indicare le condizioni migliorative offerte rispetto a quelle minime obbligatorie previste nel Capitolato Speciale  specificare le modalità di esecuzione del servizio richiesto)** |
| DITTA PER IL F.V.G. ALLA QUALE IL FORNITORE AFFIDA L’ASSISTENZA TECNICA | Ragione Sociale …………………………………Città………………………………(prov.)……. |
|  | CAP………..INDIRIZZO……………………………………………………………… |
|  | Tel. ……………………………… Fax…………………………………………. E-mail……………………………. |
|  | CERTIFICAZIONE (ISO……)……………  opera in ESCLUSIVA (si,no)………………………. |
| Manutenzione preventiva : | Effettuata (sì/no): ………. Indicare il n. di visite annue previste: ……… |
| manutenzione correttiva | Effettuata (sì/no): ………. N. illimitato di interventi nel periodo di garanzia (s/n): ………… (obbligatorio!) N. illimitato di interventi nel periodo post- garanzia (s/n): ………… N. max di interventi annui (se limitato - periodo post-garanzia): ………… orario disponibilità lun.- ven. : ……………….. orario disponibilità sabato : ……………….. orario disponibilità dom. e festivi : ……………….. |
| Upgrade software | Upgrade software compreso nel contratto (si,no) …………… |
| Supporto telefonico al personale incaricato dall’Azienda per l’Assistenza Sanitaria della manutenzione di 1° livello | Disponibile (sì/no): …………... Giornate e fascia oraria: ……………… |
| Modalità di intervento | On site: offerta (s/n) ……..  Spedizione app. c/o sede ditta manutentrice - con permuta: offerta (s/n) ……..  - senza permuta: offerta (s/n) …….. |
| Verifiche di sicurezza elettrica (norme CEI) | Effettuate (sì/no) ….. secondo le segg. norme di riferim. …………………………………………………………………………………… |
| Controlli di qualità / funzionalità | Effettuati (sì/no) ….. secondo le segg. norme di riferim. …………………………………………………………………………………… |
| Fornitura parti di ricambio e consumabili | parti di ricambio comprese (sì/no/tutti) …………………... |
|  | (Elencare separatamente i materiali compresi e non compresi in contratto, indicando il relativo codice) ………………………………………………………… …………………………………………………………. |
| Livelli di servizio |  |
| Tempi di intervento manutenzione correttiva | Tempo max di intervento dalla chiamata garantito ………………………… ore lavorative |
| Tempo massimo di risoluzione del guasto e temporanea sostituzione degli apparecchi mobili per fermo macchina | Tempo max dalla chiamata garantito per la risoluzione del guasto o per l'apparecchiatura in temporanea sostituzione (apparecchiature mobili) ……………… ore lavorative |
| Tempo massimo annuo di fermo macchina (man. correttiva e preventiva) | Tempo totale di fermo macchina massimo previsto in un anno (ore o gg. lavorativi dell'apparecchiatura): ……………. Tempo totale di fermo macchina massimo previsto in un anno (ore o gg. lavorativi dell'apparecchiatura) per la sola manutenzione preventiva: ……………. |
| Altro | …………………………………………………………………………….………………………… |
| **La ditta fornitrice:** | **Timbro e firma del legale rappresentante** |
| Ragione Sociale …………………………………………………………….  Città……………………………………..(Provincia)……… Indirizzo……………………………………………………………………………………………………………………………………….. tel…………………………………… fax……………………………Email…………………………………… | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |