

**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA  
AZIENDA SANITARIA LOCALE N. 2 OLBIA**

**DELIBERAZIONE DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO**

**N. 1202      DEL 28/10/2015**

**OGGETTO:** AUTORIZZAZIONE A CONTRARRE: PROCEDURA NEGOZIATA TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO EX ART. 125 DEL D.LGS 163/06 DEL SERVICE PER IL RECUPERO DEL SANGUE AUTOLOGO, DI DURATA QUADRIENNALE CON OPZIONE DI RINNOVO, DA AGGIUDICARSI EX ART. 83 DEL D.LGS 163/06 – DISPOSIZIONI CORRELATE PER ASSICURARE GLI APPROVVIGIONAMENTI IN CORSO DI PROCEDURA

**IL COMMISSARIO STRAORDINARIO**

DOTT. PAOLO TECLEME

*(firma digitale apposta)*

<b>ACQUISITI I PARERI DI</b>			
<b>DIRETTORE SANITARIO</b>		<b>DIRETTORE AMMINISTRATIVO</b>	
DOTT. SALVATORICO ORTU		DOTT. DAVID HARRIS	
FAVOREVOLE	X	FAVOREVOLE	X
CONTRARIO		CONTRARIO	
<i>(firma digitale apposta)</i>		<i>(firma digitale apposta)</i>	

La presente Deliberazione
è soggetta al controllo preventivo di cui al comma 1 dell’art. 29 della L. R. 10 / 2006
viene comunicata al competente Assessorato regionale, ai sensi del comma 2 dell’art. 29 della L. R. 10 / 2006, qualora comportante impegno di spesa inferiore a euro 5.000.000
STRUTTURA PROPONENTE SERVIZIO PROVVEDITORATO E AMMINISTRAZIONE PATRIMONIALE

Si attesta che la presente deliberazione viene pubblicata nell’Albo Pretorio on-line della ASL n. 2 di Olbia	
Dal 28/10/2015	Al 12/11/2015
Area Affari Generali, Affari Legali, Comunicazione	



**SU** proposta del Servizio Provveditorato e Amministrazione Patrimoniale;

**PREMESSO QUANTO SEGUE**

- dall'atto deliberativo inerente l'attività programmatica in materia di forniture di beni e servizi per appalti in scadenza entro il 2016, concernenti l'area di attività Laboratorio Analisi – Centro Trasfusionale, risulta compreso tra i capitolati di cui si è conclusa la progettazione quello relativo al service per il recupero del sangue autologo;
- il capitolato speciale d'appalto, di cui si condividono i contenuti, è allegato **sub 1** (salvo quanto appresso si dirà sul valore annuale a base d'asta indicato in **allegato A** al CSA) ed è stato redatto per tutte le parti tecniche dal Servizio Farmaceutico Ospedaliero, coadiuvato da vari esperti, inclusi gli ingegneri clinici aziendali, e modificato dal Servizio Provveditorato: a) per gli aspetti giuridico contrattuali; b) per la base d'asta (determinata in € 60.000,00 netto iva annui dal Servizio Farmaceutico, in base ai fabbisogni risultanti dall'allegato A al CSA e ridotta a € 25.000,00 netto iva annui, alla luce dello storico, sempre correlativamente a quei fabbisogni, tenendo peraltro conto della diversa progettazione delle apparecchiature e dei consumabili); è quindi possibile indire procedura d'aggiudicazione, sotto soglia europea, a mezzo gara telematica, da espletarsi sull'albo fornitori aziendale (non risultando il meta prodotto sul Mepa), di durata quadriennale con opzione di rinnovo, da aggiudicarsi ex art. 83 del D.Lgs 163/06; i criteri di valutazione, inclusi nel fac simile di offerta tecnica, sono riportati nell'**allegato 2**; il valore complessivo dell'appalto, netto iva, ex art. 29 del D.Lgs 163/06, è pari ad € 125.000,00; per accelerare la procedura nell'estate scorsa era già stato pubblicato bando esplorativo e a settembre si erano ricevute varie manifestazioni di interesse ad essere invitate da parte di Imprese iscritte all'albo;
- il precedente contratto relativo al service in oggetto è scaduto il 30/06/2015; con nota in atti del Provveditorato il Servizio Farmaceutico aziendale ha evidenziato la necessità di assicurare gli approvvigionamenti minimi essenziali nelle more di espletamento di nuova procedura;
- il valore presunto di detto service, con contenuti minimali, è ampiamente inferiore al tetto di 40.000,00 € netto iva; si ritiene quindi opportuno affidarlo, ex art. 125 comma 10 lettera c) del D.lgs 163/06, all'impresa aggiudicataria del precedente contratto (Impresa Sorin Group Italia Srl), alla quale infatti è stato chiesto, con

nota PG/42530 del 14/10/2015, se fosse disponibile alla stipula di un contratto temporaneo fino al 31/01/2016, comprendente, oltre le apparecchiature in precedenza fornite, la fornitura di n. 20 kit (fabbisogno stimato dalla Farmacia Ospedaliera), agli stessi patti e condizioni precedenti, salvo quanto risulterà dalla negoziazione in corso, perché nella richiesta si è inserita proposta di riduzione dei prezzi di cui al precedente contratto del 5%; l'esito della negoziazione avviata sarà ufficializzato con determinazione dirigenziale di aggiudicazione;

## **VISTI**

il D. Lgs. 163/2006 e successive modificazioni ed integrazioni, con particolare riferimento all'art. 125 c. 11;

le deliberazioni n. 1056/2015 "*Ricognizione competenze Strutture Aziendali*" 3013/2013 "*Deleghe ed Atti dei Dirigenti aziendali*" con la quale sono stati stabiliti gli atti delegati ed adottabili dai Dirigenti delle diverse strutture dell'ente;

il D. Lgs. 30 dicembre 1992 n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;

la L. R. 28 luglio 2006, n. 10;

la L. R. 24 marzo 1997, n. 10 e successive modificazioni ed integrazioni.

## **IL COMMISSARIO STRAORDINARIO**

per i motivi sopra espressi,

### **DELIBERA**

- di autorizzare a contrarre, a mezzo procedura negoziata, telematica sull'albo fornitori, per la fornitura in service, di durata quadriennale con opzione di rinnovo, di sistemi per il recupero del sangue;
- di approvare il CSA allegato al presente provvedimento;
- di approvare altresì i criteri di valutazione delle offerte, allegati alla presente, trattandosi di aggiudicazione ex art. 83 del D.Lgs 163/06;
- di dare atto che con determinazione dirigenziale si aggiudicherà definitivamente, in base all'esito della negoziazione in corso, l'affidamento descritto nelle premesse, ex art. 125 comma 10 lettera c) del D.lgs 163/06, necessario per garantire, nelle more di espletamento della nuova procedura, gli approvvigionamenti minimi indispensabili (periodo stimato fino al 31/01/2016);
- di dare atto che la Farmacia Ospedaliera, coadiuvata dalle U.U.O.O. di Anestesia e Rianimazione, è responsabile dell'esecuzione dei contratti sia per la gara autorizzata con la presente sia per il cottimo da aggiudicare con determinazione dirigenziale;
- di trasmettere il presente provvedimento al Servizio Contabilità e Bilancio ed all'Area Programmazione, Controllo e Committenza per i provvedimenti di competenza.

**Il Commissario Straordinario  
Dott. Paolo Tecleme**

per il Servizio  
R. Di Gennaro  
F. Deledda  
Proposta n° 306/2015

## CAPITOLATO SPECIALE D'APPALTO PER LA FORNITURA IN SERVICE DI SISTEMI DI RECUPERO SANGUE AUTOLOGO

### Informazioni generali

- Gara a procedura negoziata
- Aggiudicazione ai sensi dell'art. 83 del D. Lgs 163/2006 (offerta economicamente più vantaggiosa).
- Responsabile del Procedimento: dott.ssa Annamaria Porcu, coadiuvata dalla dott.ssa Maria Amic
- Stazione appaltante: ASL 2 – Olbia, via Bazzoni-Sircana, 2 , 07026 Olbia (OT)
- Importo a base d'asta, netto Iva e DUVRI, su base annua: **€ 25 000,00**;
- Valore quadriennale dell'appalto, netto Iva: **€ 100.000,00**
- Durata e valore dell'opzione di rinnovo: la durata dell'opzione di rinnovo è di 12 mesi, per un valore, netto Iva, di **€ 25.000,00**.
- Valore complessivo dell'appalto, netto Iva, ai sensi dell'art. 29 del Codice: **€ 125.000,00**.

### Legenda:

Azienda: ASL 2 di Olbia

Operatore economico, Aggiudicatario: Sottoscrittore del contratto

Concorrente: partecipante alla procedura d'aggiudicazione

Codice: D. Lgs. 163/06 e successive modifiche ed integrazioni (Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE).

Regolamento: D.P.R. 207/2010, regolamento di esecuzione del Codice

CSA: capitolato speciale d'appalto

CGA: Capitolato Generale d'appalto

Giorni lavorativi: ogni giorno esclusi i soli festivi

Orario convenzionale di lavoro: lunedì – venerdì: 8,00-13,00/14,00-17,30

Giorni naturali e consecutivi: ogni giorno inclusi domeniche e altri festivi

### Sommario

ART. 1 – OGGETTO DELL'APPALTO – TIPOLOGIA DELL'OBBLIGAZIONE – CLAUSOLA DI SALVAGUARDIA

ART. 2 – DESCRIZIONE DELLA COMPOSIZIONE DEL SERVICE

ART. 3 – DURATA, BASE D'ASTA e VALORE COMPLESSIVO del CONTRATTO - OPZIONE di RINNOVO

ART. 4 – COLLAUDO E CONSEGNE

ART. 5 – PENALITA' – CAUSE DI RISOLUZIONE DI DIRITTO DEL CONTRATTO

ART. 6 – RINVIO AL CGA – PATTO D'INTEGRITA'

## ART. 7 – SCHEMA DI CONTRATTO – ESECUZIONE DEL CONTRATTO

### ART. 1

#### OGGETTO DELL'APPALTO – TIPOLOGIA DELL'OBBLIGAZIONE – CLAUSOLA DI SALVAGUARDIA

Il presente CSA disciplina le modalità di fornitura di **sistemi** per il recupero di sangue autologo, comprendenti la **strumentazione** fornita in locazione, i **kit** e quant'altro necessario per il raggiungimento dei risultati attesi (ad esempio, se necessari carrelli, linee di aspirazione, etc.) ed, inoltre, il servizio di **assistenza tecnica**, come meglio precisato nel successivo art. 2.

Si precisa che l'appalto è concepito come obbligazione di risultato; pertanto le forniture dovranno essere rese perfettamente operative e includere ogni prestazione necessaria a tale scopo, anche se non espressamente prevista in atti di gara ed in offerta, nei locali destinati (blocchi operatori dei PP.OO. di Olbia e Tempio Pausania).

Il risultato atteso è dato dalla somma dei seguenti subrisultati: a) dalla fornitura in opera perfettamente funzionante delle apparecchiature e relativi eventuali accessori complementari necessari per l'utilizzo delle apparecchiature a perfetta regola d'arte e secondo tutte le modalità operative; b) dal mantenimento in perfetta efficienza dell'intera fornitura di apparecchiature per tutta la durata dell'appalto, eseguendo i servizi di manutenzione full risk e di formazione del personale in modo completo per assicurare il miglior utilizzo delle forniture; c) dalla fornitura di tutti i "consumabili" (kit e quant'altro eventualmente necessario) per il recupero del sangue autologo.

L'aggiudicatario non potrà, ad alcun titolo, pretendere compensi ulteriori e diversi da quelli previsti in offerta economica, per dare perfettamente compiuta l'obbligazione di risultato: quindi, ogni prestazione necessaria a tale scopo, anche se non prevista in CSA e/o in offerta, deve essere resa senza oneri aggiuntivi.

Conclusivamente, tutti gli oneri previsti dal CSA, a carico dell'appaltatore, correlati ai risultati attesi, sono inclusi nel prezzo offerto in sede di gara.

Mentre si progetta la presente procedura, è in itinere la riforma del Servizio Sanitario Regionale, che potrebbe portare a sostanziale mutamento dell'assetto organizzativo del sistema, con, ad esempio, processi di fusione, incorporazione d'azienda e/o di ramo d'azienda, diverso assetto delle competenze ecc.; detta riforma potrebbe avere effetto anche sulla presente procedura (ad esempio: revoca della procedura, recesso anticipato dal contratto, ecc.), senza alcun obbligo dell'Azienda o di chi per essa di pagare, oltre le prestazioni effettivamente rese, compensi e/o indennizzi e/risarcimenti ulteriori; e di ciò deve tener conto il potenziale offerente nel valutare l'alea contrattuale e, quindi, nel formulare offerta.

## ART. 2

### DESCRIZIONE DELLA COMPOSIZIONE DEL SERVICE

Premesso che per sistema s'intende il complesso unitario dei beni necessari al recupero del sangue autologo, è oggetto del contratto:

- A)** fornitura in locazione di **APPARECCHIATURE nuove**, come risultante dall'**allegato A** al presente CSA;  
I beni offerti dovranno possedere i requisiti indispensabili, di cui al detto allegato A, ed essere collocati in opera perfettamente operativi corredati di tutti gli eventuali accessori necessari al loro funzionamento e all'utilizzo come previsto in atti di gara.
- B)** KIT DI DISPOSITIVI MEDICI MONOUSO: fornitura di tutti i Kit monouso e quant'altro eventualmente necessario per il recupero del sangue autologo operatorio, differenziati come da specifiche di allegato A.

Le quantità indicate costituiscono mera stima: l'Azienda ordinerà quantitativi maggiori o minori, con esclusivo riferimento agli effettivi fabbisogni, senza che ciò comporti alterazione alcuna dei patti contrattuali inerenti i prezzi di acquisto.

Per ognuno dei Kit offerti, l'aggiudicataria dovrà inviare, a corredo delle apparecchiature, le relative schede tecniche e di sicurezza; per quanto riguarda queste ultime, dove non obbligatorie, in luogo delle stesse andrà fornita una dichiarazione apposita.

**C)** fornitura di **ASSISTENZA TECNICA**, di supporto scientifico e di aggiornamento comprendente:

- a. trasporto, installazione e disinstallazione delle apparecchiature;
- b. avviamento e collaudo delle stesse,
- c. Manutenzione full risk preventiva (ordinaria) e correttiva su guasto, inclusa la fornitura di tutti i ricambi necessari e di tutti gli eventuali consumabili per il funzionamento delle apparecchiature.

Il contraente, in quest'ambito, dovrà assicurare il tempo massimo di intervento tecnico di 8 ore lavorative dalla chiamata ed il tempo massimo di soluzione guasto di 40 ore lavorative dalla chiamata (quindi il tempo massimo di soluzione guasto include il tempo d'intervento), considerando lavorativi tutti i giorni dal lunedì al sabato compreso e tutte le settimane dell'anno ed un orario giornaliero minimo dal lunedì al sabato 08,00 – 13,00/14,00 – 17,30 (eventuali offerte del servizio di reperibilità al di fuori dell'orario lavorativo saranno oggetto di valutazione della qualità dell'offerta) con sostituzione immediata, pena la risoluzione di diritto del contratto, con apparecchio identico



in caso di guasto irreparabile (l'irreparabilità deve ovviamente essere accertata e dichiarata non oltre il tempo massimo di soluzione guasto), fornendo almeno un recapito telefonico e un recapito fax e un recapito mail per le comunicazioni inerenti la gestione dell'appalto.

d. manuali d'uso in lingua italiana relativi a strumentazione e consumabili;

e. istruzione/addestramento all'utilizzo della strumentazione e delle correlate forniture; in particolare, le Ditte dovranno offrire almeno un corso di base pre-installazione per n° 2 utilizzatori per ognuna delle sedi di PO considerate.

### **ART. 3**

#### **DURATA, BASE D'ASTA E VALORE COMPLESSIVO DEL CONTRATTO - OPZIONE DI RINNOVO**

Il contratto avrà durata 48 mesi, a partire dalla data di collaudo definitivo dell'ultimo dei sistemi da fornire.

L'Azienda ha facoltà (diritto potestativo) di disporre il rinnovo per un periodo non superiore a 12 mesi, rinegoziando i costi anche in considerazione del fatto che nel quadriennio di durata contrattuale le apparecchiature in nolo devono considerarsi ammortizzate per il fornitore.

Si precisa che la base di gara è stata determinata alla luce dei prezzi pagati in precedenti affidamenti, prevedendosi aggiudicazione con attribuzione del punteggio, per la parte prezzo, sulla percentuale di ribasso rispetto al valore annuale stimato del service e con offerta a prezzi unitari.

Detti prezzi saranno comprensivi di ogni costo di fornitura delle apparecchiature, di quelli dei servizi (manutentivi, di formazione) e dei kit (da pagarsi questi ultimi a consumo).

Pertanto l'offerta a prezzi unitari dovrà indicare

- COSTO ANNUO del NOLEGGIO delle APPARECCHIATURE (canone unico per tutte le apparecchiature, con facoltà dell'offerente di indicare le sub componenti per distinte tipologie di apparecchiature);
- COSTO ANNUO dei SERVIZI di MANUTENZIONE FULL RISK e FORMAZIONE degli UTILIZZATORI al CORRETTO USO delle APPARECCHIATURE e dei CONSUMABILI (canone unico per tutti i servizi);
- COSTO UNITARIO dei CONSUMABILI distinti per TIPOLOGIA, come da allegato A.

La somma dei detti costi (per i consumabili, moltiplicando i valori unitari per i fabbisogni stimati annui) dovrà essere uguale al prezzo offerto su base annua, ricavato applicando lo sconto percentuale alla base di gara; in difetto, si applicherà, in via analogica, l'art. 119 c. 7 del DPR 207/2010.

Per la base d'asta, il valore complessivo dell'appalto, dell'opzione di rinnovo si veda prospetto di prima pagina.

### **ART. 4**

## COLLAUDO E CONSEGNE

I sistemi proposti dovranno essere forniti in opera perfettamente efficienti entro 30 giorni dalla data di stipulazione del contratto o dalla consegna anticipata in via d'urgenza, se effettuata, pena rispettivamente la risoluzione di diritto del contratto o la revoca dell'affidamento.

L'Azienda s'impegna a concludere il collaudo delle apparecchiature entro 10 giorni dalla data di attestazione da parte del contraente di fornitura in opera a perfetta regola d'arte di tutte apparecchiature previste. Il collaudo verificherà la perfetta rispondenza dei sistemi offerti alle caratteristiche dichiarate e la loro perfetta funzionalità; se verrà rilevata una mancata rispondenza e l'aggiudicatario non sarà in grado di ottemperare alle prescrizioni dell'Azienda impartite in fase di collaudo, anche, se necessario, mediante la sostituzione del sistema o di parti di esso, l'Amministrazione potrà dichiarare risolto di diritto il contratto; in tal caso, l'aggiudicazione potrà essere disposta in favore del secondo aggiudicatario, imputando le eventuali maggiori spese all'aggiudicatario originaria (il recupero di dette maggiori spese sarà possibile con ogni mezzo, ad esempio mediante escussione della cauzione definitiva).

Dal collaudo dell'ultima apparecchiatura decorrono i termini di durata contrattuale ed inizia il periodo fatturabile.

Le forniture avverranno entro 10 giorni lavorativi ed in caso di segnalazione d'urgenza entro 5 giorni lavorativi, a seguito di ordinativi, effettuati da parte del Servizio Farmaceutico Ospedaliero; in caso di impossibilità ad evadere per intero la fornitura, la Ditta dovrà provvedere alla consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva della merce ordinata, sufficiente a coprire il fabbisogno fino alla consegna del saldo; in ogni caso è tenuta a dare tempestiva comunicazione di ogni ritardo o disservizio al Servizio Farmaceutico.

La consegna dovrà avvenire nei giorni e negli orari dal lunedì al venerdì dalle 8.30 alle 12.30; orari diversi dovranno essere concordati. Inoltre, l'aggiudicatario potrà chiedere che gli ordini siano emessi per quantitativi minimi; la richiesta sarà valutata alla luce dell'esigenza di evitare eventuali scaduti e delle possibilità di stoccaggio nei magazzini.

Come previsto in CGA, che regola anche questa parte del contratto per quanto qui non previsto, l'Azienda, in caso di mancata consegna ha diritto, oltre che di applicare le penali, di acquistare presso altre Ditte i prodotti occorrenti. Due eventi che obblighino l'Azienda ad approvvigionarsi presso terzi per non interrompere i servizi sanitari costituiscono causa di risoluzione di diritto del contratto.

### ART. 5

#### **PENALITA' – CAUSE DI RISOLUZIONE DI DIRITTO DEL CONTRATTO**

In caso di ritardo nella soluzione guasto delle apparecchiature rispetto al termine contrattuale o all'eventuale diverso termine conseguente ad offerta migliorativa, le penali sono applicabili nelle misure massime previste dalla legge, con le regole previste in CGA.

Un ritardo nella soluzione guasto di apparecchiature eccedente le 30 ore lavorative è causa di risoluzione di diritto del contratto.

Oltre a quanto sopra e ai casi di risoluzione del diritto del contratto previsti in altre parti del presente capitolato, le penali, le cause di risoluzione anche di diritto del contratto ed il diritto di recesso sono regolati dal CGA.

## ART. 6

### RINVIO AL CGA – PATTO D'INTEGRITA'

Per tutto quanto non previsto dal presente CSA si applica il CGA.

Alla procedura e al contratto si applica il patto d'integrità

La Giunta Regionale con deliberazione n. 30/6 del 16/06/2015 ha, tra l'altro, individuato come misura di prevenzione della corruzione l'adozione dei Patti di integrità, richiamati al punto 1.3 del Piano Nazionale Anticorruzione che espressamente recita *“Le pubbliche Amministrazione e le stazioni appaltanti, in attuazione dell'art. 1 comma 17 della L. 190/2012, di regola, predispongono e utilizzano protocolli di legalità o patti d'integrità per l'affidamento di commesse. A tal fine, le P.A. inseriscono negli avvisi, nei bandi di gara e nelle lettere d'invito la clausola di salvaguardia che il mancato rispetto del Protocollo di legalità o del Protocollo d'integrità dà luogo all'esclusione dalla gara e/o alla risoluzione dal contratto.”* La Giunta Regionale ha altresì disposto che detta misura debba essere applicata da parte delle Stazioni appaltanti alle procedure di acquisizione di lavori, beni e servizi. Il Patto d'Integrità è **allegato sub B** al presente capitolato e dev'essere accettato espressamente dai potenziali offerenti, a pena d'esclusione.

## ART. 7 SCHEMA DI CONTRATTO – ESECUZIONE DEL CONTRATTO

Lo schema di contratto è costituito dal connubio tra i seguenti atti, indicati in ordine di priorità e, quindi, di prevalenza:

- a) CSA e relative norme ed atti di rinvio;
- b) CGA e relative norme ed atti di rinvio;

c) eventuali precisazioni e/o integrazioni alle regole contrattuali date nel termine di ricevimento offerte, in particolare con pubblicazione sul forum di gara;

d) offerta tecnico – economica accettata.

Responsabile dell'esecuzione del contratto è il Servizio Farmaceutico Ospedaliero.

FAC SIMILE OFFERTA TECNICA E SPECIFICAZIONE CRITERI ATTRIBUZIONE PUNTEGGIO TECNICO: FORNITURA DI SERVIZIO PER SISTEMI DI RECUPERO SANGUE AUTOLOGO							
Ditta offerente:							
Nome e codice identificativo del prodotto:							
Numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici:							
Ditta produttrice:							
Destinazione d'uso :							
Classe di appartenenza							
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:							
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:							
Caratteristiche prodotto			Descrizione sintetica del prodotto offerto	Punteggio massimo	Punteggio		
A P P A R E C C H I A T U R A	1	A Caratteristiche tecniche funzionali	Modalità di funzionamento	35	6		
			Aspirazione		Sistema di aspirazione	3	
					Potenza di aspirazione (mbar)		
					Velocità della pompa di aspirazione (ml/min)		
			Centrifugazione e lavaggio		Tipo e capacità del sistema di lavaggio	7	
					Prestazioni del sistema di lavaggio del sangue		
					Velocità della centrifuga (rpm)		
		B Caratteristiche generali	C Caratteristiche informatiche	Sistemi di protezione sul circuito (p. es. sensori bolle, di perdita, di occlusione, dei livelli delle sacche, etc.)	10		
				Programmi di lavaggio			
				Velocità del processo			
				Ingombro (Dimensioni in mm) e Peso (kg)			
		D Ergonomia, usabilità	E Tempo di validità	Alimentazione di rete e sistemi di protezione elettrica	3		
				Rumorosità durante il funzionamento (dB)			
				Caratteristiche e dimensioni schermo per controllo e visualizzazione		2	
Informattizzazione nella gestione dei dati relativi al processo clinico							
Dispositivi medici Monouso	2	Capacità di memorizzazione dei dati relativi al trattamento clinico (quantità trattamenti)	21	2			
		Capacità di salvataggio dei dati relativi al trattamento su periferiche di memorizzazione esterne all'apparecchiatura, in formato file facilmente gestibile e di stampa		2			
		A Ergonomia, usabilità		5			
		B - Capacità della riserva di recupero (ml) - Caratteristiche filtri per il trattamento delle scorie - Capacità della sacca di recupero del sangue (ml) - Capacità della sacca degli scarti (ml)		10			
					C Metodo di sterilizzazione	2	
					D Confezionamento	2	
Assistenza tecnica	3	A Tempi di consegna dell'apparecchiatura	4	4			
		B Manutenzioni programmate					
		C Soluzione proposta per fermo macchina					
<b>Totale</b>				<b>60</b>	<b>60</b>		

Per ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.	
DATA	FIRMA

Rif. VOCE	Descrizione		UNITA' DI MISURA	QUANTITA' /ANNO	Valore indicativo
	TIPO DI DISPOSITIVO	Modalità di fornitura dell'apparecchiatura			
1	<b>Sistema di recupero e lavaggio del sangue intra - operatorio per interventi chirurgici che prevedano elevate perdite ematiche, composto da :</b>		"service", compresa l'assistenza tecnica full- risk	1	60000
	A	<b>Apparecchio mobile in noleggio, completo di ogni accessorio necessario per la movimentazione:</b>			
		- ridotte dimensioni e peso			
		- ridotta rumorosità durante il funzionamento			
		- Consenta valori di ematocrito nel sangue raccolto non inferiori al 50% (Nel caso di dichiarazione di un range di più valori, verrà tenuto in considerazione il valore più basso). Preferibilmente con possibilità di ottenere valori di ematocrito nel sangue raccolto superiori al 60%			
		- Dotato di schermo adatto alla visualizzazione delle informazioni relative al trattamento			
		- Preferibilmente con gestione informatizzata dei dati relativi al trattamento			
	B	<b>Kit di dispositivi medici monouso sterili: sacche, linee e quanto necessario per numero di interventi con:</b>			
		- Reservoir di recupero del sangue con capacità non inferiore a 3.000 ml e dotato di sistema di filtrazione adeguato			
		- Sacca di reinfusione del sangue trattato con capacità non inferiore a 1.000 ml			
	- Sacca per il recupero dei materiali di scarto con capacità non inferiore a 10.000 ml				
C	<b>Sistema automatico di recupero e lavaggio del sangue intra e post operatorio per interventi ortopedici , <u>preferibilmente con un unico kit monopaziente</u>, composto da:</b>				
	<b>Apparecchio mobile in noleggio completo di ogni accessorio necessario per la movimentazione:</b>				
	- ridotte dimensioni e peso				
	- ridotta rumorosità durante il funzionamento				
	- Consenta valori di ematocrito nel sangue raccolto non inferiori al 50% (Nel caso di dichiarazione di un range di più valori, verrà tenuto in considerazione il valore più basso). Preferibilmente con possibilità di ottenere valori di ematocrito nel sangue raccolto superiori al 60%				
	- Dotato di schermo adatto alla visualizzazione delle informazioni relative al trattamento				
	- Preferibilmente con gestione informatizzata dei dati relativi al trattamento				

	- Preferibilmente con possibilità di esportazione dei dati su supporto di memoria esterno, con un formato file comunemente utilizzato (p. es. Microsoft Excel, Microsoft Word, OpenOffice, etc.) e di stampa			
D	<b>Kit di dispositivi medici monouso sterili: sacche, linee e quanto necessario per numero di interventi ,</b>	N	100	
	- Reservoir di recupero del sangue con capacità non inferiore a 2.000 ml e dotato di sistema di filtrazione adeguato			
	- Sacca di reinfusione del sangue trattato con capacità non inferiore a 400 ml			
	- Sacca per il recupero dei materiali di scarto con capacità non inferiore a 2.500 ml			
<b>Totale</b>				<del>60.000</del> <b>25.000</b>



# ALLEGATO "B"

<b>SCHEDA PRODOTTO: FORNITURA DI SERVIZIO PER SISTEMI DI RECUPERO SANGUE AUTOLOGO</b>						
Ditta offerente:						
Nome e codice identificativo del prodotto:						
Numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici:						
Ditta produttrice:						
Destinazione d'uso :						
Classe di appartenenza						
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:						
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:						
Caratteristiche prodotto			Descrizione sintetica del prodotto offerto			
A P P R E C H I A T U R A	1	A	Caratteristiche tecniche funzionali	Modalità di funzionamento	Descrivere dettagliatamente la modalità di trattamento del sangue, specificando le modalità di avvio del lavaggio (per esempio il livello di riempimento del Reservoir minimo per l'innescò, possibilità di programmare tale livello, etc), descrivendo dettagliatamente tutte le operazioni che il personale sanitario dovrà effettuare per il corretto svolgimento della procedura	
				Aspirazione	Sistema di aspirazione	Specificare la presenza di un dispositivo di aspirazione o se deve essere utilizzato l'impianto del vuoto ospedaliero
					Potenza di aspirazione (mbar)	Specificare la potenza di aspirazione
					Velocità della pompa di aspirazione (ml/min)	Specificare velocità della pompa e le possibilità di regolazione
				Centrifugazione e lavaggio	Tipo e capacità del sistema di lavaggio	Descrivere la tecnologia utilizzata per il lavaggio, specificandone la capacità
					Prestazioni del sistema di lavaggio del sangue (percentuale ematocrito del sangue raccolto, percentuale di rimozione delle sostanze indesiderate)	Specificare il grado di ematocrito del sangue raccolto e la percentuale di rimozione delle sostanze indesiderate (p. es. proteine, anticoagulanti, emoglobina libera, etc.)
					Velocità della centrifuga (rpm)	Specificare velocità della centrifuga e indicando le modalità di regolazione della stessa
					Sistemi di protezione presenti sul circuito (p. es. sensori bolle, di perdita, di occlusione, dei livelli delle sacche, etc.)	Descrivere dettagliatamente tutti i sistemi di protezione del paziente integrati nel sistema
					Programmi di lavaggio	Indicare numero, tipologia e descrizione dei programmi di lavaggio, descrivendone dettagliatamente le prestazioni durante il lavaggio (p. es. ematocrito, tempi necessari, gradi di rimozione delle sostanze indesiderate, etc)
					Velocità del processo	Indicare la velocità del processo di lavaggio, dettagliando il tempo di recupero del sangue
	B	Caratteristiche generali	Ingombro (Dimensioni in mm) e Peso (kg)	Indicare peso e dimensioni del sistema		
			Alimentazione di rete e sistemi di protezione elettrica	Specificare il tipo di alimentazione, i sistemi di protezione e la presenza di batterie o sistemi di emergenza in grado di permettere l'espletamento della terapia anche in caso di interruzione dell'alimentazione di rete		
			Rumorosità durante il funzionamento (dB)	Scrivere il livello di pressione sonora esercitato dall'apparecchiatura durante il suo funzionamento		
	C	Caratteristiche informatiche	Caratteristiche e dimensioni schermo per controllo e visualizzazione	Descrivere dettagliatamente le caratteristiche dello schermo (p. es. il dimensioni, caratteristiche touch screen, etc.) e le informazioni in esso visualizzate.		
			Informatizzazione nella gestione dei dati relativi al processo clinico	Descrivere dettagliatamente le caratteristiche informatiche del sistema, in termini di gestione dei dati relativi alla procedura intra-operatoria, la loro esportazione su supporti di memorizzazione esterni all'apparecchiatura (per es. chiavette USB), con un formato file comunemente utilizzato (p. es. excel, openoffice, etc)		
			Capacità di memorizzazione dei dati relativi al trattamento clinico (quanti trattamenti)			
			Capacità di salvataggio dei dati relativi al trattamento su periferiche di memorizzazione esterne all'apparecchiatura, in formato file facilmente gestibile e di stampa			
	D	Ergonomia, usabilità				
	Dispositivi medici Monouso	2	A	Ergonomia, usabilità		
			B	Caratteristiche tecniche di costruzione:		
- Capacità del Reservoir di recupero (ml)				Indicare la capacità del Reservoir di recupero		
- Caratteristiche filtri per il trattamento delle scorie				Descrivere i filtri presenti per il trattamento delle scorie (p. es. tipologia dei filtri, numero di filtri presenti e capacità di filtraggio in termini di dimensioni delle particelle trattenute o dato equivalente)		
- Capacità della sacca di recupero del sangue (ml)				Indicare la capacità della sacca di recupero del sangue		
- Capacità della sacca degli scarti (ml)			Indicare la capacità della sacca di recupero degli scarti			
C			Metodo di sterilizzazione	Descrivere con quali metodologie sono stati sterilizzati i dispositivi medici monouso (per es. raggi gamma, ossido di etilene, etc.)		
D			Confezionamento	Descrivere il numero di pezzi per imballo secondario e la tipologia di imballaggio		
E			Tempo di validità	Durata della validità del prodotto sterile		
Assistenza tecnica			3	A	Tempi di consegna dell'apparecchiatura	.....
	B	Manutenzioni programmate		.....		
	C	Soluzione proposta per fermo macchina		.....		

## **PATTO D' INTEGRITA'**

### **Art.1**

#### **Ambito di applicazione**

1. Il Patto d'Integrità è lo strumento che la **ASL n.2 di Olbia** adotta al fine di disciplinare i comportamenti degli operatori economici e del personale, sia interno che esterno, nell'ambito delle procedure di affidamento e gestione degli appalti di lavori, servizi e forniture di cui al Dlgs.163/2006.
2. Il Patto d'Integrità stabilisce l'obbligo reciproco che si instaura tra la **ASL n. 2 di Olbia** e gli operatori economici di improntare i propri comportamenti ai principi di trasparenza e integrità.
3. Il Patto d'Integrità deve costituire parte integrante della documentazione di gara e del successivo contratto.
4. La partecipazione alle procedure di gara e l'iscrizione al Mercato elettronico regionale "Sardegna Cat" e ad eventuali altri elenchi e/o albi fornitori, è subordinata all'accettazione vincolante del Patto d'Integrità.
5. Il Patto d'Integrità si applica con le medesime modalità anche ai contratti di subappalto di cui all'art.118 del D.lgs. n.163/2006.
6. Per quanto non disciplinato dal presente Patto si rinvia al Codice di Comportamento dei dipendenti della **ASL n.2 di Olbia** al rispetto del quale sono tenuti i collaboratori a qualsiasi titolo di imprese fornitrici di beni o servizi che realizzano opere in favore della **ASL**.

### **Art.2**

#### **Obblighi degli operatori economici nei confronti della Asl n.2 di Olbia**

- 1) **Gli Operatori economici:**
  - a) dichiarano di non aver fatto ricorso e si obbligano a non ricorrere ad alcuna mediazione o altra opera di terzi finalizzata all'aggiudicazione e/o gestione del contratto;
  - b) dichiarano di non aver condizionato, e si impegnano a non condizionare, il procedimento amministrativo con azioni dirette a influenzare il contenuto del bando o altro equipollente al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente;
  - c) dichiarano di non aver corrisposto, né promesso di corrispondere, e si impegnano a non corrispondere né promettere di corrispondere ad alcuno, direttamente o tramite terzi, ivi compresi soggetti collegati o controllati, somme di danaro o altre utilità finalizzate all'aggiudicazione o a facilitare la gestione del contratto;

- d) dichiarano con riferimento alla specifica procedura di affidamento di non aver preso parte né di aver praticato intese od adottato azioni, e si impegnano a non prendere parte ed a non praticare intese od adottare azioni, tese a restringere la concorrenza od il mercato, vietate ai sensi della normativa vigente, ivi inclusi gli artt. 101 e successivi della Legge n.287/1990; e dichiarano altresì che l'offerta è stata predisposta nel pieno rispetto della predetta normativa;
  - e) si impegnano a segnalare all'ASL n.2 di Olbia qualsiasi tentativo illecito da parte di terzi di turbare o distorcere le fasi della procedura di affidamento e dell'esecuzione del contratto;
  - f) si impegnano a segnalare all'ASL n.2 di Olbia qualsiasi richiesta illecita o pretesa da parte di dipendenti della stessa Asl o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura di affidamento o di esecuzione del contratto, con le modalità e gli strumenti messi a disposizione da questa Azienda Sanitaria;
  - g) si impegnano, qualora i fatti di cui ai precedenti punti e) ed f) costituiscano reato, a sporgere denuncia all'autorità giudiziaria.
- 2) **l'operatore economico aggiudicatario:**
- si impegna ad adempiere con la dovuta diligenza alla corretta esecuzione del contratto.

### Art.3

#### Obblighi dell'Amministrazione aggiudicataria

- 1) **l'Azienda Sanitaria Locale n.2 di Olbia:**
- a) si obbliga a rispettare i principi di trasparenza e integrità già disciplinati dal Codice di Comportamento dei dipendenti dell'ASL n.2 di Olbia, nonché le misure di prevenzione della corruzione inserite nel Piano triennale di prevenzione vigente;
  - b) si obbliga a non influenzare il procedimento amministrativo diretto a definire il contenuto del bando o altro atto equipollente, al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente;
  - c) si obbliga a non richiedere, a non accettare ed a non ricevere direttamente o tramite terzi, somme di danaro o altre utilità finalizzate a favorire la scelta di un determinato operatore economico;
  - d) si obbliga a non richiedere, a non accettare ed a non ricevere direttamente o tramite terzi, somme di danaro o altre utilità finalizzate a influenzare in maniera distorsiva la corretta gestione del contratto;
  - e) si impegna a segnalare al proprio Responsabile per la prevenzione della corruzione qualsiasi tentativo illecito da parte di terzi di turbare o distorcere le

fasi di svolgimento delle procedure di affidamento e/o l'esecuzione del contratto, con le modalità e gli strumenti messi a disposizione dall' Azienda;

- f) si impegna a segnalare al proprio Responsabile per la prevenzione della corruzione qualsiasi richiesta illecita o pretesa da parte di operatori economici o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura di affidamento o di esecuzione del contratto, con le modalità e gli strumenti messi a disposizione dall' Azienda;
- g) si impegna, qualora i fatti di cui ai precedenti punti e) ed f) costituiscano reato, a sporgere denuncia all' autorità giudiziaria;
- h) si impegna all'atto della nomina dei componenti della commissione di gara a rispettare le norme in materia di incompatibilità ed inconferibilità di incarichi di cui al D.lgs. n. 39/2013;
- i) si impegna a far sottoscrivere ai componenti della predetta commissione la dichiarazione di assenza di cause di incompatibilità ed inconferibilità di incarichi e quella con cui ciascuno dei componenti assume l'obbligo di dichiarare il verificarsi di qualsiasi situazione di conflitto di interesse e in particolare di astenersi in tutte le situazioni in cui possano essere coinvolti, oltre che interessi propri e dei propri parenti, affini entro il secondo grado, del coniuge o di conviventi, interessi di:
- persone con le quali abbia rapporti di frequentazione abituale;
  - soggetti ed organizzazioni con cui egli o il coniuge abbia causa pendente o grave inimicizia o rapporti di credito o debito;
  - soggetti od organizzazioni di cui sia tutore, curatore, procuratore o agente;
  - enti, associazioni anche non riconosciute, comitati, società o stabilimenti di cui sia amministratore, o gerente, o nelle quali ricopra cariche sociali e/ o di rappresentanza;
  - in ogni altro caso in cui esistano gravi ragioni di opportunità e convenienza.

## 2) l'Azienda Sanitaria Locale n.2 di Olbia:

si impegna ad adempiere con la dovuta diligenza alla corretta esecuzione del contratto ed a verificare nel contempo la corretta esecuzione delle controprestazioni.

### Art.4

#### Violazione del Patto d'Integrità

- 1) La violazione da parte dell'operatore economico, sia in veste di concorrente che di aggiudicatario, di uno degli impegni previsti a suo carico dall'articolo 2, può comportare, secondo la gravità della violazione rilevata e la fase in cui la violazione è accertata, le seguenti sanzioni:
- a) l'esclusione dalla procedura di affidamento;

- b) la risoluzione di diritto del contratto;
  - c) l'escussione totale o parziale, dal 10% al 50%, dei depositi cauzionali o altre garanzie depositate ai fini della partecipazione alla procedura di affidamento;
  - d) l'interdizione del concorrente a partecipare ad altre gare indette da questa Azienda Sanitaria per un periodo compreso tra sei mesi e tre anni;
- 2) l'applicazione delle sanzioni conseguenti alla violazione di cui al presente Patto avviene con garanzia di adeguato contraddittorio da parte di questa Azienda Sanitaria, secondo le regole generali degli appalti pubblici.
  - 3) la ASL n.2 di Olbia individuerà con un apposito prossimo regolamento le sanzioni da applicare in concreto secondo il criterio di colpevolezza, gradualità, e proporzionalità in rapporto alla gravità della violazione rilevata.
  - 4) In ogni caso, per le violazioni di cui all'art.2 comma 1, lett. a),b),c),d) del presente Patto, è sempre disposta l'escussione del deposito cauzionale o altra garanzia depositata ai fini della partecipazione alla procedura di affidamento, l'esclusione dalla gara o la risoluzione "ipso iure" del contratto, salvo che la ASL n.2 di Olbia, con apposito atto, decida di non avvalersi della predetta risoluzione, qualora ritenga che la stessa sia pregiudizievole agli interessi pubblici di cui all'art.121, comma 2 del D.lgs. n.104/2014, nonché l'interdizione del concorrente a partecipare ad altre gare indette da questa Azienda Sanitaria per sei mesi decorrenti dalla comunicazione del provvedimento di applicazione della sanzione. Nei casi di recidiva nella violazioni di cui all'art.2 c.1 lett. a),b),c),d), e per le medesime violazioni, si applica l'interdizione del concorrente a partecipare ad altre gare indette da questa Azienda Sanitaria per tre anni decorrenti dalla comunicazione del provvedimento di applicazione della sanzione.
  - 5) L'ASL n.2 di Olbia, ai sensi dell'art.1382 c.c., si riserva la facoltà di richiedere il risarcimento del maggior danno effettivamente subito, ove lo ritenga superiore all'ammontare delle cauzioni o delle altre garanzie di cui al precedente comma 1, lett. c) del presente articolo.

#### **Art.5 Efficacia del Patto d'Integrità**

Il presente Patto d'Integrità e le sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto sottoscritto a seguito della procedura di affidamento ed all'estinzione delle relative obbligazioni .

Luogo e data

L'operatore Economico

Azienda Sanitaria Locale n.2 di Olbia

L'Operatore economico dichiara di aver letto, e di accettare espressamente, le disposizioni contenute nell'art.2 e nell'art.4 della presente scrittura.

L'operatore economico \_\_\_\_\_