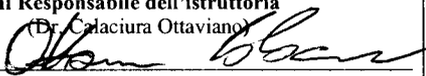
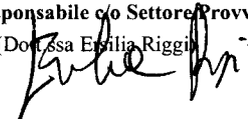


REGIONE SICILIANA
Azienda Ospedaliera
di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione
GARIBALDI
Catania

VERBALE DI DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE N. 594

Oggetto: Indizione sulla piattaforma telematica del Mercato elettronico della pubblica amministrazione (M.E.P.A.) per l'acquisto in Service di Apparecchiature per la conservazione e invio reperti chirurgici per le sale operatorie P.O. Garibaldi Nesima, per il laboratorio di istopatologia e per l'obitorio.

<p>SETTORE PROVVEDITORATO</p> <p>Bilancio 2017 Sub aggregato di spesa</p> <p>C.E.</p> <p>Reg.to al n.</p> <p>Si attesta che la disponibilità del fondo del sopra riportato sub-aggregato è sufficiente a coprire la spesa prevista dal presente atto.</p> <p>Per l'Ufficio Riscontro.....</p> <p>Il Responsabile del Settore</p> <hr/> <p>SETTORE ECONOMICO FINANZIARIO Visto: Si conferma la suindicata disponibilità rilevata dal Settore e si iscrive nelle pertinenti utilizzazioni del budget</p> <p>Li</p> <p>L' addetto alla verifica della compatibilità economica</p> <hr/> <p>Lista di liquidazione n°</p> <hr/> <p>Il Dirigente Responsabile del Settore Economico Finanziario e Patrimoniale (Dott. Gianluca Roccella)</p> <hr/> <p>Settore Provveditorato</p> <p>Il Responsabile dell'istruttoria (Dr. Calaciura Ottaviano)</p>  <hr/> <p>Il Responsabile del procedimento Il Dirigente Responsabile del Settore Provveditorato (Dott.ssa Ersilia Riggio)</p> 	<p>Seduta del giorno <u>19 LUG. 2017</u></p> <p>Nei locali della sede legale dell'Azienda Piazza S.M.di Gesù, 5 Catania</p> <p>IL DIRETTORE GENERALE Dott. Giorgio Giulio Santonocito</p> <p>Nominato con Decreto del Presidente della Regione Siciliana N°205/serv.1/S.G. del 24 giugno 2014, giusta art.33, comma 2, L.R. N° 5 del 14 aprile 2009</p> <p>Con la presenza del:</p> <p>Direttore Amministrativo Dott. Giovanni Annino</p> <p>e del</p> <p>Direttore Sanitario Dott.ssa Anna Rita Mattaliano</p> <p>Con l'assistenza, quale Segretario del Dott. Francesco Giovanni Marangia</p> <p>ha adottato la seguente deliberazione</p>
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Premesso che, con nota (n.s prot. n. 2982 del 26/06/2017) il Responsabile dell'U.O.C. di Anatomia e Istologia patologica P.O. Garibaldi Centro/Nesima, ha inoltrato richiesta per l'acquisto in service della strumentazione idonea alla sicurezza durante la manipolazione e trasporto di campioni nel laboratorio di anatomia patologica;

Atteso Che, le suddetta richiesta, corredata di caratteristiche tecniche, non contemplava taluni dati, il sanitario interessato procedeva in un momento successivo ad integrare la stessa, giusta nota 3171 del 05/07/2017, specificando: base d'asta del service pari ad € 40.000,00 iva esclusa, n° di esami/anno di 10.000 e l'utilizzo della strumentazione per n. 4 sale operatorie;

Constatato che la fornitura in oggetto rientra nei limiti previsti e per gli effetti del Dlgs 50/2016 art.36 com. 2 let. B);

Rilevato che i beni oggetto della gara sono reperibili sul mercato elettronico della pubblica amministrazione (M.E.P.A.) che permette di espletare gare per acquisti di beni e servizi sotto soglia attraverso la modalità di richiesta di offerta (R.d.O.);

Che si ritiene opportuno aggiudicare la fornitura, in favore del concorrente che avrà praticato, ai sensi dell'art.95 comma 4 del Dlgs 50/2016, il minor prezzo;

Che, pertanto, è necessario approvare i seguenti documenti di gara, parte integrante del presente atto:

- ❖ La lettera d'invito;
- ❖ Capitolato tecnico;

Che si ritiene di potere individuare e nominare RUP della presente procedura di gara la Dott.ssa Riggi Ersilia Capo Settore Provveditorato ed Economato f.f.;

Su proposta del Capo Settore Provveditorato ed Economato f.f. che attesta la regolarità sia formale che sostanziale del presente atto;

Sentito il parere del Direttore Sanitario e del Direttore Amministrativo

D E L I B E R A

Per i motivi in premessa citati, che qui s'intendono ripetuti e trascritti:

Autorizzare l'indizione di procedura di gara attraverso R.d.O. sulla piattaforma telematica del Mercato elettronico della pubblica amministrazione (M.E.P.A.), ai sensi dell' art. 36 comma 2 let. b) D.lgs 50/2016 per l'acquisto in Service della strumentazione idonea alla sicurezza durante la manipolazione e il trasporto di campioni nel laboratorio di anatomia patologica, nelle n. 4 sale operatorie ed all' obitorio del P.O. Garibaldi Nesima;

Stabilire di utilizzare, ai sensi dell'art.95 comma 4 del Dlgs 50/2016, il criterio del minor prezzo, aggiudicare la fornitura anche in presenza di una sola offerta valida.

Approvare i seguenti documenti di gara, parte integrante del presente atto:

- La lettera invito;
- Capitolato tecnico

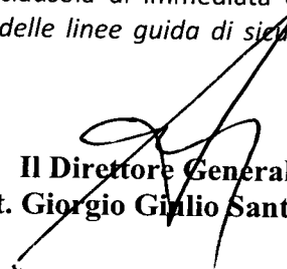
Stabilire, la durata del service di mesi 36, con base d'asta annuale di Euro 40.000,00, iva esclusa comprensiva di assistenza e manutenzione Full Risk per tutta la durata del service;

Disporre l'estrazione del CIG di gara dalla procedura informatica SIMOG da assegnare alla presente procedura di gara.

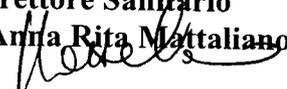
Nominare RUP della presente procedura di gara la Dott.ssa Riggi Ersilia Dirigente amministrativo Responsabile c/o il Settore Provveditorato/Economato.

Autorizzare la complessiva somma di €146.400,00 IVA inclusa necessaria a far fronte all'onere economico derivante dal presente atto, sul conto 20005000030 "Canone di noleggio Sanitari" autorizzazione di spesa 106 sub o e riferite al periodo contrattuale di 36 mesi, imputandola in quota parte sull'esercizio finanziario di competenza.

Munire la presente deliberazione della clausola di immediata esecutività stante "...l'acquisizione è urgentissima per la corretta applicazione delle linee guida di sicurezza" giusta nota prot. n. 3171 del 05/07/2016.

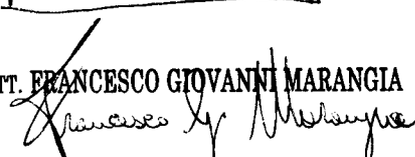

Il Direttore Generale
(Dott. Giorgio Giulio Santonocito)


Il Direttore Amministrativo
(Dott. Giovanni Annino)

Il Direttore Sanitario
(Dott.ssa Anna Rita Mattaliano)


Il Segretario

(Sig. Salvatore Ledda)

DOTT. FRANCESCO GIOVANNI MARANGIA


Copia della presente deliberazione è stata pubblicata all'albo dell'Azienda, il giorno

_____ e ritirata il giorno _____

L'addetto alla pubblicazione

Si attesta che la presente deliberazione è stata pubblicata all'Albo della Azienda dal

al _____, ai sensi dell'art. 65 L.R. n. 25/93, così come sostituito dall'art. 53 L.R. n. 30/93,

e contro la stessa non è stata prodotta opposizione.

Catania, _____

Il Direttore Amministrativo

Inviata all'Assessorato Regionale alla Sanità il _____ prot. n. _____

Notificata al Collegio Sindacale il _____ prot. n. _____

La presente deliberazione è esecutiva:

- immediatamente
- perché sono decorsi 10 giorni dalla data della pubblicazione
- a seguito del controllo preventivo effettuato dall'Assessorato Regionale per la Sanità:

A) Nota approvazione prot. n. _____ del _____

OVVERO

B) Per decorrenza del termine

Il Funzionario Responsabile



Prot. 5/Cal
Settore: Provveditorato ed Economato
TEL. 095/7592128 FAX: 095/7594908

ALLE DITTE

LETTERA INVITO/CAPITOLATO

OGGETTO: GARA ON-LINE (MePA) PER L'ACQUISTO IN SERVICE DI APPARECCHIATURE DESTINATE PER LE SALE OPERATORIE E PER IL LABORATORIO DI ISTOPATOLOGIA ED L'OBITORIO DEL P.O. GARIBALDI NESIMA.

Questa Azienda Ospedaliera intende espletare una procedura M.e.p.a., ai sensi dell'art. 36 COM. 2 LET. B. del D.Lgs. 18/04/2016 n. 50, per la fornitura in service di apparecchiature (vedesi capitolato) per una durata triennale; Codesta Ditta è invitata senza alcun impegno per questa ARNAS Garibaldi a presentare la propria offerta;

A tal fine la Ditta concorrente dovrà far pervenire:

- 1) **Lettera Invito /Capitolato** (firmata digitalmente)
- 3) **Ricevuta** del versamento all'AVCP ove dovuta.
- 4) **Copia offerta senza prezzi** riproduzione dell'offerta, senza l'indicazione dei prezzi o di altro riferimento di ordine economico, pena l'esclusione dalla gara, cosicchè sia possibile evincere in modo esplicito gli articoli offerti.
- 5) **Documentazione tecnica:** dovrà contenere una **relazione tecnica descrittiva dei dispositivi offerti nonché deplianti illustrativi e Schede tecniche, in lingua italiana**, redatti esclusivamente dalla ditta produttrice del prodotto proposto o dal distributore nazionale o dall'importatore (al fine della identificazione dello status della ditta concorrente verrà presa in considerazione la qualità evidenziata nella apposita dichiarazione) dai quali ricavare le caratteristiche dei prodotti offerti. Nelle predette documentazioni devono essere espressamente indicati tutti gli elementi necessari ed indispensabili all'individuazione dei requisiti tecnici del prodotto.

In particolare dalla documentazione tecnica dovranno risultare le seguenti informazioni:

- a) descrizione tecnica dei dispositivi;
- b) codice assegnato dal produttore con il nome dell'Impresa produttrice e paese d'origine,

eventuale codice assegnato successivamente dal rivenditore con nome e paese d'origine di quest'ultimo;

c) CND e numero di repertorio

d) certificazione del possesso del marchio CE con indicazione, dove previsto, dell'organismo notificato che ha rilasciato la certificazione;

Non verranno prese in considerazione schede tecniche redatte dalla ditta concorrente nel caso in cui la stessa:

1. risulti essere solo rivenditore dei prodotti offerti;
2. non risulti essere ditta produttrice del prodotto proposto o distributore nazionale o importatore

Le stesse ditte potranno predisporre eventuali traduzioni dei depliant e/o schede tecniche.

La Commissione valuterà soltanto quanto rilevato nelle schede tecniche redatte dalla ditta produttrice o dal distributore nazionale o dall'importatore. La mancata rilevazione – al fine della identificazione del redattore della scheda tecnica - del marchio, del timbro, del logo o quant'altro, faranno ritenere le schede tecniche come anonime e pertanto non valutabili con diretto riflesso sul giudizio tecnico da esprimere in quanto non costituirà obbligo per la Commissione la ricerca della voce cui potrebbe riferirsi il prodotto offerto dalla ditta.

Non saranno valutate schede tecniche o depliant recanti:

- correzioni dei dati a penna o a mezzo targhetta autoadesiva;
- dati trascritti ex-novo o aggiunti o sovrapposti a penna o a mezzo targhetta autoadesiva .

Non costituirà obbligo per la Commissione la effettuazione di valutazioni di tipo “ intuitivo o induttivo” e pertanto i prodotti per i quali non sarà possibile risalire con esattezza – sulla base delle informazioni fornite dalla ditta concorrente - ai dati richiesti in capitolato tecnico saranno dichiarati “Non Valutabili”.

Le schede tecniche dei prodotti offerti dovranno consentire di risalire ai medesimi codici indicati nell'offerta. Nel caso in cui il codice indicato nella copia dell'offerta con e senza prezzi dovesse risultare inesistente ovvero diverso da quello del depliant o scheda tecnica il prodotto offerto verrà giudicato “NON VALUTABILE”.

La non valutabilità e la non conformità comporteranno l'esclusione della Ditta dalla partecipazione alla fase di aggiudicazione provvisoria.

Il mancato possesso delle caratteristiche tecniche di cui alla presente lettera invito e nell'allegato Capitolato Tecnico comporterà l'esclusione della Ditta dalla presente procedura di gara.

Non sono ammesse offerte condizionate od espresse in modo indeterminato o con semplice riferimento ad altra offerta.

Non saranno prese in considerazione eventuali offerte alternative per lo stesso prodotto.

I prodotti devono essere conformi ai requisiti stabiliti dalla Direttiva 93/42/CEE (dispositivi medici recepiti con D. Lgs. 24 Febbraio 1997 n° 46 e successive modifiche ed integrazioni nel rispetto delle norme in ordine a confezionamento, etichettatura e tipo di materiale).

L'Azienda si riserva, a proprio insindacabile giudizio, effettuate le opportune valutazioni e previa motivazione, di non procedere ad alcuno affidamento nei confronti di Ditte oggetto di contestazioni, inadempimenti e/o contenziosi.

Riguardo al DUVRI si fa presente che i costi da interferenze sono pari a zero e che lo stesso è depositato agli atti dell'U.O. Provveditorato; verrà sottoposto alla Ditta che risulterà aggiudicataria per essere sottoscritto.

B) REQUISITI DEI PRODOTTI DA ACQUISTARE

Le caratteristiche tecniche dei prodotti offerti devono corrispondere a quelle indicate tuttavia qualora sussistano specifiche tecniche peculiari, tali debbono intendersi o equivalenti ai sensi dell'art.69 del D.Leg.vo n.50/2016.

Le ditte partecipanti dovranno allegare alla proposta di offerta, **pena esclusione**, scheda tecnica e depliant del prodotto offerto in lingua italiana, da inviare digitalmente con i contenuti di cui al p. 5) sopra indicati.

C) CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE E PRESCRIZIONI

1) La fornitura verrà aggiudicata, anche in presenza di una sola offerta valida, previo giudizio di conformità dei prodotti offerti alle caratteristiche minime indicate. L'aggiudicazione provvisoria avverrà in favore del concorrente che avrà praticato, ai sensi dell'art. 95 comma 4 del D. Lgs. 50/2016, il prezzo complessivo più basso, che non potrà essere uguale o superiore, a pena di esclusione, all'importo posto a base d'asta del lotto.

2) E' facoltà dell' ARNAS Garibaldi di Catania , a suo insindacabile giudizio:

a) di procedere all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida (art.69 D. R. n°827/1924);

b) di non far luogo ad alcuna aggiudicazione;

c) di aumentare o diminuire la quantità della merce, fermo restando che qualunque ordinazione della merce stessa è subordinata alle reali esigenze dell'ARNAS Garibaldi (nel rispetto del limite legale di cui al combinato disposto dell'art 11 del R.D. Del 18/11/1923 n. 2440 e dell'art 120 R. D. 23/5/1924 n. 827).

E) AGGIUDICAZIONE DEFINITIVA

L'aggiudicazione, ancorché definitiva, è condizionata

1) dalla verifica dell'inesistenza delle cause ostative previste dalla vigente normativa antimafia, o di altre cause ostative derivanti da condanna per qualsiasi reato che incida sulla moralità professionale, o per delitti finanziari o ancora per uno dei delitti richiamati dall'articolo 32 quater c.p., ai quali consegue l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione ovvero alla regolare posizione Equitalia, nonché al rispetto puntuale della normativa in materia di sicurezza nei luoghi di lavoro ed in materia previdenziale.

2) all'obbligo della Ditta aggiudicataria di comunicare il numero di Conto bancario o postale "dedicato/i" anche non in via esclusiva all'appalto in cui dovranno confluire tutte le somme relative all'appalto di che trattasi, ai sensi dell'art. 3 della legge 13.10.2010 n. 136, nonché le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare sullo/gli stesso/i e a comunicare tempestivamente, eventuali modifiche relativi ai dati trasmessi, giusto art. 3 L.136/2010;

3) alla costituzione del deposito cauzionale determinato in ragione del 10% (e/o aumentato dei punti percentuali di cui all'art. 103 del D.Lgs 50/2016) dell'ammontare della fornitura aggiudicata, che dovrà avere durata non inferiore al periodo di validità della presente procedura , in una delle seguenti forme:

- numerario da versare al Tesoriere dell' ARNAS Garibaldi;
- titoli di Stato o garantiti dallo Stato al valore di borsa;
- fidejussione bancaria o di altri istituti o aziende autorizzate;
- assegno circolare non trasferibile emesso da Istituti di credito ufficialmente riconosciuti, intestato all'ARNAS Garibaldi di Catania

Nel caso la ditta aggiudicataria presti cauzione mediante fidejussione il testo delle condizioni della fidejussione deve contenere, fra l' altro, la seguente clausola: " . . .la banca o la società assicuratrice.

.. sottoscritta dichiara di prestare la seguente fidejussione con esplicita rinuncia:

- al beneficio della preventiva escussione - art. 1944 del codice civile - nei riguardi della Ditta obbligata;
- ad avvalersi delle condizioni contenute nel primo comma dell' art. 1957 del codice civile. . . "

Il deposito cauzionale dovrà pervenire all'ARNAS Garibaldi appaltante entro giorni 10 della ricezione della comunicazione di aggiudicazione provvisoria. In mancanza si procederà alla risoluzione contrattuale e all'acquisto in danno della ditta inadempiente.

4)all' adozione del provvedimento definitivo di aggiudicazione da parte dell'ARNAS Garibaldi di Catania.

F) TEMPI E MODALITA' DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA

Il contratto sarà stipulato per mezzo di corrispondenza art. 32 comma 14 D.Lgs 50/2016

GARANZIA E MANUTENZIONE

Tutti i prodotti si intenderanno garantiti full risk , per i difetti di fabbricazione o derivanti dal trasporto, per tutto il periodo del contratto in Service, L'intervento in garanzia previsto per le attrezzature va effettuato a totale carico della ditta nello stesso luogo ove il prodotto è stato consegnato ed assegnato.

Si invita a specificare anche il costo orientativo della manutenzione dopo la garanzia

Nel caso necessiti che sia spedita al rivenditore per la riparazione o sostituzione, la spesa di spedizione sarà a totale carico di quest'ultimo. Il fornitore manterrà in perfetto stato di funzionamento le apparecchiature oggetto della fornitura, provvedendo a fornire per ciascuna di esse e su richiesta dell'Amministrazione, l'assistenza tecnica , quindi potrà in essere ogni attività necessaria per il funzionamento e per la risoluzione dei malfunzionamenti per un periodo di 24 mesi a decorrere dalla data di collaudo positivo.

Il fornitore è obbligato ad eliminare il malfunzionamento ed a ripristinare l'operatività dell'apparecchiatura entro il termine perentorio di **48 (quarantotto)** ore solari successive alla chiamata.

La consegna del prodotto dovrà avvenire entro il termine indicato nella lettera/ordinativo di fornitura -15 giorni- che potrà anche essere, in ragione dell'urgenza, soggetto a riduzione ad insindacabile giudizio dell'ARNAS Garibaldi di Catania

Per quanto non previsto nel presente capitolato si applicano le disposizioni vigenti che regolano la materia.

G) ESECUZIONE DEL CONTRATTO E CONTROLLO DELLA MERCE

1)Nessun ritardo, a qualsiasi causa dovuto, è ammesso nella consegna dei prodotti ordinati. In caso di mancato puntuale svolgimento, totale o parziale, l' Azienda a suo insindacabile giudizio applicherà a carico del fornitore una penale in misura giornaliera compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale dell'importo aggiudicato, giusti artt. 298 e 145 del DPR 5/10/2010 n. 207.

Qualora la superiore inadempienza totale o parziale si sia verificata più di una volta, l' Azienda ha facoltà, a suo insindacabile giudizio e con semplice preavviso di dieci giorni, di risolvere il contratto di fornitura, incamerando l'intero deposito cauzionale, salvo il diritto di risarcimento di maggiori danni senza che la ditta aggiudicataria possa pretendere risarcimenti, indennizzi o compensi di sorta.

2) L'intervento in garanzia previsto per le attrezzature e quant'altro, va effettuato a totale carico della ditta nello stesso luogo ove il prodotto è stato consegnato ed assegnato.

Nel caso necessiti che sia spedita al rivenditore per la riparazione o sostituzione, la spesa di

spedizione sarà a totale carico di quest'ultimo. Il fornitore manterrà in perfetto stato di funzionamento le apparecchiature oggetto della fornitura, provvedendo a fornire per ciascuna di esse e su richiesta dell'Amministrazione, **l'assistenza tecnica**, quindi potrà in essere ogni attività necessaria per il funzionamento e per la risoluzione dei malfunzionamenti per un periodo di **24 mesi** a decorrere dalla data di collaudo positivo.

Il fornitore è obbligato ad eliminare il malfunzionamento ed a ripristinare l'operatività dell'apparecchiatura entro il termine perentorio di **48 (quarantotto) ore solari**, esclusi il sabato, domenica e festivi, successive alla chiamata.

Riguardo alla eventuale certificazione ISO, ai marchi di certificazione e quant'altro afferisce alla sicurezza degli utilizzatori (conformità alle normative CEI) si fa riferimento alle norme specifiche di cui al capitolato d'oneri, se previste.

3) Tutte le pratiche per la regolare e completa osservanza delle leggi, dei regolamenti sanitari e delle disposizioni che disciplinano la vendita della merce oggetto della fornitura dovranno essere esperite dal fornitore, il quale ne risponde in proprio sollevando l'Azienda da qualsiasi responsabilità.

4) Sono a totale carico della ditta aggiudicataria le licenze, le certificazioni, le dichiarazioni e quant'altro previsto dalle norme vigenti, nonché le eventuali autorizzazioni (preventive e successive) relative alla fornitura del servizio aggiudicato.

Oltre a tutti gli obblighi specificatamente indicati nei diversi articoli della presente lettera invito sono a carico della ditta aggiudicataria, senza oneri aggiuntivi per questa ARNAS Garibaldi : spedizione, trasporto ed imballaggio; facchinaggio, consegna, visure, installazione, montaggio, tarature, application, collaudo in contraddittorio con il Servizio di ingegneria clinica aziendale, interventi in garanzia ed ogni altra spesa accessoria inerente la fornitura di che trattasi.

La ditta è totalmente responsabile di eventuali danni imputabili al trasporto.

5) La firma per ricevuta dei prodotti non impegna l'Arnas Garibaldi di Catania per quanto riguarda il controllo degli stessi.

6) Qualora al **collaudo** risulti che i prodotti consegnati non corrispondono ai requisiti contrattuali, il responsabile della struttura sanitaria di riferimento procederà alla contestazione diretta alla Ditta aggiudicataria. In tal caso, è facoltà dell'ARNAS Garibaldi di chiedere la sostituzione dei prodotti, entro breve termine fissato a suo insindacabile giudizio, e di applicare, eventuale penale di cui al superiore punto 1).

L'assenza della ditta fornitrice o di un suo incaricato alle operazioni di controllo/collaudo sarà considerata come tacita acquiescenza alle contestazioni ed ai risultati cui si perverrà.

La regolarità delle operazioni su indicate nonché l'accettazione con presa in carico dei prodotti, non esonerano il fornitore da responsabilità per difetti o imperfezioni occulti o, comunque non emersi al momento del controllo.

7) La mancata sostituzione del prodotto da parte del fornitore nel termine fissato dall'ARNAS Garibaldi di Catania sarà considerata quale "mancata consegna" e l'Azienda avrà diritto ad agire secondo quanto stabilito al presente punto 1.

8) Il prodotto non accettato resta a disposizione del fornitore ed a suo rischio e pericolo, egli dovrà ritirarlo senza indugio; è a carico del fornitore ogni danno relativo al deterioramento dello stesso nonché ogni spesa sostenuta sia per la consegna sia per il relativo ritiro.

9) Qualora la non corrispondenza dei prodotti ai requisiti contrattuali sia contestata più di una volta, l'Azienda appaltante ha facoltà di agire ai sensi del precedente punto 1.

10) E' vietata qualsiasi cessione o sub-appalto della fornitura sotto pena di perdita della cauzione, di risoluzione del contratto e di risarcimento di ogni conseguente danno, fatte salve le disposizioni in materia di subappalto previste dall'art. 118 del D.Lgs. 163/06;

11) Ai sensi dell'art. 117, commi 2 e 3, del codice dei contratti pubblici le cessioni di crediti

da corrispettivo di appalto devono essere notificate all'Amministrazione appaltante e sono efficaci e opponibili solo qualora la stessa non le rifiuti con comunicazione da notificarsi al cedente e al cessionario entro quarantacinque giorni dalla notifica della cessione. Nella fattispecie, l'eventuale cessione dei crediti dell'aggiudicatario nascenti dall'esecuzione della presente fornitura (o la loro concessione a società di factoring) non saranno efficaci per questa ARNAS se non da questa espressamente autorizzata mediante sottoscrizione, da parte del Direttore del SETTORE ECO/FIN e Patrimonio dell'Azienda, di copia autentica del relativo atto debitamente notificato.

Per quanto non espressamente dettagliato nel presente articolo si richiamano le ulteriori disposizioni normative di cui al citato art. 117 del d.lgs. 163/2006 in raccordo con quanto previsto dalla Circolare del Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 29.2009.

12) L'impegno della fornitura si intenderà risolto in caso di fallimento, anche se seguito da concordato preventivo, della ditta aggiudicataria.

13) In caso di morte del titolare della ditta aggiudicataria l'Arnas Garibaldi potrà consentire la prosecuzione della fornitura da parte degli eredi oppure, a suo insindacabile giudizio, dichiarare, con semplice provvedimento amministrativo, risolto l'impegno della fornitura.

14) Si dichiara, per atto espressamente convenuto, che la decisione di tutte le penalità- e le sanzioni previste nella presente richiesta saranno prese con semplice provvedimento amministrativo dell'ARNAS Garibaldi di Catania senza alcuna formalità giudiziaria o particolare pronuncia del Magistrato.

15) L'ARNAS Garibaldi di Catania si riserva la facoltà di RECEDERE DAL CONTRATTO, previo preavviso di 10 giorni, senza che l'impresa aggiudicatrice possa pretendere danno o compensi di sorta, ai quali essa dichiara, con la sottoscrizione del presente capitolato, di rinunciare nei seguenti casi:

- **In qualsiasi momento per suo motivato e insindacabile giudizio;**
- In qualsiasi momento del contratto in applicazione della normativa vigente antimafia e qualora i controlli ai sensi del **decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159** relativi alle infiltrazioni antimafia, diano esito positivo;
- Qualora il legale rappresentante o uno dei dirigenti dell'impresa aggiudicataria siano rinviati a giudizio per favoreggiamento nell'ambito di procedimenti relativi a reati di criminalità organizzata (legge regionale n. 15/2008 art. 2 comma 2 e Direttiva n. 847/DRT del 06/08/2013 Assessorato della Salute).
- In mancanza di comunicazione da parte dell'aggiudicatario di un numero di conto corrente unico sul quale gli enti appaltanti faranno confluire le somme relative all'appalto e dei soggetti delegati ad operare sullo stesso.
- Qualora la ditta non presti il deposito cauzionale nei termini previsti dopo l'aggiudicazione provvisoria.
- mancata presentazione entro i termini della documentazione richiesta ai fini della formalizzazione del contratto;
- fornitura di prodotti qualitativamente insoddisfacenti, il cui uso abbia avuto ripercussioni sulla normale attività dell'Azienda Ospedaliera Garibaldi;
- nel caso di cessione del credito o subappalto non autorizzati da questa Azienda;
- nel caso in cui, dopo due formali richiami, la ditta non rispetti il termine di consegna della merce; la mancata sostituzione della merce equivale a mancata consegna.
- quando l'Azienda Garibaldi dopo essere stata costretta a richiedere la sostituzione parziale o totale di una consegna di merce, la ditta aggiudicataria non vi abbia provveduto o provvedendo anche la partita sostituita, abbia dato luogo a reclami;
- attrezzature non conformi o inadeguate;
- Presenza di eventuali vizi occulti.

H) La liquidazione della fornitura eseguita è subordinata:

a) alla presentazione di regolare fattura;

b) all'espletamento delle operazioni di collaudo favorevole;

La bolla di consegna della merce aggiudicata dovrà obbligatoriamente contenere i seguenti dati:

a) luogo di consegna della merce; **b)** protocollo e data dell'ordinativo;

L'assenza di tali dati potrà comportare il rifiuto di accettazione della merce ,senza possibilità di reclamo da parte della ditta.

E' fatto obbligo alla Ditta di consegnare l'originale della bolla di consegna (DDT) presso l'U.O. interessata e la fattura presso l'Ufficio Protocollo dell'Azienda.

Il pagamento avverrà entro i 60 gg. dal ricevimento della fattura, ai sensi della normativa vigente. Eventuali contestazioni interrompono il termine superiormente indicato.

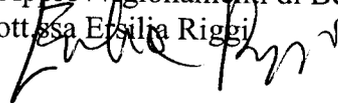
Per tutto quanto non previsto dal presente disciplinare si fa riferimento alla normativa comunitaria, nazionale e regionale in materia di appalti per la fornitura di beni.

D) - FORO COMPETENTE

Per tutte le controversie che dovessero insorgere in dipendenza della presente fornitura sarà competente esclusivamente il Foro di Catania. E esclusa la competenza arbitrale.

Per quanto non specificatamente precisato nella presente lettera invito valgono i regolamenti aziendali e le norme di legge e regolamenti vigenti in materia di amministrazione di patrimonio e contabilità di Stato.

Il Dirigente amministrativo
Responsabile dell'UOS Approvvigionamenti di Beni e Servizi
Dott.ssa Ersilia Riggi



CAPITOLATO TECNICO

IN UNICO LOTTO DI APPARECCHIATURE DI ULTIMA GENERAZIONE:

A) Strumento integrato per conservazione a fresco o dopo immersione in formalina di campioni biologici in barattoli o in idonei involucri di materiale plastico,

B) apparecchiatura da pavimento per confezionamento in involucri di idoneo materiale plastico, nel rispetto della normativa vigente, che conterranno i campioni esaminati, già sottoposti a riduzione e in attesa di smaltimento

A1 Sistema integrato per la sala operatoria, che consenta di :

- riporre i campioni da esaminare in adeguati barattoli o in idonei involucri (sacche) di materiale plastico
- dosare la formalina adeguata alle dimensioni e peso del materiale
- sigillare il suddetto contenitore con pellicola trasparente resistente agli urti (allo scopo di visionare il contenuto del barattolo) o sigillare l'apposito involucro di materiale plastico (sacca);
- la sigillatura deve impedire la fuoriuscita di formaldeide
- il tutto comunque richiuso da usuale coperchio relativo al contenitore o in involucro plastico regolarmente etichettato con codice di identificazione a barre.

A2 Il sistema deve essere dotato di pannello di controllo e inserimento dati con Touch-Screen allo scopo di controllare e indirizzare conservazione e invio in laboratorio, secondo le seguenti diverse esigenze :

- il sistema deve essere capace di produrre il sottovuoto e di sigillare i campioni senza la necessità di utilizzare bombole di gas esterne allo stesso.
- sigillatura ermetica; anche opzionalmente con tramite di miscele di gas inerti, sigillatura in atmosfera modificata protettiva;
- sigillatura con formalina dosata in aspirazione forzata e filtrata; dosatura formalina con minima percentuale di sottovuoto
- dosaggio automatico della formalina in campana ermetica isolata, sigillatura del barattolo a mezzo di pellicola trasparente o sigillatura ermetica del contenitore morbido plastico.
- Pesatura e riconoscimento del volume dell'involucro, per il giusto rapporto peso/volume di dosatura della formalina.
- Stampa automatica dell'etichetta contenete dati del paziente, del campione e del reparto per garantire la tracciabilità. filtri di sicurezza; interfacce di sistema
- Filtro HEPA + filtro a carboni attivi per garantire protezione degli operatori e del campione;
- Possibilità preferibilmente di interfacciamento con sistema LIS;



- Possibilità di collegare la macchina a sistema di canalizzazione, per espulsione di vapori di formalina verso l'esterno
- Taniche di formalina con capacità idonea;

A4 Possibilità del sistema di utilizzare barattoli o involucri plastici, iscritti al repertorio dispositivi medici, certificati IVD 98/79 con diversi volumi a partire preferibilmente da: 0,6 lt a 5,7 lt, con misure intermedie;

- Il sistema deve essere conforme alle direttive 2006/42/CE; 2004/108/CE; iscritto al repertorio dispositivi medici preferibilmente secondo MD 93/42/CE o almeno IVD 98/79/CE.

B) SISTEMA DA PAVIMENTO PER FISSAZIONE AUTOMATICA E CONSERVAZIONE SOTTOVUOTO DEI CAMPIONI ESAMINATI, A MEZZO DI INVOLUCRO DI PLASTICA

- Sistema che permetta il confezionamento sottovuoto di campioni biologici in sacchetti necessariamente monouso e possibilità di memorizzare diversi programmi di utilizzo;
- Struttura esterna interamente in acciaio Inox AISI
- Completo di filtri HEPA e carboni attivi;
- Possibilità di estrarre barra saldante per manutenzione e pulizia

Nota:

- le apparecchiature A ("*...Strumento integrato per conservazione a fresco o dopo immersione in formalina di di campioni biologici in prima istanza in barattoli, e dopo campionamento...*") dovranno essere fornite in numero di una per ogni diversa sala operatoria n.4, il numero di esami previsto per l'uso delle apparecchiature è stimabile in circa 10.000 per anno.
- le apparecchiature B ("*...apparecchiatura da pavimento per confezionamento di involucri in plastica trasparente, nel rispetto della normativa vigente, che conterranno i campioni esaminati...*") devono essere fornite in n° di **2** (due), una per il laboratorio di istopatologia, una per l'obitorio.

N.B. Le ditte partecipanti devono produrre insieme alla offerta ed entro i termini di scadenza, la campionatura di :

- Barattolo sigillato di media grandezza;
- Sacche;

Distinti saluti

Il Responsabile

Prof. Giovanni Bartoloni

