

Decreto n. 127 del 02/03/2023

OGGETTO: Ulteriore acquisto di n.8 registratori Holter ECG. DGR XI/4386/2021: “Determinazioni in ordine al Programma di Investimento per l’esercizio finanziario 2021. Allegato 1 - Indistinti”. Aggiudicazione tramite piattaforma SinTel.

CIG: 9440941EF6

IL DIRETTORE GENERALE
nella persona del Dr Maurizio Galavotti

Acquisiti i pareri:

del Direttore Sanitario: Dr.ssa Roberta Chiesa

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:

- con decreto n.82/2023: "Approvazione del Bilancio Preventivo Economico 2023" veniva approvato il piano degli investimenti esercizio 2023;
- con decreto n.621/2018 e n. 77/2019 sono state approvate le procedure aziendali relative rispettivamente all'Area D) Immobilizzazioni e all'Area H) Patrimonio netto";
- la procedura Area D) Immobilizzazioni al paragrafo 1.1.5 "Monitoraggio ed aggiornamento del Piano" prevede l'aggiornamento del Piano Investimenti approvato in sede di Bilancio preventivo;
- con DGR XI/4386/2021: "Determinazioni in ordine al Programma di Investimento per l'esercizio finanziario 2021", nell'Allegato 1 "Indistinti" è stata messa a disposizione dell'ASST della Valcamonica l'importo di € 600.000,00 finalizzato al mantenimento del patrimonio strutturale e tecnologico aziendale; di questi, una quota è stata destinata all'acquisto di apparecchiature elettromedicali;
- gli ambulatori delle SC "Cardiologia" di Esine e della "Medicina Generale - AFO medica" di Edolo hanno la necessità di sostituire per obsolescenza n.8 registratori Holter ECG;

DATO ATTO che:

- in data 27.02.2023 si è provveduto tramite mail a comunicare ad Aria Spa e a Regione Lombardia l'intenzione di questa Azienda di procedere all'acquisto di n.8 registratori Holter ECG, 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.50/2016 e dal DL n.76/2020 denominato "Decreto semplificazioni" e convertito con L. n.120/2020 e modificato con decreto legge n.77/2021, il quale ha previsto la possibilità di procedere con affidamento diretto anche per prestazioni fino ad € 139.000,00;
- non sono attive convenzioni CONSIP di cui all'art.26 co.1 della L.488/1999 e smi né convenzioni ARIA relative a servizi identici o comparabili con quelli oggetto della presente procedura;
- tale fornitura non rientra tra le categorie merceologiche del settore sanitario come individuate dal DPCM di cui all'art.9 co.3 del DL 66/2014 e smi e relativi indirizzi esplicativi;
- con decreto n.641 del 6.10.2022, quest'Azienda ha affidato alla SIDEM SpA, a seguito di procedura SinTel ID 157185137, la fornitura di un sistema di lettura dei tracciati HOLTER ECG e n.10 registratori HOLTER ECG;
- il Capitolato Tecnico di gara, art.7 "Opzioni e rinnovo", prevedeva che *"Il contratto di fornitura potrà essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento, ai sensi dell'art.106, co.1, lett. a) del Codice, per la fornitura di dispositivi/prodotti identici o accessori a quelli oggetto della presente fornitura per un periodo di ulteriori mesi 48 dalla data del primo ordine e per un ulteriore importo non superiore al 300% del valore aggiudicato per fornitura. L'aggiudicatario avrà la facoltà di accettare o rifiutare le presenti opzioni, impegnandosi, in caso positivo, a mantenere ferma la propria offerta"*;
- in data 27.02.2023 è stata indetta, ai sensi dell'art.106 co.1, lett. a) del D.Lgs



n.50/2016, tramite piattaforma telematica SinTel, ID 165835211, la procedura per la "Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG.", invitando la ditta SIDEM SPA a confermare entro le ore 18:00 del 28.02.2023 la propria disponibilità alla fornitura dei seguenti beni alle stesse condizioni tecnico-economiche dell'offerta presentata e del Capitolato tecnico di gara, così riassunte:

BENE	Q.TA'	PREZZO UNITARIO (IVA esclusa)	PREZZO COMPLESSIVO (IVA esclusa)	CIG	COPERTURA ECONOMICA
Registratore Holter a 12 derivazioni	08	€ 1.550,00	€ 12.400,00	9440941EF6	DGR XI/4386/2021 All.1 Indistinti

VISTI gli allegati "Report della Procedura" e "Documento d'Offerta" della ditta SIDEM SPA, prodotti dal portale SinTel, in cui è confermata la disponibilità alla fornitura di n.8 registratori Holter ECG alle stesse condizioni tecnico-economiche già offerte;

EVIDENZIATO che l'acquisto di cui al presente provvedimento rientra nel Piano Investimenti 2023, DGR XI/4386/2021, All.1 Indistinti, alla voce "DGR_4386";

RITENUTO di procedere all'acquisto ai sensi dell'art.106 co.1, lett. a) del D.Lgs n.50/2016;

ACQUISITI:

- la proposta del Responsabile del procedimento a seguito di formale istruttoria;
- il parere tecnico favorevole del Responsabile del Servizio Ingegneria Clinica;
- l'attestazione del Direttore della SC "Bilancio, Programmazione Finanziaria e Contabilità" in ordine alla regolarità contabile della spesa complessiva annotata nel Bilancio dell'esercizio 2023;

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

D E C R E T A

di prendere atto di quanto in premessa descritto e conseguentemente:

1 - di aggiudicare, ai sensi dell'art.106 co.1, lett.a) del D.Lgs n.50/2016, alla SIDEM SpA la fornitura di di n.8 registratori Holter ECG, alle condizioni tecnico-economiche dell'offerta presentata, della richiesta di estensione della fornitura, del capitolato tecnico e del report di procedura SinTel, che allegati al presente atto, ne diventano parte integrante e sostanziale, e così riassunte:

BENE	Q.TA'	PREZZO UNITARIO (IVA esclusa)	PREZZO COMPLESSIVO (IVA esclusa)	PREZZO COMPLESSIVO (IVA 22% inclusa)	CIG
Registratore Holter a 12 derivazioni	08	€ 1.550,00	€ 12.400,00	€ 15.128,00	Z58360B09E

2 - che il costo complessivo derivante dal presente provvedimento è pari ad € 15.128,00 (di cui € 2.728,00 per IVA 22%);

3 - di nominare per la presente procedura, ai sensi dell'art.31 D.Lgs n.50/2016, quale RUP (Responsabile Unico del Procedimento) l'Ing. Francesco Mazzoli Direttore della SC "Gestione Acquisti (Provveditorato-economato)" e ai sensi dell'art.101 del D.Lgs n.50/2016 quale DEC (Direttore di Esecuzione del Contratto) l'Ing.Roberto Paolone Responsabile del Servizio Ingegneria Clinica;

4 - 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;



5 - di disporre, a cura della SC “Servizio Affari Generali e Legali”, la pubblicazione all'Albo on-line - 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: ULTERIORE ACQUISTO DI N.08 REGISTRATORI HOLTER ECG. DGR XI/4386/2021: “DETERMINAZIONI IN ORDINE AL PROGRAMMA DI INVESTIMENTO PER L’ESERCIZIO FINANZIARIO 2021. ALLEGATO 1 – INDISTINTI”. AGGIUDICAZIONE TRAMITE PIATTAFORMA SINTEL.

ATTESTAZIONE DI COMPLETEZZA DELL'ISTRUTTORIA

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

Data, 01/03/2023

**IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO
PANIGHETTI ANGELA**

firma elettronica apposta ai sensi del
D.Lgs n.82 del 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, 01/03/2023

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

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

ATTESTAZIONE DI REGOLARITÀ CONTABILE

Il direttore della SC "Bilancio, Programmazione Finanziaria e Contabilità" attesta la regolarità contabile della spesa derivante dal presente provvedimento pari ad € 15.128,00 annotata nel Bilancio 2023, come segue:

TABELLA IMMOBILIZZAZIONI

Anno PI	BENE	Conto patrimoniale	Centro di costo	Finanziamento	Codifica contributo	Bilancio Sanitario (IVA esente)	Bilancio Territoriale (IVA esente)	Totale (IVA esente)	Annotazioni
2023	n.5 Registratore Holter a 12 derivazioni	0203000100 ATTREZZATURE SANITARIE 2002000394 CONTR.C/CAP.DGR XI/ 4386/2021 ALL.1 INDISTINTI	3160703 Cardiologia ambulatori	DGR n.XI/4386/2021 Allegato 1 - Indistinti	DGR_4386	€ 9.455,00	€ 0,00	€ 9.455,00	
2023	n.3 Registratore Holter a 12 derivazioni	0203000100 ATTREZZATURE SANITARIE 2002000394 CONTR.C/CAP.DGR XI/ 4386/2021 ALL.1 INDISTINTI	3160500 SC Medicina Generale – AFO medica Edolo	DGR n.XI/4386/2021 Allegato 1 - Indistinti	DGR_4386	€ 5.673,00	€ 0,00	€ 5.673,00	
		TOTALE				€ 15.128,00	€ 0,00	€ 15.128,00	

Trova riferimento, inoltre, nel conto economico – gestione ospedale esclusivamente nella quota di ammortamento (conto 620300100 Amm.to attrezzature sanitarie) di ciascun esercizio a decorrere dalla data di collaudo/utilizzo. Le quote di ammortamento saranno oggetto di sterilizzazione.

Anno PI: Anno di riferimento del PI

Conto patrimoniale: codice del conto patrimoniale seguito dalla descrizione (es: 0203000100 Attrezzature Sanitarie)

Centro di costo: il campo può essere compilato nei modi seguenti:

1) "centro di costo" (es. 5040100 seguito dalla descrizione);

2) "Identificato in fase di scarico ai singoli cdc" la dicitura è utilizzata unicamente quando la destinazione non è identificabile al momento di redazione del presente atto.

Breno,01/03/2023

IL DIRETTORE SC
BILANCIO PROGRAMMAZIONE FINANZIARIA E CONTABILITÀ
Dott.ssa Cristina Lazzati

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

Documento d'offerta

Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG.

Sommario

Informazioni sull'affidamento diretto	1
Informazioni sul fornitore	1
Offerta	1
Sublotti dell'offerta	2

Informazioni sull'affidamento diretto

<i>Nome della procedura</i>	Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG.
<i>Nome Ente</i>	ASST DELLA VALCAMONICA
<i>Identificativo della procedura</i>	165835211
<i>Codice Gara</i>	714_2023_029

Informazioni sul fornitore

<i>Ragione Sociale</i>	SIDEM
------------------------	-------

Offerta

<i>Nome requisito:</i>	Dichiarazione di accettazione termini e condizioni (Parametro Amministrativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Il Concorrente dichiara di accettare integralmente la documentazione di gara, i relativi allegati e tutti i termini e le condizioni ivi previste.
<i>Risposta:</i>	Dichiaro di accettare termini e condizioni
<i>Nome requisito:</i>	Lettera di richiesta estensione fornitura (Parametro Amministrativo)
<i>Descrizione requisito:</i>	Firmata digitalmente per accettazione
<i>Caratteristiche tecniche dell'offerta</i>	RICHIESTA_ADESIONE_SUCESSIVA_HOLTER_prot4588_23.pdf.p7m Dimensioni: 87 KB Firmatari: Mandelli Amabile Pietro Hash(MD5-Base64): N+bkq2Mac5pQx3ZciKozpg== Hash(SHA-1-Hex): b6c689be68b3da858581f29304db8a2c109e8ff9

Hash(SHA-256-Hex): 8b0bd7c477750116191c9ec6592cdbe-
bc21554d0b4b5629777a5d217f7e9ef53

Controllo alterazione file: Controllo non previsto

Marca temporale: Controllo non previsto

Base dell'asta 12.400,00000 EUR

Opzione proroga (mesi) -

Opzione rinnovo (mesi) -

Opzione rinnovo (importo) -

Modalità di acquisizione Acquisto

Mesi modalità di acquisizione 0

Sublotti dell'offerta

Sublotto Registratore Holter a 12 derivazioni

Offerta economica (in cifre) 1550 EUR

Unità di misura NR

Categoria merceologica Codice CND: Z12050403 - REGISTRATORI HOLTER ECG.

Parametri del Sublotto Registratore Holter a 12 derivazioni

Nome requisito: Codice RDM (Parametro Informativo)

Descrizione requisito: Si richiede di inserire il codice RDM (Repertorio generale dei dispositivi medici commercializzati in Italia)

Risposta: 473259

Nome requisito: Disponibilita' codice RDM (Parametro Informativo)

Descrizione requisito: Solo se non e' disponibile il codice RDM per questo prodotto, si selezioni il motivo

Risposta: RDM disponibile

Nome requisito: Codice CND (Parametro Informativo)

Descrizione requisito: Si richiede di inserire il codice CND

Risposta: Z12050403



SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA

Sede di Esine
Tel. 0364 369386 – fax 0364 369519
e-mail: stb@asst-valcamonica.it – roberto.paolone@asst-valcamonica.it

Classificazione: 1.6.3 Data documento 27.02.2023

SPETT.LE
SIDEM SPA
VIA BERGAMO N.94
20882 BELLUSCO (MB)

OGGETTO: Fornitura di un sistema di lettura dei tracciati HOLTER ECG e n.10 registratori HOLTER ECG. Procedura Sintel ID 157185137. CIG: 9440941EF6. **Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG.**

Con Decreto n.641 del 06.10.2022, quest'Azienda ha affidato alla Vs ditta, a seguito di procedura Sintel ID 157185137, la fornitura di un sistema di lettura dei tracciati HOLTER ECG e n.10 registratori HOLTER ECG.

Il Capitolato Tecnico di gara, art.7 "Opzioni e rinnovo", prevedeva che "Il contratto di fornitura potrà essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento, ai sensi dell'art.106, co.1, lett. a) del Codice, per la fornitura di dispositivi/prodotti identici o accessori a quelli oggetto della presente fornitura per un periodo di **ulteriori mesi 48 dalla data del primo ordine** e per un ulteriore importo **non superiore al 300% del valore aggiudicato per fornitura**. L'aggiudicatario avrà la facoltà di accettare o rifiutare le presenti opzioni, impegnandosi, in caso positivo, a mantenere ferma la propria offerta".

Con la presente siamo pertanto a chiedere la Vs disponibilità alla fornitura di n.08 registratori HOLTER ECG alle stesse condizioni tecnico-economiche dell'offerta presentata nella procedura Sintel sopra riportata e del Capitolato tecnico di gara e così riassunte:

DESCRIZIONE COMPONENTE	CODICE ARTICOLO	CND	RDM	Q.TA'	PREZZO UNITARIO (iva esclusa)	PREZZO COMPLESSIVO (iva esclusa)
Registratore Holter a 12 derivazioni	SE - 2012	Z12050403	473259	8	€ 1.550,00	€ 12.400,00
TOTALE (iva esclusa)						€ 12.400,00

I n.08 registratori HOLTER ECG richiesti sono necessari alle seguenti unità operative:

PRESIDIO	UNITA' OPERATIVA	Q.TA'	INDICAZIONI CONSEGNA
Esine (Bs) Via Manzoni, 142	SC Cardiologia	5	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
Edolo (Bs) Piazza Donatori di Sangue, 1	SC Medicina Generale – AFO medica Edolo	3	Presso questa struttura non è presente apposito magazzino, quindi le attività di consegna, installazione e collaudo del bene dovranno essere preventivamente concordate con il Servizio di Ingegneria Clinica.

Consegna: 20 giorni lavorativi dalla data dell'ordine.

Garanzia: full-risk 24 mesi

Cordiali Saluti.

IL RESPONSABILE UNICO DEL PROCEDIMENTO
(Ing. Francesco Mazzoli)

FORNITURA DI UN SISTEMA DI LETTURA DEI TRACCIATI HOLTER ECG E n.10 REGISTRATORI HOLTER ECG

CIG: 9304631866

Indice

Art. 1 - OGGETTO DELL'APPALTO.....	2
Art. 2 – CARATTERISTICHE DELLA FORNITURA.....	2
- Caratteristiche tecniche richieste.....	2
- Consegna, installazione, collaudo.....	3
- Garanzia e assistenza tecnica.....	3
- Aggiornamento tecnologico e formazione al personale della ASST.....	3
- Materiale di consumo.....	3
Art. 3 - REQUISITI DI ORDINE GENERALE.....	3
Art. 4 - REQUISITI SPECIALI RELATIVI MEZZI DI PROVA E CONSEGNA CAMPIONATURA.....	4
Art. 5 – IMPORTO A BASE D'ASTA E CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE.....	4
Art. 6 - DURATA.....	5
Art. 7 – OPZIONI E RINNOVO.....	5
Art.8 - QUALITÀ E QUANTITÀ DELLA FORNITURA.....	5
Art. 9 - ORDINATIVI E MODALITÀ DI CONSEGNA.....	5
Art. 10 – INDISPONIBILITÀ DEI PRODOTTI.....	6
Art. 11 - PREZZI.....	6
Art. 12 - OBBLIGHI IN MATERIA DI TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI, FATTURAZIONE E PAGAMENTI.....	7
Art. 13 - COSTI PER RISCHI DA INTERFERENZA.....	8
Art. 14 – DUVRI.....	8
Art. 15 - CONSEGNA, INSTALLAZIONE, COLLAUDO - GARANZIA E ASSISTENZA TECNICA - CONTROLLO DELLA FORNITURA, CONTESTAZIONI, INADEMPIENZE CONTRATTUALI, PENALITÀ - GARA IN FORMA AGGREGATA E CLAUSOLA DI ADESIONE.....	8
- Consegna, installazione, collaudo.....	8
- Garanzia e assistenza tecnica.....	9
- Controllo della fornitura, contestazioni, inadempienze contrattuali, penalità.....	10
- Gara in forma aggregata e clausola di adesione.....	11
Art. 16 – PERIODO DI PROVA.....	11
Art. 17 - RISOLUZIONE E RECESSO DEL CONTRATTO.....	11
Art. 18 - CESSIONE DI CREDITO.....	12
Art. 19 - CHIARIMENTI.....	12
Art. 20 - SUBAPPALTO.....	12
- Clausola T&T per trasparenza e tracciabilità'.....	12
Art. 21 - FORO GIUDIZIARIO COMPETENTE.....	13
Art. 22 – PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI.....	13
Art. 23 - NORME DI SICUREZZA.....	13

Art. 1 - OGGETTO DELL'APPALTO

La presente procedura riguarda la fornitura di un sistema di lettura dei tracciati Holter ECG e n.10 registratori Holter ECG per gli ambulatori dell'UOC Cardiologia del presidio Ospedaliero di Esine (Bs) e di Edolo (Bs).

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.

Art. 2 – CARATTERISTICHE DELLA FORNITURA

La fornitura 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

Il **sistema di lettura Holter ECG** dovrà avere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

- Sistema di lettura holter (gestione fino ad almeno 20 holter) con workstation completa (n°2 postazioni distinte) o Sistema di lettura holter (gestione fino ad almeno 20 holter) web-based (n°2 postazioni distinte).
- Possibilità di interfacciare e/o collegare più postazioni di lettura.
- Possibilità di profilare gli utenti in base alle autorizzazioni e livelli di visibilità (operatori sanitari, dottori, sistemisti etc.)
- Visualizzazione dei tracciati ECG registrati con la visione dell'analisi più comunemente utilizzati per la diagnosi e refertazione (analisi S-T, pacemaker mono e bicamerale, variabilità R – R, orme morfologiche e tracciato etc.)
- Strumenti di analisi del tratto QT battito-battito con possibilità di spostare i punti di misura e cambiare il canale di valutazione in qualunque momento della progressione della scansione.
- Presenza di strumenti per il riconoscimento delle aritmie atriali, flutter, parossismi di fibrillazione atriale, etc.
- Possibilità di visualizzazione, analisi e rielaborazione dei dati registrati
- Generazione del referto in tempo reale, secondo i più diffusi formati di documento digitale, con possibilità di personalizzazione da parte dell'operatore e con possibilità di visualizzazione in anteprima dei report di stampa.
- Possibilità di memorizzazione e visualizzazione, analisi e rielaborazione dei dati registrati.
- Possibilità di collegamento al CIS-PACS (o altro sistema simile es. RIS-PACS).
- Il sistema di lettura è in grado di ricevere gli ordini mediante messaggistica HL7 (messaggi ORM) oppure tramite DICOM Worklist per la gestione degli esami.
- Il sistema di lettura fornisce report in pdf in uscita tramite messaggistica HL7 o tramite DICOM con ruolo SCP.
- Il sistema proposto comprende attività sistemiche necessarie alla predisposizione/configurazione e test dell'integrazione del sistema.

I **Registratori Holter ECG** dovranno avere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

- n.9 registratori Holter ECG 24/48h e n°1 registratore Holter ECG 7gg (specificare n° derivazione per tipologie di Holter se necessario se reali o derivate), con memoria interna e dotati di:
 - Cavo paziente
 - Pulsante eventi paziente
 - Monitor LCD integrato

- Custodia con tracolla
- Diverse tipologie di elettrodi, dal pediatrico all'adulto.
- Registrazione dati non compressi o compressi con algoritmi "loss – less" • Convertitore A / D ad elevata frequenza di campionamento ed elevata risoluzione.
- Registrazione battito-battito.
- Dotato di dispositivo "marca eventi".
- Dotato di, almeno, allarme/notifica, livello basso batterie.
- Dotato di sistema di rilevazione del corretto posizionamento degli elettrodi e della qualità del segnale.
- Alimentazione a batterie di lunga durata (con autonomia di durata sufficiente a eseguire l'intero esame senza necessità di sostituire/ricaricare la batteria).
- Facilità d'uso e flessibilità di destinazione d'uso, dal pediatrico all'adulto.
- Peso e dimensioni esterne ridotte, ergonomico, e di semplice applicazione al paziente .
- Facilità e ergonomia d'uso con particolare riguardo alle operazioni di pulizia e sanificazione di tutte le parti.

Il sistema di lettura Holter ECG dovrà essere provvisto di regolare marcatura "CE" 2017/745 o 93/42 ai sensi delle vigenti disposizioni comunitarie in materia di dispositivi medici , con indicato l'eventuale numero identificativo dell'organismo certificato che l'ha rilasciata.

- Consegna, installazione, collaudo

La fornitura dovrà essere comprensiva di trasporto, consegna, montaggio, installazione, collaudo.

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 e presso l'Ospedale di Edolo (CAP 25048), Piazza Donatori di Sangue 1. Poiché presso la struttura di Edolo (Bs) non è presente apposito magazzino, le attività di consegna, installazione e collaudo del bene dovranno essere preventivamente concordate con il Servizio di Ingegneria Clinica.

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 registratore holter ECG 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 - REQUISITI DI ORDINE GENERALE

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

Sono comunque esclusi gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art.3

co.16-ter, del d.lgs. del 2001 n.165.

Sono altresì da considerarsi obbligatori, pena esclusione:

- la conformità alle normative vigenti e marcatura CE nel rispetto della Direttiva di prodotto e smi sui Dispositivi medici
- la fornibilità al SSN e, pertanto, il possesso di tutte le autorizzazioni e registrazioni di legge
- il confezionamento e l'integrità dei prodotti forniti: i prodotti dovranno essere forniti in imballaggi idonei a garantire un'efficace barriera contro umidità, polvere e qualsiasi altra contaminazione, nonché l'integrità dei prodotti durante il trasporto, la conservazione nei magazzini dell'Azienda prima dell'installazione
- l'identificabilità del prodotto

Art. 4 - REQUISITI SPECIALI RELATIVI MEZZI DI PROVA E CONSEGNA CAMPIONATURA

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 (Bs), Via Manzoni 142, in grado di assemblare, se necessario, ed illustrare le caratteristiche dell'apparecchiatura, così come l'impiego dell'eventuale materiale di consumo.

Durante la prova è necessario che si preveda l'utilizzo del sistema di lettura Holter ECG e di almeno n.1 registratore Holter ECG.

L'apparecchiatura dovrà essere accompagnata dalla seguente documentazione:

- dichiarazioni di conformità CE 93/42 o 2017/745
- 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. 5 – IMPORTO A BASE D'ASTA E CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'importo complessivo posto a base d'asta è di **€ 25.000,00 (IVA esclusa)**.

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

La procedura verrà effettuata ai sensi dell'art.1 co. 2 lett.a) del decreto legge n.76/2020 denominato "Decreto semplificazioni", convertito con legge n.120/2020, modificato con decreto legge n.77/2021 e convertito con legge n.108/2021 e ai sensi dell'art.4.3.1 delle Linee Guida ANAC n.4 "Procedure per l'affidamento dei contratti pubblici di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria, indagini di mercato e formazione e gestione degli elenchi di operatori" in attuazione al D.Lgs.50/2016, ovvero "(...) al fine di assicurare la massima trasparenza, la stazione appaltante motiva in merito alla scelta dell'affidatario, dando dettagliatamente conto (...) della rispondenza di quanto offerto all'interesse pubblico che la stazione appaltante deve soddisfare, di eventuali caratteristiche migliorative offerte dall'affidatario, **della congruità del prezzo in rapporto alla qualità della prestazione (...)**".

Nella valutazione saranno presi in considerazione:

- caratteristiche tecniche;
- facilità di utilizzo;
- condizioni dell'assistenza tecnica offerta;
- prezzo offerto.

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

Art. 6 - DURATA

//

Art. 7 – OPZIONI E RINNOVO

Il contratto di fornitura potrà essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento, ai sensi dell'art.106, co.1, lett. a) del Codice, per la fornitura di dispositivi/prodotti identici o accessori a quelli oggetto della presente fornitura per un periodo di **ulteriori mesi 48** dalla data del primo ordine e per un ulteriore importo non superiore al **300%** del valore aggiudicato per fornitura.

L'aggiudicatario avrà la facoltà di accettare o rifiutare le presenti opzioni, impegnandosi, in caso positivo, a mantenere ferma la propria offerta.

Ai fini dell'art.35 co.4 del Codice il valore massimo stimato dell'appalto è pari ad **€ 100.000,00** 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
€ 25.000,00	Fornitura di fornitura di un sistema di lettura dei tracciati Holter ECG e n.10 registratori Holter ECG, soggetti a ribasso
€ 75.000,00	Ulteriore 300% sull'importo del contratto a base d'asta (€ 25.000,00)
€ 0,00	Per oneri della sicurezza da interferenza, non soggetti a ribasso.
€ 100.000,00	VALORE MASSIMO STIMATO DELL'APPALTO

Art.8 - QUALITÀ E QUANTITÀ DELLA FORNITURA

La precisa qualità e quantità della merce costituisce elemento essenziale della fornitura.

Tutti i prodotti forniti devono essere provvisti della relativa scheda tecnica che ne definisca le caratteristiche in termini di stabilità, affidabilità, ripetibilità.

I prodotti che dovessero presentare difetti o discordanze saranno tenuti a disposizione del Fornitore e restituiti anche se tolti dal loro imballaggio originario e il Fornitore stesso dovrà provvedere alla loro sostituzione, entro 7 giorni lavorativi dalla comunicazione della contestazione tramite PEC, con materiale idoneo. In ogni momento, a cura dei competenti servizi dell'Azienda, potrà essere verificata la corrispondenza delle caratteristiche tecniche proprie dei prodotti consegnati con le specifiche tecniche dichiarate dall'aggiudicatario.

L'Azienda non assume, comunque, responsabilità per il deperimento o la perdita della merce respinta, ma non ritirata dall'aggiudicatario.

Art. 9 - ORDINATIVI E MODALITÀ DI CONSEGNA

Il fornitore riceverà dal Servizio di Ingegneria Clinica l'ordinativo di fornitura 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 e presso il P.O. di Edolo (CAP 25048), Piazza Donatori di Sangue, 1. Poiché presso la struttura di Edolo (Bs) non è presente apposito magazzino, le attività di consegna, installazione e collaudo del bene dovranno essere preventivamente concordate con il Servizio di Ingegneria Clinica previo contatto telefonico al numero 0364.369483 o mail 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 del presente capitolato. In caso di ritardo nelle consegne, le ASST si ritengono autorizzate 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.

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.

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 dal presente capitolato; 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.

Art. 10 – INDISPONIBILITÀ DEI PRODOTTI

L'aggiudicatario dovrà garantire per l'intera durata del contratto la fornitura oggetto del presente Capitolato.

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 - PREZZI

I prezzi di aggiudicazione rimarranno fissi per i primi 12 (dodici) mesi di fornitura del servizio.

La revisione può essere richiesta dalla parte interessata solo decorso il primo anno di fornitura; la richiesta sarà considerata ammissibile esclusivamente se l'indice ISTAT FOI Nazionale Generale (indice dei "prezzi al consumo per le famiglie di operai ed impiegati" pubblicato sul Bollettino mensile dell'Istituto Centrale di Statistica), rispetto alla data di inizio contratto avrà subito una variazione superiore al 5,00%.

In tal caso si procede a revisione dei prezzi, in aumento o in diminuzione, per la percentuale eccedente il cinque per cento e comunque in misura pari all'80 per cento di detta eccedenza.

Ogni successiva revisione non potrà intervenire se non decorsi 12 mesi dalla precedente.

La revisione dei prezzi non potrà avere effetti retroattivi rispetto alla data di richiesta.
La mancata revisione prezzi di un anno non potrà essere recuperata negli anni successivi.

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

L'Aggiudicatario, conformemente a quanto previsto dall'art. 3, L. 13.8.2010 n. 136, così come modificata dal D.L. 13.11.2010 n. 187, 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.

a) l'identificativo del soggetto emittente, ovvero il numero (o la combinazione di caratteri) che il cliente ha assegnato all'ordine elettronico per identificarlo univocamente (campo:IdDocumento);

b) la data, ovvero la data di emissione che il cliente ha apposto sull'ordine elettronico (campo:data);

c) l'identificativo elettronico del soggetto che ha emesso l'ordine (EndpointID), che di norma coincide con il Mittente (campo:CodiceCommessaConvenzione);

d) il numero/i del documento/i di trasporto (ove previsto) e la data del documento/i;

e) il Codice Identificativo Gara (CIG);

f) il Codice Unico di Progetto (CUP) ove previsto;

g) in presenza di dispositivi medici, l'indicazione del codice di repertorio: in particolare nella fattura:

◦ nel campo denominato "codice tipo" va inserita la dicitura DM1 per "Dispositivo medico o dispositivo diagnostico in vitro"; DM2 per "Sistema o kit assemblato"; DM0 nel caso in cui non sia possibile identificare il numero di repertorio;

◦ nel campo denominato "Codice valore" va indicato il numero di registrazione attribuito al dispositivo medico nella Banca dati e Repertorio dei Dispositivi Medici;

Si precisa che, ai sensi dell'art.2 bis del D.M. n.55/2013 mod. dal D.M.132/2020, le fatture saranno rifiutate nelle seguenti ipotesi:

a) fattura elettronica riferita ad una operazione che non è stata posta in essere in favore del soggetto destinatario della trasmissione;

b) omessa o errata indicazione del Codice identificativo di Gara (CIG) o del Codice unico di Progetto (CUP), da riportare in fattura ai sensi dell'articolo 25, comma 2, del decreto-legge 24 aprile 2014, n. 66, convertito, con modificazioni, dalla legge 23 giugno 2014, n. 89, tranne i casi di esclusione previsti dalla lettera a) del medesimo comma 2;

c) omessa o errata indicazione del codice di repertorio di cui al decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 17 del 22 gennaio 2010, da riportare in fattura ai

sensi dell'articolo 9-ter, comma 6, del decreto-legge 19 giugno 2015, n. 78, convertito, con modificazioni, dalla legge 6 agosto 2015, n. 125;

d) omessa o errata indicazione del codice di Autorizzazione all'immissione in commercio (AIC) e del corrispondente quantitativo da riportare in fattura ai sensi del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze, di concerto con il Ministero della salute, del 20 dicembre 2017, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 302 del 29 dicembre 2017, attuativo del comma 2 dell'articolo 29 del decreto-legge 24 aprile 2017, n. 50, convertito, con modificazioni, dalla legge 21 giugno 2017, n. 96, nonché secondo le modalità indicate nella circolare del Ministero dell'economia e delle finanze, di concerto con il Ministero della salute, n. 2 del 1° febbraio 2018;

e) omessa o errata indicazione del numero e data della determinazione dirigenziale d'impegno di spesa per le fatture emesse nei confronti delle Regioni e degli enti locali.

Il pagamento delle stesse avverrà entro 30 giorni dalla data di accertamento della prestazione da parte del direttore dell'esecuzione, che avverrà entro 30 giorni 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 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.

Art. 13 - COSTI PER RISCHI DA INTERFERENZA

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

Art. 14 – DUVRI

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

Art. 15 - CONSEGNA, INSTALLAZIONE, COLLAUDO - GARANZIA E ASSISTENZA TECNICA - CONTROLLO DELLA FORNITURA, CONTESTAZIONI, INADEMPIENZE CONTRATTUALI, PENALITÀ - GARA IN FORMA AGGREGATA E CLAUSOLA DI ADESIONE

- Consegna, installazione, collaudo

La fornitura dovrà essere comprensiva di 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, installazione 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:

- 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/software fornito e certificazioni di conformità alle direttive di riferimento e norme di sicurezza e dichiarazioni di conformità.

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

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

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 e per conoscenza a stb@asst-valcamonica.it.

- Garanzia e assistenza tecnica

Il periodo di garanzia 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 (almeno 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" omnicomprensiva (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
- 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 e per conoscenza a 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 2 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.

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.

- Controllo della fornitura, contestazioni, inadempienze contrattuali, penali

L'Azienda nominerà il proprio DEC (Direttore dell'esecuzione del contratto) che avrà la facoltà di respingere i prodotti per i quali si riscontrassero vizi o difetti o non corrispondenza alle caratteristiche dichiarate nell'offerta, nonché alle caratteristiche delle campionature, o alle norme di legge o a quant'altro previsto dal presente disciplinare; la firma apposta all'atto del ricevimento della merce indica solo la corrispondenza del numero di colli inviati, con riserva di verifica quali-quantitativa.

La quantità è esclusivamente quella accertata presso i locali preposti ai servizi di ricevimento e deve essere riconosciuta a tutti gli effetti dal fornitore, che provvederà ad integrarla in caso di non rispondenza.

L'accettazione di prodotti da parte dell'Azienda non solleva il fornitore dalla responsabilità per le proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti e occulti dei prodotti forniti.

I prodotti contestati dovranno essere sostituiti, con spese a totale carico del fornitore, entro il termine indicato dall'Azienda, e comunque in modo da non recare alcun intralcio o inconveniente al normale funzionamento dell'Azienda. In caso di mancata, tempestiva sostituzione, l'Azienda avrà facoltà di acquistare dispositivi analoghi presso altro fornitore; l'eventuale maggiore spesa sarà a carico della ditta, fatta salva la facoltà dell'Azienda di chiedere la rifusione dei danni e la risoluzione del contratto.

Nel caso in cui il ritardo si protragga nel tempo, l'Azienda avrà la facoltà di acquistare altri dispositivi, analoghi a quelli oggetto della fornitura, presso altro fornitore; l'eventuale maggiore onere sarà a carico della ditta inadempiente.

Per ogni giorno di ritardo nelle consegne, rispetto ai termini concordati, l'Azienda potrà applicare una penale riportata nella tabella successiva, fatto salvo il risarcimento dei danni derivanti dalla mancata consegna dei prodotti.

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

Penali riguardanti la non conformità e i tempi di consegna delle forniture e i ritardi degli interventi:

Fattori di penale	Unità di calcolo	Penale in EURO
per ritardo nella consegna, installazione e collaudo della fornitura	giorni	€ 100,00 per ogni giorno di ritardo

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

- Gara in forma aggregata e clausola di adesione

//

Art. 16 – PERIODO DI PROVA

//

Art. 17 - 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.108 del D.Lgs.50/2016;
- 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 del presente Capitolato 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. 18 - 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. 19 - CHIARIMENTI

Eventuali chiarimenti potranno essere richiesti esclusivamente attraverso il portale SinTel.

Le comunicazioni e i chiarimenti sul contenuto del presente capitolato tecnico della procedura potranno essere richiesti unicamente tramite la piattaforma SinTel mediante la funzione "Comunicazioni" **entro le h 12.00 (dodici) del giorno 26.07.2022.**

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 h 12:00 (dodici) del giorno 28.07.2022** 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.

Art. 20 - SUBAPPALTO

Per quanto attiene il subappalto, si rinvia a quanto indicato all'art.105 del D.Lgs.50/2016. L'impresa che riveste il ruolo di subappaltatore/subcontraente, nell'ambito del contratto sottoscritto con l'Azienda, assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art.3 della L.136/2010 e smi. La stessa si impegna, inoltre a:

- dare immediata comunicazione alla Stazione Appaltante della notizia dell'inadempimento della propria controparte, agli obblighi della tracciabilità finanziaria;
- inviare copia del contratto del subappalto alla SA.

- Clausola T&T per trasparenza e tracciabilità'

L'Aggiudicatario del contratto, nonché le filiere dei subcontraenti coinvolti nella esecuzione, saranno tenuti al pieno rispetto di quanto previsto dal comma 2 dell'articolo 105 del Dlgs 50/2016, dal comma 1 dell'articolo 3 della legge 136/2010 e dall'articolo 17 della legge 55/1990.

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 ed almeno fino al collaudo definitivo dello stesso.

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 subcontratti, 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.

Art. 21 - FORO GIUDIZIARIO COMPETENTE

Per eventuali controversie inerenti all'aggiudicazione della gara, non risolte direttamente fra l'ASST della Valcamonica e la ditta, sarà competente il foro di Brescia.

Per qualsiasi controversia che dovesse emergere nel corso di validità dei contratti che verranno stipulati fra la ditta e le Aziende aggregate/aderenti alla gara, sarà competente il foro del distretto giudiziario in cui ha sede legale l'Azienda sanitaria/ospedaliera interessata.

Nei contratti ad esecuzione periodica o continuata, non è in ogni caso ammesso il recesso da parte del fornitore.

Art. 22 – PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI

Il fornitore dovrà prestare piena garanzia che la propria struttura sia adeguata alla normativa dettata a livello nazionale ed europeo in materia di protezione dei dati personali, comprese le previsioni relative alle misure di sicurezza idonee. I dati personali comunicati al fornitore per l'esecuzione delle prestazioni contrattuali rimarranno di unica ed esclusiva titolarità del soggetto che procede alla comunicazione, e non potranno essere utilizzati dal fornitore per alcuna finalità diversa da quanto dedotto nel contratto che disciplinerà i rapporti tra le parti. Il Titolare del trattamento dei dati personali provvederà a nominare il fornitore quale responsabile del trattamento, se necessario.

Il fornitore si impegnerà fin dalla sottoscrizione del contratto, ad osservare tutte le istruzioni che verranno impartite dal Titolare del trattamento. Il fornitore, a sua volta, si impegnerà a designare quali Responsabili, o incaricati i soggetti che compiranno le operazioni di trattamento dei dati personali necessari per l'esecuzione del contratto, impartendo a ciascuno di questi idonee istruzioni sulle modalità di svolgimento dei rispettivi compiti, e ove presenti, anche quelli con funzione di amministratore di sistema.

I dati personali del fornitore saranno trattati unicamente per le sole finalità legate alla gestione del rapporto contrattuale, e non saranno oggetto di comunicazione a terzi se non per motivi legati alla gestione del rapporto contrattuale stesso.

Art. 23 - NORME DI 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.

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 interdittivi, 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.

Servizio di Ingegneria Clinica - mail: stb@asst-valcamonica.it

Responsabile: Ing. Roberto Paolone - tel. 0364.369461

Funzionario Istruttore: Angela Panighetti – tel. 0364.369870

Esine, il 18.07.2022

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



Report della Procedura Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG. n. 165835211 effettuata da ASST DELLA VALCAMONICA

Sommario

Configurazione della Procedura	1
Partecipanti alla Procedura	4
Riepilogo Offerte	4
Registro di controllo	5
Comunicazioni di Procedura	6

Configurazione della Procedura

Questo capitolo contiene tutti i dettagli sulla configurazione della procedura.

Informazioni generali sulla Procedura

<i>Id Procedura</i>	165835211
<i>Nome Procedura</i>	Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG.
<i>Descrizione Procedura</i>	
<i>Codice Gara</i>	714_2023_029
<i>Destinatari</i>	
<i>Codice CIG</i>	9440941eF6
	No
<i>Num. Protocollo</i>	0545231
<i>Num. Protocollo Ente</i>	4588/23
<i>Num. Protocollo Esterno</i>	Non protocollata
<i>Num. Procedura Ente</i>	Numero di Procedura assente
<i>Codice CPV principale</i>	33123000-8 - Apparecchi cardiovascolari
<i>Inclusione delle offerte sopra la base dasta:</i>	Le offerte sopra la base dasta sono incluse
<i>Responsabile Unico del Procedimento</i>	Francesco Mazzoli

<i>Nome Ente</i>	ASST DELLA VALCAMONICA
<i>Informazioni sul tipo di Procedura</i>	
<i>Tipo di Procedura</i>	Affidamento diretto
<i>Somministrazione</i>	No, quantitativi ed o importi sono definiti
<i>Modalità offerta economica?</i>	Valore economico
<i>Base dell'asta</i>	12.400,00000 EUR
<i>Opzione proroga (mesi)</i>	-
<i>Opzione rinnovo (mesi)</i>	-
<i>Opzione rinnovo (importo)</i>	-
<i>Modalità di acquisizione</i>	Acquisto
<i>Mesi modalità di acquisizione</i>	0

Informazioni sulle tempistiche della Procedura

<i>Data di avvio della Procedura</i>	lunedì 27 febbraio 2023 12.30.06 CET
<i>Termine ultimo per la presentazione delle offerte</i>	martedì 28 febbraio 2023 18.00.00 CET

Informazioni sui Sublotti della trattativa

Tabella 1. Sublotti della Procedura

Nome	Descrizione	Prezzo	Quantità / Peso	Unità di misura	Peso tecnico	Incidenza % nella fornitura
Registratore Holter a 12 derivazioni		1.550,00000 EUR	8,00	NR	0	-

Tabella 2. Categorie Merceologiche dei Sublotti di Procedura

Nome	Categoria merceologica
Registratore Holter a 12 derivazioni	Codice CND: Z12050403 - REGISTRATORI HOLTER ECG.

Informazioni sui parametri dei sublotti della trattativa

Tabella 3. Parametri dei Sublotti di Procedura

Nome	Sublotto	Descrizione	Tecnico / Informativo	Tipologia	Punteggio tecnico	Formato	Valori
Codice RDM	Registratore Holter a	Si richiede di inserire	Informativo	Libero		Testo	

Nome	Sublotto	Descrizione	Tecnico / Informativo	Tipologia	Punteggio tecnico	Formato	Valori
	12 derivazioni	re il codice RDM (Repertorio generale dei dispositivi medici commercializzati in Italia)					
Disponibilità codice RDM	Registratore Holter a 12 derivazioni	Solo se non e' disponibile il codice RDM per questo prodotto, si selezioni il motivo	Informativo	Vincolato a risposta singola			n/d - produttore estero, n/d - dispositivo medico diagnostico in vitro (Art. 1. D.Lgs. 332/2000), n/d - dispositivo su misura (Art. 1 D.Lgs. 46/1997), n/d - dispositivo su misura (Art. 1 D.Lgs. 507/1992), RDM disponibile
Codice CND	Registratore Holter a 12 derivazioni	Si richiede di inserire il codice CND	Informativo	Libero		Testo	

Tabella 4. Requisiti della procedura

Nome	Descrizione	Tecnico / Informativo	Tipologia	Punteggio tecnico	Formato	Valori
Dichiarazione di accettazione termini e condizioni	Il Concorrente dichiara di accettare integralmente la documentazione di gara, i relativi allegati e tutti i termini e	Amministrativo	Vincolato a risposta singola			Dichiaro di accettare termini e condizioni

Nome	Descrizione	Tecnico / Informativo	Tipologia	Punteggio tecnico	Formato	Valori
	le condizioni ivi previste.					
Lettera di richiesta estensione fornitura	Firmata digitalmente per accettazione	Amministrativo	Libero		Allegato	

Partecipanti alla Procedura

Questo capitolo contiene tutti i dettagli sui partecipanti alla procedura.

Tabella 5. Schede dei fornitori invitati alla trattativa

<i>Ragione sociale</i>	SIDEM
<i>Login</i>	user_5465
<i>Indirizzo e-mail</i>	sidemspa@legalmail.it
<i>P. IVA / Cod. Istat</i>	00833160963
<i>Indirizzo</i>	VIA BERGAMO 94, 20882 BELLUSCO (Italia)
<i>Numero telefono</i>	039606771

Riepilogo Offerte

Questo capitolo contiene i dettagli riguardanti tutte le offerte. Le offerte sono ordinate per data, ad incominciare dalla più recente.

Tabella 6. Riepilogo delle offerte

<i>Id Offerta</i>	1677505768877
<i>Num. Protocollo Ente</i>	Non protocollata
<i>Fornitore</i>	SIDEM
<i>Modalità di partecipazione</i>	Forma Singola
<i>Data</i>	lunedì 27 febbraio 2023 14.49.28 CET
<i>Prezzo offerto</i>	12.400,00000 EUR
<i>Punteggio economico</i>	100,00
<i>Punteggio totale</i>	100,00

Registro di controllo

Questo capitolo contiene l'elenco degli eventi riguardanti la Procedura, ordinati per data, dal più recente al meno recente.

Tabella 7. Registro di controllo

Data	Oggetto	Testo
mercoledì 1 marzo 2023 8.13.43 CET	Apertura buste economiche	La apertura delle buste economiche della procedura Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG. (ID 165835211) è iniziata.
mercoledì 1 marzo 2023 8.13.40 CET	Offerta Tecnica accettata	La Busta Tecnica (ID 1677505768877) della Procedura Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG. (ID 165835211) è stata accettata con la seguente motivazione: .
mercoledì 1 marzo 2023 8.13.40 CET	Terminata Valutazione Tecnica	La valutazione tecnica del Mercato Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG. (ID 165835211) è stata completata.
mercoledì 1 marzo 2023 8.12.38 CET	Apertura buste tecniche	La apertura delle buste tecniche della procedura Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG. (ID 165835211) è iniziata.
mercoledì 1 marzo 2023 8.12.35 CET	Offerta Amministrativa accettata	La Busta Amministrativa (ID 1677505768877) della Procedura Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG. (ID 165835211) è stata accettata con la seguente motivazione: .
mercoledì 1 marzo 2023 8.11.51 CET	La Firma Digitale su offerta è accettata	La Firma Digitale dell'offerta del fornitore user_5465 sulla Procedura con ID 165835211 è stata accettata, con la seguente motivazione: .
martedì 28 febbraio 2023 18.00.02 CET	Termine ultimo per la presentazione delle offerte	È decorso il termine ultimo per la presentazione delle offerte per la procedura Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG. (ID 165835211).

Data	Oggetto	Testo
lunedì 27 febbraio 2023 14.49.28 CET	Invio Offerta	L'offerente SIDEM ha inviato con successo un'offerta nel Mercato Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG. (ID 165835211).
lunedì 27 febbraio 2023 12.30.26 CET	Inizio fase di presentazione delle offerte dell'Asta	Si è aperta la fase di pubblicazione sul Mercato Richiesta di estensione della fornitura per l'acquisto di ulteriori n.08 registratori HOLTER ECG. (ID 165835211).
lunedì 27 febbraio 2023 12.30.06 CET	Inizio Processo	Benvenuto al Mercato (ID 165835211). Le tempistiche del Mercato (nel Vostro fuso orario) sono disponibili nel dettaglio del Mercato.

Comunicazioni di Procedura

Questo capitolo contiene l'elenco delle comunicazioni della procedura inviate e spedite dall'utente che ha richiesto il report.

Non è stata inviata né ricevuta alcuna comunicazione dalla procedura.