

	AVVISO CONSULTAZIONE PRELIMINARE	Rev. 02 Data versione 18/12/2017
		Pagina 1 di 3

1230 PN AVVISO PUBBLICO CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PROPEDEUTICA ALL'INDIZIONE DI UNA PROCEDURA PER L'AFFIDAMENTO DI UNA FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA ANALITICO PER L'ESECUZIONE DI DOSAGGI IMMUNOMETRICI SPECIALI E SCREENING BIOCHIMICI PRENATALI DEL 1° E 2° TRIMESTRE DI GRAVIDANZA - VERIFICA CONDIZIONI INFUNGIBILITA'

L'Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti Umberto I – G. M. Lancisi – G. Salesi" di Ancona (di seguito, per brevità "stazione appaltante") rende noto che, per la preparazione dell'appalto e per lo svolgimento della relativa procedura inerente la fornitura in service di un sistema analitico per l'esecuzione di dosaggi immunometrici speciali e screening biochimici prenatali del 1° e 2° trimestre di gravidanza, intende effettuare apposita consultazione preliminare di mercato ai sensi degli artt. 66 e 67 del D.Lgs. n. 50/2016.

La Stazione appaltante invita pertanto tutti i soggetti interessati a partecipare alla "consultazione" fornendo i contributi ritenuti necessari. In particolare, sono oggetto di contributo gli aspetti disciplinati dalla documentazione allegata al presente avviso.

Sarà cura dei soggetti interessati al presente avviso evidenziare i contributi per i quali ritengano motivatamente sussistenti aspetti meritevoli di tutela della segretezza dal punto di vista tecnico e commerciale.

Si evidenzia che per la fornitura in service in oggetto, per le specifiche tecniche richieste in ragione delle peculiari esigenze da soddisfare, si ritiene sussistente una situazione di infungibilità quale definita dalle Linee Guida dell'ANAC n. 8. Ai sensi di quanto previsto dalle medesime Linee Guida, si rappresenta che:

- Il fabbisogno e gli strumenti per farvi fronte sono rilevabili dalla documentazione allegata;
- Il costo indicativo complessivo per l'acquisizione della fornitura in service del sistema analitico per l'esecuzione di dosaggi immunometrici speciali e screening biochimici prenatali del 1° e 2° trimestre di gravidanza è stimabile indicativamente in € 180.000,00
- La Stazione appaltante valuterà le soluzioni alternative ragionevoli eventualmente proposte nel contesto dei contributi forniti;
- La Stazione appaltante procederà all'acquisto mediante procedura negoziata senza pubblicazione del bando ai sensi dell'art. 63 comma 2 lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016, qualora a conclusione dell'istruttoria ravvisi la sussistenza dei relativi presupposti e non ritenga quindi percorribili le soluzioni alternative ragionevoli eventualmente proposte.
- La stazione appaltante, infine, rimane disponibile a fornire ulteriori informazioni che gli operatori economici potrebbero richiedere nel rispetto dei principi di trasparenza e par condicio.

	AVVISO CONSULTAZIONE PRELIMINARE	Rev. 02 Data versione 18/12/2017
		Pagina 2 di 3

La partecipazione alla presente “consultazione” non determina alcuna aspettativa o diritto nei confronti della Stazione appaltante ed i contributi resi non danno diritto ad alcun compenso o rimborso. L’affidamento della fornitura in service di un sistema analitico per l’esecuzione di dosaggi immunometrici speciali e screening biochimici prenatali del 1° e 2° trimestre di gravidanza oggetto della presente “consultazione” è subordinato ad eventuale, successiva e separata procedura espletata ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. 50/2016. La presente “consultazione” non rappresenta, pertanto, un invito a proporre offerta, né impegna a nessun titolo la Stazione appaltante nei confronti dei soggetti interessati.

La Stazione appaltante potrà a suo insindacabile giudizio interrompere, sospendere o revocare la presente “consultazione”, nonché interrompere la consultazione di uno o più dei soggetti interessati, in qualsiasi momento.

La Stazione appaltante si riserva di utilizzare quanto raccolto nell'ambito della presente “consultazione” per la pianificazione e lo svolgimento della procedura di appalto, *“a condizione che non abbia l'effetto di falsare la concorrenza e non comporti una violazione dei principi di non discriminazione e di trasparenza”* (art. 66 comma 2 D.Lgs. n. 50/2016).

La forma dei contributi è libera (è preferibile che i file siano costituiti da documenti elettronici piuttosto che da scansioni di documenti cartacei) e potrà comprendere la documentazione di cui all'art. 66 comma 2 del D.Lgs. n. 50/2016.

I contributi devono pervenire entro il 21 febbraio 2018 ore 13:00 a mezzo PEC all’indirizzo abs.aou.ancona@emarche.it. La PEC dovrà riportare in oggetto la seguente dicitura: **“1230 PN Consultazione preliminare di mercato propedeutica all'indizione di una procedura per l'affidamento di fornitura in service di un sistema analitico per l'esecuzione di dosaggi immunometrici speciali e screening biochimici prenatali del 1° e 2° trimestre di gravidanza - invio contributo”. La Stazione appaltante non prenderà in considerazione contributi che non siano presentati con le descritte modalità ed entro il termine indicato.**

Per ogni ulteriore informazione attinente alle modalità di partecipazione alla presente consultazione è possibile utilizzare il su indicato recapito telematico oppure telefonare al n. 071/596.6058 (per informazioni di carattere amministrativo) o al n. 071/596.3087 (per informazioni inerenti alle specifiche tecniche ed agli altri elementi di natura tecnico/economica).

Si precisa infine che:

- la documentazione di gara che sarà pubblicata (o, in caso di procedura negoziata, inviata al/agli operatore/i invitati) nella eventuale successiva procedura di affidamento potrà subire modifiche anche di rilievo rispetto a quella allegata in bozza al presente avviso;

	AVVISO CONSULTAZIONE PRELIMINARE		Rev. 02 Data versione 18/12/2017
	<i>S.O. Acquisizione Beni e Servizi</i>		Pagina 3 di 3

- dell'esito della presente "consultazione preliminare di mercato" si darà atto in sede di indizione di gara mediante apposito documento allegato alla determinazione di indizione, che sarà pubblicato sul sito istituzionale della Stazione appaltante.

Ancona, li 06 febbraio 2018

IL DIRETTORE
SO ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
Emanuele Giammarini

AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA
“OSPEDALI RIUNITI UMBERTO I – G. M. LANCISI – G. SALES” - ANCONA

**Procedura Negoziata per la fornitura in service di un sistema analitico
per dosaggi immunometrici speciali e screening biochimici prenatali del
1° e 2° trimestre di gravidanza**

1230PN

CIG

CAPITOLATO SPECIALE

INDICE

Articolo 1 – Oggetto della fornitura e durata del contratto	Pag. 2
Articolo 2 – Caratteristiche minime della fornitura	Pag. 2
Articolo 3 – Sopralluogo	Pag. 3
Articolo 4 – Prestazioni collaterali	Pag. 3
Articolo 5 – Documentazione tecnica	Pag. 4
Articolo 6 – Modalità di compilazione dell’offerta economica	Pag. 5
Articolo 7 – Criteri di aggiudicazione	Pag. 6
Articolo 8 – Consegna, installazione e collaudo	Pag. 8
Articolo 9 – Penalità	Pag. 8
Articolo 10 – Accertamento della quantità e qualità delle prestazioni	Pag. 8
Articolo 11 - Obblighi in materia di sicurezza	Pag. 10
Modello di dichiarazione di avvenuto sopralluogo	Pag. 11

Articolo 1 – Oggetto della fornitura e durata del contratto

La procedura ha per oggetto la fornitura in service, di durata quinquennale, di un sistema analitico per l'esecuzione di n° 12.000 ($\pm 20\%$) esami / anno per dosaggi immunometrici speciali e screening biochimici prenatali del 1° e 2° trimestre di gravidanza, come di seguito specificati:

Rif.	Parametro	N° esami / anno
	Screening biochimico prenatale del 2 trimestre di gravidanza per Trisomia 18/21	
1	Alfafetoproteina	800
2	Gonadotropina corionica (HCG)	200
3	Estriolo libero	200
	Screening biochimico prenatale del 1 trimestre per Trisomia 13/18/21	
4	Frazione libera HCG (1500
5	Proteina PAPP-A	1500
	Esami esoterici	
6	Delta4 androstenedione	1600
7	Somatomedina	2100
8	Proteina di trasporto BP3 dell'IGF1	1000
9	Ormone HGH	1200
10	Eritropoietina	1100
11	Gastrina	800

La fornitura dovrà comprendere:

- I) l'uso di un sistema analitico dedicato all'esecuzione dell'attività diagnostica sopra illustrata, debitamente corredato di un software per il calcolo del rischio per trisomia 13/18/21;
- II) i reagenti ed i materiali di consumo, ivi compresi i calibratori, controlli, nonché tutto quanto necessario per la corretta esecuzione degli esami suddetti e per il corretto funzionamento delle apparecchiature dedicate all'attività diagnostica, nonché la carta ed il toner per le stampanti; fatta eccezione per le provette per i campioni di sangue;
- III) il collegamento informatico bidirezionale al sistema gestionale del Laboratorio Analisi;
- IV) il controllo qualità esterno (Veq) per tutti i parametri elencati in cui è disponibile.

L'appalto si compone di unico lotto, essendo la fornitura costituita da un unico sistema, comprendente sia l'apparecchiatura sia i reagenti ed i materiali di consumo dedicati.

L'attività diagnostica sopra indicata è meramente presuntiva e, pertanto, i quantitativi dei reagenti e dei materiali di consumo che saranno indicati nella configurazione della fornitura aggiudicata dovranno intendersi meramente indicativi e non vincolanti per la Stazione Appaltante, che si riserva la facoltà di emettere ordinativi dimensionati alle effettive esigenze cliniche e diagnostiche che si presenteranno nel tempo.

Il contratto relativo alla fornitura di cui al presente Capitolato avrà durata di anni cinque, con decorrenza dalla data di attivazione clinica della strumentazione, fatta salva la possibilità di recedere anticipatamente qualora nel corso dell'appalto la Consip S.p.A. attivi una convenzione o altro strumento di acquisto avente analogo oggetto a condizioni economiche più favorevoli o siano attivate procedure di gara per prodotti corrispondenti da parte della Stazione Unica Appaltante della Regione Marche (SUAM) ex L.R. Marche n. 12/2012 e D.G.R. Marche n. 1670/2012.

Al termine dei rapporti contrattuali, sarà cura della Ditta fornitrice provvedere, a proprie spese, al ritiro dell'apparecchiatura installata.

Articolo 2– Caratteristiche minime della fornitura

Apparecchiatura

- sistema analitico ancora in produzione e di ultima generazione;

- sistema automatico con tecnica a chemiluminescenza per dosaggi immunometrici;
- identificazione positiva dei reagenti e campioni mediante barcode;
- caricamento continuo dei campioni;
- ago campionatore con sistema di rilevazione campione;
- sistema di refrigerazione (temperatura controllata) dei reagenti con la possibilità di lasciarli a bordo dello strumento;
- dotazione di gruppo di continuità, ove non potesse essere utilizzata la linea di continuità aziendale;
- dotazione di sistema di deionizzazione dell'acqua, ove richiesto per il corretto funzionamento del sistema.

Reagenti e materiali di consumo

- tempo di utilizzo dei reagenti, controlli, calibratori, garantito, al momento della consegna la Laboratorio, di almeno sei (6) mesi;
- marcatura CE.

Software

- software di ultima generazione e marcatura CE;
- software dedicato per il calcolo del rischio per la trisomia 13/18/21 nel primo e secondo trimestre di gravidanza e difetti del tubo neurale nel secondo trimestre di gravidanza, con algoritmo che comprende dati anagrafici, dati anamnestici utili al calcolo del rischio (peso, fumo, diabete, origine etnica, fecondazione medicalmente assistita) dati biochimici, dati ecografici compresa la misurazione dell'osso nasale;

Tutte le apparecchiature, inoltre, devono essere nuove di fabbrica ed in possesso del marchio CE ed attestazioni di conformità alle norme di sicurezza CEI o altre norme internazionali ufficialmente riconosciute sulla sicurezza elettrica in ambiente medicale.

Tutte le componenti della fornitura (apparecchiature, reagenti e materiali di consumo) devono essere disponibili sul mercato al momento di presentazione dell'offerta, **pena l'esclusione dell'offerta stessa.**

Il mancato possesso di anche solo una delle caratteristiche minime indicate nel presente Capitolato comporterà l'esclusione della Ditta dalla procedura di gara.

Articolo 3 – Sopralluogo

Per la partecipazione alla procedura di affidamento, la Ditta concorrente dovrà effettuare, pena l'esclusione, un sopralluogo preventivo alla presentazione dell'offerta presso i locali dove dovranno essere installati i sistemi oggetto dell'appalto, al fine di accertare le condizioni dei luoghi e le circostanze generali e particolari che possono influire sulla formulazione dell'offerta nonché sulla consegna ed installazione del sistema.

Ai fini dell'effettuazione del prescritto sopralluogo, i concorrenti devono concordare la data inviando la richiesta alla S.O. Attività Tecniche e Patrimonio (Tel. 071/5964926 – 071/5965499 pec atp.aou.ancona@emarche.it – Fax 071/5964839).

Il sopralluogo potrà essere effettuato nei soli giorni di lunedì dalle 09:00 alle 14:00 e venerdì dalle ore 15:00 alle ore 18:00, alla presenza del Direttore della S.O. Attività Tecniche o suoi delegati, eventualmente assistiti da rappresentanti della S.O.D. Fisica Sanitaria e della S.O.D. utilizzatrice, ove ritenuto necessario. Data e luogo del sopralluogo sono comunicati al richiedente dalla S.O. Attività Tecniche e Patrimonio con almeno TRE giorni di anticipo rispetto alla data fissata.

Il sopralluogo dovrà essere effettuato entro i termini di scadenza fissati nell' RDO per la richiesta di informazioni complementari o chiarimenti sul contenuto degli atti a base della procedura.

Articolo 4 – Prestazioni collaterali

La Ditta appaltatrice dovrà provvedere alle seguenti prestazioni collaterali:

- 1) Addestramento del personale qualificato della S.O.D. Laboratorio Analisi all'uso delle strumentazioni, in ragione di almeno due (2) persone, della durata minima di 1 giorno nell'arco dei primi 3 mesi dopo il collaudo delle strumentazioni;
- 2) Fornitura di manuali di installazione, gestione e manutenzione delle apparecchiature e dei software gestionali e di manuali contenenti tutte le metodiche e le modalità di applicazione, **redatti, a pena di esclusione, in lingua italiana;**
- 3) Servizio di Assistenza Tecnica full risk, per tutta la durata del contratto, che dovrà comprendere:
 - manutenzione ordinaria e straordinaria, con sostituzione di tutte le parti di ricambio a qualsiasi titolo deteriorate, salvo il dolo;
 - almeno 2 interventi/anno di manutenzione preventiva, programmati tra le parti, e taratura annuale per ciascuno dei sistemi forniti, al fine di garantirne il perfetto funzionamento;
 - intervento in loco del tecnico entro le dodici (12) ore solari per le chiamate effettuate, anche solo telefonicamente, per assistenza tecnica d'urgenza e risoluzione del guasto entro le ventiquattro ore solari dall'arrivo in loco del tecnico della ditta (il sabato dovrà essere considerato giornata lavorativa);
- 4) Fornitura di apparecchio sostitutivo, in caso di fermo-macchina superiore a quarantotto (48) ore;
- 5) Aggiornamento o nuovi release di programma
- 6) Aggiornamento tecnologico gratuito delle apparecchiature e dei dispositivi medici e materiali di consumo ed eventuale sostituzione delle strumentazioni in caso di rilevanti innovazioni;
- 7) Garanzia della prosecuzione degli esami, qualora la riparazione richieda un tempo superiore a 2 giorni dall'inizio dell'intervento;
- 8) Interventi e necessaria assistenza nell'eventualità che i sistemi installati, per esigenze organizzative della SOD utilizzatrice, debbano essere spostati di sede;
- 9) Idonea copertura assicurativa contro i rischi di deperimento della strumentazione fornita e contro i rischi di R.C. verso gli utilizzatori e gli utenti;
- 10) Eventuale adeguamento delle strutture e degli impianti esistenti presso i locali di destinazione delle apparecchiature, necessari per la corretta allocazione delle apparecchiature e per il buon funzionamento delle stesse.

Articolo 5 – Documentazione tecnica

La Ditta concorrente dovrà obbligatoriamente corredare l'offerta di una relazione tecnica, illustrativa di tutte le caratteristiche dei prodotti offerti (apparecchiature, reagenti e materiali di consumo), corredata anche delle schede tecniche e depliant illustrativi di tutti i prodotti stessi, nella quale dovranno essere indicati almeno i seguenti dati:

Per le apparecchiature

- ✓ la denominazione;
- ✓ il nome della Ditta produttrice;
- ✓ l'anno di fabbricazione;
- ✓ la manutenzione giornaliera necessaria per il buon funzionamento;
- ✓ l'osservanza delle caratteristiche di sicurezza, a norma della legge vigente e successive modifiche ed integrazioni;
- ✓ le caratteristiche tecniche e funzionali e le potenzialità dello strumento;
- ✓ dettagliata descrizione delle caratteristiche preferenziali che sono oggetto di valutazione qualitativa;
- ✓ l'anno di prima apposizione della marcatura CE;
- ✓ le modalità per garantire il buon funzionamento anche in caso di microinterruzioni dell'alimentazione elettrica;
- ✓ possesso della marcatura CE, con indicazione dell'Ente notificatore, allegando le relative certificazioni;
- ✓ certificazione di conformità di ciascuna apparecchiatura a norme CEI o altre norme internazionali ufficialmente riconosciute sulla sicurezza elettrica e meccanica dei laboratori;
- ✓ dichiarazione riepilogativa sulla sicurezza delle apparecchiature elettriche;
- ✓ caratteristiche di alimentazione elettrica, assorbimento, dispersione e necessità di condizionamento, con specifiche di temperatura/umidità;
- ✓ eventuale progetto per l'adeguamento strutturale dei locali destinati all'installazione delle apparecchiature e per la predisposizione / modifica degli impianti, ivi compreso l'impianto di condizionamento/climatizzazione, che deve essere adeguato ai locali ed alle attrezzature; qualora, a seguito del sopralluogo, non si rilevi la necessità di effettuare opere di adeguamento impiantistico o strutturale per l'installazione delle apparecchiature, dovrà essere presentata apposita dichiarazione

- ✓ in tal senso;
- ✓ specifiche di “input/output” e la definizione del file ASCII di trasferimento dei dati;
- ✓ elenco dei centri italiani presso cui sono in funzione sistemi analoghi a quelli offerti, con la specifica dei sistemi installati;
- ✓ elenco delle referenze scientifiche nazionali ed internazionali;

Per i reagenti e il materiale di consumo

- ✓ dichiarazione di conformità alle norme vigenti di ciascun prodotto offerto (reagenti e materiali di consumo);
- ✓ il nome commerciale, RDM e/o CND, il confezionamento ed il codice di ogni prodotto;
- ✓ il nome della Ditta produttrice;
- ✓ il nome del distributore;
- ✓ il tempo di validità minima del materiale alla data di consegna alla Stazione appaltante;
- ✓ indicazione del numero di confezioni necessarie per garantire la corretta esecuzione della fornitura prevista nel presente Capitolato, comprendenti, quindi, sia quelle necessarie per l'esecuzione dell'attività prevista al precedente articolo 1, sia quelle necessarie per l'esecuzione di ripetizioni/controlli/calibrazioni /standard, da calcolarsi in conformità all'attività diagnostica indicata al precedente articolo 1;
- ✓ tipo di confezionamento (volume, peso, n. flaconi e confezionamento secondario);
- ✓ schede di sicurezza dei prodotti offerti (se previste);
- ✓ copia di eventuali registrazioni o certificazioni estere;
- ✓ condizione di conservazione dei prodotti;
- ✓ schede tossicologiche di ogni reagente/componente dei sistemi diagnostici offerti, dettagliando le modalità per lo smaltimento in ottemperanza ai requisiti cogenti.

Per il servizio di assistenza tecnica

- ✓ indicazione del tempo limite di risposta alla chiamata di emergenza;
- ✓ definizione del gestore dell'assistenza (in proprio o in appalto) e indicazione delle sedi di assistenza interessate al supporto dell'Ente;
- ✓ descrizione del supporto fornito all'avvio del servizio (modalità di istruzione degli operatori della S.O.D. utilizzatrice) e per il mantenimento dello stesso ad adeguati livelli qualitativi;
- ✓ programmazione degli interventi di manutenzione periodica;
- ✓ descrizione dell'organizzazione aziendale relativamente al supporto scientifico fornibile;
- ✓ certificazioni ISO 9000 conseguite;

La documentazione tecnica dovrà essere prodotta, pena l'impossibilità di verificare la corrispondenza dell'offerta tecnica alle prescrizioni del presente Capitolato, inderogabilmente **in lingua italiana**, ad eccezione delle certificazioni CE o di altre eventuali certificazioni di qualità rilasciate da organismi internazionali, delle pubblicazioni e della letteratura, che possono essere prodotte in lingua originale.

Articolo 6 – Modalità di compilazione dell'offerta economica

L'offerta dovrà essere compilata secondo il format esistente nella piattaforma del mercato elettronico della Pubblica Amministrazione.

La Ditta concorrente dovrà, inoltre, produrre il file “Prospetto offerta economica” messo a disposizione in formato excel dalla Stazione appaltante, debitamente compilato e sottoscritto.

Congiuntamente all'offerta, il concorrente dovrà presentare un'autocertificazione, redatta ai sensi del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, attestante le condizioni economiche praticate per forniture analoghe ad altri Enti del Servizio Sanitario Nazionale.

L'offerta che preveda, in deroga a quanto stabilito al precedente comma, la corresponsione di un canone di noleggio per l'utilizzo delle apparecchiature od altri canoni relativi a parte delle prestazioni richieste dal presente Capitolato, non sarà presa in considerazione ai fini dell'aggiudicazione.

Articolo 7 – Criteri di aggiudicazione

L'appalto sarà aggiudicato con il criterio del prezzo più basso ai sensi dell'art. 95 D. Lgs. 50/2016 previa verifica della rispondenza dell'offerta tecnica alle caratteristiche richieste nel presente

Capitolato d'oneri.

Articolo 8 – Consegna, installazione e collaudo

La consegna e l'installazione delle apparecchiature dovranno avvenire, sotto la responsabilità e a cura e spese della Ditta appaltatrice, presso i locali utilizzatori entro il termine di 60 (sessanta) giorni solari e continuativi, dalla data di stipula del contratto. Rimangono a carico dell'appaltatore le spese eventualmente occorrenti per opere di sollevamento e di trasporto interno, ove i locali non siano ubicati al piano terreno. Il collaudo di accettazione delle apparecchiature, in contraddittorio con il fornitore, verrà effettuato da parte del personale incaricato dalla Stazione appaltante, che ne accerterà la rispondenza alle norme tecniche e di sicurezza elettrica. In fase di collaudo, l'appaltatore, nella persona delegata, deve dimostrare la rispondenza di ciascuna apparecchiatura a quanto disposto dalla specifica normativa CEI, se prevista, o dalle procedure della Ditta produttrice e, comunque, deve dimostrare la funzionalità a tutti i test richiesti nelle procedure aziendali, conformi alle prestazioni dichiarate nell'offerta tecnica.

I materiali di consumo dovranno essere consegnati a seguito di regolare ordine, nella quantità e qualità descritte nell'ordine stesso, non oltre i termini espressamente indicati nell'ordinativo di acquisto, trasmesso anche a mezzo fax; l'appaltatore deve rendersi disponibile ad effettuare consegne in via d'urgenza, nei termini ridotti che saranno indicati nell'ordine. La disposizione della consegna entro il termine fissato si intende tassativa e non soggetta a variazione. Qualora per l'appaltatore non sia possibile il rispetto di detto termine, deve darne tempestiva comunicazione al Magazzino ordinante.

Articolo 9 – Penalità

Qualora, entro il termine predetto, non sia completata la consegna e l'installazione delle apparecchiature richieste nel presente Capitolato, per cause imputabili all'appaltatore, la Stazione appaltante potrà applicare una penale fino ad un massimo dello 0,02% dell'entità totale dell'appalto per ogni giorno solare di ritardo.

In caso di ritardi nella consegna dei materiali o nell'esecuzione del servizio di manutenzione ed assistenza tecnica, sia per gli interventi di manutenzione programmata sia per quelli di manutenzione straordinaria, la Stazione appaltante si riserva di applicare una penale fino ad un massimo dello 0,02% dell'entità totale dell'appalto per ogni giorno solare di ritardo nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali. La reiterazione dei ritardi, per fatti imputabili all'appaltatore, potrà dare luogo alla risoluzione del contratto.

In caso di consegna di materiali non conformi alle caratteristiche indicate nell'offerta di gara o di esecuzione di interventi di manutenzione ed assistenza tecnica non risolutivi rispetto alle problematiche evidenziate, la Stazione appaltante si riserva di applicare una penale fino ad un massimo dello 0,02% dell'entità totale dell'appalto per ogni fornitura non conforme e per ogni intervento di manutenzione ed assistenza tecnica non risolutivo. Il mancato ripristino delle condizioni della fornitura rispetto ai livelli qualitativi indicati nel contratto, per fatti imputabili all'appaltatore, potrà dare luogo alla risoluzione del contratto.

Articolo 10 – Accertamento della quantità e qualità delle prestazioni

L'accertamento della quantità e della qualità delle prestazioni rese dall'esecutore avverrà ad insindacabile giudizio degli Organi competenti della Stazione Appaltante nelle modalità di seguito indicate:

Accertamento della quantità

Le forniture di beni e servizi dovranno corrispondere alle quantità previste ed eventualmente ordinate; quantità in eccesso non saranno accettate o ritirate.

Eventuali attestati di ricevuta da parte del Magazzino ordinante implicano solo una verifica quantitativa tra quanto richiesto e quanto consegnato senza alcuna implicita o esplicita presunzione di accettazione definitiva. Restano comunque ferme e impregiudicate le diverse determinazioni del direttore dell'esecuzione.

Accertamento della qualità

La verifica qualitativa consiste:

- a) nella verifica dei documenti di accompagnamento delle forniture di materiali per assicurare che siano conformi alle prescrizioni ed approvati dalle strutture di controllo in qualità del fornitore;
- b) nella verifica che i materiali, le apparecchiature e gli impianti abbiano superato le fasi di collaudo prescritte dal controllo di qualità o dalle normative vigenti o dalle prescrizioni contrattuali in base alle quali sono stati costruiti;
- c) nel controllo sulla regolare esecuzione della prestazione in liquidazione con riguardo alle specifiche tecniche contrattuali;
- d) nell'assistenza alle prove di laboratorio.

Eventuali attestati di ricevuta implicano solo una verifica qualitativa finalizzata all'emissione degli acconti senza alcuna implicita o esplicita presunzione di accettazione definitiva. Restano comunque ferme e impregiudicate le diverse determinazioni del direttore dell'esecuzione.

Le verifiche di cui sopra non sollevano l'esecutore dalle responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine ai vizi non rilevati all'atto della consegna, né dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto della utilizzazione della prestazione fornita e liquidata.

L'esecutore deve rispondere, in qualsiasi momento, di eventuali danni a persone della Stazione Appaltante o a terzi derivanti dall'utilizzo della fornitura liquidata a causa di difetti ed imperfezioni della stessa.

La fornitura che a giudizio della struttura utilizzatrice non risulti conforme alla qualità convenuta ed esaminata in sede di affidamento, o sia scaduta o prossima alla scadenza, dovrà essere ritirata e immediatamente sostituita a cura e spese dell'esecutore. La mancata sostituzione sarà considerata "mancata consegna" e l'eventuale relativo corrispettivo liquidato sarà portato in detrazione contabile in occasione dell'emissione del successivo pagamento.

La fornitura non accettata resta a disposizione dell'esecutore che, a suo rischio e pericolo, dovrà ritirarla a propria cura e spese. Resta a carico dell'esecutore ogni danno relativo al deterioramento della fornitura non ritirata.

Nel caso in cui l'esecutore non provveda alla immediata sostituzione della fornitura, la Stazione Appaltante potrà provvedere d'ufficio e in danno dell'esecutore stesso sia per ordinare la fornitura ad altro operatore economico sia per lo smaltimento della fornitura non accettata. Resta salva la facoltà per la Stazione Appaltante di richiedere il risarcimento per eventuali ulteriori danni subiti.

La reiterazione per almeno tre volte della circostanza connessa alla mancata accettazione di forniture previste nel presente atto costituisce condizione necessaria e sufficiente per l'attivazione della procedura di risoluzione in danno con incameramento dell'intero deposito cauzionale.

Nel caso di prodotti posti in sequestro dal Ministero della Sanità o comunque su disposizione dell'Autorità Giudiziaria, l'esecutore dovrà ritirare tali prodotti a proprie spese, con conseguente accredito nei confronti della Stazione Appaltante.

La registrazione mediante l'apposita procedura informatica della presa in carico dei materiali forniti, recante gli estremi del documento di trasporto e dell'ordinativo corrispondente, è effettuata ad ogni consegna previo accertamento delle quantità, secondo la disciplina del presente capitolato.

La S.O. Gestione Economico Finanziaria provvede, all'atto della registrazione delle fatture inviate dai fornitori, alla verifica, mediante l'apposita procedura informatica, della rispondenza delle fatture stesse all'ordinativo e al documento di trasporto e, nel caso in cui venga accertata la rispondenza, la fattura è posta direttamente in pagamento. In caso contrario, la fattura viene inviata alla S.O. Acquisizione di Beni e Servizi per la liquidazione successiva, che resta subordinata alle verifiche del caso.

L'accertamento della qualità secondo la disciplina del presente capitolato avviene nel periodo intercorrente tra la "registrazione della presa in carico" ed il "pagamento della fattura", come sopra illustrati.

Articolo 11 – Obblighi in materia di sicurezza

In merito agli obblighi di cui all'art. 26 del D.Lgs. n. 81/08, si precisa che non viene predisposto il Documento Unico di valutazione dei Rischi da Interferenza in quanto non si evidenziano rischi da interferenza nelle attività descritte nel capitolato.

Le attività di manutenzione ordinaria e straordinaria delle apparecchiature devono essere effettuate fuori dall'orario di lavoro della struttura interessata.

La Ditta aggiudicataria deve, in caso di modifica delle lavorazioni e/o in caso si evidenzino rischi da interferenza durante l'attività lavorativa, darne immediata comunicazione al R.U.P.

Alla Ditta aggiudicataria sarà comunque consegnata "Nota informativa" inerente le procedure in tema di "sicurezza e salute nei luoghi di lavoro" vigenti presso questa Azienda.

Tali procedure non devono intendersi sostitutive di quelle interne di sicurezza adottate dalla Ditta aggiudicataria, ma devono integrarsi con esse per garantire un'adeguata informazione al personale anche sui regolamenti vigenti nell'Azienda Committente.

Restano, in ogni caso, immutati gli obblighi a carico delle imprese relativi all'applicazione della normativa vigente in tema di "sicurezza e salute nei luoghi di lavoro" a tutela dei propri lavoratori per i rischi dovuti dalla propria attività lavorativa.

AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA
“OSPEDALI RIUNITI UMBERTO I – G. M. LANCISI – G. SALESI” - ANCONA

DICHIARAZIONE DI AVVENUTO SOPRALLUOGO

Si attesta che il Sig. / Dott. _____, nato a _____ il _____, nella sua qualità di _____ della Ditta _____, ha provveduto in data _____ ad effettuare, ai fini della partecipazione alla Procedura negoziata per la fornitura in service di un sistema analitico per dosaggi immunometrici speciali e screening biochimici prenatali del 1° e 2° trimestre di gravidanza, il sopralluogo prescritto all'articolo 3 del Capitolato d'Oneri.

Ancona, _____

Per L'impresa

Per la Stazione Appaltante
