

## **Decreto n. 509 del 24/08/2023**

**OGGETTO:** DGR XII/376/2023: “Determinazioni in ordine al programma di investimento per l’esercizio finanziario 2023”. Allegato 1 - Indistinti. Acquisto di n.2 incubatrici neonatali: avvio di procedura sotto soglia.

CIG: A005F94075 - CUP: C42C23000080002

**IL DIRETTORE GENERALE**  
nella persona del Dr Maurizio Galavotti

Acquisiti i pareri:

del Direttore Sanitario ff: Dr Andrea Patroni

del Direttore Amministrativo: Dott Guido Avaldi

del Direttore Socio-Sanitario: Ing Maurizio Morlotti

L'anno 2023, giorno e mese sopraindicati:

**CON I POTERI** di cui all'art.3 del D.Lgs n.502/1992, così come risulta modificato con D.Lgs n.517/1993 e con D.Lgs n.229/1999 ed in virtù della formale legittimazione intervenuta con DGR n.XI/1085 del 17.12.2018, in attuazione delle LLRR n.33/2009 e 23/2015;

Rilevato che il Responsabile del procedimento riferisce quanto segue:

PREMESSO che:

- DGR XII/376/2023: "Determinazioni in ordine al programma di investimento per l'esercizio finanziario 2023, nell'Allegato 1 "Indistinti" è stato messo a disposizione dell'ASST della Valcamonica l'importo di € 600.000,00; stando alla DGR stessa e alle indicazioni della Direzione Strategica, una quota delle risorse assegnate è destinata al mantenimento del patrimonio tecnologico aziendale relativo alle apparecchiature a bassa e media tecnologia;

- come da richiesta n.184/23, agli atti, redatta su modulo MPAC001, la SC "Pediatria" necessita di n.2 incubatrici neonatali con caratteristiche tecniche e cliniche di ultima generazione, in sostituzione delle attuali in dotazione, non più riparabili e vetuste;

- Regione Lombardia con DGR n.XI/7758/2022 disciplina le Regole di Sistema per il Servizio Sociosanitario Regionale per l'esercizio 2023 in linea con il quadro normativo dettato dal legislatore nazionale in tema di acquisti degli Enti Sanitari, confermando nell'Allegato 7 l'obbligo per gli Enti Sanitari di verificare innanzitutto la possibilità di adesione ai contratti/convenzioni stipulati da ARIA e/o CONSIP, con particolare attenzione alle categorie merceologiche del DPCM degli ambiti merceologici in cui sia già stata programmata un'iniziativa ARIA;

- con la citata DGR, inoltre viene precisato che per gli acquisti su ambiti merceologici diversi da quelli individuati dal DPCM 11.7.2018, l'aggregazione e l'integrazione tra i vari livelli della rete regionale degli acquisti diventa fondamentale per raggiungere un ottimale equilibrio nella suddivisione della programmazione integrata così come definita all'interno della DGR di Pianificazione aggregata quale esito dei lavori del Tavolo Tecnico regionale degli Appalti;

VERIFICATO che:

- il dispositivo in oggetto non rientra tra le categorie merceologiche identificate nel DPCM del 11.7.2018 ai sensi dell'art.9 co.3 DL 66/2014 s.m.i e relativi indirizzi applicativi;

- per quanto riguarda l'art.26, co.3, della L. n.488/1999 si evidenzia che nessuna Convenzione CONSIP risulta attualmente attivata per i beni in argomento, così come nessuna delle iniziative attivate dall'Agenzia Regionale per l'Innovazione e gli Acquisti (ARIA) è attinente alle procedure sopra evidenziate;

- il dispositivo in oggetto non è presente tra le iniziative programmate di ARIA SPA;

CONSIDERATO che:

- in data 18.8.2023 si è provveduto tramite mail a comunicare ad Aria SpA e a Regione Lombardia l'intenzione di quest'Azienda di procedere all'acquisto di n.2 incubatrici neonatali, salvo diversa indicazione, con gara autonoma, non ricevendo in merito riscontro contrario;

- le disposizioni legislative che attualmente disciplinano le procedure alle quali le Aziende Sanitarie del SSR devono attenersi nella scelta dei soggetti cui affidare la fornitura di beni e l'appalto di servizi sono stabilite dal D.Lgs n.36/2023, il quale ha previsto la possibilità di procedere con affidamento diretto anche per prestazioni di importo inferiore ad € 140.000,00;

- nel rispetto della disciplina prevista dall'art.15, co.13, lett.d) del DL 95/2012, convertito nella legge n.135/2012, per l'acquisto dei beni verranno utilizzati gli strumenti di acquisizione e negoziazione telematici messi a disposizione da Consip SpA, o dalle Centrali

di committenza regionali;

**RITENUTO:**

- alla luce della base d'asta ammontante a € 30.000,00 (IVA esclusa) e delle opzioni previste, di procedere all'acquisto mediante procedura di affidamento diretto, a seguito di indagine di mercato, ai sensi dell'art.50 co.1, lett.b) del D.Lgs n.36/2023;

- di procedere ad utilizzare la piattaforma SinTel per espletare la procedura di gara, secondo quanto previsto dall'all.3 della DGR n.IX/2633/2011, in attuazione della LR n.11/2011;

CONSTATATO che il presente provvedimento non comporta oneri a carico dell'Azienda;

**ACQUISITI:**

- la proposta del Responsabile del procedimento a seguito di formale istruttoria;

- il parere tecnico favorevole del Responsabile del Servizio di Ingegneria Clinica;

ACQUISITI altresì, per quanto di competenza, i pareri favorevoli dei Direttori Sanitario ff, Amministrativo e Socio-Sanitario;

## DECRETA

di prendere atto di quanto in premessa descritto e conseguentemente:

1 - di procedere all'espletamento della procedura di gara attraverso un'indagine di mercato finalizzata all'acquisizione di n.2 incubatrici neonatali, utilizzando la piattaforma informatica SinTel, mediante affidamento diretto ai sensi dell'art.50, co.1, lett.b), del D.Lgs n.36/2023, così riassunta:

BENE	BASE D'ASTA (IVA esclusa)	CIG	UO DESTINATARIA
Acquisto di n.2 incubatrici neonatali	€ 30.000,00	A005F94075	3180200 - SC "Pediatria"

2 - di approvare tutta la documentazione di gara che, allegata al presente atto, ne forma parte integrante e sostanziale;

3 - di nominare per la presente procedura, ai sensi dell'art.15 D.Lgs n.36/2023, quale RUP (Responsabile Unico Progetto) l'Ing. Francesco Mazzoli, Direttore della SC "Gestione Acquisti (Provveditorato - economato)";

4 - di dare atto che dall'adozione del presente atto non discendono oneri finanziari a carico dell'Azienda;

5 - di dare atto che il presente provvedimento è sottoposto al controllo del Collegio Sindacale, in conformità ai contenuti dell'art.3-ter del D.Lgs n.502/1992 e smi e dell'art.12, co.14, della LR n.33/2009;

6 - di disporre, a cura del SC "Affari Generali e Legali", la pubblicazione all'Albo online - sezione Pubblicità legale - ai sensi dell'art.17, co.6, della LR n.33/2009, e dell'art.32 della L. n.69/2009, ed in conformità alle disposizioni ed ai provvedimenti nazionali e europei in materia di protezione dei dati personali.

**IL DIRETTORE GENERALE**  
(Dr Maurizio Galavotti)

**OGGETTO: DGR XII/376/2023: “DETERMINAZIONI IN ORDINE AL PROGRAMMA DI INVESTIMENTO PER L’ESERCIZIO FINANZIARIO 2023”. ALLEGATO 1 – INDISTINTI. ACQUISTO DI N.02 INCUBATRICI NEONATALI: AVVIO DI PROCEDURA SOTTO SOGLIA.**

ATTESTAZIONE DI COMPLETEZZA DELL'ISTRUTTORIA

Il Responsabile del procedimento attesta la completezza dell'istruttoria relativa alla proposta di decreto sopra citato.

Data, 21/08/2023

**IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO  
PANIGHETTI ANGELA**

firma elettronica apposta ai sensi del  
D.Lgs n.82 de l 7 marzo 2005

\*\*\*\*\*

ATTESTAZIONE DI REGOLARITA' TECNICA

Il Dirigente/Responsabile/Referente dell'UO/Ufficio/Servizio attesta la regolarità tecnica e la legittimità della proposta di decreto sopra citato.

Data, 21/08/2023

**IL DIRIGENTE/RESPONSABILE/REFERENTE UO/UFFICIO/SERVIZIO  
PAOLONE ROBERTO**

firma elettronica apposta ai sensi del  
D.Lgs n.82 de l 7 marzo 2005

**UO SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA**

Sede di Esine

Tel. 0364 369386 – fax 0364 369519

e-mail: [stb@asst-valcamonica.it](mailto:stb@asst-valcamonica.it)

Classificazione: 1.6.3 Data documento \_\_\_\_\_

**LETTERA D'INVITO**

**INDAGINE DI MERCATO PER L'ACQUISTO DI n.02 INCUBATRICI NEONATALI**

**CIG:** A005F94075

**CUP:** C42C23000080002

**Indice**

Art. 1 - OGGETTO DELL'APPALTO E MODALITA' DI PARTECIPAZIONE ALLA PROCEDURA.....	2
- Oggetto dell'appalto.....	2
- Modalità di partecipazione alla procedura.....	2
- Chiarimenti.....	3
Art. 2 – CARATTERISTICHE DELLA FORNITURA.....	3
- Caratteristiche tecniche richieste.....	3
- Consegna, installazione, collaudo.....	4
- Garanzia e assistenza tecnica.....	4
- Aggiornamento tecnologico e formazione al personale della ASST.....	4
- Materiale di consumo.....	5
Art. 3 – IMPORTO A BASE D'ASTA E CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE.....	5
Art. 4 - SOGGETTI AMMESSI E REQUISITI DI PARTECIPAZIONE.....	5
Art. 5 - CONSEGNA CAMPIONATURA - PROVA VISIONE APPARECCHIATURA.....	5
Art. 6 - DURATA.....	6
Art. 7 – REVISIONE DEI PREZZI.....	6
Art. 8 – MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESECUZIONE.....	6
Art. 9 - STIPULA DEL CONTRATTO E GARANZIA.....	7
Art. 10 - ORDINATIVI E MODALITÀ DI CONSEGNA.....	7
Art. 11 - SUBAPPALTO E CLAUSOLA T&T PER TRASPARENZA E TRACCIABILITA'.....	8
- Clausola T&T per trasparenza e tracciabilità'.....	8
- Obblighi del fornitore e delle filiere dei subcontraenti.....	9
Art. 12 - OBBLIGHI IN MATERIA DI TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI, FATTURAZIONE E PAGAMENTI.....	10
Art. 13 - COSTI PER RISCHI DA INTERFERENZA.....	11
Art. 14 – DUVRI.....	12
Art. 15 – CONDIZIONI GENERALI DEL SERVIZIO.....	12
Art. 16 - CONSEGNA, INSTALLAZIONE, COLLAUDO - GARANZIA E ASSISTENZA TECNICA - CONTROLLO DELLA FORNITURA, CONTESTAZIONI, INADEMPIENZE CONTRATTUALI, PENALITÀ.....	12
- Consegna, installazione, collaudo.....	12
- Garanzia, manutenzione programmata e correttiva.....	13
- Controllo della fornitura, contestazioni, inadempienze contrattuali, penalità.....	14
Art. 17 – PERIODO DI PROVA.....	14
Art. 18 - RISOLUZIONE E RECESSO DEL CONTRATTO.....	15
Art. 19 - CESSIONE DI CREDITO.....	16
Art. 20 - FORO GIUDIZIARIO COMPETENTE.....	16
Art. 21 – TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	16
Art. 22 - OBBLIGHI RELATIVI AL PERSONALE E ALLA SICUREZZA.....	16

Mod./ASST

**AZIENDA SOCIO-SANITARIA TERRITORIALE DELLA VALCAMONICA**

Sede legale: Breno (Bs) - Via Nissolina, 2 - tel. 0364.3291 - fax 0364.329310 - CF/P.IVA n.03775830981  
[www.asst-valcamonica.it](http://www.asst-valcamonica.it) PEC: [protocollo@pec.asst-valcamonica.it](mailto:protocollo@pec.asst-valcamonica.it)

## Art. 1 - OGGETTO DELL'APPALTO E MODALITA' DI PARTECIPAZIONE ALLA PROCEDURA

### - Oggetto dell'appalto

La presente procedura riguarda la fornitura di n.02 incubatrici neonatali per la "SC Pediatria" di Esine (BS), mediante affidamento diretto ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. b), del D.Lgs. 36/2023 (di seguito "Codice") a seguito di valutazione dei requisiti dettagliati nella presente Lettera di Invito, in ottemperanza ai principi cardine "del risultato e della fiducia" espressi negli artt.1 e 2 del nuovo codice degli Appalti D.Lgs n.36/2023. La presente procedura viene inoltre svolta rispettando i principi generali disciplinati dagli articoli dal 1 al 11 del D.Lgs. 36/2023 e smi.

La fornitura del servizio dovrà avvenire alle condizioni indicate nella presente "Lettera di Invito".

Il presente avviso non costituisce proposta contrattuale e non vincola in alcun modo la ASST della Valcamonica all'espletamento e/o all'aggiudicazione della procedura, che la scrivente ASST si riserva di sospendere, revocare o annullare, in tutto o in parte, senza che gli Operatori economici abbiano nulla a pretendere.

Si ricorda che la fornitura in oggetto è proposta nei termini suddetti, ferme restando possibili modifiche, compresa la risoluzione anticipata, derivante da iniziative aziendali di natura organizzativa o legate alla razionalizzazione della spesa o promosse in ambito nazionale, regionale o interaziendale, mediante convenzioni ed acquisti di beni e servizi in forma consorziata.

### - Modalità di partecipazione alla procedura

Per l'espletamento della presente procedura, l'Azienda si avvale del Sistema Informatico della Regione Lombardia (SinTel), mediante il sito [www.ariaspa.it](http://www.ariaspa.it) con invito ai fornitori registrati.

Le condizioni di accesso ed utilizzo del Sistema sono indicate nei documenti "Modalità d'uso della piattaforma Sintel" e "Manuale operativo Utente Fornitore", scaricabili dal suddetto sito Internet.

La presente procedura di gara viene svolta ai sensi della normativa vigente:

- Legge Regionale 33/2007;
- D. Lgs n.82/2005 "Codice dell'amministrazione digitale"
- D.Lgs n.36/2023 "Codice dei contratti pubblici", di seguito "Codice"

Ai fini della validità della procedura, l'impresa concorrente dovrà, **pena esclusione dalla procedura medesima** al termine di tutte le operazioni di inserimento, firmare digitalmente il file prodotto dalla piattaforma Sintel contenente l'offerta.

Le imprese partecipanti dovranno inserire le offerte entro e non oltre il termine **perentorio** delle ore \_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_) **del giorno** \_\_\_\_\_

Si consiglia, comunque, di provvedere all'inserimento dell'offerta, ivi compresa la parte economica, almeno il giorno prima della data sopra indicata, al fine di evitare eventuali disguidi tecnici che si potessero verificare il giorno di scadenza.

Per la predisposizione dell'offerta sulla piattaforma SinTel viene richiesto di:

1. Scaricare i seguenti allegati:

- Patto di integrità Regione Lombardia
- Modulo M AGRM 031 "Dichiarazione Sostitutiva"
- Questionario tecnico
- Offerta economica

2. Dichiarare di accettare "termini e condizioni", fleggando nell'apposito campo. Questa dichiarazione verrà prodotta automaticamente dalla piattaforma Sintel ed acquisirà pieno valore legale con l'apposizione della firma digitale del legale Rappresentante sul documento in formato .pdf che viene scaricato da Sintel con passaggio guidato.

3. Inserire nell'apposito campo "**Documentazione Unica d'Offerta**" un unico file "zippato" contenente:

**- Documentazione amministrativa:**

- il "Patto d'Integrità di Regione Lombardia", firmato digitalmente per accettazione;
- il modulo M AGRM 031 "Dichiarazione Sostitutiva" corredato da un documento d'identità e firmato digitalmente;
- la presente "Lettera di Invito" firmata digitalmente per accettazione;

**- Documentazione tecnica**

- Scheda tecnica del prodotto offerto, in lingua italiana, sia dell'apparecchiatura che del materiale di consumo se presente (in relazione al materiale di consumo indicare il confezionamento minimo acquistabile);
- schede di sanificazione dell'apparecchiatura offerta e degli accessori pluriuso;
- copia del certificato attestante il possesso della marcatura CE e dichiarazione di conformità sia dell'apparecchiatura che del materiale di consumo per le apparecchiature/dispositivi per cui è prevista l'applicazione;
- il Questionario tecnico debitamente compilato e firmato digitalmente;
- descrizione dettagliata delle modalità di esecuzione del servizio di manutenzione e assistenza tecnica nel periodo di garanzia, di tipo full-risk, della durata di almeno 24 mesi;

**- Documentazione economica**

- il file ASST "Offerta Economica" debitamente compilato e firmato digitalmente.

4. Formulare l'**Offerta economica**, inserendo nella piattaforma Sintel, direttamente nel campo previsto, l'importo del singolo prodotto offerto (IVA esclusa).

**- Chiarimenti**

Le comunicazioni e i chiarimenti sul contenuto della presente Lettera di Invito potranno essere richiesti unicamente tramite la piattaforma SinTel mediante la funzione "Comunicazioni" **entro le h. \_\_\_\_\_ (dodici) del giorno \_\_\_\_\_**

Non saranno esaminate le richieste di chiarimenti e i quesiti pervenuti oltre il termine sopra indicato.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana.

Le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno fornite entro le ore \_\_\_\_ (\_\_\_\_) **del giorno \_\_\_\_\_** mediante la funzionalità "Comunicazioni della procedura" e saranno inoltre pubblicati con effetto di notifica a tutti i concorrenti nella sezione "Documenti di gara" - allegati - presente sul Sistema Sintel all'interno della presente procedura

A tal fine è onere della ditta tenere costantemente monitorata la procedura di gara sulla Piattaforma ed in particolare la sezione sopra indicata.

L'ASST si riserva la facoltà di sospendere o rinviare la procedura di gara qualora, nel corso della negoziazione, si verificassero anomalie nel funzionamento dell'applicativo o della rete, che rendano impossibile ai partecipanti l'accesso a SinTel o che impediscano di formulare l'offerta.

L'ASST si riserva inoltre la facoltà di annullare la procedura di gara qualora, successivamente al lancio della stessa, rilevi di aver commesso un errore materiale nella compilazione delle informazioni di gara richieste dalla piattaforma SinTel e ritenga che tale errore possa ripercuotersi significativamente sulla corretta prosecuzione delle operazioni di gara.

**Art. 2 – CARATTERISTICHE DELLA FORNITURA**

L'apparecchiatura fornita dovrà essere nuova, di ultima generazione, dotata di tutti gli accessori, i raccordi ed i collegamenti necessari per il perfetto funzionamento di tutte le componenti del sistema. In caso di assenza, dovranno essere forniti a titolo gratuito.

**- Caratteristiche tecniche richieste**

L'apparecchiatura dovrà avere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

Mod./ASST

- Campana a doppia parete realizzata in plexiglass o materiale equivalente in modo tale da consentire la massima visibilità del neonato all'interno dell'incubatrice e una facile pulizia e disinfezione dell'incubatrice
- L'accesso al paziente deve essere garantito attraverso due portelli sulle fiancate (completamente abbattibili) e almeno 5 aperture/oblò
- Lettino paziente di grandi dimensioni (almeno 65 x 35 cm.), in grado di consentire la posizione di Trendelemburg e di Anti-Trendelemburg, con regolazione in continuo fine del grado di inclinazione, estraibile preferibilmente da ambo i lati dell'incubatrice per facilitare le procedure di emergenza, asportabile per sanificazione, radiotrasparente, dotato di materassino antidecubito o a pressione diffusa
- Monitoraggio integrato del peso del neonato attraverso bilancia integrata da (minimo) 300 gr. a 7 Kg accuratezza di massimo  $\pm 5$  g, dotata di certificazione secondo attuale normativa (dovrà essere consegnato il libretto da fornire all'Ufficio metrico provinciale)
- Servocontrollo integrato per temperatura aria, temperatura cutanea neonato, umidità, ed ossigeno:
  - sistema di umidificazione ad evaporazione asettico; controllo di umidità fino a 95% e livello di ossigeno fino a 65%;
  - controllo automatico contemporaneo della temperatura all'interno dell'incubatrice e sulla cute in due aree del paziente;
  - servocontrollo e regolazione elettronica della temperatura dell'aria all'interno della culla da circa 20° a 39°C, con allarmi preimpostati  $> 37.5$  e  $< 35$ °C e modificabili dall'operatore tramite sistema sicuro;
  - immissione automatica di ossigeno servocontrollata regolabile dal 22% al 65% monitorizzata in continuo;
- Pulsossimetria, possibilmente, incorporata
- Carrello elettrico con regolazione elettrica dell'altezza del piano di lavoro
- Sistemi di sostegno/supporto per dispositivi di assistenza (drenaggi, raccoglitori urine ecc..)

Le apparecchiature dovranno essere provviste del certificato di conformità alla normativa vigente (direttiva 93/42/CE e s.m.i. o Nuovo regolamento 2017/745 "Nuovo regolamento dei dispositivi medici 2), emessi dall'organismo notificato e in corso di validità se necessario.

#### - Consegna, installazione, collaudo

La fornitura dovrà essere comprensiva di smontaggio dispositivi esistenti se presenti, trasporto, consegna presso il reparto di installazione, montaggio, installazione, collaudo.

Le consegne dovranno essere effettuate, rese a terra franco magazzino, presso il magazzino del P.O. di Esine (CAP 25040) via Manzoni n.142.

Per maggiori dettagli relativi alle modalità di consegna, installazione e collaudo si rimanda all'Art.15.

#### - Garanzia e assistenza tecnica

Garanzia full risk di almeno 24 mesi.

Per maggiori dettagli relativi alle condizioni di garanzia e manutenzione si rimanda all'Art.15.

#### - Aggiornamento tecnologico e formazione al personale della ASST

La ditta dovrà garantire la fornitura di tutte le parti di ricambio e di consumo necessarie alla manutenzione e all'utilizzo dell'apparecchio, nonché la fornitura di eventuali aggiornamenti, per almeno 10 anni a decorrere dalla data di collaudo.

Il Fornitore è tenuto ad effettuare un corso di addestramento del personale per l'avviamento del sistema e un corso di aggiornamento anche negli anni successivi, qualora se ne ravvisasse la necessità anche legata ad aggiornamenti tecnologici.

#### - Materiale di consumo

Dove presente, i concorrenti all'interno del questionario tecnico dovranno:

- dichiarare se l'apparecchiatura prevede l'utilizzo di materiali di consumo;
- elencare il materiale di consumo necessario al funzionamento delle apparecchiature;
- dichiarare se i materiali di consumo elencati al punto precedente siano forniti in via esclusiva o meno.

#### **Art. 3 – IMPORTO A BASE D'ASTA E CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE**

L'importo complessivo posto a base d'asta è di **€ 30.000,00 (IVA esclusa)**.

L'importo non potrà essere superato e quindi non saranno tenute in considerazione offerte economiche che comportino una spesa complessiva superiore.

L'aggiudicazione della fornitura sarà effettuata, mediante affidamento diretto, sulla base della valutazione congiunta della congruità del prezzo e della qualità del prodotto in riferimento ai seguenti elementi indicati in ordine decrescente di importanza:

- caratteristiche tecniche e cliniche;
- migliorie proposte rispetto alle richieste minime previste nel capitolato;
- in caso di visione con prova dell'apparecchiatura, facilità di utilizzo e migliore rispondenza alle esigenze cliniche aziendali;
- condizioni dell'assistenza tecnica offerta;
- prezzo offerto.

Una volta scaduto il termine di presentazione delle offerte, dopo una prima valutazione della documentazione tecnica presentata, l'Azienda si riserva la possibilità di richiedere a tutti i concorrenti una visione con prova sul campo delle apparecchiature offerte, al fine di un'ottimale valutazione del prodotto, come specificato nell'art.5 della presente Lettera di Invito.

Con apposito verbale, che verrà reso disponibile, il responsabile del Servizio di Ingegneria Clinica, con l'eventuale supporto di altro personale dell'Amministrazione, procederà alla valutazione delle offerte presentate sulla base dei criteri sopra riportati e all'individuazione dell'operatore economico che meglio risponde alle esigenze aziendali, nei confronti del quale formulare l'aggiudicazione.

Qualora nessuna offerta non risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la stazione appaltante si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione ai sensi dell'art. 108, comma 10, del Codice.

L'Azienda si riserva la facoltà di aggiudicare anche in presenza di una sola offerta, purché valida e conforme alle richieste della presente Lettera di invito. L'aggiudicazione è comunque subordinata alla verifica da parte della ASST della Valcamonica della corrispondenza tra i prodotti offerti e le richieste della presente Lettera di invito.

#### **Art. 4 - SOGGETTI AMMESSI E REQUISITI DI PARTECIPAZIONE**

Possono partecipare alla procedura i soggetti di cui all'art.65 del D.Lgs. n.36/2023 in possesso dei seguenti requisiti:

- assenza delle cause di esclusione di cui agli artt. 94 e 95 del Codice;
- assenza delle cause di divieto o di sospensione di cui alla vigente normativa antimafia;
- non avere affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del d.lgs. del 2001 n.165 a soggetti che hanno esercitato, in qualità di dipendenti, poteri autoritativi o negoziali presso l'amministrazione affidante negli ultimi tre anni.

L'operatore economico dovrà essere in possesso dei seguenti requisiti:

- iscrizione alla camera di commercio per attività pertinente con quella oggetto dell'appalto ai sensi dell'art. 110, comma 3, del Codice.

#### **Art. 5 - CONSEGNA CAMPIONATURA - PROVA VISIONE APPARECCHIATURA**

Dopo una prima valutazione della documentazione tecnica presentata, l'Azienda si riserva la possibilità di richiedere a tutti i concorrenti una visione con prova sul campo delle apparecchiature offerte, al fine di un'ottimale valutazione del prodotto.

Se richiesta, la visione dovrà essere programmata entro 15 giorni dalla data di comunicazione e la ditta dovrà garantire la presenza di un proprio incaricato presso il presidio ospedaliero di Esine, in grado di assemblare, se necessario, ed illustrare le caratteristiche dell'apparecchiatura, così come l'impiego del materiale di consumo.

L'apparecchiatura dovrà essere accompagnata dalla seguente documentazione:

- dichiarazioni di conformità (direttiva 93/42/CE e s.m.i. o Nuovo regolamento 2017/745 "Nuovo regolamento dei dispositivi medici 2)
- verifiche elettriche dello strumento
- manuale d'uso in lingua italiana.

La prova/visione, che non eccederà il periodo di una giornata, si intende a titolo gratuito e l'apparecchiatura, così come il materiale di consumo a corredo, dovranno essere del tutto identici all'eventuale fornitura in caso di aggiudicazione. La non ottemperanza alla richiesta, comporterà la non valutabilità dell'offerta.

#### Art. 6 - DURATA

//

#### Art. 7 – REVISIONE DEI PREZZI

Qualora nel corso di esecuzione del contratto o nei tempi indicati nell'art.7 "Opzioni e rinnovo" della presente Lettera di Invito, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si determina una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo del bene/servizio superiore al cinque per cento, dell'importo complessivo, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'ottanta per cento della variazione, in relazione alle prestazioni da eseguire. Ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizzano gli indici di cui al comma 3 dell'art. 60 del Codice.

#### Art. 8 – MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESECUZIONE

Il contratto di fornitura potrà essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento, ai sensi dell'art.120 del Codice come di seguito specificato:

• *Modifiche del contratto:* ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera a) del Codice, il contratto di fornitura, potrà essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento per l'acquisto di dispositivi/prodotti identici o accessori a quelli oggetto della presente procedura E/O per l'eventuale adeguamento prezzi, per un periodo di **ulteriori mesi 48** dalla data del primo ordine e fino al massimo del **200%**. L'aggiudicatario si impegna a mantenere ferme le condizioni della propria offerta per il periodo sopra indicato (48 mesi).

• *Modifiche del contratto:* ai sensi dell'articolo 120, comma 1, lettera d) del Codice, la stazione appaltante si riserva, in corso di esecuzione, di sostituire l'aggiudicatario iniziale con un nuovo contraente (preferibilmente il secondo offerente in graduatoria) nelle ipotesi di risoluzione per inadempimento da parte dell'Aggiudicatario.

Ai fini dell'art.14 co.4 del Codice, il valore massimo stimato dell'appalto è pari ad **€ 90.000,00** al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze, così composto:

IMPORTO	DESCRIZIONE
€ 30.000,00	Acquisto di n.02 incubatrici neonatali, soggetti a ribasso
€ 60.000,00	Ulteriore 200% per la fornitura di dispositivi/prodotti identici o accessori complementari a quelli oggetto della presente fornitura E/O per l'eventuale adeguamento prezzi
€ 0,00	Per oneri della sicurezza da interferenza, non soggetti a ribasso.

€ 90.000,00

VALORE MASSIMO STIMATO DELL'APPALTO

### Art. 9 - STIPULA DEL CONTRATTO E GARANZIA

Per la sottoscrizione del contratto non troverà applicazione il termine dilatorio di cui all'art. 18, comma 3, del Codice, in conformità a quanto previsto dall'art. 55, comma 2, del Codice.

La stipula deve avere luogo, ai sensi dell'art. 55, comma 1, del Codice, entro 30 dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione. A seguito di richiesta motivata proveniente dall'aggiudicatario la data di stipula del contratto può essere differita purché ritenuta compatibile con la sollecita esecuzione del contratto stesso. Il contratto è stipulato mediante scambio di corrispondenza secondo l'uso del commercio, ai sensi dell'art. 18, comma 1, secondo periodo, del Codice.

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

Ai sensi del comma 10 dell'art. 18 del Codice, il contratto relativo alla presente fornitura non è soggetto al pagamento dell'imposta di bollo, a carico del fornitore, secondo quanto indicato dalla tabella di cui all'allegato I.4 al codice in cui è individuato il valore dell'imposta di bollo che l'appaltatore assolve una tantum al momento della stipula del contratto e in proporzione al valore dello stesso.

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario presenta la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dagli artt. 53, comma 4, e 117 del Codice.

### Art. 10 - ORDINATIVI E MODALITÀ DI CONSEGNA

Il fornitore riceverà dal Servizio di Ingegneria Clinica l'ordinativo di fornitura elettronico tramite il canale NSO che dovrà essere evaso nel termine di **20 giorni lavorativi** dalla data della richiesta.

Le consegne dovranno essere effettuate, rese a terra franco magazzino, con automezzo con sponda, presso il magazzino del P.O. di Esine (CAP 25040) via Manzoni n.142.

I tempi, le modalità di consegna, di installazione e collaudo dovranno essere preventivamente concordate con il Servizio di Ingegneria Clinica previo contatto telefonico al numero 0364.369483 o mail [stb@asst-valcamonica.it](mailto:stb@asst-valcamonica.it).

La merce deve essere consegnata con la relativa bolla di accompagnamento debitamente compilata con il riferimento al numero d'ordine dell'Unità Operativa preposta a scaricare nei magazzini, a cura, rischio e spese del fornitore, dalle ore 8:30 alle ore 12:00 e dalle ore 13:00 alle ore 15:30 dal lunedì al venerdì.

Per lo scarico e la messa a terra nel magazzino economale del materiale, il fornitore non potrà avvalersi del personale dell'ASST.

La merce consegnata dovrà corrispondere per qualità e quantità a quanto ordinato dai competenti Servizi dell'ASST, i quali, tramite i loro addetti, potranno respingere la merce non conforme o in eccesso, senza alcuna formalità.

La merce respinta dovrà essere sostituita al massimo entro 3 (tre) giorni con altra corrispondente a quanto stabilito dalle norme della presente Lettera di invito. In caso di ritardo nelle consegne, l'ASST si ritiene autorizzata a provvedere altrove, addebitando al fornitore il maggior onere pagato ed ogni altra spesa in sede di liquidazione delle fatture.

I prodotti devono essere forniti nei quantitativi richiesti; eventuali eccedenze non autorizzate non saranno accettate. Agli effetti della fatturazione saranno validi i quantitativi netti che saranno riscontrati all'atto del ricevimento. Il Fornitore dovrà accettare le eventuali contestazioni sulla quantità e qualità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura degli imballaggi e delle confezioni, ovvero all'atto dell'utilizzo, ne sarà possibile il controllo, data l'impossibilità di verificare tutta la merce all'atto del ricevimento.

Eventuali vizi, difetti o non rispondenza ai requisiti prescritti dovranno essere eliminati a spese del Fornitore entro il più breve tempo possibile e comunque in tempo utile per non recare alcun intralcio ed inconveniente al normale funzionamento dell'attività.

Mod./ASST

L'Azienda avrà la facoltà di respingere i prodotti per i quali si riscontrino vizi o difetti o non corrispondenza alle caratteristiche dichiarate nell'offerta o alle norme di legge o a quant'altro previsto dalla presente Lettera di invito; la firma apposta all'atto del ricevimento della merce indica solo la corrispondenza del numero dei colli inviati, con riserva di verifica quali-quantitativa.

I prodotti dichiarati non idonei, in attesa del ritiro, saranno depositati presso i magazzini dell'Azienda; è a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata. La merce non ritirata entro 8 (otto) giorni dalla contestazione, potrà essere inviata al Fornitore, addebitandogli ogni spesa sostenuta per la consegna.

L'aggiudicatario dovrà garantire per l'intera durata del contratto la fornitura oggetto della presente Lettera di invito. Nel caso in cui durante tale periodo lo stesso fosse impossibilitato a garantire la prosecuzione della fornitura (cessata produzione dei prodotti aggiudicati in gara o altri casi) esso dovrà garantire la fornitura di prodotti simili per caratteristiche e valore alle condizioni pattuite in sede di gara. In caso di indisponibilità temporanea di prodotti per causa di forza maggiore, la Società aggiudicataria dovrà comunicare a questa ASST la sopravvenuta indisponibilità dei prodotti prima di ricevere eventuali ordini. La ASST avrà la facoltà di acquistare i medesimi prodotti da altro fornitore rivalendosi sull'aggiudicatario per il recupero della differenza di quanto offerto in gara rispetto a quanto pagato per sopperire alla mancanza.

La causa di forza maggiore ricorre, a titolo esemplificativo, nelle seguenti ipotesi:

- nel caso di indisponibilità dipendente da situazioni di carenza dei prodotti sul mercato
- in tutti gli altri casi: sopravvenienza di disposizioni che impediscano la temporanea commercializzazione.

In particolare il fornitore dovrà comunicare tempestivamente per iscritto la mancata disponibilità di uno o più prodotti, indicando, per ogni prodotto:

- la denominazione
- il periodo di indisponibilità, ove noto o prevedibile
- la causa dell'indisponibilità.

#### **Art. 11 - SUBAPPALTO E CLAUSOLA T&T PER TRASPARENZA E TRACCIABILITA'**

È ammesso il subappalto ai sensi dell'art. 119 del Codice. È nullo l'accordo con cui si affida l'integrale esecuzione delle prestazioni oggetto di affidamento.

Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 119, comma 3, del Codice.

Ai sensi dell'art. 119 comma 2, del Codice l'affidatario comunica, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione.

Il concorrente indica all'interno del modulo "M AGRM 031 - Dichiarazione sostitutiva" le parti delle lavorazioni che intende subappaltare o concedere in cottimo nei limiti previsti dal Codice; in mancanza di tali indicazioni il subappalto è vietato.

#### **- Clausola T&T per trasparenza e tracciabilità'**

L'aggiudicatario del contratto, nonché le filiere dei subcontraenti coinvolti nell'esecuzione, saranno tenuti al pieno rispetto di quanto previsto dal comma 2 dell'art. 119 del Codice e dal comma 1 dell'art.3 della Legge n.136/2010.

Le informazioni non sensibili trasmesse alla Amministrazione aggiudicatrice in applicazione delle suddette norme, saranno pubblicate sul profilo committente della stessa e rese accessibili al pubblico per tutta la durata del contratto.

La mancata trasmissione delle informazioni di cui alle norme richiamate sarà sanzionata con il divieto, per l'Affidatario, di entrare a far parte del processo produttivo originato dal contratto, secondo quanto specificato nella "norma di contratto T&T - Trasparenza e Tracciabilità".

L'amministrazione, ai sensi del comma 9 dell'articolo 3 della legge 136/2010 verificherà che nei contratti sottoscritti dall'Aggiudicatario e dai sub contraenti a qualsiasi livello della filiera dei sub-contratti, a pena di nullità assoluta, sia inclusa la norma di contratto T&T-Trasparenza e Tracciabilità con la quale

ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge n. 136/2010. Ai fini dell'assolvimento degli obblighi relativi alla clausola Trasparenza e Tracciabilità (T&T) della fase esecutiva dei contratti pubblici di lavori, servizi e forniture) **si chiede di comunicare:**

- Il nome e cognome del Vostro referente;
- Il codice fiscale del Vostro referente;
- L'indirizzo mail ordinario (no pec) del Vostro referente.

Non è necessario che il referente sia il rappresentante legale.

Una volta comunicati i dati alla ASST il Referente riceverà una mail e dovrà:

1) entrare con lo SPID/CNS sulla piattaforma digitale di Regione Lombardia reperibile al sito internet

<https://www.trasparenza-subcontratti.servizirl.it/tet/>

2) compilare la scheda T&T

L'informativa completa relativa alla Clausola Trasparenza e Tracciabilità è reperibile sul sito aziendale al seguente link: [Atti relativi alle procedure per l'affidamento di appalti pubblici di servizi, forniture, lavori e opere, di concorsi pubblici di progettazione, di concorsi di idee e di concessioni | Atti delle amministrazioni aggiudicatrici e degli enti aggiudicatori distintamente per ogni procedura | Bandi di gara e contratti | Amm. Trasparente | ASST Valcamonica \(asst-valcamonica.it\)](#)

#### - Obblighi del fornitore e delle filiere dei subcontraenti

Il Fornitore ed i subcontraenti a qualunque titolo coinvolti nell'esecuzione del contratto, sono tenuti al rispetto della presente norma. Al fine di garantire la tracciabilità e la trasparenza dell'esecuzione del contratto, il fornitore ed i subcontraenti sono tenuti, nei modi e tempi di seguito specificati, a trasmettere alla ASST, per ogni subcontratto affidato, le informazioni di cui al comma 2 dell'art. 119 del D.lgs n. 36/2023, quelle di cui al comma 1 dell'art. 3 della L. n. 136/2010 e quelle di cui all'art. 17 della L. n. 55/1990 di seguito trascritte.

**Comma 2, art. 119, D.lgs n.36/2023:** "L'Affidatario comunica alla stazione appaltante, prima dell'inizio della prestazione, per tutti i sub-contratti che non sono subappalti, stipulati per l'esecuzione dell'appalto, il nome del sub-contraente, l'importo del sub-contratto, l'oggetto del lavoro, servizio o fornitura affidati".

**Comma 1, art. 3, L. n.136/2010:** "Per assicurare la tracciabilità dei flussi finanziari finalizzata a prevenire infiltrazioni criminali, gli appaltatori, i subappaltatori e i subcontraenti della filiera delle imprese nonché i concessionari di finanziamenti pubblici anche europei a qualsiasi titolo interessati ai lavori, servizi e alle forniture pubblici devono utilizzare uno o più conti correnti bancari o postali, accesi presso banche o presso la società Poste Italiane Spa, dedicati anche in via non esclusiva (...)".

#### - Verifiche della ASST

La ASST, il Fornitore e gli operatori economici coinvolti a qualsiasi livello della filiera dei subcontraenti, sono tenuti al pieno rispetto di quanto previsto dal comma 9 dell'art. 3 della L. n. 136/2010 di seguito trascritta.

**Comma 9, art 3, L. n.136/2010:** "La stazione appaltante verifica che nei contratti sottoscritti con i subappaltatori e i subcontraenti della filiera delle imprese a qualsiasi titolo interessate ai lavori, ai servizi e alle forniture di cui al comma 1 sia inserita, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla presente legge".

Nell'affidamento in qualunque forma dei subcontratti, a qualsiasi livello della filiera, il rispetto della norma è attuato con la trascrizione della presente norma di contratto T&T nel subcontratto o con il suo richiamo esplicito da parte dell'Affidatario.

La ASST si riserva, in modi e tempi autonomamente definiti, di esercitare le verifiche previste sia nei subcontratti affidati dal Fornitore che in quelli affidati da altri operatori economici a qualsiasi livello della filiera dei subcontratti.

#### - Sanzioni e penali

A norma di quanto previsto dall'art. 3, c. 9 della L. n.136/2010, la mancata previsione - all'interno di qualsiasi tipologia di Subcontratto - della clausola con la quale Affidante e Affidatario assumono gli obblighi della tracciabilità dei flussi finanziari rende il subcontratto nullo.

La mancata compilazione della Scheda T&T da parte dell'Appaltatore è causa ostativa all'ingresso in cantiere del Subcontraente.

E' equiparato al caso dell'omessa trasmissione della Scheda T&T quello della trasmissione alla ASST di informazioni non corrispondenti al vero. In tal caso la ASST si riserva di darne notizia alle Autorità competenti.

Nel caso la ASST accerti che la presente norma non sia stata esplicitamente richiamata o trascritta in un subcontratto, ferma restando, ai sensi del c. 9, art. 3 della L. n. 136/2010, la sua nullità, l'Affidante del subcontratto è:

- sottoposto al pagamento di una penale pari al 10% (dieci per cento) del valore del subcontratto affidato e comunque non inferiore a € 500,00 (euro cinquecento/00).

Nel caso la ASST accerti un ritardato invio della Scheda T&T, l'Affidante e l'Affidatario saranno ciascuno tenuti a:

- pagare una penale pari all'1‰ (unpermille) del valore del subcontratto per ogni giorno di ritardo, fino alla concorrenza del 5% (cinque per cento) del subcontratto stesso.

Nel caso la ASST accerti che la Scheda T&T contiene informazioni che non corrispondono al vero, oltre alla trasmissione della notizia alle competenti Autorità, si riserva il diritto di applicare nei confronti dell'Affidante e dell'Affidatario:

- una penale ciascuno, da un minimo del 5% (cinque per cento) ad un massimo del 10% (dieci per cento) del subcontratto in relazione alla gravità della non correttezza delle informazioni fornite.

## **Art. 12 - OBBLIGHI IN MATERIA DI TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI, FATTURAZIONE E PAGAMENTI**

L'Aggiudicatario, conformemente a quanto previsto dall'art.3 della Legge n.136/2010, così come modificata dal DL n.187/2010, s'impegna ad utilizzare uno o più conti correnti bancari o postali, accessi presso banche o presso la società Poste Italiane s.p.a., dedicati, anche in via non esclusiva, alle commesse pubbliche, ivi compresa quella oggetto della presente procedura di gara. Gli estremi identificativi del/i conto/i corrente/i dedicato/i, con l'indicazione dell'opera/servizio/fornitura alla quale sono dedicati, saranno comunicati alla Stazione Appaltante, su appositi moduli che saranno consegnati all'aggiudicatario, unitamente alle generalità ed al codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi. In ogni caso, ogni variazione dovrà essere comunicata all'Amministrazione Pubblica, entro 7 gg. dall'intervenuta variazione e/o accensione del nuovo conto corrente dedicato ovvero, nel caso di conti correnti già esistenti, entro 7 gg. dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica. Si precisa, inoltre, che, sino ad avvenuta comunicazione alla Stazione Appaltante, non è consentito utilizzare il conto stesso per i pagamenti relativi alla commessa pubblica.

Tutti i movimenti finanziari relativi all'esecuzione del contratto oggetto della presente procedura di gara – ivi compresi i pagamenti destinati a dipendenti, consulenti e fornitori di beni e servizi rientranti tra le spese generali, nonché quelli destinati all'acquisto di immobilizzazioni tecniche – devono essere registrati sui conti correnti dedicati e - salvo quanto previsto dal comma 3, art. 3 della legge n. 136/2010 - devono essere effettuati, esclusivamente, tramite lo strumento del bonifico bancario o postale ovvero con altri strumenti di pagamento idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni.

La fatturazione deve obbligatoriamente avvenire attraverso fatturazione elettronica, con ricezione della fattura attraverso la soluzione di intermediazione (HUB) della Regione Lombardia con il Sistema di Interscambio (SDI) nazionale dell'Agenzia delle Entrate, secondo le specifiche contenute nel D.M. 3 aprile 2013 n. 55 e s.m.i.

Ogni fattura elettronica dovrà riferirsi al rispettivo ordine ricevuto (no fattura cumulativa), essere intestata alla ASST della Valcamonica (Brescia), Via Nissolina 2 - 25043 Breno (Bs) - CF e PI 03775830981 e riportare obbligatoriamente: il codice identificativo di gara (CIG); il codice unico di progetto (CUP), in caso di fatture riferite a progetti di investimento pubblico con CUP; data e numero d'ordine di acquisto;

data e numero del DDT (associato a ciascuna riga fattura) per i beni.

La fattura elettronica deve inoltre fare riferimento ai seguenti Codici Aziendali:

Codice IPA asstval

Codice Univoco Ufficio UF5IN0 (zero finale)

Il pagamento delle stesse avverrà entro 30gg dalla data di accertamento della prestazione da parte del direttore dell'esecuzione, che avverrà entro 30gg dalla data di ricezione fattura. Per le **attrezzature**, la fattura elettronica dovrà essere emessa dopo l'esecuzione, con esito positivo, del collaudo dei beni. Le fatture relative al **canone di noleggio** dovranno pervenire con cadenza trimestrale, entro il mese successivo al trimestre di riferimento. Le contestazioni formalizzate impediranno, fino a completa definizione, il diritto al pagamento anche parziale delle fatture

La ditta si assume gli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge n.136 del 13.08.2010 e smi. L'Impresa o il subcontraente che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui al presente articolo ne dà immediata comunicazione all'Amministrazione ed alla prefettura-ufficio territoriale del Governo.

Il pagamento della fattura è subordinato alla regolarità del documento unico di regolarità contributiva (DURC). Qualora siano accertate irregolarità retributive e/o contributive da parte dell'operatore economico aggiudicatario o di eventuali subappaltatori, l'Amministrazione provvederà conformemente a quanto stabilito all'art. 11, comma 6, del Codice e, ove occorra, anche incamerando la garanzia definitiva ai sensi dell'art. 117, comma 3, del Codice.

Si precisa che l'Amministrazione, trasmesso il mandato di pagamento al Tesoriere, non è più responsabile né dei tempi di accredito né di eventuali commissioni applicate dalla banca.

La fatturazione dovrà essere emessa solo a seguito di ricezione di ordine elettronico mensile, contenente le prestazioni radiologiche effettivamente eseguite, inviato tramite il canale NSO. La fattura elettronica dovrà necessariamente contenere il numero dell'ordine, la data dell'ordine e il nostro "identificativo del Mittente" (EndpointID) per l'ASST della Valcamonica è il seguente: 7NIXIV.

Ai sensi dell'art.9 ter co.6 del DL19/6/2015 n.74 convertito dalla L.6/8/2015 n.125, nel caso in cui la fattura elettronica sia riferita a dispositivi medici, la stessa dovrà riportare nella sezione dedicata ai dati identificativi dei beni e servizi oggetto di acquisto (che nel tracciato della fattura è rappresentato con il blocco<CodiceArticolo>), i seguenti dati:

'DMX', con X= [1|2] a seconda del tipo di dispositivo medico oggetto dell'operazione.

Quindi:

Nel campo  
<CodiceTipo>

1 per "Dispositivo medico o Dispositivo diagnostico in vitro"

2 per "Sistema o kit Assemblato"

0 nel caso in cui non si sia in grado di identificare il numero di repertorio

Numero di registrazione attribuito al dispositivo medico nella Banca dati e Repertorio Dispositivi Medici, ai sensi del decreto del Ministro della Salute 21/12/2009 (GU n.17 del 22/1/2010) o decreto del Ministro della Salute 23/12/2013 (GU Serie Generale n.103 del 6/5/2014).

Nel campo  
<CodiceValore>

Per i dispositivi medici e i dispositivi diagnostici in vitro che, sulla base delle disposizioni previste dal decreto del Ministro della Salute 21/12/2009 e del decreto del Ministro della Salute 23/12/2013, non sono tenuti all'iscrizione nella Banca dati/Repertorio dei Dispositivi Medici o per i quali le aziende fornitrici di dispositivi medici alle strutture del SSN non son in grado di identificare il numero di repertorio, il campo è trasmesso con valore 0

Si rende altresì noto che, con Decreto Interministeriale Ministero Economia e Finanza/Ministero della Salute datato 08.2.2019 avente per oggetto "Fatture Elettroniche riguardanti Dispositivi Medici - Indicazioni operative per l'applicazione delle disposizioni previste dall'art.9-ter co.8 del DL 19.6.2015 n.78, come modificato dall'art.1 co.557 della Legge n.30/12/2018 n.145" a decorrere dall'anno 2019 è fatto obbligo di indicare nella fatturazione elettronica in modo separato il costo del bene e il costo del servizio, al fine di garantire l'applicazione delle disposizioni in materia di tetto della spesa a livello nazionale e regionale. A tale riguardo si rimanda alle disposizioni tecniche previste nel suddetto decreto.

### Art. 13 - COSTI PER RISCHI DA INTERFERENZA

I costi di interferenza sono pari a 0 (zero).

Mod./ASST

#### Art. 14 – DUVRI

Il DUVRI dell'ASST della Valcamonica, accettato integralmente dalla ditta, è pubblicato sul sito [www.asst-valcamonica.it](http://www.asst-valcamonica.it), alla voce "Documenti Istituzionali/ bandi di gara".

#### Art. 15 – CONDIZIONI GENERALI DEL SERVIZIO

Sono a carico dell'Impresa, intendendosi remunerati con il corrispettivo contrattuale, tutti gli oneri, i rischi e le spese relative al servizio, comprensivi di eventuali spese di trasporto, viaggio, trasferta per il personale addetto all'esecuzione contrattuale, nonché ogni attività che si renda necessaria o comunque opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste.

L'Impresa deve garantire l'esecuzione di tutte le prestazioni a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle normative vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nel presente capitolato, nell'offerta tecnica e nell'offerta economica presentate in fase di gara nonché all'interno del presente contratto.

L'Impresa è obbligata a rispettare tutte le indicazioni relative all'esecuzione dei servizi, disposte dal Direttore dell'Esecuzione del Contratto nominato dall'Amministrazione.

L'Impresa si obbliga, infine, a dare immediata comunicazione all'Amministrazione di ogni circostanza influente sull'esecuzione del servizio.

#### Art. 16 - CONSEGNA, INSTALLAZIONE, COLLAUDO - GARANZIA E ASSISTENZA TECNICA - CONTROLLO DELLA FORNITURA, CONTESTAZIONI, INADEMPIENZE CONTRATTUALI, PENALITÀ

##### - Consegna, installazione, collaudo

La fornitura dovrà essere comprensiva di smontaggio dispositivi esistenti se presenti, trasporto, consegna presso il reparto di installazione, montaggio, installazione, collaudo.

L'aggiudicatario dovrà essere disponibile ad effettuare tutte le operazioni di installazione richieste nei tempi e con le modalità richieste dalla SA e compatibilmente con l'attività clinica svolta nei singoli reparti, anche nelle giornate di sabato e domenica.

L'aggiudicatario, in fase di collaudo dovrà farsi carico dell'addestramento degli operatori all'uso corretto e sicuro dell'apparecchiatura.

La ditta aggiudicataria dovrà procedere, previ accordi con il Servizio incaricato, alla **consegna e collaudo** della strumentazione non oltre **20 giorni lavorativi dal ricevimento dell'ordinativo**. La fissazione di un termine diverso dovrà essere espressamente accettato dall'Azienda appaltante.

L'accettazione dell'apparecchiatura è subordinata al reperimento, da parte della ditta, della necessaria autorizzazione all'installazione da parte del responsabile del Servizio di Ingegneria Clinica.

Ai fini dell'accettazione dell'apparecchiatura, il fornitore si impegna a fornire i seguenti documenti, almeno due giorni prima del collaudo, all'indirizzo [stb@asst-valcamonica.it](mailto:stb@asst-valcamonica.it):

- Manuale d'uso in lingua italiana, in formato digitale;
- Manuale di service
- Schemi elettrici, elettronici, meccanici eventualmente necessari all'installazione;
- Copia delle certificazioni di conformità alle direttive di riferimento e norme di sicurezza
- Dichiarazioni di conformità;
- Schede di sicurezza in originale dei materiali di consumo, ove presenti;
- Elenco del materiale di consumo, ove presente;
- Descrizione del protocollo di manutenzione programmata, indicando periodicità e modalità;
- Condizioni generali di garanzia;

Al momento del collaudo, alla presenza di DEC o di altro personale incaricato, saranno eseguite opportune prove atte a verificare, nelle reali condizioni di utilizzo, il funzionamento degli strumenti consegnati, ed il possesso dei requisiti minimi richiesti.-Il Fornitore in sede di collaudo dovrà fornire n.1 manuale d'uso in lingua italiana per ciascuna apparecchiatura fornita e certificazioni di conformità alle direttive di riferimento e norme di sicurezza e dichiarazioni di conformità

Se l'apparecchiatura prevede l'uso di un software, dovrà essere fornita la concessione/trasferimento della licenza a tempo indeterminato e dichiarazione di conformità.

Il Fornitore è altresì tenuto ad effettuare un corso di addestramento del personale per l'avviamento del sistema.

In caso di esito positivo delle prove, si procederà alla compilazione del verbale di collaudo. In caso di esito negativo, la ditta aggiudicataria, senza pretendere alcun onere da parte di quest'Azienda, dovrà consegnare in sostituzione prodotti conformi alle richieste (anche di altro produttore), previa accettazione dei prodotti sostitutivi da parte del RUP.

Nella fase di installazione il Fornitore deve impegnarsi a fornire gratuitamente tutto il materiale diagnostico e di uso necessario per la messa a punto e collaudo (a carico del Fornitore) e verifica delle metodiche (a carico della ASST) delle strumentazioni fornite.

Per tutta la durata del periodo di garanzia/noleggio/service/comodato tutti i report dei controlli periodici effettuati (verifiche di sicurezza elettrica, controlli funzionali, manutenzione preventiva) dovranno essere forniti ed inviati a [it.ospedale.vallecamonica@althea-group.com](mailto:it.ospedale.vallecamonica@althea-group.com) e per conoscenza a [stb@asst-valcamonica.it](mailto:stb@asst-valcamonica.it).

#### - Garanzia, manutenzione programmata e correttiva

Il periodo di garanzia richiesto è di almeno 24 mesi full risk e avrà decorrenza dalla data del collaudo positivo.

La ditta dovrà farsi carico, per tutta la durata del periodo di garanzia (24 mesi), di ogni onere relativo alla manutenzione (preventiva e correttiva) dell'apparecchiatura e dovrà garantirne la completa funzionalità e, di conseguenza, garantire assistenza "full risk" onnicomprensiva (nessuna parte di ricambio esclusa, neppure componenti consumabili di cui periodicamente l'apparecchiatura necessita la sostituzione).

Durante tale periodo tutti gli oneri per la manodopera, per la trasferta e per la sostituzione dei materiali saranno a totale carico della Ditta aggiudicataria.

Le attività di **manutenzione programmata** durante il periodo di garanzia, service, noleggio, comodato, etc. (ed eventuali proroghe) dovranno essere eseguite gratuitamente dalla Ditta aggiudicataria e dovrà essere comprensiva di tutti i materiali necessari alle attività.

La manutenzione programmata comprende:

- le verifiche di sicurezza elettrica, secondo le norme CEI 62-5/CEI EN 62353 o CEI 66-5 ove previsto
- le verifiche e i controlli dei parametri di funzionamento (controlli funzionali), ove previsto, comprensivi di relativo materiale di consumo, secondo le norme particolari della CEI EN 60601
- le tarature, ove previsto, da effettuarsi con campioni/strumenti certificati SIT
- la sostituzione delle parti di ricambio e parti soggette ad usura ed eventuale adeguamento e/o riconduzione delle apparecchiature risultate non conformi, come previsto dai manuali d'uso forniti in dotazione.

Tali operazioni di manutenzione programmata dovranno essere effettuate nel rispetto delle modalità, frequenza e condizioni stabilite nel manuale relativo all'apparecchiatura.

Al completamento delle attività di manutenzione programmata dovrà essere redatto un apposito "Verbale di manutenzione programmata", da inviare al Servizio di Ingegneria Clinica via mail all'indirizzo [it.ospedale.vallecamonica@althea-group.com](mailto:it.ospedale.vallecamonica@althea-group.com) e per conoscenza a [stb@asst-valcamonica.it](mailto:stb@asst-valcamonica.it).

La **manutenzione correttiva** (su chiamata), durante il periodo di garanzia o eventuale contratto di noleggio – service – comodato, etc. (ed eventuali proroghe), comprende la riparazione e/o la sostituzione di tutte le parti, componenti, accessori e di quant'altro componga il bene nella configurazione fornita con la sola esclusione dei materiali di consumo necessari all'ordinario utilizzo (es: materiale monouso e monopaziente), che subiscono guasti dovuti a difetti o deficienze del bene o per usura naturale. La manutenzione correttiva consiste nell'accertamento della presenza del guasto o malfunzionamento, nell'individuazione delle cause che lo hanno determinato, nella rimozione delle suddette cause e nel ripristino delle originali funzionalità, con verifica dell'integrità e delle prestazioni dell'apparecchiatura. Qualora il guasto riscontrato possa incidere sulle condizioni di sicurezza

dell'apparecchiatura, dovrà essere effettuata la verifica di sicurezza elettrica e il controllo di funzionalità, conformemente a quanto previsto delle norme CEI generali e particolari applicabili.

La manutenzione correttiva sarà effettuata con le seguenti modalità:

- Numero interventi su chiamata illimitati;
- Intervento entro 3 giorni (esclusi sabato, domenica e festivi) dalla data di ricezione della "Richiesta di intervento";
- Invio dei ricambi a sostituzione delle parti guaste, che potranno, in accordo con la Ditta, essere sostituite anche dai tecnici del Servizio Ingegneria Clinica, per la loro eventuale riparazione, immediatamente dopo l'identificazione dell'avaria;
- Ripristino della funzionalità dell'apparecchiatura/dispositivo entro 5 giorni lavorativi dalla data di ricezione della richiesta di intervento. Nel caso in cui la riparazione superi i 5 giorni deve essere fornito uno strumento equivalente di riserva (muletto). Lo strumento sostitutivo verrà restituito al ricevimento dello strumento riparato.

Tutte le parti di ricambio dovranno essere originali o dichiarate conformi all'originale dal produttore. Il fornitore deve garantirne la reperibilità e fornitura per un periodo non inferiore a 10 anni a decorrere dalla data di accettazione della fornitura.

Durante il periodo di garanzia, noleggio, service, comodato, etc. (ed eventuali estensioni) nulla è dovuto alla ditta aggiudicataria da parte dell'Amministrazione aggiudicatrice; la retribuzione dell'uscita e delle ore-lavoro e qualsiasi altro onere verranno effettuate solo in casi di guasto di natura accidentale e/o dolosa.

La ditta deve garantire il perfetto funzionamento delle apparecchiature per tutta la durata della garanzia obbligatoria di 24 mesi. In caso di guasti e rotture, la stessa dovrà provvedere al ripristino della piena funzionalità entro quattro giorni.

#### **- Controllo della fornitura, contestazioni, inadempienze contrattuali, penalità**

La vigilanza ed il controllo sull'organizzazione e gestione dei servizi competono all'Amministrazione che la svolgerà tramite il DEC, che potrà in ogni momento effettuare ispezioni per controllare che i servizi siano mantenuti ad un livello soddisfacente e, comunque, secondo gli standard di risultato previsti dal Capitolato Speciale di Appalto e dall'offerta tecnica dell'Impresa.

L'Amministrazione si riserva di individuare e applicare sistemi di misurazione del livello di qualità dei servizi attraverso indicatori, parametri ed altri metodi oggettivi, comunque da condividere nel merito con l'Impresa, in un'ottica di miglioramento continuo.

Le attività di verifica e controllo delle prestazioni avvengono secondo quanto previsto dall'Allegato II.14 del Codice.

Qualora l'impresa non osservi qualsiasi prescrizione contenuta nella presente lettera d'invito, per ciascuna carenza rilevata e per ogni infrazione che riguardi l'esecuzione delle varie attività previste dai documenti di gara, l'ASST potrà applicare le seguenti penalità per ogni contestazione:

Inosservanza	Unità di calcolo	Penale in EURO
per ritardo nella consegna, installazione e collaudo delle apparecchiature	giorni	pari all'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale per ogni giorno di ritardo
per ritardo nell'esecuzione della manutenzione programmata/correttiva	giorni	pari all'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale per ogni giorno di ritardo

Le penali verranno applicate nel rispetto dei limiti di cui all'art.126 co.1 del D.Lgs 36/2023, fino all'importo massimo del 10 per cento del valore netto contrattuale.

I rimborsi per i danni provocati e le penali inflitte, saranno trattenuti sulle fatture in pagamento e, ove queste non bastassero, sulla cauzione definitiva.

Il valore della penale verrà recuperato attraverso l'emissione, da parte della ASST Valcamonica, di apposita fattura di importo pari all'entità della penale stessa.

### Art. 17 – PERIODO DI PROVA

Per i **primi 6 mesi**, dalla data di collaudo, l'appalto si intende conferito a titolo di prova, per consentire alla Stazione Appaltante una valutazione ampia e complessiva del rapporto, in relazione a quanto indicato in offerta dal contraente.

In caso di esito positivo del periodo di prova, il servizio si intende tacitamente confermato per tutta la durata del rapporto contrattuale.

Al contrario, in caso di esito negativo, la Stazione Appaltante potrà recedere dal contratto mediante semplice preavviso di 5 giorni, fornendo adeguata motivazione

### Art. 18 - RISOLUZIONE E RECESSO DEL CONTRATTO

In caso di ripetute inosservanze delle prescrizioni contrattuali, ed in specie di quelle riguardanti la qualità ed i termini di esecuzione del servizio, l'Azienda avrà diritto di dichiarare risolto il contratto con preavviso di 30 (trenta) giorni mediante PEC, e di provvedere a propria discrezione, eventualmente assegnando il servizio al secondo classificato, per la continuazione della fornitura, fino alla scadenza del termine.

L'Azienda avrà, inoltre, il **diritto di risolvere** il contratto nei seguenti casi:

- falsità in relazione a quanto dichiarato in sede di autocertificazione;
- frode o grave negligenza nell'esecuzione degli obblighi contrattuali;
- qualora ricorrano le fattispecie di cui all'art.122 del D.Lgs 36/2023;
- qualora ricorrano le fattispecie di cui al Capo 4 D.Lgs.209/2005 (liquidazione coatta amministrativa)
- per fusione, scissione, incorporazione della ditta in altre società, cessione del ramo di attività ad altra impresa, qualora l'Azienda non ritenga di continuare il rapporto contrattuale con gli altri soci o con la nuova impresa;
- violazione dei principi stabiliti dal Codice Etico aziendale e/o dal Patto di Integrità Regione Lombardia e/o dal Piano triennale di prevenzione della corruzione;
- violazione degli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari ai sensi dell'art.3 della L.136/2010 e successive modifiche.

In caso di risoluzione l'Azienda affiderà ad altro Fornitore la fornitura, utilizzando, se possibile, la graduatoria derivante dalla presente procedura di gara e provvederà ad addebitare al Fornitore inadempiente il maggior costo sostenuto, fatta salva la possibilità di rivalersi per gli eventuali ulteriori danni subiti anche sull'importo delle fatture in attesa di liquidazione.

Il fornitore decaduto ha l'obbligo di risarcire i danni economici e di sottostare, altresì, a titolo di penale, alla perdita della cauzione prestata, che sarà incamerata a beneficio dell'Azienda.

L'Azienda si riserva la facoltà unilaterale, ai sensi dell'art. 1373 c.c., di recedere dal contratto, in qualsiasi momento lo ritenesse opportuno, con semplice preavviso, da notificarsi al fornitore con PEC almeno 30 giorni consecutivi prima, nei seguenti casi:

- in conseguenza di eventi discendenti da modificazioni istituzionali dell'assetto aziendale nonché da eventuali cambiamenti intervenuti nell'ambito delle attività di diagnosi e cura;
- qualora, nel corso della validità del contratto, il sistema di convenzioni per l'acquisto di beni e servizi delle Pubbliche Amministrazioni (CONSIP e/o Centrale Regionale Acquisti) provvedesse alla stipula di convenzioni per la fornitura di prodotti analoghi a quelli oggetto della presente Lettera di invito a condizioni economiche inferiori e l'Impresa aggiudicataria non fosse in grado di praticare almeno tali condizioni;
- qualora, nel corso della validità del contratto, tramite la competente Prefettura, fossero accertati tentativi di infiltrazione mafiosa, ai sensi dell'art. 11, commi 2 e 36 del DPR n. 252/1998. A tale scopo, durante il periodo di validità del contratto, l'Impresa è obbligata a comunicare all'Azienda le variazioni intervenute nel proprio assetto istituzionale (fusioni e/o trasformazioni, variazioni di soci o componenti l'organo di amministrazione), trasmettendo il certificato aggiornato di iscrizione al Registro delle Imprese, con la dicitura antimafia, entro 30 giorni consecutivi dalla data delle variazioni.

Nei suddetti casi di recesso, il fornitore non avrà nulla da pretendere se non il pagamento delle forniture effettuate, purchè eseguite regolarmente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali pattuite, rinunciando espressamente a qualsiasi ulteriore ed eventuale pretesa, anche di

natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso o indennizzo o rimborso delle spese.

#### **Art. 19 - CESSIONE DI CREDITO**

La cessione del credito non è efficace senza espressa accettazione dell'ASST ed è subordinata alla verifica di conformità del servizio: non sarà pertanto accettata la "cessione di crediti futuri".

In caso di cessione del credito, il creditore deve notificare all'Azienda copia legale dell'atto di cessione. La cessione è irrevocabile. L'Azienda non può essere chiamata a rispondere di pagamenti effettuati prima di detta notifica.

#### **Art. 20 - FORO GIUDIZIARIO COMPETENTE**

Per qualsiasi controversia dovesse insorgere tra le Parti in ordine al presente contratto comprese quelle relative alla sua validità, interpretazione, esecuzione e risoluzione, sarà competente in via esclusiva il Foro di Brescia.

#### **Art. 21 – TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

Le parti si impegnano reciprocamente a non divulgare all'esterno fatti o notizie di cui siano venute a conoscenza relativamente all'esecuzione del servizio oggetto del presente contratto e di attenersi in relazione al trattamento di dati personali alla disciplina prevista dal Regolamento UE 2016/679 al D.Lgs. 101/2018.

#### **Art. 22 - OBBLIGHI RELATIVI AL PERSONALE E ALLA SICUREZZA**

Il fornitore dovrà eseguire le attività contrattuali nel pieno rispetto di tutte le norme vigenti in materia di prevenzione degli infortuni e di igiene del lavoro (D.Lgs. 81/2008), e con dipendenti in regola con le assunzioni a norma delle vigenti leggi, e regolarmente iscritti presso l'INAIL e l'INPS (o equivalenti casse assicurative e previdenziali).

Il fornitore deve, pertanto, osservare e fare osservare ai propri dipendenti, nonché a terzi presenti sui luoghi nei quali si erogano le prestazioni, tutte le norme di cui sopra, e adottare tutti quei provvedimenti ritenuti necessari ed opportuni per garantire la sicurezza e l'igiene del lavoro dei propri dipendenti, senza con ciò creare danno o disturbo alle attività/proprietà dell'Azienda.

Il fornitore deve prendere visione delle disposizioni relative alle informazioni sui rischi specifici esistenti negli ambienti dell'Azienda, e sulle misure di prevenzione ed emergenza adottate ai sensi dell'art. 26, comma 1, lettera b) del D.Lgs. 81/2008, pubblicate sul sito [www.asst-valcamonica.it](http://www.asst-valcamonica.it).

Il fornitore è obbligato a:

informare di tali disposizioni il proprio personale ed a fare osservare le prescrizioni ricevute, nonché a garantire la presenza di personale tecnico idoneo;

ottemperare a tutte le disposizioni vigenti in materia di sicurezza e igiene sul lavoro, e alle normative ambientali applicabili alla realtà dell'Azienda;

formare ed informare il proprio personale in materia di sicurezza sul lavoro;

fornire al proprio personale idoneo cartellino di riconoscimento, riportante: nome della ditta, qualifica, nome e cognome dell'operatore;

fornire al proprio personale macchine, attrezzature e opere provvisorie conformi alle disposizioni della normativa vigente;

munire il proprio personale di idonei dispositivi di protezione individuale;

non essere soggetto a provvedimenti di sospensione o interdetti, ai sensi della normativa vigente;

cooperare a ridurre i rischi da interferenza.

L'Azienda si impegna, ai sensi dell'art. 26, comma 1, del D.Lgs. 81/2008, a fornire alla ditta aggiudicataria informazioni preventive dettagliate sui rischi specifici esistenti nell'ambiente in cui è destinata ad operare, e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività.

Si precisa che, eseguite le necessarie valutazioni, la tipologia di materiale oggetto della presente procedura, non determina oneri relativi alla sicurezza.

*Per eventuali informazioni di carattere generale, è possibile rivolgersi a:  
Servizio di Ingegneria Clinica - mail: [stb@asst-valcamonica.it](mailto:stb@asst-valcamonica.it)  
Responsabile: Ing. Roberto Paolone - tel. 0364.369461  
Funzionario Istruttore RDO SinTel Angela Panighetti- tel. 0364.369870  
Per informazioni relative alla piattaforma SinTel tel . 800-116738*

Esine, il \_\_\_\_\_

IL RESPONSABILE UNICO DEL PROGETTO

*Ing. Francesco Mazzoli*

Documento informatico firmato digitalmente ai sensi del testo unico DPR 28 dicembre 2000, n.445 del D.Lgs. 7 marzo 2005, n.82 e norme collegate.

**\*\*\* Da restituire firmato digitalmente dal Legale Rappresentante per accettazione\*\*\***

<p>Sistema Socio Sanitario</p>  <p>Regione Lombardia ASST Valcamonica</p>	<p><b>DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA</b></p>	<p><b>M AGRM 031</b></p> <p><b>Rev. 02</b></p> <p><b>Pag. 1 di 2</b></p> <p>01.07.2023</p>
--	---	--

Spett.Le ASST della Valcamonica  
SC GESTIONE GESTIONE ACQUISTI

**OGGETTO PROCEDURA:** INDAGINE DI MERCATO PER L'ACQUISTO DI n.02 INCUBATRICI NEONATALI

<b>CIG:</b> A005F94075
------------------------

<b>CUP:</b> C42C23000080002
-----------------------------

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

il \_\_\_\_\_ residente a \_\_\_\_\_

in qualità di (barrare, a pena di esclusione, l'ipotesi che interessa):

- Titolare dell'impresa individuale
- Socio della società in nome collettivo
- Socio accomandatario delle società in accomandita semplice
- Amministratore munito di poteri di rappresentanza, o socio unico persona fisica, ovvero socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci, per tutte le altre società o consorzi
- Direttore tecnico
- Istitore
- Procuratore speciale

**Sotto la propria personale responsabilità, essendo a conoscenza delle sanzioni penali di cui all'art. 76, del D.P.R. n. 445/2000 oltre che dell'esclusione dalla gara, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate,**

### D I C H I A R A

- Ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000 di non trovarsi nelle condizioni previste dagli artt. 94 e 95 D.lgs. 36/2023 smi.

- al fine dell'applicazione dell'art. 53, comma 16-ter, del D. Lgs. n. 165/2001, introdotto dalla legge n. 190/2012 (attività successiva alla cessazione del rapporto di lavoro – pantouflage o revolving doors), di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, di non aver attribuito incarichi ad ex dipendenti, che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni nei confronti dell'Associazione di cui sopra, nel triennio successivo alla cessazione del rapporto;

- di essere consapevole che, ai sensi del predetto art. 53, comma 16-ter, i contratti conclusi e gli incarichi conferiti in violazione di tali prescrizioni sono nulli e che è fatto divieto ai soggetti privati che li hanno conclusi o conferiti di contrattare con le pubbliche amministrazioni per i successivi tre anni, con l'obbligo di restituzione dei compensi eventualmente percepiti e accertati ad essi riferiti.

- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione di gara e ogni altro elaborato allegato alla procedura di cui all'oggetto;

- di avere preso conoscenza e di aver tenuto conto nella formulazione dell'offerta delle condizioni contrattuali;

- l'indirizzo di posta elettronica certificata presso il quale verranno effettuate le comunicazioni relative alla

presente procedura è \_\_\_\_\_

Mod./ASST

- ai fini degli adempimenti connessi alla clausola T&T per la Trasparenza e la Tracciabilità il referente è:

NOME	
COGNOME	
CODICE FISCALE	
E-MAIL	

**DICHIARA**

altresì che per l'esecuzione della fornitura/servizio in oggetto :

non verranno stipulati sub-contratti

saranno stipulati i seguenti sub - contratti con oggetto \_\_\_\_\_  
per un importo complessivo (IVA ESCLUSA) di € \_\_\_\_\_ con il seguente Operatore  
Economico:

DENOMINAZIONE – RAGIONE SOCIALE	
SEDE LEGALE in	
VIA/PIAZZA	
CODICE FISCALE	
P.IVA	

Allegati:

- documento d'identità in corso di validità
- copia procura se presente

Luogo e data \_\_\_\_\_

Documento informatico firmato digitalmente ai sensi del testo unico D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445,  
del D.Lgs. 7 marzo 2005, n.82 e norme collegate.



**INDAGINE DI MERCATO PER L'ACQUISTO DI  
n.02 INCUBATRICI NEONATALI**

**CIG: A005F94075**

**CUP: C42C23000080002**

**QUESTIONARIO TECNICO**

*Si prega di dettagliare nel campo 'Descrizione tecnica del requisito'  
le caratteristiche dell'apparecchiatura offerta*

**MODELLO APPARECCHIATURA:**

**ANNO ULTIMA VERSIONE:**

**ANNO ULTIMA RELEASE SOFTWARE:**

CND	REPERTORIO	
REQUISITO RICHIESTO	POSSESSO REQUISITO	DESCRIZIONE TECNICA DEL REQUISITO
Apparecchiatura nuova, di ultima generazione, dotata di tutti gli accessori, i raccordi ed i collegamenti necessari per il perfetto funzionamento di tutte le componenti del sistema	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Marcatura CE ai sensi delle vigenti disposizioni comunitarie in materia di dispositivi medici, con indicato l'eventuale numero identificativo dell'organismo certificato che l'ha rilasciata.	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Durata garanzia full-risk (almeno 24 mesi)	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Fornitura parti di ricambio, di consumo e di eventuali aggiornamenti per almeno 10 anni a decorrere dalla data di collaudo	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
L'apparecchiatura prevede l'utilizzo di materiali di consumo. Se sì elencare il materiale di consumo necessario al funzionamento delle apparecchiature	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Dichiarare se i materiali di consumo elencati al punto precedente sono forniti in via esclusiva o meno	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Campana a doppia parete realizzata in plexiglass o materiale equivalente in modo tale da consentire la massima visibilità del neonato all'interno dell'incubatrice e una facile pulizia e disinfezione dell'incubatrice	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
L'accesso al paziente deve essere garantito attraverso due portelli sulle fiancate (completamente abbattibili) e almeno 5 aperture/oblò	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Lettino paziente di grandi dimensioni (almeno 65 x 35 cm.), in grado di consentire la posizione di Trendelenburg e di Anti-Trendelenburg, con regolazione in continuo fine del grado di inclinazione, estraibile preferibilmente da ambo i lati dell'incubatrice per facilitare le procedure di emergenza, asportabile per sanificazione, radiotrasparente, dotato di materassino antidecubito o a pressione diffusa	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Monitoraggio integrato del peso del neonato attraverso bilancia integrata da (minimo) 300 gr. a 7 Kg accuratezza di massimo $\pm 5$ g, dotata di	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	



**INDAGINE DI MERCATO PER L'ACQUISTO DI  
n.02 INCUBATRICI NEONATALI**

**CIG: A005F94075**

**CUP: C42C23000080002**

certificazione secondo attuale normativa (dovrà essere consegnato il libretto da fornire all'Ufficio metrico provinciale)		
<p>Servocontrollo integrato per temperatura aria, temperatura cutanea neonato, umidità, ed ossigeno:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• sistema di umidificazione ad evaporazione asettico; controllo di umidità fino a 95% e livello di ossigeno fino a 65%;</li> <li>• controllo automatico contemporaneo della temperatura all'interno dell'incubatrice e sulla cute in due aree del paziente;</li> <li>• servocontrollo e regolazione elettronica della temperatura dell'aria all'interno della culla da circa 20° a 39°C, con allarmi preimpostati &gt; 37.5 e &lt; 35°C e modificabili dall'operatore tramite sistema sicuro;</li> <li>• immissione automatica di ossigeno servocontrollata regolabile dal 22% al 65% monitorizzata in continuo;</li> </ul>	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Pulsossimetria, possibilmente, incorporata	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Carrello elettrico con regolazione elettrica dell'altezza del piano di lavoro	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Sistemi di sostegno/supporto per dispositivi di assistenza (drenaggi, raccoglitori urine ecc..)	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Altre caratteristiche migliorative che il fornitore desidera segnalare		

\*\*\* Da restituire debitamente compilato e firmato digitalmente dal Legale Rappresentante \*\*\*

**INDAGINE DI MERCATO PER L'ACQUISTO DI n.02 INCUBATRICI NEONATALI****CIG: A005F94075****OFFERTA ECONOMICA**

<b>IL SOTTOSCRITTO</b>					
<b>NATO A</b>		<b>IL</b>			
<b>IN QUALITA' DI (Carica sociale)</b>					
<b>DEL/DELLA (Denominazione e ragione sociale)</b>					
<b>SEDE LEGALE in</b>		<b>Prov</b>		<b>CAP</b>	
<b>VIA/PIAZZA</b>		<b>n° civ</b>			
<b>TELEFONO</b>		<b>N° Fax</b>			
<b>PEC</b>		<b>MAIL</b>			
<b>CODICE FISCALE</b>		<b>P. IVA</b>			
<b>CANALE RICEZIONE NSO</b>					

Preso atto dei contenuti del capitolato tecnico e di tutta la documentazione di gara

**OFFRE PER LA FORNITURA OGGETTO DELLA PRESENTE GARA**

I seguenti prezzi unitari e complessivi (oneri fiscali esclusi):

DESCRIZIONE COMPONENTE	CODICE ARTICOLO	CND	REPERTORIO	Q.TA'	PREZZO OFFERTO (iva esclusa)	
					UNITARIO	COMPLESSIVO
<b>COSTO COMPLESSIVO FORNITURA - IVA ESCLUSA - BASE D'ASTA NON SUPERABILE € 30.000,00</b>						
<b>ALIQUOTA IVA DA APPLICARE</b>						

DATA.....

**\*\*\*Da restituire firmata digitalmente dal Legale Rappresentante\*\*\***