

SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE – REGIONE SARDEGNA
AZIENDA U.S.L. n. 7
Carbonia

Deliberazione n. 58

23 GEN. 2003

adottata dal Direttore Generale in data _____

OGGETTO: *Perfezionamento delibera n° 3097 del 18 dicembre 2002, pubblico incanto-procedura aperta per la fornitura biennale di pacemakers, cateteri e introduttori per cardiologia, soggetta a controllo ai sensi dell'art. 54 della L.R. 26 gennaio 1995, n. 5.*

Su proposta del Responsabile del Servizio Acquisti il quale:

- Atteso** che con delibera n° 3097 del 18 dicembre 2002 l'Azienda ha confermato l'indizione di gara a pubblico incanto per la fornitura biennale di pacemakers, cateteri e introduttori per cardiologia, approvando contestualmente il Capitolato Speciale, di cui alla deliberazione n° 1200 del 22 maggio 2002;
- Visto** l'art. 1, comma 3°, del medesimo Capitolato Speciale, che prevede la rescissione dei contratti di somministrazione prima della loro naturale scadenza, a seguito di partecipazione a convenzioni, stipulate nel frattempo dalla Consip S.p.A., o ad altre successive convenzioni nazionali e/o regionali, alle quali l'Azienda è obbligata ad aderire ai sensi della normativa vigente, senza che le Ditte aggiudicatarie possano avanzare pretese di alcun titolo;
- Considerato** che, nell'adottare il provvedimento di cui sopra, non si è tenuto conto che nel dispositivo della richiamata deliberazione n° 1200 del 22 maggio 2002, era stata disposta la contabilizzazione della spesa annuale presunta di € 570.000,00;
- Accertato** che, peraltro, con l'indizione e la pubblicazione dell'appalto per l'Azienda vi è l'impegno ad acquistare beni per l'importo annuale sopra quantificato, e che, di conseguenza, per le Ditte nascono interessi procedimentali e interessi partecipativi, che si sostanziano in una pretesa alla scelta del contraente da parte dell'Azienda stessa;
- Rilevato** che, per tale circostanza, l'atto n° 3097 del 18 dicembre 2002 è da considerarsi soggetto a controllo, ai sensi dell'art. 54 della L.R. 26 gennaio 1995, n. 5;
- Ritenuto** che è da perfezionare il medesimo atto, ai sensi e per effetto dell'art. 55 della predetta L.R. 5/95;

PROPONE

- l'adozione di formale atto deliberativo che perfezioni la delibera n° 3097 del 18 dicembre 2002, di conferma della gara per la fornitura di pacemakers, cateteri e introduttori per cardiologia, di cui alla deliberazione n° 1200 del 22 maggio 2002, con la precisazione che la somministrazione avrà durata biennale, fatta salva l'interruzione anticipata per sopravvenuta adesione, secondo la normativa vigente, dell'Azienda a successive convenzioni Consip S.p.A. o ad altre convenzioni nazionali e/o regionali, procedendo alla sua trasmissione all'Assessorato regionale dell'igiene, sanità e assistenza sociale ai fini del controllo di cui all'art. 54 della L.R. 26 gennaio 1995, n. 5;



IL DIRETTORE GENERALE

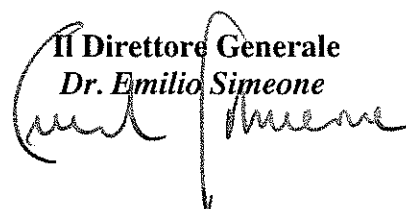
Preso atto dell'istruttoria svolta dal Responsabile del Servizio Acquisti

Sentiti il Direttore Amministrativo e il Direttore Sanitario

DELIBERA

per i motivi esposti in premessa:

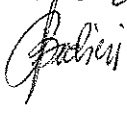
- perfezionare la delibera n° 3097 del 18 dicembre 2002, di conferma della gara per la fornitura di pacemakers, cateteri e introduttori per cardiologia, di cui alla deliberazione n° 1200 del 22 maggio 2002, con la specifica che la somministrazione avrà durata biennale, fatta salva l'interruzione anticipata per sopravvenuta adesione, secondo la normativa vigente, dell'Azienda a successive convenzioni Consip S.p.A. o ad altre convenzioni nazionali e/o regionali, provvedendo alla sua trasmissione all'Assessorato regionale all'igiene, sanità e assistenza, per il controllo previsto dall'art. 54 della L.R. 26 gennaio 1995, n. 5,

Il Direttore Generale
Dr. Emilio Simeone


DIRAMM/ 

DIRSAN/ 

ACQ/AGULLI/ 

SettAcq/EBarbieri 

SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE – REGIONE SARDEGNA
AZIENDA U.S.L. n. 7
Carbonia

Deliberazione n. 3094

adottata dal Direttore Generale in data 18 DIC. 2002

OGGETTO: *Conferma delibera n° 1200 del 22 maggio 2002: Indizione pubblico incanto-procedura aperta per la fornitura biennale di pacemakers, cateteri e introduttori per cardiologia.*

Su proposta del Responsabile del Servizio Acquisti il quale:

- Atteso** che con delibera n° 1200 del 22 maggio 2002 l'Azienda ha indetto gara a pubblico incanto per la fornitura biennale di pacemakers, cateteri e introduttori per cardiologia, approvando contestualmente il Capitolato Speciale;
- Visto** che l'appalto di cui trattasi rientra tra quelli individuati dall'Assessorato dell'Igiene e Sanità – Regione Sardegna - per essere unificati in sede regionale;
- Rilevato** che fino ad oggi non sono state emanate disposizioni normative da parte dell'Assessorato competente circa le procedure di acquisizione a mezzo di aggregazione tra le varie aziende sanitarie regionali;
- Ritenuto** che, in attesa di determinazioni assessoriali regionali, sia indispensabile assicurare la continuità operativa ed assistenziale, confermando l'espletamento della pubblica gara e richiedendo l'autorizzazione al competente assessorato regionale, in quanto la proroga dei precedenti contratti è in scadenza il 31 dicembre 2002;
- Precisato** che il Servizio Acquisti ha integrato il Capitolato Speciale, di cui alla delibera 1200/02, con la modulistica dell'autodichiarazione ed il modello GAP ai sensi della normativa vigente;

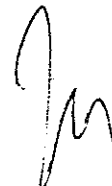
PROPONE

- l'adozione di formale atto deliberativo che confermi l'espletamento della gara per la fornitura biennale di pacemakers, cateteri e introduttori per cardiologia, previa autorizzazione regionale, integrando nel contempo il Capitolato Speciale, approvato con deliberazione n° 1200 del 22 maggio 2002;

IL DIRETTORE GENERALE

Preso atto dell'istruttoria svolta dal Responsabile del Servizio Acquisti

Sentiti il Direttore Amministrativo e il Direttore Sanitario



DELIBERA

per i motivi esposti in premessa:

- confermare l'indizione della gara per la fornitura biennale di pacemakers, cateteri e introduttori per cardiologia, di cui alla deliberazione n° 1200 del 22 maggio 2002, previa autorizzazione da parte del competente assessorato regionale dell'Igiene e Sanità;
- integrare il Capitolato Speciale, approvato con la medesima deliberazione n° 1200 del 22 maggio 2002, con la modulistica dell'autodichiarazione ed il modello GAP ai sensi della normativa vigente.
- confermare la parte restante della medesima deliberazione n° 1200 del 22 maggio 2002.



Il Direttore Generale
Dr. Emilio Simone
Emilio Simone

DIRAMM/ *[Signature]*

DIRSAN/ *[Signature]*

ACQ/AGULLI *[Signature]*

SettAcq/EBarbieri *[Signature]*

[Handwritten mark]

Il Responsabile del Servizio Affari Generali,

Attesta che la deliberazione
n. 3094 del 18 DIC. 2002

è stata pubblicata

nell'Albo pretorio dell'Azienda USL n. 7

a partire dal 20 DIC. 2002 al - 3 GEN. 2003

Resterà in pubblicazione per 15 giorni consecutivi
ed è stata posta a disposizione per la consultazione.

Il Responsabile del Servizio

Affari Generali

(Dr.ssa Margherita Cannas)



Allegati n. _____

Destinatari:

- *Collegio dei Sindaci*
- *Servizio Bilancio*
- *Servizio Acquisti*

AZIENDA SANITARIA LOCALE n. 7

Via Dalmazia 83 - Tel. 0781 6681 - P.I./C.F. 02261310920

9013 CARBONIA

**CAPITOLATO SPECIALE DI APPALTO
PER LA FORNITURA DI PACE MAKERS, CATETERI E INTRODUTTORI PER
CARDIOLOGIA**

ART. 1 - OGGETTO DELLA FORNITURA E DURATA

Oggetto del presente Capitolato è la fornitura di pace makers, cateteri ed introduttori per Cardiologia, occorrenti all'Azienda USL 7 per un periodo di 2 (due) anni decorrenti dalla data indicata nella lettera d'aggiudicazione o nel contratto.

Il contratto, però, potrà essere rescisso su esplicita volontà dell'Azienda, anche senza alcun motivo imputabile alla Ditta, in qualsiasi momento prima della naturale scadenza del medesimo, qualora si decidesse l'interruzione dell'attività espletata direttamente dall'Azienda o la soppressione del Servizio, senza che la Ditta possa avanzare riserva alcuna o richiesta di indennizzo.

Il contratto potrà ugualmente essere rescisso, su esplicita volontà dell'Azienda, prima della naturale scadenza del medesimo, a seguito di Convenzioni Consip S.p.A. o altre Convenzioni nazionali e/o regionali, di fornitura dei beni, oggetto del presente capitolato, alle quali la ASL è obbligata ad aderire ai sensi della normativa vigente, senza che la Ditta aggiudicataria possa avanzare pretese di alcun titolo.

Resta inteso che l'eventuale risoluzione del contratto dovrà avvenire in ogni caso al compimento di ciascuna annualità contrattuale, con preavviso di sessanta giorni da parte della ASL. Il mancato preavviso comporta l'automatica prosecuzione del contratto sino alla sua scadenza naturale.

La Ditta aggiudicataria ha l'obbligo di continuare la fornitura alle condizioni convenute fino all'aggiudicazione del successivo appalto e ciò non oltre il limite di giorni 90 (novanta) dalla scadenza naturale.

ART. 2 - QUANTITA' DI FORNITURA E CARATTERISTICHE QUALITATIVE

I quantitativi annui presunti di fornitura sono soggetti a variazione in aumento o diminuzione nel limite del 20% (art. 11 R.D. 2440/1923), senza che ciò possa comportare alcuna variazione del prezzo. I quantitativi potranno essere ulteriormente ridotti nel caso di insufficiente disponibilità finanziaria a seguito di manovre di contenimento della spesa operata dallo Stato o dalla Regione Sardegna.

I prodotti offerti e forniti devono corrispondere alle norme di buona fabbricazione ed alle norme di legge in vigore al momento della fornitura nonché alle norme di legge comunitarie e nazionali.

I requisiti tecnici vincolanti sono quelli indicati nel presente articolo. L'Azienda si riserva di verificare la reale rispondenza delle caratteristiche in vivo.



Si forniscono precisazioni tecniche peculiari dei prodotti e i quantitativi annui presunti:

LOTTO 1

a) *Stimolatori cardiaci SSI ventricolari multiprogrammabili ad elevata vita prevista*

- Peso non superiore a 28 g.
- Spessore non superiore a 7 mm.
- SSI con modalità OSO e OOO.

Quantità richiesta: n° 20

b) *Elettrocateri uni bipolari atriali e/o ventricolari*

- A fissazione a barbe e/o a vite
- Connessione IS-1
- Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
- Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 40

LOTTO 2

a) *Stimolatori SSI monocamerale multiprogrammabili telemetrici con funzioni diagnostiche*

- Piccole dimensioni
- modalità: SSI, SST, SSO, OFF (temporaneo per valutare il ritmo spontaneo).
- frequenza: superiore a 170 bpm.
- isteresi: Programmabile.
- Durata almeno di 1 ms per pazienti con alta soglia.
- Programmazione notturna e programmazione temporanea di tutti i parametri.
- Sensibilità e periodo refrattario

Quantità richiesta: n° 20

b) *Elettrocateri uni bipolari atriali e/o ventricolari*

- A fissazione a barbe e/o a vite
- Connessione IS-1
- Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
- Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 20

LOTTO 3

a) *Stimolatori cardiaci SSIR terapeutici con accelerometro piezoelettrico*

- Funzioni RR estese comprensive della funzione sonno.
- Test temporanei e studi elettrofisiologici non invasivi.
- Modelli dotati di connettori per sostituzioni.

Quantità richiesta: n° 5

b) *Elettrocateri uni bipolari atriali e/o ventricolari*

- A fissazione a barbe e/o a vite
- Connessione IS-1
- Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
- Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 5

LOTTO 4

a) *Stimolatori cardiaci SSIR con multisensore*

- Possibilità di risposta in frequenza programmabile ON/OFF
- Peso inferiore a 25 gr.

- *Disponibilità di connettore 5 / 6 mm*
Quantità richiesta: n° 10

b) Elettrocateri uni bipolari atriali e/o ventricolari

- *A fissazione a barbe e/o a vite*
- *Connessione IS-1*
- *Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano*
- *Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice*
Quantità richiesta: n° 10

LOTTO 5

a) VDD PM atrio-guidato dotati di sensore Accelerometrico con cambio di modo, diagnostici

- *Alta energia. Con uscita, almeno di 7 Volt*
- *Peso contenuto*
- *Elevata frequenza massima anche in modo temporaneo*
- *Misura della soglia di stimolazione in ampiezza e/o durata d'impulso. Misura automatica della soglia di sensing*
- *Isteresi multiple con ricerca*
- *Gestione delle tachicardie cambio di modo con + parametri programmabili e + modalità di ricaduta, documentati numericamente e %*
- *Registro delle aritmie con memorizzazione prolungata degli eventi aritmici in modo automatico o attivato dal paziente (magnete)*
Quantità richiesta: n° 15

b) Monocateri

- *Rivestimento della guaina isolante in silicone*
- *Elettrodo distale in platino iridio con dipolo atriale corto*
- *Della stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice*
Quantità richiesta: n° 15

LOTTO 6

a) Stimolatori cardiaci VDDR con sensore accelerometro piezoelettrico

- *Funzione RR a due pendenze in incremento indipendentemente programmabili.*
- *Peso non superiore a 25 g. e spessore non superiore a 6.6 mm.*
Quantità richiesta: n° 20

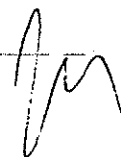
b) Monocateri

- *Rivestimento della guaina isolante in silicone*
- *Connessione IS-1*
- *Polarità ventricolare unipolare e bipolare in atrio*
- *Dipolo atriale lungo*
- *Della stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice*
Quantità richiesta: n° 20

LOTTO 7

a) Stimolatori cardiaci DDD - Cambio di modo con sensore accelerometrico. Alta capacità diagnostica e terapeutica

- *Alta energia. Con uscita, almeno di 7 Volt*
- *Polarità di sensing e pacing indipendenti in entrambe le camere.*
- *Connettore IS-1 e 5/6mm*
- *Elevata frequenza massima, anche in modo temporaneo*



- Misura della soglia di stimolazione in ampiezza e/o durata d'impulso ed automatica della soglia di sensing
 - Isteresi multiple con ricerca
 - Gestione delle tachicardie cambio di modo con + parametri programmabili e + modalità di ricaduta, documentati numericamente e %
 - Registro delle aritmie con memorizzazione prolungata degli eventi aritmici in modo automatico o attivato dal paziente (magnete)
 - Risposta bradi improvvisa per la sindrome vaso vagale
 - PVARP dinamico; allungamento automatico PVARP dopo PVC;
 - Accelerometro a circuito integrato con possibilità di taratura del sensore
- Quantità richiesta: n° 15

b) Elettrocateri Uni\Bipolari

- Rivestimento della guaina isolante in poliuretano, corpo del catetere max 5F, spirali bifilari ad avvolgimento parallelo elettrodo in titanio rivestito di ossido di iridio, fissazione a barbe
 - Preferibilmente della stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice degli stimolatori.
- Quantità richiesta: n° 30

LOTTO 8

a) Stimolatori cardiaci DDD - Cambio di modo automatico con funzioni diagnostiche

- Programmabilità estesa
 - Modi tutti quelli di base comprese le modalità DDI e VVIR
 - Frequenza da 30 a 180 bpm.
 - Durata superiore ad 1,0 ms.
 - Peso inferiore a 27 gr, spessore inferiore a 7 mm.
 - Isteresi programmabile
- Quantità richiesta: n° 5

b) Cateteri mono/bipolari atriali e ventricolari

- A barbe preferibilmente a struttura frattale e della stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice degli stimolatori.
- Quantità richiesta: n° 10

LOTTO 9

a) Stimolatori cardiaci DDD con possibilità di stimolazione DDD e VDD

- Peso non superiore a 25 g.
 - Spessore non superiore a 7 mm
- Quantità richiesta: n° 10

b) Elettrocateri uni bipolari atriali e\o ventricolari

- A fissazione a barbe e\o a vite
 - Connessione IS-1
 - Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
 - Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice
- Quantità richiesta: n° 20

LOTTO 10

a) Stimolatori cardiaci DDDR - Cambio di modo con sensore accelerometrico. Elevata capacità diagnostica e terapeutica

- Alta energia. Con uscita, almeno di 7 Volt
- Peso non superiore a 25 g.

- Polarità di sensing e pacing indipendenti in entrambe le camere.
 - Elevata frequenza massima anche in modo temporaneo
 - Misura della soglia di stimolazione in ampiezza e/o durata d'impulso. Misura automatica della soglia di sensing
 - Isteresi multiple con ricerca
 - Ritardo AV adattativo
 - Gestione delle tachicardie cambio di modo con + parametri programmabili e + modalità di ricaduta, documentati numericamente e %
 - Registro delle aritmie con memorizzazione prolungata degli eventi aritmici in modo automatico o attivato dal paziente (magnete)
 - Risposta bradi improvvisa per la sindrome vaso vagale
 - PVARP dinamico. Allungamento automatico PVARP dopo PVC
- Quantità richiesta: n° 20

b) Cateteri Uni\Bipolari

- Rivestimento della guaina isolante in poliuretano, corpo del catetere max 5F, spirali bifilari ad avvolgimento parallelo elettrodo in titanio rivestito di ossido di iridio, fissazione a barbe
- Quantità richiesta: n° 40

LOTTO 11

a) Stimolatori cardiaci DDDR diagnostici e terapeutici automatici.

- Sensore accelerometro piezoelettrico.
 - Telemetrici di piccole dimensioni.
 - Elettrocateri Atriali e Ventricolari con fissazione a barbe, steroidei.
 - In poliuretano con corpo del catetere di piccole dimensioni.
 - Preferibilmente della stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice degli stimolatori.
- Quantità richiesta: n° 10

b) Elettrocateri uni bipolari atriali e\o ventricolari

- A fissazione a barbe e\o a vite
 - Connessione IS-1
 - Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
 - Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice
- Quantità richiesta: n° 20

LOTTO 12

a) Stimolatori cardiaci DDDR - Dotati di sensore accelerometrico - Cambio di modo automatico con funzioni diagnostiche

- Programmabilità estesa
 - Modi tutti quelli di base comprese le modalità DDI e DDIR
 - Frequenza da 30 a 180 bpm.
 - Durata superiore ad 1,0 ms.
 - Peso inferiore a 27 gr, spessore inferiore a 7 mm.
 - Isteresi programmabile
- Quantità richiesta: n° 5

b) Cateteri mono/bipolari atriali e ventricolari

- A barbe preferibilmente a struttura frattale e della stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice degli stimolatori.
- Quantità richiesta: n° 10



LOTTO 13

- a) *Stimulatori cardiaci DDDR - a sensore multiplo*
- Funzioni di prevenzione e diagnostiche specifiche per aritmie atriali,
 - registrazione degli episodi aritmici atriali: ritmo atriale e ventricolare precedente l'episodio,
 - stimolazione continua dell'atrio,
 - algoritmo per l'eliminazione della pausa post - extrasistolica,
 - peso e spessore contenuti.
- Funzioni di prevenzione e diagnostiche specifiche per aritmie atriali,
- registrazione degli episodi aritmici atriali: ritmo atriale e ventricolare precedente l'episodio,
 - stimolazione continua dell'atrio,
 - algoritmo per l'eliminazione della pausa post - extrasistolica,
 - peso e spessore contenuti.
- Quantità richiesta: n° 3

- b) *Elettrocateri uni bipolari atriali e\o ventricolari*
- A fissazione a barbe e\o a vite
- Connessione IS-1
- Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
- Delle stessa marca degli stimulatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice
- Quantità richiesta: n° 6

LOTTO 14

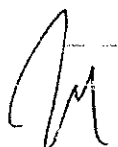
- a) *PM multiprogrammabile DDDR con adeguamento della frequenza basato sulla contrattilità ventricolare*
- Peso e volume contenuti
 - Programmabilità di tutti i parametri
- Quantità richiesta: n° 5

- b) *Elettrocateri uni bipolari atriali e\o ventricolari*
- A fissazione a barbe e\o a vite
 - Connessione IS-1
 - Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
 - Delle stessa marca degli stimulatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice
- Quantità richiesta: n° 10

LOTTO 15

- a) *Stimulatori cardiaci (DDDRP) - Sistema di stimolazione bicamerale dedicato a pazienti con tachiaritmie atriali.*
- Stimolatore cardiaco bicamerale multiprogrammabile, telemetrico, dotato di funzione Rate Responsive (Sensore piezoelettrico di tipo accelerometrico sensibile al movimento), di ridotte dimensioni e peso contenuto, con algoritmi di prevenzione delle aritmie atriali;
 - Ampia possibilità di parametri programmabili;
 - Ritardo AV automatico, con algoritmo per variazione lineare automatica con la frequenza;
 - Ampia programmabilità di ampiezza e durata dello stimolo atriale e ventricolare;
 - Cambiamento automatico della modalità di stimolazione;
 - Ampia disponibilità di funzioni diagnostiche;
- Quantità richiesta: n° 3

- b) *Elettrocateri uni\ bipolari*
- A fissazione attiva o passiva, diritti e preformati a J, con rilascio di steroide, isolamento in silicone o poliuretano, diametro del corpo $\leq 7,2$ Fr.
- Quantità richiesta: n° 6



LOTTO 16

Sistema defibrillatore automatico impiantabile con carcassa attiva

- Defibrillatore impiantabile automatico ventricolare, cassa attiva, dotato di supporti antibradicardico VVIR.
- Peso non superiore a 80g, volume non superiore a 40cc
- Disponibilità di tre finestre di monitoraggio e/o intervento su Fibrillazione Ventricolare, Tachicardia Ventricolare Rapida e Tachicardia Ventricolare, con possibilità di programmare fino a sei terapie con stimolazione antitachicardica, cardioversione e defibrillazione.
- Disponibilità di tre finestre di monitoraggio e/o intervento su Fibrillazione Ventricolare, Tachicardia Ventricolare Rapida e Tachicardia Ventricolare, con possibilità di programmare fino a sei terapie con stimolazione antitachicardica, cardioversione e defibrillazione.

Quantità richiesta: n° 4

LOTTO 17

Sistema defibrillatore automatico impiantabile mono-bicamerale

- Peso inferiore a 85 gr. volume non superiore a 35 cc
- Possibilità di erogare terapie elettriche di shock. Antitachicardiche, bradicardiche di tipo bicamerale con sensore, aventi inoltre la possibilità di memorizzare tutti gli eventi aritmici

Quantità richiesta: n° 4

LOTTO 18

Cateteri per stimolazione temporanea

- Costituiti da un corpo di poliuretano estruso e poliestere tessuto con elettrodi in platino con possibilità di varie misure.

Quantità richiesta: n° 20

LOTTO 19

Introduttori peel-away

- Tutte le misure tra 7 Fr e 11 Fr.

Quantità richiesta: n° 200

LOTTO 20

Introduttori per la stimolazione temporanea

- Con contemporanea somministrazione di liquidi - Misure: 7 Fr e 8 Fr

Quantità richiesta: n° 20

LOTTO 21

Kit per la stimolazione temporanea

Devono essere completi di:

- N° 1 Introduttore venoso/alto flusso con mandrino F7
- N° 1 ciotola rotonda 250 ml (h 5.5 diam. 9.0)
- N° 1 ciotola rotonda 90 ml (h. 4.0 diam. 6.0)
- N° 1 telo 90x 75 cm con foro da 10 cm.
- N° 1 telo in plastica 6 strati (TNT assorbente) 60x40 cm
- N° 2 siringhe da 10 cc senza ago
- N° 1 siringa da 20 cc con ago rossa (Xylocaina)
- N° 1 seta 3/0
- 4 x 2 compresse di garze
- 4 x 4 compresse di garze
- N° 1 Ago introduttore per femorale
- N° 1 porta aghi
- N° 1 rubinetto a tre vie

Quantità richiesta: n° 50

ART. 3 - CAMPIONATURA E DOCUMENTAZIONE

Entro i termini fissati per la presentazione dell'offerta, al fine di riscontrare la corrispondenza dei prodotti offerti alle caratteristiche indicate nel presente capitolato, le Ditte devono produrre, in lingua italiana, pena l'esclusione:

- 1) **Campionatura**, nelle quantità di almeno n° 2 pz. per i seguenti lotti:
 - Lotto 19 della mis. da 10 Fr.
 - Lotto 20 della mis. da 7 Fr.
- 2) **Copia dell'offerta (senza prezzi)**, con i riferimenti ed i numeri relativi ad ogni lotto offerto (la presenza dei prezzi è motivo di esclusione dalla gara);
- 3) **Scheda tecnica e depliant illustrativo** per ogni prodotto offerto, timbrata e firmata, contenente le caratteristiche di quanto proposto;
- 4) **Dichiarazione in carta semplice, non autenticata**, con la cui la ditta, in caso di aggiudicazione si impegna
 - A fornire in uso gratuito i programmatori ed il relativo materiale di consumo
 - Ad effettuare l'assistenza tecnica entro le 24 ore
- 5) **Dichiarazione sottoscritta dal firmatario dell'offerta, attestante:**
 - a) che i pace makers proposti sono in possesso del marchio CE
 - b) la conformità alla normativa CEE 93/42 per i dispositivi medici offerti con l'indicazione della classe di appartenenza.
- 6) **Il presente Capitolato Speciale (con esclusione degli allegati) e il Capitolato Generale** debitamente firmati in ogni foglio; in caso di ATI i Capitolati dovranno essere sottoscritti per esteso dal dichiarante di ognuna delle associate (Capogruppo e Mandanti)
- 7) **Autodichiarazione resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 445/2000 dal dichiarante quale legale rappresentante della Ditta ovvero dal Procuratore "ad negotia", allegando copia originale o autenticata nella forma di legge della procura medesima, corredata inoltre da fotocopia di documento di identità, pena l'esclusione.** Tale dichiarazione in caso che la Ditta intenda costituire un'Associazione temporanea di impresa (ATI) deve essere resa da tutti i legali rappresentanti costituenti l'ATI (corredata da eventuali Procure, se necessarie, se non legali rappresentanti), per i quali deve essere allegata, pena l'esclusione, copia del documento di identità.

Il contenuto della dichiarazione è ripartito integralmente negli allegati 1, 1 bisA, 1 bisB, al presente Capitolato.

Le Ditte devono utilizzare l'allegato di proprio interesse, compilandolo oppure trascrivendolo integralmente su altro modulo, da inserire, pena l'esclusione, nella documentazione di gara.

L'allegato 1 deve essere utilizzato dalle Ditte individuali o dalle Società, Consorzi o Cooperative che partecipano all'appalto singolarmente.

Gli allegati 1 bisA e 1 bisB devono essere utilizzati dalle Ditte che partecipano all'appalto in associazione temporanea di impresa (ATI). In tal caso l'allegato 1 bisA deve essere utilizzato dalla Ditta mandataria capogruppo. L'allegato 1 bisB deve essere utilizzato da ciascuna Ditta "mandante" costituente l'ATI o il consorzio provvisorio.

Relativamente a ciascuna ditta costituente l'ATI deve essere individuata la tipologia di attività o fornitura di competenza

Si rammenta inoltre che le ditte devono indicare, sin dal momento della gara, anche l'eventuale ricorso al subappalto, individuando sia le parti da affidare sia, possibilmente, le ditte. Il subappalto non può eccedere il 30% del valore complessivo del contratto e deve essere preventivamente autorizzato dall'Azienda.

L'ATI aggiudicataria non può più modificare l'assetto indicato in gara e deve impegnarsi a

costituire, in caso di aggiudicazione, formale associazione temporanea di imprese mediante atto notarile da produrre prima della stipula contrattuale.

- 8) Il modello GAP, allegato al presente Capitolato, compilato limitatamente al secondo riquadro, denominato "Impresa partecipante". In caso di ATI deve essere prodotto per ogni impresa facente parte del raggruppamento.

Le Ditte possono anche fornire documentazione relativa a "standard tecnici definiti da organismi ufficiali, sia europei, sia internazionali".

Nel campione e nella scheda tecnica deve farsi riferimento al lotto così come risulta nel presente Capitolato.

Il mancato invio, anche di uno solo dei documenti di cui sopra e dei campioni richiesti, è motivo di esclusione della ditta limitatamente per quei lotti carenti di documentazione o di campioni.

Verranno ammessi alle successive fasi del procedimento di gara solo i lotti che presentino esaustiva documentazione.

La busta contenente l'offerta economica, pena l'esclusione, non dovrà contenere altri documenti.

La scheda, le dichiarazioni e la documentazione, richieste nel presente articolo, non devono essere inseriti nella busta dell'offerta.

La busta dell'offerta e la documentazione richiesta dovranno essere messe dentro un altro plico più grande e di adeguato spessore, all'esterno del quale, oltre l'indirizzo, deve essere riportata chiaramente l'individuazione del concorrente nonchè la dicitura: "Offerta per l'appalto di fornitura di Pace makers".

Si specifica sin da ora che, in sede di gara, saranno escluse le offerte i cui campioni e schede tecniche non rispondono alle caratteristiche indicate dall'Azienda.

Inoltre si fa presente che:

- a) i campioni, in caso di prova, non possono essere restituiti: pertanto gli stessi devono essere ceduti a titolo gratuito;
- b) i campioni delle ditte aggiudicatricie rimangono depositati per tutto il periodo del contratto di fornitura al fine di verificare la conformità delle singole consegne agli stessi.

La ditta aggiudicataria deve obbligatoriamente fornire prodotti conformi al campione, consapevole che qualsiasi difformità attribuisce all'Azienda la facoltà alla risoluzione del contratto (art. 1522 del C.C.) e all'automatica cancellazione della stessa dall'Albo fornitori per anni cinque.

Eventuali sostituzioni qualitative dei prodotti, potranno essere rese possibili, dopo apposita e preventiva richiesta della ditta, ad insindacabile giudizio dell'Azienda, previo accertamento qualitativo sui nuovi campioni (che la ditta aggiudicataria deve premunirsi di inviare) da parte della Azienda e a fronte di formale autorizzazione scritta della medesima.

Diversamente si procede alla risoluzione del contratto, alla cancellazione della ditta dall'Albo fornitori per cinque anni e all'incameramento, a titolo di penale, del deposito cauzionale definitivo.

ART. 4 - DETERMINAZIONE DEL PREZZO ED OFFERTA ECONOMICA

L'offerta deve contenere, per ciascun lotto a cui la Ditta concorre, i prezzi unitari espressi in cifre e in lettere, praticati per tutta la durata della fornitura, per merce franca di trasporto ed imballo, scaricata nei depositi dei magazzini dell'Azienda.

Tali prezzi devono essere riferiti per cadauna unità di misura, così come indicato nel precedente art. 2.

Nel caso di lotti comprendenti più prodotti o diverse misure, le Ditte concorrenti devono specificare nell'offerta tutti i prodotti e le misure richieste nel lotto medesimo, pena l'esclusione limitatamente al lotto per il quale l'offerta risulta incompleta.

Ogni lotto è inscindibile.

Inoltre nell'offerta le ditte devono espressamente indicare:

- a) il codice del prodotto offerto (corrispondente al campione e alla scheda tecnica);
- b) la quantità di prodotto contenuto nella confezione primaria e nell'imballo secondario.
- c) che, nel caso in cui vengano immessi sul mercato prodotti tecnologicamente più aggiornati, si impegnano a fornire gli stessi al medesimo prezzo formulato in sede di gara.

Il prezzo di quest'aggiudicazione, per ciascun prodotto, resterà fisso ed invariabile per tutto il periodo della fornitura.

ART. 5 - AGGIUDICAZIONE DELLA FORNITURA

La fornitura è aggiudicata per singolo lotto, in favore della Ditta che presenta l'offerta economica più vantaggiosa (art. 19 punto 1b D.L. 358/92, così come modificato dal D.Lgs. 402/98) per il lotto stesso, tenuto conto del prezzo e della qualità del materiale, risultante dalla somma dei punteggi assegnati ai seguenti elementi:

- | | |
|------------|--------------|
| a) prezzo | punti 50/100 |
| b) qualità | punti 50/100 |

I suddetti elementi saranno valutati come segue:

- a) prezzo: al prezzo migliore (più basso) sono assegnati punti 50
ai prezzi superiori sarà assegnato un punteggio contenuto tra 0 e 50
in modo proporzionale alla differenza di prezzo come segue:
Punti di Y (prezzo superiore) = $\frac{X(\text{prezzo più basso}) \times 50}{Y (\text{prezzo superiore})}$

b) qualità:

I) Per i lotti dal n° 1 al n° 17

alla qualità sarà assegnato un punteggio massimo di punti 50
conseguenti dalla valutazione delle seguenti caratteristiche:

Lotto 1

- a) Frequenza di pacing a partire da 28 bpm. EGM intracavitario.
- b) Isteresi con ricerca.
- c) Studi elettrofisiologici.
- d) Controllore di decremento in frequenza.
- e) Disponibilità di connessione 5/6 mm.
- f) Elettrocateri uni-bipolari. Per stimolazione ventricolare ed a J per stimolazione atriale.
- g) Connessione IS-1 ed ancoraggio a barbe. Rivestimento in silicone.

Lotto 2

- a) registrazione della frequenza per 24 ore
- b) possibilità di isteresi ripetitiva e di scansione per privilegiare il ritmo spontaneo del paziente.
- c) ampiezza: almeno superiore a 8 v.
- d) test della soglia di stimolazione fino a 0,1 v con passi di 0,1 v.
- e) test automatico di sensing, polarità programmabile indipendentemente. Follow up assistito con stampa
- f) automatica di tutti i dati in memoria.
- g) studi elettrofisiologici programmabili con 4 extrastimoli con scanning e burst fino a 800 bpm.

- h) statistiche eventi a/v e holter eventi ventricolari.
- i) peso inferiore a 25 gr. spessore non superiore a 6 mm.
- j) connessione is.1/5 e 6 mm.

Lotto 3

- Cambio automatico della configurazione pacing e sensing
- Attivazione automatica di tutte le funzioni diagnostiche e terapeutiche
- Inizializzazione ed ottimizzazione automatica della risposta in frequenza per attività quotidiane e per attività massimali in funzione delle condizioni del paziente con adattamento giornaliero ed a lungo termine
- Test di soglia in ampiezza e durata automatico e manuale con aggiustamento dei parametri dell'impulso e di stimolazione in funzione della soglia
- Monitoraggio e configurazione automatica della sensibilità
- Elettrocateretri uni-bipolari atriali e ventricolari a barbe in silicone con rilascio di steroide.

Lotto 4

- Funzione RR multisensore
- Isteresi Condizionale
- Funzione per eliminare le brusche cadute di frequenza
- Funzione Holter
- Risposta in frequenza multisensore: intervallo QT e Sensore Attività
- Catetere con dipolo corto non superiore ai 10 mm, a rilascio di doppio steroide, con elettrodo a bassa soglia di stimolazione in platino microporoso platinizzato.

Lotto 5

- a) Risposta bradi improvvisa per la sindrome vaso vagale
- b) PVARP dinamico; Allungamento automatico PVARP dopo PVC;
- c) Accelerometro a circuito integrato con possibilità di taratura del sensore
- d) Facilità di controllo e follow-up per un utilizzo dei dati semplice ed un'ottimizzazione della terapia e della produttività
- e) Misurazioni giornaliera impedenza catetere V con commutazione di sicurezza, onde P ed R con tendenze trend a 1 anno e dettaglio valore giornaliero dell'ultima settimana.
- f) Algoritmo per livellamento del ritmo (+- 5%)
- g) Possibilità di gestione terapeutica attraverso estese funzioni elevate capacità Holter sia morfologiche sia dei registri numerici. Correlate da informazioni di tipo orario e con annotazioni, EGM (A e V) in tempo reale con memorizzazione automatica o dal paziente. Con possibilità di annotazione
- h) Valutazione stato batteria automatico almeno 2 volte al giorno con valutazione de BOL, ERT e EOL. Con valutazione della tendenza
- i) Studi EP e bust manuali N°5 extrastimoli con incremento e decremento

Lotto 6

- a) Sensibilità atriale max inferiore a 0.1 mV.
- b) URL fino a 170 bpm. ECG intracavitario e test del margine di soglia.
- c) Frequenza di pacing a partire da 28 bpm.

Lotto 7

- a) Facilità di controllo e follow-up per un'ottimizzazione della terapia.
- b) Algoritmo per livellamento del ritmo (+- 5%)
- c) Gestione terapeutica attraverso estese funzioni come ; elevate capacità Holter sia morfologiche sia dei registri numerici. Correlate da informazioni di tipo orario e con

annotazioni, EGM (A e V) in tempo reale con memorizzazione automatica o dal paziente.
Con possibilità di annotazione

- d) Studi EP e bust manuali N°5 extrastimoli con incremento e decremento. Stimolazione VVI in Backup
- e) Misurazioni giornaliera impedenza catetere V con commutazione di sicurezza, onde P ed R con tendenze trend a 1 anno e dettaglio valore giornaliero dell'ultima settimana.
- f) Valutazione stato batteria automatico almeno 2 volte al giorno con valutazione de BOL, ERT e EOL. Con valutazione della tendenza.

Lotto 8

- a) registrazione della frequenza per 24 ore
- b) Ampiezza superiore a 8 V.
- c) Isteresi ripetitiva e di scansione per privilegiare il ritmo spontaneo del paziente
- d) Sensibilità fino a 0,1mV
- e) Test della soglia di stimolazione ad alta definizione (fino a 0,1V con passi di 0,1).
- f) Test automatico della retroconduzione retrodraga
- g) Possibilità di studi elettrofisiologici non invasivi con almeno 4 extrastimoli, scan e burst fino ad 800 BPM
- h) Connessione IS-1 e 5/6mm.

Lotto 9

- a) Sensibilità atriale massima inferiore a 0.1 mV. Sensibilità ventricolare massima inferiore a 0.6 mV.
- b) Possibilità di stimolazione DDD con monocatetere.
- c) Possibilità di stimolazione VDD con monocatetere con dipolo largo.

Lotto 10

- a) Accelerometro a circuito integrato con possibilità di taratura del sensore
- b) Facilità di controllo e follow-up per un utilizzo dei dati semplice ed un'ottimizzazione della terapia e della produttività
- c) Misurazioni giornaliera impedenza catetere V con commutazione di sicurezza, onde P ed R con tendenze trend a 1 anno e dettaglio valore giornaliero dell'ultima settimana.
- d) Algoritmo per livellamento del ritmo (+- 5%)
- e) Possibilità di gestione terapeutica attraverso estese funzioni elevate capacità Holter sia morfologiche sia dei registri numerici. Correlate da informazioni di tipo orario e con annotazioni, EGM (A e V) in tempo reale con memorizzazione automatica o dal paziente.
Con possibilità di annotazione
- f) Valutazione stato batteria automatico almeno 2 volte al giorno con valutazione de BOL, ERT e EOL. Con Valutazione della tendenza
- g) Studi EP e bust manuali N°5 extrastimoli con incremento e decremento. Stimolazione VVI in Backup
- h) Funzione tendenza (consente al medico di specificare quali tipi di dati verranno raccolti dal P.M. e la risoluzione a cui memorizzare i dati acquisiti)

Lotto 11

- a) Cambio automatici della configurazione pacing
- b) Attivazione automatica delle funzioni diagnostiche e terapeutiche
- c) Inizializzazione ed ottimizzazione automatica della risposta in frequenza in funzione delle condizioni del paziente con adattamento giornaliero e a lungo termine
- d) Algoritmo di riconoscimento rapido delle tachicardie atriali con possibilità di impostare un ritardo di commutazione (cambio modo)

- e) *Test di soglia in ampiezza e durata automatico e manuale con aggiustamento dei parametri dell'impulso di stimolazione in funzione della soglia*
- f) *Algoritmo per l'incoraggiamento dell'attività intrinseca*
- g) *Test temporanei e SEF non invasivi*
- h) *Monitoraggio e configurazione automatica della sensibilità*

Lotto 12

- a) *registrazione della frequenza per 24 ore*
- b) *Ampiezza superiore a 8 V.*
- c) *Isteresi ripetitiva e di scansione per privilegiare il ritmo spontaneo del paziente*
- d) *Sensibilità fino a 0,1mV*
- e) *Test della soglia di stimolazione ad alta definizione (fino a 0,1V con passi di 0,1).*
- f) *Test automatico della retroconduzione retrodraga*
- g) *Possibilità di studi elettrofisiologici non invasivi con almeno 4 extrastimoli, scan e burst fino ad 800 BPM*
- h) *Connessione IS-1 e 5/6mm.*
- i) *Aggiustamento automatico del sensore in funzione dell'attività del paziente con simulazione del comportamento del sensore e funzione predittiva della frequenza.*

Lotto 13

- a) *Calo notturno della frequenza programmabile*
- b) *Prevenzione da brusche cadute di frequenza*
- c) *Algoritmo per sopprimere l'insorgenza delle extrasistoli atriali*
- d) *Registrazione del numero di extrasistoli atriali nei 4 minuti che precedono ogni episodio aritmico*
- e) *Aggiornabile attraverso il caricamento di software per via telemetrica*
- f) *Risposta in frequenza multisensore: intervallo QT e Sensore Attività*

Lotto 14

- a) *Ampiezza superiore a 8 V in ventricolare*
- b) *Test di soglia di stimolazione ad alta definizione (da 4,8 a 0,1 V con passi di 0,1V)*
- c) *Test automatico di sensing con misura endocaviteria di P\R*
- d) *Calibrazione automatica*
- e) *Memorie: trends, istogrammi, contatori, eventi.*
- f) *Telemetria: IGM, rate forecast, impedenza catetere, dati batteria, energia impulso*

Lotto 15

- a) *Monitoraggio continuo dell'attività cardiaca, ampia diagnostica e memorizzazione di diversi minuti di EGM per gestire il trattamento delle tachiaritmie atriali;*
- b) *Prevenzione di eventi atriali con terapie di stimolazione concepite per ridurre l'insorgere o il ripetersi di episodi di tachiaritmia atriale, con almeno tre diversi algoritmi di prevenzione;*
- c) *Terminazione di episodi tachiaritmici atriali attraverso l'erogazione automatica programmata di differenti tipi di terapie elettriche.*

Lotto 16

- a) *Algoritmo per l'identificazione precoce di eventuali difetti di rilevamento. Andamento dell'impedenza degli elettrocateri. Misurazione giornaliera indolore dell'impedenza sottosoglia di pacing A/V e di shock. Energia erogata pari ad almeno 30 Joules. Criterio di discriminazione delle tachicardie ventricolari da quelle sopraventricolari mediante criterio basato sulla frequenza atriale e ventricolare, sequenza di attivazione AV, regolarità del ciclo e dissociazione AV; possibilità di personalizzazione per pazienti con intervallo PR o RP lungo. Registrazione dell'EGM intracaviterio per una durata di almeno*

22 minuti. Dotato di segnali di avviso sonoro opzionali per parametri di monitoraggio fuori range. Possibilità di definire una sequenza standard di operazioni da eseguire in sede di controllo.

- b) Disponibilità di catetere ventricolare a fissaggio attivo/passivo, a singolo/doppio coil, in silicone, a rilascio di steroide, diametro del corpo non superiore a 8,2Fr.

Lotto 17

- a) Possibilità di memorizzazione degli eventi aritmici sia ventricolari che atriali con EGM visibili sia sulla carta che sul monitor del programmatore con minimo 3 tracce di segnale
- b) Possibilità di erogare fino a 8 shock di energia massima per la zona di riconoscimento delle FV
- c) Garanzia minima di 6 anni a prescindere dal tipo e quantità delle terapie erogate
- d) Possibilità di follow up semplici e sicuri tramite un motore di ricerca che consenta di ricercare gli episodi più interessanti per tipologia di aritmia, tasti interattivi per selezionare e visualizzare solo gli episodi di sicuro interesse.
- e) Possibilità di effettuare delle misurazioni giornaliere (onda R, impedenza di stimolazione, impedenza di shock) per verificare lo stato del sistema con possibilità di impostare il range di valori da confrontare per più sicurezza.
- f) Programmazione elettrobisturi
- g) Possibilità di attivazione della memoria direttamente da parte del paziente
- h) Algoritmo per pazienti pacemaker dipendenti
- i) Archiviazione su dischetto degli eventi aritmici sia come dato numerico che sotto forma grafica di ECG di superficie
- j) Attivazione di criteri inibitori per le aritmie sopraventricolari con singolo tasto. Avendo comunque la possibilità di cambiare i valori pre-impostati per perfezionare le programmazioni per singolo paziente

I) Per i lotti dal n° 18 al n° 20

alla qualità sarà assegnato un punteggio massimo di punti 50
tenendo conto sia delle caratteristiche tecniche, che dovranno corrispondere a quanto richiesto, sia dei requisiti che, a giudizio della Commissione, concorrono a migliorare il dispositivo medico.

Il lotto che non raggiunge il punteggio minimo di qualità, relativo all'insieme delle caratteristiche tecnico-qualitative, corrispondenti ai 30/50 del massimo del punteggio totale, non sarà ammesso alla gara.

Il giudizio di idoneità e l'attribuzione dei punteggi di qualità saranno espressi da un'apposita Commissione tecnica.

L'aggiudicazione sarà proposta in favore della Ditta che più si avvicina al punteggio massimo di 100/100.

Il giudizio di idoneità e l'attribuzione del punteggio di qualità precederanno l'apertura e la lettura dell'offerta economica:

- *la Commissione, infatti, procede in seduta pubblica all'esame della documentazione ed all'ammissione delle Ditte alla successiva fase della gara; saranno, pertanto, ammessi alle successive fasi del procedimento di gara solo i Lotti che, a giudizio della Commissione, presentino esaustiva campionatura e documentazione;*
- *la Commissione procederà poi, in seduta privata, all'esame e alla valutazione tecnica della campionatura e della documentazione tecnica presentata dai concorrenti;*
- *in seduta pubblica, avverrà l'apertura delle offerte economiche previa lettura del verbale della seduta privata.*

L'offerta non dovrà essere in alcun modo condizionata.

In deroga a quanto previsto all'art. 12 del "Capitolato Generale per la fornitura di beni e servizi", si potrà procedere ad aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, previa valutazione della congruità del prezzo.

L'Azienda, inoltre, potrà non procedere all'aggiudicazione di quei lotti, per i quali accerta che le offerte pervenute propongono prezzi ritenuti non congrui.

Nell'ipotesi di offerte uguali si procederà:

- richiedendo ai concorrenti, qualora siano presenti alla seduta di aggiudicazione muniti di procura, un miglioramento dell'offerta;
- richiedendo uno sconto per iscritto nel caso in cui uno solo o nessuno dei concorrenti interessati sia presente alla gara.

ART. 6 STIPULA DEL CONTRATTO

L'Azienda procederà alla stipula del contratto con la/e ditta/e aggiudicataria/e, in regolare bollo, da registrarsi presso l'Ufficio del Registro di Iglesias.

Fanno carico al fornitore tutte le spese di contratto e consequenziali, quali le spese di bollo, scritturazione, copia e registrazione presso il citato Ufficio del Registro di Iglesias, secondo le tariffe di legge, nonché, ove sia fatto ricorso al notaio, le spese notarili.

Fanno altresì carico all'aggiudicatario tutte le tasse ed imposte, oneri sociali, assicurativi ed assistenziali, presenti e future, nonché le spese comunque connesse alla fornitura, perizie, ovvero le spese connesse alle procedure in caso di soccombenza della ditta.

Si può prescindere dalla registrazione del contratto qualora la ditta si aggiudichi forniture per importi inferiori a € 10.329,14 (diconsi euro diecimilatrecentoventinove/14), I.V.A. vigente inclusa.

ART. 7 CONSEGNA

La merce deve essere consegnata, in base alle disposizioni di volta in volta impartite dall'Azienda.

Ogni consegna deve, quindi, essere preventivamente concordata con l'Azienda, con esclusione di consegna in blocco.

La merce di volta in volta ordinata deve essere consegnata entro il termine di 24 ore dalla data di ricevimento dell'ordine.

Qualora ciò non sia possibile, il fornitore deve provvedere alla consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata, in modo che, tale acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata sia sufficiente a coprire il fabbisogno di un mese fino alla consegna del saldo.

Sarà rifiutato, pertanto la ditta dovrà curarne il ritiro e l'immediata sostituzione, il prodotto, soggetto a scadenza, con validità inferiore ai 3/4 della validità massima ed il prodotto eventualmente rotto o deteriorato durante il trasporto.

Le consegne devono essere effettuate dal lunedì al venerdì dalle ore 08.00 sino alle ore 13.00.

Il ritardo nelle consegne comporterà una penale di € 26,00 (diconsi euro ventisei/00) per ogni giorno di ritardo o frazione di giorno di ritardo a partire dall'undicesimo giorno lavorativo dalla data di ricevimento dell'ordine trasmesso via fax.

Per inadempienze ripetute e/o consegne protratte oltre il 25° giorno lavorativo dalla data di ricevimento dell'ordine, l'Azienda si riserva la facoltà di risolvere il contratto per colpa o dolo della ditta, applicando quanto previsto nell'art. 29/31/32 del Capitolato Generale.

ART. 8 MODALITÀ DI FATTURAZIONE

I quantitativi di merce ammessi al pagamento sono quelli accertati dai Servizi di Farmacia dell'Azienda, in seguito al controllo delle singole consegne.

La fatturazione della merce deve avvenire, a norma di legge, con esplicito riferimento alle bolle di consegna.

Il pagamento delle forniture avverrà nelle modalità stabilite all'art. 38 del Capitolato Generale per la fornitura di Beni e Servizi, e cioè:

"L'importo dei beni forniti, se non saranno intervenute contestazioni, è pagato tramite la tesoreria dell'Azienda (attualmente: Banca di Sassari - Carbonia) entro 90 (novanta) giorni dalla data di effettiva ricezione della fattura o di altro titolo equipollente, al protocollo fatture dell'Azienda (tale termine s'intende operante solo nel caso che la fattura segue o sia contemporanea alla fornitura).

Nell'eventualità che l'effettiva fornitura sia successiva alla notifica della fattura, i 90 (novanta) giorni decorreranno dalla data di consegna delle merci nel magazzino e non dalla ricezione della fattura". Comunque, i 90 giorni decorrono dal giorno di effettiva ricezione e collaudo-controllo (qualitativo e quantitativo) della merce, anche se il ricevimento della fattura è di data anteriore a quest'ultimo.

Qualora venisse accertato l'ingiustificato ritardo nei pagamenti delle fatture, si concorda che gli interessi moratori sono dovuti nella misura legale.

ART. 9 CONTROLLI QUALI-QUANTITATIVI

Il controllo quali-quantitativo è effettuato dai Servizi di Farmacia dell'Azienda. La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero di colli inviati.

La quantità è esclusivamente quella accertata presso il magazzino di Farmacia e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore.

Agli effetti del collaudo qualitativo, la firma apposta per ricevuta al momento della consegna non esonera la ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzo del prodotto.

L'Azienda, tramite i propri incaricati, può effettuare in qualsiasi momento, il prelievo di alcuni campioni della merce consegnata durante il periodo di fornitura, al fine di effettuare le opportune analisi e/o verificare la corrispondenza alle caratteristiche indicate agli art. 2 del presente Capitolato.

Qualora, a seguito di tali accertamenti, il prodotto fornito non risulti conforme, la ditta è obbligata a sostituirlo immediatamente e comunque entro un termine massimo di cinque giorni. In caso di mancata sostituzione si procederà come previsto dal Capitolato Generale.

In tal caso l'Azienda ha la facoltà di approvvigionarsi presso altra ditta e la maggiore spesa sostenuta sarà a carico della Ditta inadempiente.

Le spese per le analisi qualitative, sono a carico della ditta fornitrice, qualora i dati rilevati risultino difformi.

In caso di provvedimenti di sequestro o di altre disposizioni Regionali o Ministeriali tendenti alla sospensione dell'utilizzo di particolari lotti, la Ditta deve sostituire il prodotto non utilizzabile entro cinque giorni. In caso contrario l'Azienda ha la facoltà di approvvigionarsi presso altra ditta e la maggiore spesa sostenuta sarà a carico della Ditta inadempiente.

ART. 10 CONTESTAZIONI E CONTROVERSIE

In caso di mancata rispondenza dei prodotti ai requisiti richiesti, l'Azienda li respinge al fornitore, che deve sostituirli entro cinque giorni.

Mancando o ritardando il fornitore ad uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda può procedere a

norma del Capitolato Generale.

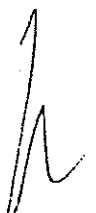
Non si fa luogo al pagamento delle fatture, finché la ditta fornitrice non provvede al versamento dell'importo relativo alle maggiori spese sostenute ed alle penali notificate, conseguenti alle inadempienze contrattuali.

ART. 11 NORME DI RINVIO

L'appalto s'intende regolato dal Capitolato Generale, per quanto non modificato dal presente, e dalle norme specifiche in materia di prevenzione e sicurezza sugli ambienti di lavoro, anche se non espressamente richiamate, nonché da disposizioni specifiche che potranno essere emanate nel corso contrattuale.

Sono valide, in quanto applicabili, le norme del codice civile e tutte le specifiche disposizioni comunitarie, nazionali e regionali vigenti, anche se non espressamente qui richiamate.

*Capitolato pace makers
16/12/2002 GV*



ALLEGATO 1

(Modello da utilizzare in caso di partecipazione singola)

AUTODICHIARAZIONE

(artt. 46 e 47 DPR 28 dicembre 2000 n° 445)

Il sottoscritto _____ nato il _____ a _____
 residente in _____ Via _____ n° _____
 C. F. _____, in qualità di *(titolare o rappresentante legale)* _____
 della ditta _____
 con sede a _____ CAP _____, via _____ n° _____
 C.F. _____ Part.IVA: _____ Telef. _____ Fax _____
 ai fini dell'ammissione all'appalto indetto dall'Azienda USL n. 7 di Carbonia per la fornitura di

_____ valendosi della facoltà stabilita dagli artt. 46 e 47 del DPR suddetto, consapevole delle responsabilità penali cui può andare incontro in caso di dichiarazione falsa o mendace, ai sensi dell'art. 76 del medesimo DPR, ed informato, ai sensi dell'art. 10 della legge 31 dicembre 1996, n° 675, che:

- la raccolta ed il trattamento dei dati personali hanno l'esclusiva finalità di consentire un regolare svolgimento della gara e saranno trattati in modo lecito, in base al principio di correttezza e comunque nel rispetto della legge 675/96;
- la raccolta dei dati ha natura obbligatoria in quanto necessari per l'adempimento delle disposizioni contenute nei capitolati di gara;
- la mancata trasmissione dei dati personali rende nulla la presente dichiarazione;
- i dati personali non saranno comunicati a terzi, se non nei casi previsti o imposti dalla legge secondo le modalità dettate;
- il sottoscritto, titolare dei dati personali, dispone delle facoltà di esercitare tutti i diritti di cui all'art. 13 della legge 675/69;
- il titolare del trattamento dei dati, per tutti i fini di legge, è: Azienda U.S.L. 7, via Dalmazia 83, 09013 Carbonia (CA)

DICHIARA

che la Ditta sopra individuata

a) è in possesso dell'iscrizione alla Camera di Commercio di _____, numero di matricola, _____, data di iscrizione _____, data di inizio attività _____, ed è attualmente attiva relativamente all'esercizio pertinente l'oggetto della presente gara e precisamente per la seguente attività:

b) in caso di Cooperative o di Consorzio di Cooperative, questa è iscritta nel registro Prefettizio di _____, oppure nello schedario generale della Cooperazione di _____, e che in caso di aggiudicazione l'appalto sarà affidato alla propria Consociata _____;

c) autorizza il sottoscritto a rappresentare ed impegnare legalmente la ditta offerente con sede a _____ CAP _____, via _____ n° _____
 C.F. _____ Part.IVA _____ Telef. _____ Fax _____

d) si trova nel pieno e libero esercizio dei propri diritti;

e) non si trova in stato di liquidazione, di fallimento, di cessazione o di sospensione dell'attività commerciale, di amministrazione controllata, di non avere presentato domanda di concordato e di non essersi verificate procedure di fallimento e concordato nell'ultimo quinquennio anteriore la data fissata per la gara d'appalto, né di averle in corso;



- f) nei suoi confronti non è stata pronunciata condanna, con sentenza passata in giudicato, per qualsiasi reato che incida sulla propria moralità professionale, o per delitti finanziari;
- g) nell'esercizio della propria attività professionale non ha commesso errore grave, accertato con qualsiasi mezzo di prova addotta dall'amministrazione aggiudicatrice;
- h) non si è resa inadempiente in ordine al pagamento dei contributi previdenziali e assistenziali a favore dei lavoratori dipendenti;
- i) non si è resa inadempiente in ordine al pagamento degli obblighi in materia tributaria;
- j) non si è resa colpevole di false dichiarazioni circa il possesso dei requisiti richiesti per l'ammissione agli appalti;
- k) è in grado di effettuare la fornitura/servizio oggetto di appalto e di possedere la capacità economica e finanziaria, i mezzi, l'organizzazione e le attrezzature adeguate ad assicurare, con diligenza e puntualità, gli adempimenti contrattuali ed il regolare svolgimento delle forniture/servizio in appalto;
- l) non si trova nelle condizioni di incapacità a contrarre con la Pubblica Amministrazione ai sensi degli art. 120 e seguenti della Legge 24/11/1981 n° 689 e successive integrazioni e modificazioni;
- m) ha preso visione, tramite i propri rappresentanti, dei locali, delle attrezzature/Apparecchiature ed impianti, nonché di tutte le circostanze e situazioni locali e di tutte le circostanze generali e particolari, come di ogni altro elemento utile per la formulazione dell'offerta, che possa avere influito e che possa influire sulla determinazione del prezzo e di conoscere ed accettare tutte le condizioni, generali e speciali, che regolano la realizzazione dell'appalto, ritenendo remunerativa l'offerta economica praticata;
- n) ha preso piena e totale cognizione della documentazione di gara ed accolto tutte le condizioni contrattuali previste dal capitolato speciale d'appalto e di riconoscere che il contenuto della documentazione, delle specifiche tecniche e del capitolato speciale d'appalto è esauriente e fornisce tutte le indicazioni atte a consentire la partecipazione alla gara, accettandole integralmente, senza riserva alcuna, anche in ossequio al disposto degli artt.1341 e 1342 del codice civile;
- o) considera incluso nell'importo di aggiudicazione ogni e qualsiasi onere e spesa che sia comunque necessario per l'esecuzione della fornitura a perfetta regola d'arte e secondo le condizioni stabilite dalle specifiche tecniche e dal capitolato speciale d'appalto, nonché per il rispetto delle disposizioni in materia di sicurezza, di condizioni di lavoro e di previdenza ed assistenza;
- p) si ritiene responsabile dei danni di qualsiasi natura che dovessero derivare alle Aziende sanitarie contraenti o a terzi durante l'esecuzione dell'appalto e per effetto di questo;
- q) non si trova, con altri concorrenti alla gara, in una situazione di controllo o di collegamento di cui all'articolo 2359 del codice civile;
- r) non partecipa alla gara in associazione temporanea di impresa (ATI) o consorzio di concorrenti, e neppure in forma individuale qualora abbia partecipato alla gara in ATI o consorzio;
- s) si impegna a non porre in essere e a non partecipare ad azioni comunque dirette a condizionare il regolare svolgimento della gara e, nel caso di assegnazione dell'ordine, a non compiere azioni illecite o scorrette nella fase di esecuzione del contratto;
- t) si impegna a sottoscrivere, in caso di aggiudicazione, gli atti contrattuali, pena il risarcimento dei danni ai sensi di legge;
- u) è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla Legge 12/03/1999 n°68, ed attesta, ai sensi dell'art. 17 della citata Legge, di trovarsi in una delle seguenti condizioni: *(la ditta, pena l'esclusione, deve apporre una crocetta in uno dei tre punti sottostanti, o in alternativa deve presentare una dichiarazione a sé stante)*
- 1 non è soggetta alla normativa, in quanto con meno di 15 dipendenti;
 - 2 non è soggetta alla normativa, in quanto, pur compresa tra 15 e 35 dipendenti, non ha effettuato nuove assunzioni dopo il 18 gennaio 2000;
 - 3 ha ottemperato all'obbligo di legge, come attestato dalla certificazione, rilasciata da _____, in data _____, che si allega alla presente per costituirne parte integrante *(NB la Ditta soggetta all'obbligo che non produce la suddetta certificazione, è automaticamente esclusa dalla gara);*

v) intende far ricorso al subappalto, secondo le norme vigenti, affidando le seguenti attività o forniture

(descrizione delle attività o forniture in subappalto) _____

_____, per un valore pari al 30% del totale dell'appalto (a discrezione del dichiarante possono essere indicati, in questa sede, i dati relativi alla Ditta in subappalto: ragione sociale, codice fiscale-partita I.V.A., indirizzo etc...);

w) dispone di ulteriori sedi in _____ via _____
(ripetere tante volte quante sono le sedi)

x) dispone della seguente organizzazione:

★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____

★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____

★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____

★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____

★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____

Dichiara inoltre di essere a conoscenza che il lotto unico, pur nella eventualità che comprenda più beni, non è scindibile.

Letto, approvato e sottoscritto

_____ li _____

Il Dichiarante

(Timbro e firma leggibile)

N. B.:

- Pena l'esclusione, la presente dichiarazione deve essere obbligatoriamente accompagnata da fotocopia del documento di identità del dichiarante.
- In caso di sottoscrizione da parte di procuratore "ad negotia", pena l'esclusione, deve essere allegata anche originale o copia autentica della Procura notarile.
- La mancanza, tra i documenti prodotti, della presente autodichiarazione, come anche l'incompletezza della sua compilazione, sarà motivo di esclusione della ditta partecipante alla gara.



ALLEGATO 1 bis - A

(Modello da utilizzare dalla

Capogruppo/mandataria in caso di ATI)

AUTODICHIARAZIONE

(artt. 46 e 47 DPR 28 dicembre 2000 n° 445)

Il sottoscritto _____ nato il _____ a _____

residente in _____ Via _____ n° _____

C. F. _____, in qualità di (*titolare o rappresentante legale*) _____

della ditta _____

con sede a _____ CAP _____, via _____

Part.IVA: _____ Telef. _____ Fax _____

costituita Capogruppo dell'Associazione temporanea di imprese (ATI), in capo alla quale insiste la parte di fornitura/servizio di _____, composta da:

1. Ditta: _____
con sede a _____ via _____, C.F. _____
alla quale è affidata la fornitura/servizio di _____

2. Ditta: _____
con sede a _____ via _____, C.F. _____
alla quale è affidata la fornitura/servizio di _____

3. Ditta: _____
con sede a _____ via _____, C.F. _____
alla quale è affidata la fornitura/servizio di _____

ai fini dell'ammissione all'appalto indetto dall'Azienda USL n. 7 di Carbonia per la fornitura di _____

valendosi della facoltà stabilita dagli artt. 46 e 47 del DPR suddetto, consapevole delle responsabilità penali cui può andare incontro in caso di dichiarazione falsa o mendace, ai sensi dell'art. 76 del medesimo DPR, ed informato, ai sensi dell'art. 10 della legge 31 dicembre 1996, n° 675, che:

- la raccolta ed il trattamento dei dati personali hanno l'esclusiva finalità di consentire un regolare svolgimento della gara e saranno trattati in modo lecito, in base al principio di correttezza e comunque nel rispetto della legge 675/96;
- la raccolta dei dati ha natura obbligatoria in quanto necessari per l'adempimento delle disposizioni contenute nei capitolati di gara;
- la mancata trasmissione dei dati personali rende nulla la presente dichiarazione;
- i dati personali non saranno comunicati a terzi, se non nei casi previsti o imposti dalla legge secondo le modalità dettate;
- il sottoscritto, titolare dei dati personali, dispone delle facoltà di esercitare tutti i diritti di cui all'art. 13 della legge 675/69;
- il titolare del trattamento dei dati, per tutti i fini di legge, è: Azienda U.S.L. 7, via Dalmazia 83, 09013 Carbonia (CA)

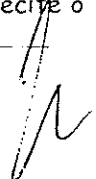
DICHIARA

che la Ditta sopra individuata

a) è in possesso dell'iscrizione alla Camera di Commercio di _____, numero di matricola, _____, data di iscrizione _____, data di inizio attività _____, ed è attualmente attiva relativamente all'esercizio pertinente l'oggetto della presente gara e precisamente per la seguente attività:



- b) in caso di Cooperative o di Consorzio di Cooperative, questa è iscritta nel registro Prefettizio di _____, oppure nello schedario generale della Cooperazione di _____, e che in caso di aggiudicazione l'appalto sarà affidato alla propria Consociata _____;
- c) autorizza il sottoscritto a rappresentare ed impegnare legalmente la ditta offerente con sede a _____ CAP _____, via _____ n° _____
C.F. _____ Part.IVA _____ Telef. _____ Fax _____
- d) si trova nel pieno e libero esercizio dei propri diritti;
- e) non si trova in stato di liquidazione, di fallimento, di cessazione o di sospensione dell'attività commerciale, di amministrazione controllata, di non avere presentato domanda di concordato e di non essersi verificate procedure di fallimento e concordato nell'ultimo quinquennio anteriore la data fissata per la gara d'appalto, né di averle in corso;
- f) nei suoi confronti non è stata pronunciata condanna, con sentenza passata in giudicato, per qualsiasi reato che incida sulla propria moralità professionale, o per delitti finanziari;
- g) nell'esercizio della propria attività professionale non ha commesso errore grave, accertato con qualsiasi mezzo di prova adottata dall'amministrazione aggiudicatrice;
- h) non si è resa inadempiente in ordine al pagamento dei contributi previdenziali e assistenziali a favore dei lavoratori dipendenti;
- i) non si è resa inadempiente in ordine al pagamento degli obblighi in materia tributaria;
- j) non si è resa colpevole di false dichiarazioni circa il possesso dei requisiti richiesti per l'ammissione agli appalti;
- k) è in grado di effettuare la fornitura/servizio oggetto di appalto e di possedere la capacità economica e finanziaria, i mezzi, l'organizzazione e le attrezzature adeguate ad assicurare, con diligenza e puntualità, gli adempimenti contrattuali ed il regolare svolgimento delle forniture/servizio in appalto;
- l) non si trova nelle condizioni di incapacità a contrarre con la Pubblica Amministrazione ai sensi degli art. 120 e seguenti della Legge 24/11/1981 n° 689-e successive integrazioni e modificazioni;
- m) ha preso visione, tramite i propri rappresentanti, dei locali, delle attrezzature/Apparecchiature ed impianti, nonché di tutte le circostanze e situazioni locali e di tutte le circostanze generali e particolari, come di ogni altro elemento utile per la formulazione dell'offerta, che possa avere influito e che possa influire sulla determinazione del prezzo e di conoscere ed accettare tutte le condizioni, generali e speciali, che regolano la realizzazione dell'appalto, ritenendo remunerativa l'offerta economica praticata;
- n) ha preso piena e totale cognizione della documentazione di gara ed accolto tutte le condizioni contrattuali previste dal capitolato speciale d'appalto e di riconoscere che il contenuto della documentazione, delle specifiche tecniche e del capitolato speciale d'appalto è esauriente e fornisce tutte le indicazioni atte a consentire la partecipazione alla gara, accettandole integralmente, senza riserva alcuna, anche in ossequio al disposto degli artt.1341 e 1342 del codice civile;
- o) considera incluso nell'importo di aggiudicazione ogni e qualsiasi onere e spesa che sia comunque necessario per l'esecuzione della fornitura a perfetta regola d'arte e secondo le condizioni stabilite dalla lettera di invito, dalle specifiche tecniche e dal capitolato speciale d'appalto, nonché per il rispetto delle disposizioni in materia di sicurezza, di condizioni di lavoro e di previdenza ed assistenza;
- p) si ritiene responsabile dei danni di qualsiasi natura che dovessero derivare alle Aziende sanitarie contraenti o a terzi durante l'esecuzione dell'appalto e per effetto di questo;
- q) non si trova, con altri concorrenti alla gara, in una situazione di controllo o di collegamento di cui all'articolo 2359 del codice civile;
- r) partecipa alla gara in associazione temporanea di impresa (ATI), impegnandosi a non partecipare alla medesima in qualunque altra forma individuale e/o associata;
- s) si impegna a non porre in essere e a non partecipare ad azioni comunque dirette a condizionare il regolare svolgimento della gara e, nel caso di assegnazione dell'ordine, a non compiere azioni illecite o scorrette nella fase di esecuzione del contratto;



- t) si impegna a sottoscrivere, in caso di aggiudicazione, gli atti contrattuali, pena il risarcimento dei danni ai sensi di legge;
- u) è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla Legge 12/03/1999 n°68, ed attesta, ai sensi dell'art. 17 della citata Legge, di trovarsi in una delle seguenti condizioni: *(la ditta, pena l'esclusione, deve apporre una crocetta in uno dei tre punti sottostanti, o in alternativa deve presentare una dichiarazione a sé stante)*
- 1 non è soggetta alla normativa, in quanto con meno di 15 dipendenti;
- 2 non è soggetta alla normativa, in quanto, pur compresa tra 15 e 35 dipendenti, non ha effettuato nuove assunzioni dopo il 18 gennaio 2000;
- 3 ha ottemperato all'obbligo di legge, come attestato dalla certificazione, rilasciata da _____, in data _____, che si allega alla presente per costituirne parte integrante *(NB: la Ditta soggetta all'obbligo che non produce la suddetta certificazione, è automaticamente esclusa dalla gara);*
- v) intende far ricorso al subappalto, secondo le norme vigenti, affidando le seguenti attività o forniture *(descrizione delle attività o forniture in subappalto)* _____, per un valore pari al 30% del totale dell'appalto *(a discrezione del dichiarante possono essere indicati, in questa sede, i dati relativi alla Ditta in subappalto: ragione sociale, codice fiscale-partita I.V.A., indirizzo etc...);*
- w) dispone di ulteriori sedi in _____ via _____ *(ripetere tante volte quante sono le sedi)*
- x) dispone della seguente organizzazione:
- ★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____
 - ★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____
 - ★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____
 - ★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____
 - ★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____
- y) in caso di aggiudicazione della gara, si impegna a costituire formalmente l'ATI e si conformerà alla disciplina di cui all'art. 10 del D.Lgs. 24 luglio 1992, n° 358, obbligandosi a produrre, prima della stipula contrattuale, formale atto notarile conforme alla presente dichiarazione.

Dichiara inoltre di essere a conoscenza che il lotto unico, pur nella eventualità che comprenda più beni, non è scindibile.

Letto, approvato e sottoscritto

_____ li _____

Il Dichiarante

(Timbro e firma leggibile)

N. B.:

- Pena l'esclusione, la presente dichiarazione deve essere obbligatoriamente accompagnata da fotocopia del documento di identità del dichiarante.
- In caso di sottoscrizione da parte di procuratore "ad negotia", pena l'esclusione, deve essere allegata anche originale o copia autentica della Procura notarile.
- La mancanza, tra i documenti prodotti, della presente autodichiarazione, come anche l'incompletezza della sua compilazione, sarà motivo di esclusione della Ditta partecipante alla gara.
- E' inoltre motivo di esclusione la mancata produzione della dichiarazione da parte delle Ditte Mandanti di cui al Fac-simile Allegato 1bis-B

ALLEGATO 1 bis - B

(Modello da utilizzare da ciascuna
Ditta mandante in caso di ATI)

AUTODICHIARAZIONE
(artt. 46 e 47 DPR 28 dicembre 2000 n° 445)

Il sottoscritto _____ nato il _____ a _____
residente in _____ Via _____ n° _____
C. F. _____ in qualità di (titolare o rappresentante legale) _____
della ditta _____
con sede a _____ CAP _____, via _____
C.F. _____ Part.IVA _____ Telef. _____ Fax _____
in qualità di Ditta Mandante, relativa alla parte di fornitura/servizio di _____

costituitasi in Associazione temporanea di imprese (ATI) con la Mandataria "Capogruppo" della
Associazione temporanea di imprese (ATI), Ditta _____ avente sede
a _____ in via _____ n. _____ C.F. _____
rappresentata dal Sig. _____

ai fini dell'ammissione all'appalto indetto dall'Azienda USL n. 7 di Carbonia per la fornitura di _____
valendosi della facoltà stabilita dagli artt. 46 e 47 del DPR suddetto, consapevole delle responsabilità
penali cui può andare incontro in caso di dichiarazione falsa o mendace, ai sensi dell'art. 76 del medesimo
DPR, ed informato, ai sensi dell'art. 10 della legge 31 dicembre 1996, n° 675, che:

- la raccolta ed il trattamento dei dati personali hanno l'esclusiva finalità di consentire un regolare svolgimento della gara e saranno trattati in modo lecito, in base al principio di correttezza e comunque nel rispetto della legge 675/96;
- la raccolta dei dati ha natura obbligatoria in quanto necessari per l'adempimento delle disposizioni contenute nei capitolati di gara;
- la mancata trasmissione dei dati personali rende nulla la presente dichiarazione;
- i dati personali non saranno comunicati a terzi, se non nei casi previsti o imposti dalla legge secondo le modalità dettate;
- il sottoscritto, titolare dei dati personali, dispone delle facoltà di esercitare tutti i diritti di cui all'art. 13 della legge 675/69;
- il titolare del trattamento dei dati, per tutti i fini di legge, è: Azienda U.S.L. 7, via Dalmazia 83, 09013 Carbonia (CA)

DICHIARA

che la Ditta sopra individuata

a) è in possesso dell'iscrizione alla Camera di Commercio di _____, numero di matricola, _____, data di iscrizione _____, data di inizio attività _____, ed è attualmente attiva relativamente all'esercizio pertinente l'oggetto della presente gara e precisamente per la seguente attività: _____

b) in caso di Cooperative o di Consorzio di Cooperative, questa è iscritta nel registro Prefettizio di _____, oppure nello schedario generale della Cooperazione di _____, e che in caso di aggiudicazione l'appalto sarà affidato alla propria Consociata _____;



- c) autorizza il sottoscritto a rappresentare ed impegnare legalmente la ditta offerente con sede a _____ CAP _____, via _____ n° _____
C.F. _____ Part.IVA _____ Telef. _____ Fax _____
- d) si trova nel pieno e libero esercizio dei propri diritti;
- e) non si trova in stato di liquidazione, di fallimento, di cessazione o di sospensione dell'attività commerciale, di amministrazione controllata, di non avere presentato domanda di concordato e di non essersi verificate procedure di fallimento e concordato nell'ultimo quinquennio anteriore la data fissata per la gara d'appalto, né di averle in corso;
- f) nei suoi confronti non è stata pronunciata condanna, con sentenza passata in giudicato, per qualsiasi reato che incida sulla propria moralità professionale, o per delitti finanziari;
- g) nell'esercizio della propria attività professionale non ha commesso errore grave, accertato con qualsiasi mezzo di prova adottata dall'amministrazione aggiudicatrice;
- h) non si è resa inadempiente in ordine al pagamento dei contributi previdenziali e assistenziali a favore dei lavoratori dipendenti;
- i) non si è resa inadempiente in ordine al pagamento degli obblighi in materia tributaria;
- j) non si è resa colpevole di false dichiarazioni circa il possesso dei requisiti richiesti per l'ammissione agli appalti;
- k) è in grado di effettuare la fornitura/servizio oggetto di appalto e di possedere la capacità economica e finanziaria, i mezzi, l'organizzazione e le attrezzature adeguate ad assicurare, con diligenza e puntualità, gli adempimenti contrattuali ed il regolare svolgimento delle forniture/servizio in appalto;
- l) non si trova nelle condizioni di incapacità a contrarre con la Pubblica Amministrazione ai sensi degli art. 120 e seguenti della Legge 24/11/1981 n° 689 e successive integrazioni e modificazioni;
- m) ha preso visione, tramite i propri rappresentanti, dei locali, delle attrezzature/Apparecchiature ed impianti, nonché di tutte le circostanze e situazioni locali e di tutte le circostanze generali e particolari, come di ogni altro elemento utile per la formulazione dell'offerta, che possa avere influito e che possa influire sulla determinazione del prezzo e di conoscere ed accettare tutte le condizioni, generali e speciali, che regolano la realizzazione dell'appalto, ritenendo remunerativa l'offerta economica praticata;
- n) ha preso piena e totale cognizione della documentazione di gara ed accolto tutte le condizioni contrattuali previste dal capitolato speciale d'appalto e di riconoscere che il contenuto della documentazione, delle specifiche tecniche e del capitolato speciale d'appalto è esauriente e fornisce tutte le indicazioni atte a consentire la partecipazione alla gara, accettandole integralmente, senza riserva alcuna, anche in ossequio al disposto degli artt.1341 e 1342 del codice civile;
- o) considera incluso nell'importo di aggiudicazione ogni e qualsiasi onere e spesa che sia comunque necessario per l'esecuzione della fornitura a perfetta regola d'arte e secondo le condizioni stabilite dalla lettera di invito, dalle specifiche tecniche e dal capitolato speciale d'appalto, nonché per il rispetto delle disposizioni in materia di sicurezza, di condizioni di lavoro e di previdenza ed assistenza;
- p) si ritiene responsabile dei danni di qualsiasi natura che dovessero derivare alle Aziende sanitarie contraenti o a terzi durante l'esecuzione dell'appalto e per effetto di questo;
- q) non si trova, con altri concorrenti alla gara, in una situazione di controllo o di collegamento di cui all'articolo 2359 del codice civile;
- r) partecipa alla gara in associazione temporanea di impresa (ATI), impegnandosi a non partecipare alla medesima in qualunque altra forma individuale e/o associata;
- s) si impegna a non porre in essere e a non partecipare ad azioni comunque dirette a condizionare il regolare svolgimento della gara e, nel caso di assegnazione dell'ordine, a non compiere azioni illecite o scorrette nella fase di esecuzione del contratto;
- t) si impegna a sottoscrivere, in caso di aggiudicazione, gli atti contrattuali, pena il risarcimento dei danni ai sensi di legge;
- u) è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla Legge 12/03/1999 n°68, ed attesta, ai sensi dell'art. 17 della citata Legge, di trovarsi in una delle seguenti condizioni: *(la ditta, pena l'esclusione, deve apporre una crocetta in uno dei tre punti sottostanti, o in alternativa deve presentare una dichiarazione a sé stante)*
- I _____ non è soggetta alla normativa, in quanto con meno di 15 dipendenti;



2 non è soggetta alla normativa, in quanto, pur compresa tra 15 e 35 dipendenti, non ha effettuato nuove assunzioni dopo il 18 gennaio 2000;

3 ha ottemperato all'obbligo di legge, come attestato dalla certificazione, rilasciata da _____, in data _____ che si allega alla presente per costituirne parte integrante (NB: la Ditta soggetta all'obbligo che non produce la suddetta certificazione, è automaticamente esclusa dalla gara);

v) intende far ricorso al subappalto, secondo le norme vigenti, affidando le seguenti attività o forniture (descrizione delle attività o forniture in subappalto) _____, per un valore pari al 30% del totale dell'appalto (a discrezione del dichiarante possono essere indicati, in questa sede, i dati relativi alla Ditta in subappalto: ragione sociale, codice fiscale-partita I.V.A., indirizzo etc...);

w) dispone di ulteriori sedi in _____ via _____ (ripetere tante volte quante sono le sedi)

x) dispone della seguente organizzazione:

- ★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____
- ★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____
- ★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____
- ★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____
- ★ n. _____ dipendenti con qualifica di _____

y) in caso di aggiudicazione della gara, si impegna a costituire formalmente l'ATI e si conformerà alla disciplina di cui all'art. 10 del D.Lgs. 24 luglio 1992, n° 358, obbligandosi a produrre, prima della stipula contrattuale, formale atto notarile conforme alla presente dichiarazione.

Dichiara inoltre di essere a conoscenza che il lotto unico, pur nella eventualità che comprenda più beni, non è scindibile.

Letto, approvato e sottoscritto

_____ li _____

Il Dichiarante

(Timbro e firma leggibile)

N. B.:

- Pena l'esclusione, la presente dichiarazione deve essere obbligatoriamente accompagnata da fotocopia del documento di identità del dichiarante e deve essere resa da ciascuna Ditta "Mandante" costituente l'ATI.
- In caso di sottoscrizione da parte di procuratore "ad negotia", pena l'esclusione, deve essere allegata anche originale o copia autentica della Procura notarile.
- La mancanza, tra i documenti prodotti, della presente autodichiarazione, come anche l'incompletezza della sua compilazione, sarà motivo di esclusione della Ditta partecipante alla gara.



MODELLO G.A.P.
(Art. 2 legge del 12/10/1982 n° 726 e legge del 30/12/1991 n° 410)

Nr. Ordine Appalto (*)	Lotto/Stralcio (*)	Anno (*)

IMPRESA PARTECIPANTE		
Partita Iva (*)		
Ragione sociale (*)		
Luogo (*) (Immettere il Comune italiano o lo Stato estero dove ha sede l'impresa)		Prov (*)
Sede legale (*)		CAP/ZIP
Codice attività (*)	Tipo Impresa (*) Singola <input type="checkbox"/>	Consorzio <input type="checkbox"/>
		Ragg. Temporaneo Imprese <input type="checkbox"/>
Volume affari	Capitale sociale	Tipo Divisa Lira <input type="checkbox"/>
		Euro <input type="checkbox"/>

N.B.

1. Il modulo dovrà essere compilato in stampatello e con penna nera o blu.
- 2 (*) Le scritte contrassegnate dall'asterisco sono obbligatorie.

Deliberazione n. 1200

adottata dal Direttore Generale in data 22 MAG. 2002

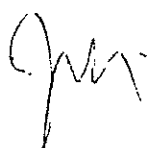
OGGETTO: *Indizione pubblico incanto – procedura aperta per la fornitura biennale di pacemakers, cateteri e introduttori per cardiologia. Approvazione Capitolato Speciale.*

Su proposta del Responsabile del Servizio Acquisti il quale:

- Viste** le richieste presentate dal Primario dell'U.O. di Cardiologia UTIC del P.O. Sirai e del Primario dell'U.O. di Chirurgia Generale del P.O. S.Barbara con le quali sono stati comunicati i programmi di acquisto dei pacemakers, dei cateteri e degli introduttori per cardiologia;
- Atteso** che trattasi di fornitura di uso routinario e continuato nei PP.OO., i cui precedenti affidamenti di durata biennale sono di prossima scadenza;
- Ritenuto** di dover procedere all'acquisizione mediante gara a pubblico incanto da esperirsi ai sensi del D.Lgs. 358/92, così come modificato dal D.Lgs. 402/98 ;
- Visto** il Capitolato Speciale predisposto dal competente ufficio e approvato nella stesura definitiva dai Primari interessati;
- Visto** il D.Lgs. 358/92, così come modificato dal D.Lgs. 402/98, in particolare il disposto dell'art. 5 punto 7;
- Precisato** che l'Azienda non può servirsi del sistema delle convenzioni ex art. 26 della Legge 488/1999 in quanto i prodotti oggetto della fornitura in argomento non risultano inclusi nelle convenzioni a carattere nazionale attualmente in essere;

PROPONE

- di approvare l'allegato Capitolato Speciale per la fornitura di pacemakers, cateteri e introduttori per cardiologia
- di indire pubblico incanto per l'affidamento biennale della fornitura;
- di disporre la pubblicazione del bando di gara sulla G.U.R.I., sulla G.U. CEE e dell'avviso per estratto su due quotidiani a carattere nazionale e su un quotidiano a diffusione regionale, ai sensi del D.Lgs. 358/92.



IL DIRETTORE GENERALE

Preso atto dell'istruttoria svolta dal Responsabile del Servizio Acquisti

Sentiti il Direttore Amministrativo e il Direttore Sanitario

DELIBERA

per i motivi esposti in premessa:

- approvare l'allegato Capitolato Speciale per la fornitura biennale di pacemakers, cateteri e introduttori per cardiologia
- autorizzare formalmente l'indizione della gara a pubblico incanto – procedura aperta, da espletarsi ai sensi del D.Lgs. 358/92 come modificato dal D.Lgs. 402/98.
- confermare, ai sensi della delibera 2103/2000, la formale delega al Direttore Amministrativo per provvedere alla regolare designazione dei componenti della Commissione di aggiudicazione.
- disporre la contabilizzazione della spesa annuale presunta di € 570.000,00, oltre l'IVA vigente, sulle classi di costo 420100009 e 420100010 del piano dei conti aziendale.
- demandare al capo servizio acquisti di provvedere per quanto di competenza, ai sensi delle normative vigenti, ivi compresa la pubblicazione dei bandi di gara e dell'avviso per estratto.
- disporre il pagamento della somma presunta di € 1.600, IVA vigente inclusa, in favore dell'Istituto Poligrafico e Zecca per la pubblicazione del bando sulla G.U.R.I. a mezzo Cassa Economale
- determinare che il costo presunto di € 5.165,00 per la pubblicazione dell'estratto sui quotidiani, da movimentarsi sulla classe di costo 540100008 del piano dei conti, verrà liquidato dal capo servizio bilancio/contabilità con ordinativo bancario tratto sul tesoriere aziendale.

DIRAMM

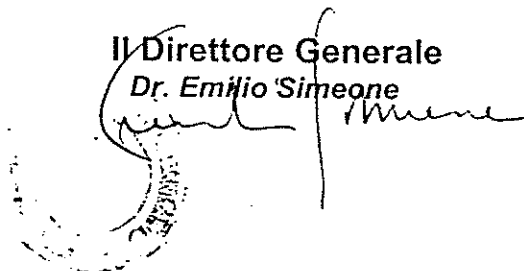
DIRSAN

ACQ/AGULLI

ADD/G. Ventura

Il Direttore Generale

Dr. Emilio Simeone



**CAPITOLATO SPECIALE DI APPALTO
PER LA FORNITURA DI PACE MAKERS, CATETERI E INTRODUTTORI PER
CARDIOLOGIA**

ART. 1 - OGGETTO DELLA FORNITURA E DURATA

Oggetto del presente Capitolato è la fornitura di pace makers, cateteri ed introduttori per Cardiologia, occorrenti all'Azienda USL 7 per un periodo di 2 (due) anni.

Il contratto, però, potrà essere rescisso su esplicita volontà dell'Azienda, anche senza alcun motivo imputabile alla Ditta, in qualsiasi momento prima della naturale scadenza del medesimo, qualora si decidesse l'interruzione dell'attività espletata direttamente dall'Azienda o la soppressione del Servizio, senza che la Ditta possa avanzare riserva alcuna o richiesta di indennizzo.

Il contratto potrà ugualmente essere rescisso, su esplicita volontà dell'Azienda, prima della naturale scadenza del medesimo, a seguito di Convenzioni Consip S.p.A. o altre Convenzioni nazionali e/o regionali, di fornitura dei beni, oggetto del presente capitolato, alle quali la ASL è obbligata ad aderire ai sensi della normativa vigente, senza che la Ditta aggiudicataria possa avanzare pretese di alcun titolo.

Resta inteso che l'eventuale risoluzione del contratto dovrà avvenire in ogni caso al compimento di ciascuna annualità contrattuale, con preavviso di sessanta giorni da parte della ASL.

Il mancato preavviso comporta l'automatica prosecuzione del contratto per la successiva annualità e/o fino alla scadenza naturale. La Ditta aggiudicataria ha l'obbligo di continuare la fornitura alle condizioni convenute fino all'aggiudicazione del successivo appalto e ciò non oltre il limite di giorni 90 (novanta) dalla scadenza naturale.

ART. 2 - QUANTITA' DI FORNITURA E CARATTERISTICHE QUALITATIVE

I quantitativi annui presunti di fornitura sono soggetti a variazione in aumento o diminuzione nel limite del 20% (art. 11 R.D. 2440/1923), senza che ciò possa comportare alcuna variazione del prezzo. I quantitativi potranno essere ulteriormente ridotti nel caso di insufficiente disponibilità finanziaria a seguito di manovre di contenimento della spesa operata dallo Stato o dalla Regione Sardegna.

I prodotti offerti e forniti devono corrispondere alle norme di buona fabbricazione ed alle norme di legge in vigore al momento della fornitura nonché alle norme di legge comunitarie e nazionali.

I requisiti tecnici vincolanti sono quelli indicati nel presente articolo. L'Azienda si riserva di verificare la reale rispondenza delle caratteristiche in vivo.

Si forniscono precisazioni tecniche peculiari dei prodotti e i quantitativi annui presunti:

LOTTO 1

a) Stimolatori cardiaci SSI ventricolari multiprogrammabili ad elevata vita prevista

- Peso non superiore a 28 g.
- Spessore non superiore a 7 mm.
- SSI con modalità OSO e OOO.

Quantità richiesta: n° 20

b) Elettrocateri uni bipolari atriali e/o ventricolari

- A fissazione a barbe e/o a vite
- Connessione IS-1
- Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
- Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 40



LOTTO 2

a) Stimolatori SSI monocamerale multiprogrammabili telemetrici con funzioni diagnostiche

- Piccole dimensioni
- modalità: SSI , SST , SSO , OFF (temporaneo per valutare il ritmo spontaneo).
- frequenza: superiore a 170 bpm.
- isteresi: Programmabile.
- Durata almeno di 1 ms per pazienti con alta soglia.
- Programmazione notturna e programmazione temporanea di tutti i parametri.
- Sensibilità e periodo refrattario

Quantità richiesta: n° 20

b) Elettrocateri uni bipolari atriali e/o ventricolari

- A fissazione a barbe e/o a vite
- Connessione IS-1
- Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
- Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 20

LOTTO 3

a) Stimolatori cardiaci SSIR terapeutici con accelerometro piezoelettrico

- Funzioni RR estese comprensive della funzione sonno.
- Test temporanei e studi elettrofisiologici non invasivi.
- Modelli dotati di connettori per sostituzioni.

Quantità richiesta: n° 5

b) Elettrocateri uni bipolari atriali e/o ventricolari

- A fissazione a barbe e/o a vite
- Connessione IS-1
- Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
- Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 5

LOTTO 4

a) Stimolatori cardiaci SSIR con multisensore

- Possibilità di risposta in frequenza programmabile ON/OFF
- Peso inferiore a 25 gr.
- Disponibilità di connettore 5 / 6 mm

Quantità richiesta: n° 10

b) Elettrocateri uni bipolari atriali e/o ventricolari

- A fissazione a barbe e/o a vite
- Connessione IS-1
- Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
- Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 10

LOTTO 5

a) VDD PM atrio-guidato dotati di sensore Accelerometrico con cambio di modo, diagnostici

- Alta energia. Con uscita, almeno di 7 Volt
- Peso contenuto
- Elevata frequenza massima anche in modo temporaneo

- Misura della soglia di stimolazione in ampiezza e/o durata d'impulso. Misura automatica della soglia di sensing
- Isteresi multiple con ricerca
- Gestione delle tachicardie cambio di modo con + parametri programmabili e + modalità di ricaduta, documentati numericamente e %
- Registro delle aritmie con memorizzazione prolungata degli eventi aritmici in modo automatico o attivato dal paziente (magnete)

Quantità richiesta: n° 15

b) Monocateteri

- Rivestimento della guaina isolante in silicone
- Elettrodo distale in platino iridio con dipolo atriale corto
- Della stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 15

LOTTO 6

a) Stimolatori cardiaci VDDR con sensore accelerometro piezoelettrico

- Funzione RR a due pendenze in incremento indipendentemente programmabili.
- Peso non superiore a 25 g. e spessore non superiore a 6.6 mm.

Quantità richiesta: n° 20

b) Monocateteri

- Rivestimento della guaina isolante in silicone
- Connessione IS-1
- Polarità ventricolare unipolare e bipolare in atrio
- Dipolo atriale lungo
- Della stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 20

LOTTO 7

a) Stimolatori cardiaci DDD - Cambio di modo con sensore accelerometrico. Alta capacità diagnostica e terapeutica

- Alta energia. Con uscita, almeno di 7 Volt
- Polarità di sensing e pacing indipendenti in entrambe le camere.
- Connettore IS-1 e 5/6mm
- Elevata frequenza massima, anche in modo temporaneo
- Misura della soglia di stimolazione in ampiezza e/o durata d'impulso ed automatica della soglia di sensing
- Isteresi multiple con ricerca
- Gestione delle tachicardie cambio di modo con + parametri programmabili e + modalità di ricaduta, documentati numericamente e %
- Registro delle aritmie con memorizzazione prolungata degli eventi aritmici in modo automatico o attivato dal paziente (magnete)
- Risposta bradi improvvisa per la sindrome vaso vagale
- PVARP dinamico; allungamento automatico PVARP dopo PVC;
- Accelerometro a circuito integrato con possibilità di taratura del sensore

Quantità richiesta: n° 15

b) Elettrocateri Uni\Bipolari

- Rivestimento della guaina isolante in poliuretano, corpo del catetere max 5F, spirali bifilari ad avvolgimento parallelo elettrodo in titanio rivestito di ossido di iridio, fissazione a barbe
- Preferibilmente della stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice degli stimolatori.

Quantità richiesta: n° 30

LOTTO 8

a) Stimolatori cardiaci DDD - Cambio di modo automatico con funzioni diagnostiche

- Programmabilità estesa
- Modi tutti quelli di base comprese le modalità DDI e VVIR
- Frequenza da 30 a 180 bpm.
- Durata superiore ad 1,0 ms.
- Peso inferiore a 27 gr, spessore inferiore a 7 mm.
- Isteresi programmabile

Quantità richiesta: n° 5

b) Cateteri mono/bipolari atriali e ventricolari

- A barbe preferibilmente a struttura frattale e della stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice degli stimolatori.

Quantità richiesta: n° 10

LOTTO 9

a) Stimolatori cardiaci DDD con possibilità di stimolazione DDD e VDD

- Peso non superiore a 25 g.
- Spessore non superiore a 7 mm

Quantità richiesta: n° 10

b) Elettrocateri uni bipolari atriali e/o ventricolari

- A fissazione a barbe e/o a vite
- Connessione IS-1
- Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
- Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 20

LOTTO 10

a) Stimolatori cardiaci DDDR - Cambio di modo con sensore accelerometrico. Elevata capacità diagnostica e terapeutica

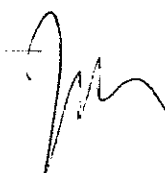
- Alta energia. Con uscita, almeno di 7 Volt
- Peso non superiore a 25 g
- Polarità di sensing e pacing indipendenti in entrambe le camere.
- Elevata frequenza massima anche in modo temporaneo
- Misura della soglia di stimolazione in ampiezza e/o durata d'impulso. Misura automatica della soglia di sensing
- Isteresi multiple con ricerca
- Ritardo AV adattativo
- Gestione delle tachicardie cambio di modo con + parametri programmabili e + modalità di ricaduta, documentati numericamente e %
- Registro delle aritmie con memorizzazione prolungata degli eventi aritmici in modo automatico o attivato dal paziente (magnete)
- Risposta bradi improvvisa per la sindrome vaso vagale
- PVARP dinamico. Allungamento automatico PVARP dopo PVC

Quantità richiesta: n° 20

b) Cateteri Uni\Bipolari

- Rivestimento della guaina isolante in poliuretano, corpo del catetere max 5F, spirali bifilari ad avvolgimento parallelo elettrodo in titanio rivestito di ossido di iridio, fissazione a barbe

Quantità richiesta: n° 40



LOTTO 11

a) Stimolatori cardiaci DDDR diagnostici e terapeutici automatici.

- Sensore accelerometro piezoelettrico.
- Telemetrici di piccole dimensioni.
- Elettrocateri Atriali e Ventricolari con fissazione a barbe, steroidei.
- In poliuretano con corpo del catetere di piccole dimensioni.
- Preferibilmente della stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice degli stimolatori.

Quantità richiesta: n° 10

b) Elettrocateri uni bipolari atriali e/o ventricolari

- A fissazione a barbe e/o a vite
- Connessione IS-1
- Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
- Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 20

LOTTO 12

a) Stimolatori cardiaci DDDR – Dotati di sensore accelerometrico - Cambio di modo automatico con funzioni diagnostiche

- Programmabilità estesa
- Modi tutti quelli di base comprese le modalità DDI e DDIR
- Frequenza da 30 a 180 bpm.
- Durata superiore ad 1,0 ms.
- Peso inferiore a 27 gr, spessore inferiore a 7 mm.
- Isteresi programmabile

Quantità richiesta: n° 5

b) Cateteri mono/bipolari atriali e ventricolari

- A barbe preferibilmente a struttura frattale e della stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice degli stimolatori.

Quantità richiesta: n° 10

LOTTO 13

a) Stimolatori cardiaci DDDR – a sensore multiplo

- Funzioni di prevenzione e diagnostiche specifiche per aritmie atriali,
- registrazione degli episodi aritmici atriali: ritmo atriale e ventricolare precedente l'episodio,
- stimolazione continua dell'atrio,
- algoritmo per l'eliminazione della pausa post – extrasistolica,
- peso e spessore contenuti.
- Funzioni di prevenzione e diagnostiche specifiche per aritmie atriali,
- registrazione degli episodi aritmici atriali: ritmo atriale e ventricolare precedente l'episodio,
- stimolazione continua dell'atrio,
- algoritmo per l'eliminazione della pausa post – extrasistolica,
- peso e spessore contenuti.

Quantità richiesta: n° 3

b) Elettrocateri uni bipolari atriali e/o ventricolari

A fissazione a barbe e/o a vite

Connessione IS-1

Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano

Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 6

LOTTO 14

a) **PM multiprogrammabile DDDR con adeguamento della frequenza basato sulla contrattilità ventricolare**

- Peso e volume contenuti
- Programmabilità di tutti i parametri

Quantità richiesta: n° 5

b) **Elettrocateri uni bipolari atriali e/o ventricolari**

- A fissazione a barbe e/o a vite
- Connessione IS-1
- Rivestimento della guaina isolante in silicone o in poliuretano
- Delle stessa marca degli stimolatori o di tipo e marca consigliati dalla casa costruttrice

Quantità richiesta: n° 10

LOTTO 15

a) **Stimolatori cardiaci (DDDRP) - Sistema di stimolazione bicamerale dedicato a pazienti con tachiaritmie atriali.**

- Stimolatore cardiaco bicamerale multiprogrammabile, telemetrico, dotato di funzione Rate Responsive (Sensore piezoelettrico di tipo accelerometrico sensibile al movimento), di ridotte dimensioni e peso contenuto, con algoritmi di prevenzione delle aritmie atriali;
- Ampia possibilità di parametri programmabili;
- Ritardo AV automatico, con algoritmo per variazione lineare automatica con la frequenza;
- Ampia programmabilità di ampiezza e durata dello stimolo atriale e ventricolare;
- Cambiamento automatico della modalità di stimolazione;
- Ampia disponibilità di funzioni diagnostiche;

Quantità richiesta: n° 3

b) **Elettrocateri unibipolari**

- A fissazione attiva o passiva, diritti e preformati a J, con rilascio di steroide, isolamento in silicone o poliuretano, diametro del corpo $\leq 7,2$ Fr.

Quantità richiesta: n° 6

LOTTO 16

Sistema defibrillatore automatico impiantabile con carcassa attiva

- Defibrillatore impiantabile automatico ventricolare, cassa attiva, dotato di supporto antibradicardico VVIR.
- Peso non superiore a 80g, volume non superiore a 40cc
- Disponibilità di tre finestre di monitoraggio e/o intervento su Fibrillazione Ventricolare, Tachicardia Ventricolare Rapida e Tachicardia Ventricolare, con possibilità di programmare fino a sei terapie con stimolazione antitachicardica, cardioversione e defibrillazione. Disponibilità di tre finestre di monitoraggio e/o intervento su Fibrillazione Ventricolare, Tachicardia Ventricolare Rapida e Tachicardia Ventricolare, con possibilità di programmare fino a sei terapie con stimolazione antitachicardica, cardioversione e defibrillazione.

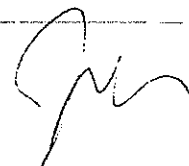
Quantità richiesta: n° 4

LOTTO 17

Sistema defibrillatore automatico impiantabile mono-bicamerale

- Peso inferiore a 85 gr. volume non superiore a 35 cc
- Possibilità di erogare terapie elettriche di shock. Antitachicardiche, bradicardiche di tipo bicamerale con sensore, aventi inoltre la possibilità di memorizzare tutti gli eventi aritmici

Quantità richiesta: n° 4



LOTTO 18

Cateteri per stimolazione temporanea

- Costituiti da un corpo di poliuretano estruso e poliestere tessuto con elettrodi in platino con possibilità di varie misure.
Quantità richiesta: n° 20

LOTTO 19

Introduttori peel-away

- Tutte le misure tra 7 Fr e 11 Fr.
Quantità richiesta: n° 200

LOTTO 20

Introduttori per la stimolazione temporanea

- Con contemporanea somministrazione di liquidi
- Misure: 7 Fr e 8 Fr
Quantità richiesta: n° 20

LOTTO 21

Kit per la stimolazione temporanea

Devono essere completi di:

- N° 1 Introduttore venoso/alto flusso con mandrino F7
- N° 1 ciotola rotonda 250 ml (h 5.5 diam. 9.0)
- N° 1 ciotola rotonda 90 ml (h. 4.0 diam. 6.0)
- N° 1 telo 90x 75 cm con foro da 10 cm.
- N° 1 telo in plastica 6 strati (TNT assorbente) 60x40 cm
- N° 2 siringhe da 10 cc senza ago
- N° 1 siringa da 20 cc con ago rossa (Xylocaina)
- N° 1 seta 3/0
- 4 x 2 compresse di garze
- 4 x 4 compresse di garze
- N° 1 Ago introduttore per femorale
- N° 1 porta aghi
- N°1 rubinetto a tre vie

Quantità richiesta: n° 50

ART. 3 – CAMPIONATURA E DOCUMENTAZIONE

Entro i termini fissati per la presentazione dell'offerta, al fine di riscontrare la corrispondenza dei prodotti offerti alle caratteristiche indicate nel presente capitolato, le Ditte devono produrre, in lingua italiana, pena l'esclusione:

- 1) **Campionatura**, nelle quantità di almeno n° 2 pz. per i seguenti lotti:
 - Lotto 19 della mis. da 10 Fr.
 - Lotto 20 della mis. da 7 Fr.
- 2) **Un elenco dei prodotti uguale all'offerta (senza prezzi)**, con i riferimenti ed i numeri relativi ad ogni lotto;
- 3) **Scheda tecnica e depliant illustrativo** per ogni prodotto offerto, timbrata e firmata, contenente le caratteristiche di quanto proposto;
- 4) **Dichiarazione** in carta semplice, non autenticata, con la cui la ditta, in caso di aggiudicazione si impegna
 - A fornire in uso gratuito i programmatori ed il relativo materiale di consumo
 - Ad effettuare l'assistenza tecnica entro le 24 ore

- 5) **Dichiarazione** sottoscritta dal firmatario dell'offerta, attestante:
- che i pace makers proposti sono in possesso del marchio CE
 - la conformità alla normativa CEE 93/42 per i dispositivi medici offerti con l'indicazione della classe di appartenenza.
- 6) **Dichiarazione** in carta semplice, non autenticata, comprovante l'avvenuto cadempimento, all'interno della propria società degli obblighi di sicurezza previsti dalla normativa vigente.
- 7) **Autocertificazione** (per le ditte che occupano non più di 15 dipendenti e per le ditte, da 15 fino a 35 dipendenti, che non abbiano effettuato nuove assunzioni dopo il 18 gennaio 2000), in carta semplice, compilata dal legale rappresentante con la quale si attesti la non assoggettabilità agli obblighi di assunzioni obbligatorie di cui alla legge 68/99.
- 8) **Certificazione** (per le ditte che occupano più di 35 dipendenti e per le ditte, da 15 fino a 35 dipendenti, che abbiano effettuato nuova assunzione dopo il 18 gennaio 2000), di cui all'art. 17 della Legge n° 68/99, rilasciata dagli uffici competenti in data non anteriore a quella di pubblicazione del bando del presente appalto, dalla quale risulti l'ottemperanza alle norme della citata Legge 68/99

Le Ditte possono anche fornire documentazione relativa a "standard tecnici definiti da organismi ufficiali, si europei, sia internazionali".

Nel campione e nella scheda tecnica deve farsi riferimento al lotto così come risulta nel presente Capitolato.

Il mancato invio, anche di uno solo dei documenti di cui sopra e dei campioni richiesti, è motivo di esclusione della ditta limitatamente per quei lotti carenti di documentazione o di campioni.

Verranno ammessi alle successive fasi del procedimento di gara solo i lotti che presentino esaustiva documentazione.

Le schede e le dichiarazioni richieste nel presente articolo devono essere inserite nel plico contenente la restante documentazione elencata nell'art. 4 del Capitolato Generale e non nel plico più piccolo che deve contenere la sola offerta economica.

Si specifica sin da ora che, in sede di gara, saranno escluse le offerte i cui campioni e schede tecniche non rispondono alle caratteristiche indicate dall'Azienda.

Inoltre si fa presente che:

- i campioni, in caso di prova, non possono essere restituiti: pertanto gli stessi devono essere ceduti a titolo gratuito;
- i campioni delle ditte aggiudicatrici rimangono depositati per tutto il periodo del contratto di fornitura al fine di verificare la conformità delle singole consegne agli stessi.

La ditta aggiudicataria deve obbligatoriamente fornire prodotti conformi al campione, consapevole che qualsiasi difformità attribuisce all'Azienda la facoltà alla risoluzione del contratto (art. 1522 del C.C.) e all'automatica cancellazione della stessa dall'Albo fornitori per anni cinque.

Eventuali sostituzioni qualitative dei prodotti, potranno essere rese possibili, dopo apposita e preventiva richiesta della ditta, ad insindacabile giudizio dell'Azienda, previo accertamento qualitativo sui nuovi campioni (che la ditta aggiudicataria deve premunirsi di inviare) da parte della Azienda e a fronte di formale autorizzazione scritta della medesima.

Diversamente si procede alla risoluzione del contratto, alla cancellazione della ditta dall'Albo fornitori per cinque anni e all'incameramento, a titolo di penale, del deposito cauzionale definitivo.

ART. 4 - DETERMINAZIONE DEL PREZZO ED OFFERTA ECONOMICA

L'offerta deve contenere, per ciascun lotto a cui la Ditta concorre, i prezzi unitari espressi in cifre e in lettere, praticati per tutta la durata della fornitura, per merce franca di trasporto ed imballo, scaricata nei depositi dei magazzini dell'Azienda.

Tali prezzi devono essere riferiti per cadauna unità di misura, così come indicato nel precedente art. 2. Nel caso di lotti comprendenti più prodotti o diverse misure, le Ditte concorrenti devono specificare nell'offerta tutti i prodotti e le misure richieste nel lotto medesimo, pena l'esclusione limitatamente al lotto per il quale l'offerta risulta incompleta.

Si precisa che i prezzi offerti devono essere onnicomprensivi (incluso il costo del lavoro) e che, ai sensi della Legge 7 novembre 2000, n° 327, art. 1, comma 3, nella valutazione dell'anomalia delle offerte, l'Azienda è tenuta a considerare i costi relativi alla sicurezza.

Ogni lotto è inscindibile.

Lotto 3

- Cambio automatico della configurazione pacing e sensing
- Attivazione automatica di tutte le funzioni diagnostiche e terapeutiche
- Inizializzazione ed ottimizzazione automatica della risposta in frequenza per attività quotidiane e per attività massimali in funzione delle condizioni del paziente con adattamento giornaliero ed a lungo termine
- Test di soglia in ampiezza e durata automatico e manuale con aggiustamento dei parametri dell'impulso e di stimolazione in funzione della soglia
- Monitoraggio e configurazione automatica della sensibilità
- Elettrocateri uni-bipolari atriali e ventricolari a barbe in silicone con rilascio di steroide.

Lotto 4

- Funzione RR multisensore
- Isteresi Condizionale
- Funzione per eliminare le brusche cadute di frequenza
- Funzione Holter
- Risposta in frequenza multisensore: intervallo QT e Sensore Attività
- Catetere con dipolo corto non superiore ai 10 mm, a rilascio di doppio steroide, con elettrodo a bassa soglia di stimolazione in platino microporoso platinizzato.

Lotto 5

- a) Risposta bradi improvvisa per la sindrome vaso vagale
- b) PVARP dinamico; Allungamento automatico PVARP dopo PVC;
- c) Accelerometro a circuito integrato con possibilità di taratura del sensore
- d) Facilità di controllo e follow-up per un utilizzo dei dati semplice ed un'ottimizzazione della terapia e della produttività
- e) Misurazioni giornaliera impedenza catetere V con commutazione di sicurezza, onde P ed R con tendenze trend a 1 anno e dettaglio valore giornaliero dell' ultima settimana.
- f) Algoritmo per livellamento del ritmo (+- 5%)
- g) Possibilità di gestione terapeutica attraverso estese funzioni elevate capacità Holter sia morfologiche sia dei registri numerici. Correlate da informazioni di tipo orario e con annotazioni, EGM (A e V) in tempo reale con memorizzazione automatica o dal paziente. Con possibilità di annotazione
- h) Valutazione stato batteria automatico almeno 2 volte al giorno con valutazione de BOL, ERT e EOL. Con valutazione della tendenza
- i) Studi EP e bust manuali N°5 extrastimoli con incremento e decremento

Lotto 6

- a) Sensibilità atriale max inferiore a 0.1 mV.
- b) URL fino a 170 bpm. ECG intracavitario e test del margine di soglia.
- c) Frequenza di pacing a partire da 28 bpm.

Lotto 7

- a) Facilità di controllo e follow-up per un'ottimizzazione della terapia.
- b) Algoritmo per livellamento del ritmo (+- 5%)
- c) Gestione terapeutica attraverso estese funzioni come ; elevate capacità Holter sia morfologiche sia dei registri numerici. Correlate da informazioni di tipo orario e con annotazioni, EGM (A e V) in tempo reale con memorizzazione automatica o dal paziente. Con possibilità di annotazione
- d) Studi EP e bust manuali N°5 extrastimoli con incremento e decremento. Stimolazione VVI in Backup
- e) Misurazioni giornaliera impedenza catetere V con commutazione di sicurezza, onde P ed R con tendenze trend a 1 anno e dettaglio valore giornaliero dell' ultima settimana.
- f) Valutazione stato batteria automatico almeno 2 volte al giorno con valutazione de BOL, ERT e EOL. Con valutazione della tendenza

Lotto 8

- a) registrazione della frequenza per 24 ore
- b) Ampiezza superiore a 8 V.
- c) Isteresi ripetitiva e di scansione per privilegiare il ritmo spontaneo del paziente
- d) Sensibilità fino a a 0,1mV
- e) Test della soglia di stimolazione ad alta definizione (fino a 0,1V con passi di 0,1).
- f) Test automatico della retroconduzione retrodraga
- g) Possibilità di studi elettrofisiologici non invasivi con almeno 4 extrastimoli, scan e burst fino ad 800 BPM
- h) Connessione IS-1 e 5/6mm.

Lotto 9

- a) Sensibilità atriale massima inferiore a 0.1 mV. Sensibilità ventricolare massima inferiore a 0.6 mV.
- b) Possibilità di stimolazione DDD con monocatetere.
- c) Possibilità di stimolazione VDD con monocatetere con dipolo largo.

Lotto 10

- a) Accelerometro a circuito integrato con possibilità di taratura del sensore
- b) Facilità di controllo e follow-up per un utilizzo dei dati semplice ed un'ottimizzazione della terapia e della produttività
- c) Misurazioni giornaliera impedenza catetere V con commutazione di sicurezza, onde P ed R con tendenze trend a 1 anno e dettaglio valore giornaliero dell' ultima settimana.
- d) Algoritmo per livellamento del ritmo (+- 5%)
- e) Possibilità di gestione terapeutica attraverso estese funzioni elevate capacità Holter sia morfologiche sia dei registri numerici. Correlate da informazioni di tipo orario e con annotazioni, EGM (A e V) in tempo reale con memorizzazione automatica o dal paziente. Con possibilità di annotazione
- f) Valutazione stato batteria automatico almeno 2 volte al giorno con valutazione de BOL, ERT e EOL. Con Valutazione della tendenza
- g) Studi EP e bust manuali N°5 extrastimoli con incremento e decremento. Stimolazione VVI in Backup
- h) Funzione tendenza (consente al medico di specificare quali tipi di dati verranno raccolti dal P.M. e la risoluzione a cui memorizzare i dati acquisiti)

Lotto 11

- a) Cambio automatici della configurazione pacing
- b) Attivazione automatica delle funzioni diagnostiche e terapeutiche
- c) Inizializzazione ed ottimizzazione automatica della risposta in frequenza in funzione delle condizioni del paziente con adattamento giornaliero e a lungo termine
- d) Algoritmo di riconoscimento rapido delle tachicardie atriali con possibilità di impostare un ritardo di commutazione (cambio modo)
- e) Test di soglia in ampiezza e durata automatico e manuale con aggiustamento dei parametri dell'impulso di stimolazione in funzione della soglia
- f) Algoritmo per l'incoraggiamento dell'attività intrinseca
- g) Test temporanei e SEF non invasivi
- h) Monitoraggio e configurazione automatica della sensibilità

Lotto 12

- a) registrazione della frequenza per 24 ore
- b) Ampiezza superiore a 8 V.
- c) Isteresi ripetitiva e di scansione per privilegiare il ritmo spontaneo del paziente
- d) Sensibilità fino a a 0,1mV
- e) Test della soglia di stimolazione ad alta definizione (fino a 0,1V con passi di 0,1).
- f) Test automatico della retroconduzione retrodraga

- g) Possibilità di studi elettrofisiologici non invasivi con almeno 4 extrastimoli, scan e burst fino ad 800 BPM
- h) Connessione IS-1 e 5/6mm.
- i) Aggiustamento automatico del sensore in funzione dell'attività del paziente con simulazione del comportamento del sensore e funzione predittiva della frequenza.

Lotto 13

- a) Calo notturno della frequenza programmabile
- b) Prevenzione da brusche cadute di frequenza
- c) Algoritmo per sopprimere l'insorgenza delle extrasistoli atriali
- d) Registrazione del numero di extrasistoli atriali nei 4 minuti che precedono ogni episodio aritmico
- e) Aggiornabile attraverso il caricamento di software per via telemetrica
- f) Risposta in frequenza multisensore: intervallo QT e Sensore Attività

Lotto 14

- a) Ampiezza superiore a 8 V in ventricolare
- b) Test di soglia di stimolazione ad alta definizione (da 4,8 a 0,1 V con passi di 0,1V)
- c) Test automatico di sensing con misura endocaviateria di P\R
- d) Calibrazione automatica
- e) Memorie: trends, istogrammi, contatori, eventi.
- f) Telemetria: IGM, rate forecast, impedenza catetere, dati batteria, energia impulso.
- g) Cambio modo automatico

Lotto 15

- a) Monitoraggio continuo dell'attività cardiaca, ampia diagnostica e memorizzazione di diversi minuti di EGM per gestire il trattamento delle tachiaritmie atriali;
- b) Prevenzione di eventi atriali con terapie di stimolazione concepite per ridurre l'insorgere o il ripetersi di episodi di tachiaritmia atriale, con almeno tre diversi algoritmi di prevenzione;
- c) Terminazione di episodi tachiaritmici atriali attraverso l'erogazione automatica programmata di differenti tipi di terapie elettriche.
- d) Alta uscita programmabile per le terapie di terminazione;

Lotto 16

- a) Algoritmo per l'identificazione precoce di eventuali difetti di rilevamento. Andamento dell'impedenza degli elettrocateteri. Misurazione giornaliera indolore dell'impedenza sottosoglia di pacing A/V e di shock. Energia erogata pari ad almeno 30 Joules. Criterio di discriminazione delle tachicardie ventricolari da quelle sopraventricolari mediante criterio basato sulla frequenza atriale e ventricolare, sequenza di attivazione AV, regolarità del ciclo e dissociazione AV; possibilità di personalizzazione per pazienti con intervallo PR o RP lungo. Registrazione dell'EGM intracavitario per una durata di almeno 22 minuti. Dotato di segnali di avviso sonoro opzionali per parametri di monitoraggio fuori range. Possibilità di definire una sequenza standard di operazioni da eseguire in sede di controllo.
- b) Disponibilità di catetere ventricolare a fissaggio attivo/passivo, a singolo/doppio coil, in silicone, a rilascio di steroide, diametro del corpo non superiore a 8,2Fr.

Lotto 17

- a) Possibilità di memorizzazione degli eventi aritmici sia ventricolari che atriali con EGM visibili sia sulla carta che sul monitor del programmatore con minimo 3 tracce di segnale
- b) Possibilità di erogare fino a 8 shock di energia massima per la zona di riconoscimento delle FV
- c) Garanzia minima di 6 anni a prescindere dal tipo e quantità delle terapia erogate
- d) Possibilità di follow up semplici e sicuri tramite un motore di ricerca che consenta di ricercare gli episodi più interessanti per tipologia di aritmia, tasti interattivi per selezionare e visualizzare solo gli episodi di sicuro interesse.

- e) Possibilità di effettuare delle misurazioni giornaliere (onda R, impedenza di stimolazione, impedenza di shock) per verificare lo stato del sistema con possibilità di impostare il range di valori da confrontare per più sicurezza.
- f) Programmazione elettrobisturi
- g) Possibilità di attivazione della memoria direttamente da parte del paziente
- h) Algoritmo per pazienti pacemaker dipendenti
- i) Archiviazione su dischetto degli eventi aritmici sia come dato numerico che sotto forma grafica di ECG di superficie
- j) Attivazione di criteri inibitori per le aritmie sopraventricolari con singolo tasto. Avendo comunque la possibilità di cambiare i valori pre-impostati per perfezionare le programmazioni per singolo paziente

I) Per i lotti dal n° 18 al n° 20

alla qualità sarà assegnato un punteggio massimo di punti **50** tenendo sia delle caratteristiche tecniche, che dovranno corrispondere a quanto richiesto, sia dei requisiti che, a giudizio della Commissione, concorrono a migliorare il dispositivo medico.

Il lotto che non raggiunge il punteggio minimo di qualità, relativo all'insieme delle caratteristiche tecnico-qualitative, corrispondenti ai 30/50 del massimo del punteggio totale, non sarà ammesso alla gara.

Il giudizio di idoneità e l'attribuzione dei punteggi di qualità saranno espressi da un'apposita Commissione tecnica.

L'aggiudicazione sarà proposta in favore della Ditta che più si avvicina al punteggio massimo di 100/100.

L'attribuzione del punteggio di qualità precederà l'apertura e la lettura dell'offerta economica:

- *la Commissione, infatti, procede in seduta pubblica all'esame della documentazione ed all'ammissione delle Ditte alla successiva fase della gara; saranno, pertanto, ammessi alle successive fasi del procedimento di gara solo i Lotti che, a giudizio della Commissione, presentino esaustiva campionatura e documentazione;*
- *la Commissione procederà poi, in seduta privata, all'esame e alla valutazione tecnica della campionatura e della documentazione tecnica presentata dai concorrenti;*
- *in seduta pubblica, avverrà l'apertura delle offerte economiche previa lettura del verbale della seduta privata.*

L'offerta non dovrà essere in alcun modo condizionata.

In deroga a quanto previsto all'art. 12 del "Capitolato Generale per la fornitura di beni e servizi", si potrà procedere ad aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, previa valutazione della congruità del prezzo.

L'Azienda, inoltre, potrà non procedere all'aggiudicazione di quei lotti, per i quali si accerti che le offerte pervenute propongono prezzi ritenuti non congrui.

Nell'ipotesi di offerte uguali si procederà:

- richiedendo ai concorrenti, qualora siano presenti alla seduta di aggiudicazione muniti di procura, un miglioramento dell'offerta;
- richiedendo uno sconto per iscritto nel caso in cui uno solo o nessuno dei concorrenti interessati sia presente alla gara.

ART. 6 STIPULA DEL CONTRATTO

L'Azienda procederà alla stipula del contratto con la/e ditta/e aggiudicataria/e, in regolare bollo, da registrarsi presso l'Ufficio del Registro di Iglesias.

Fanno carico al fornitore tutte le spese di contratto e consequenziali, quali le spese di bollo, scritturazione, copia e registrazione presso il citato Ufficio del Registro di Iglesias, secondo le tariffe di legge, nonché, ove sia fatto ricorso al notaio, le spese notarili.

Fanno altresì carico all'aggiudicatario tutte le tasse ed imposte, oneri sociali, assicurativi ed assistenziali, presenti e future, nonché le spese comunque connesse alla fornitura, perizie, ovvero le spese connesse alle procedure in caso di soccombenza della ditta.

Si può prescindere dalla registrazione del contratto qualora la ditta si aggiudichi forniture per importi inferiori a venti milioni di lire (€ 20.000.000), I.V.A. vigente inclusa.

ART. 7 CONSEGNA

La merce deve essere consegnata, in base alle disposizioni di volta in volta impartite dai Servizi di Farmacia dell'Azienda.

Ogni consegna deve, quindi, essere preventivamente concordata con i suddetti Servizi di Farmacia, con esclusione di consegna in blocco.

La merce di volta in volta ordinata deve essere consegnata entro il termine di 24 ore dalla data di ricevimento dell'ordine.

Qualora ciò non sia possibile, il fornitore deve provvedere alla consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata, in modo che, tale acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata sia sufficiente a coprire il fabbisogno di un mese fino alla consegna del saldo.

Sarà rifiutato, pertanto la ditta dovrà curarne il ritiro e l'immediata sostituzione, il prodotto, soggetto a scadenza, con validità inferiore ai 3/4 della validità massima ed il prodotto eventualmente rotto o deteriorato durante il trasporto.

Le consegne devono essere effettuate dal lunedì al venerdì dalle ore 08.00 sino alle ore 13.00.

Il ritardo nelle consegne comporterà una penale di € 50.000 (cinquantamila) per ogni giorno di ritardo o frazione di giorno di ritardo a partire dall'undicesimo giorno lavorativo dalla data di ricevimento dell'ordine trasmesso via fax.

Per inadempienze ripetute e/o consegne protratte oltre il 25° giorno lavorativo dalla data di ricevimento dell'ordine, l'Azienda si riserva la facoltà di risolvere il contratto per colpa o dolo della ditta, applicando quanto previsto nell'art. 29/31/32 del Capitolato Generale.

ART. 8 MODALITÀ DI FATTURAZIONE

I quantitativi di merce ammessi al pagamento sono quelli accertati dai Servizi di Farmacia dell'Azienda, in seguito al controllo delle singole consegne.

La fatturazione della merce deve avvenire, a norma di legge, con esplicito riferimento alle bolle di consegna.

Il pagamento delle forniture avverrà nelle modalità stabilite all'art. 38 del Capitolato Generale per la fornitura di Beni e Servizi, e cioè:

"L'importo dei beni forniti, se non saranno intervenute contestazioni, è pagato tramite la tesoreria dell'Azienda (attualmente: Banca di Sassari - Carbonia) entro 90 (novanta) giorni dalla data di effettiva ricezione della fattura o di altro titolo equipollente, al protocollo fatture dell'Azienda (tale termine s'intende operante solo nel caso che la fattura segue o sia contemporanea alla fornitura).

Nell'eventualità che l'effettiva fornitura sia successiva alla notifica della fattura, i 90 (novanta) giorni decorreranno dalla data di consegna delle merci nel magazzino e non dalla ricezione della fattura".

ART. 9 CONTROLLI QUALI-QUANTITATIVI

Il controllo quali-quantitativo è effettuato dai Servizi di Farmacia dell'Azienda. La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero di colli inviati.

La quantità è esclusivamente quella accertata presso il magazzino di Farmacia e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore.

Agli effetti del collaudo qualitativo, la firma apposta per ricevuta al momento della consegna non esonera la ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzo del prodotto.

L'Azienda, tramite i propri incaricati, può effettuare in qualsiasi momento, il prelievo di alcuni

campioni della merce consegnata durante il periodo di fornitura, al fine di effettuare le opportune analisi e/o verificare la corrispondenza alle caratteristiche indicate agli art. 2 del presente Capitolato.

Qualora, a seguito di tali accertamenti, il prodotto fornito non risulti conforme, la ditta è obbligata a sostituirlo immediatamente e comunque entro un termine massimo di cinque giorni. In caso di mancata sostituzione si procederà come previsto dal Capitolato Generale.

In tal caso l'Azienda ha la facoltà di approvvigionarsi presso altra ditta e la maggiore spesa sostenuta sarà a carico della Ditta inadempiente.

Le spese per le analisi qualitative, sono a carico della ditta fornitrice, qualora i dati rilevati risultino difformi.

In caso di provvedimenti di sequestro o di altre disposizioni Regionali o Ministeriali tendenti alla sospensione dell'utilizzo di particolari lotti, la Ditta deve sostituire il prodotto non utilizzabile entro cinque giorni. In caso contrario l'Azienda ha la facoltà di approvvigionarsi presso altra ditta e la maggiore spesa sostenuta sarà a carico della Ditta inadempiente.

ART. 10 CONTESTAZIONI E CONTROVERSIE

In caso di mancata rispondenza dei prodotti ai requisiti richiesti, l'Azienda li respinge al fornitore, che deve sostituirli entro cinque giorni.

Mancando o ritardando il fornitore ad uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda può procedere a norma del Capitolato Generale.

Non si fa luogo al pagamento delle fatture, finché la ditta fornitrice non provvede al versamento dell'importo relativo alle maggiori spese sostenute ed alle penali notificate, conseguenti alle inadempienze contrattuali.

ART. 11 NORME DI RINVIO

L'appalto s'intende regolato dal Capitolato Generale, per quanto non modificato dal presente, e dalle norme specifiche in materia di prevenzione e sicurezza sugli ambienti di lavoro, anche se non espressamente richiamate, nonché da disposizioni specifiche che potranno essere emanate nel corso contrattuale.

Sono valide, in quanto applicabili, le norme del codice civile e tutte le specifiche disposizioni comunitarie, nazionali e regionali vigenti, anche se non espressamente qui richiamate.

Capitolato pace makers
17/01/02 GV

15 Maggio

Il responsabile del Servizio

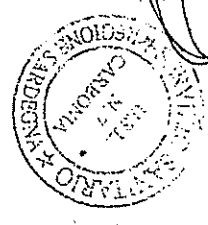
[Handwritten signature]

ALLEGATO ALLA DELIBERAZIONE

N. 120 DEL 22 MAG. 2002

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

IL DIRETTORE SANITARIO



[Handwritten signatures]
IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
IL DIRETTORE SANITARIO

16 GENNAIO 2003

46. pag. 10

Il responsabile del Servizio

[Handwritten signature]

ALLEGATO ALLA DELIBERAZIONE

N. 58 DEL 23 GEN. 2003

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

IL DIRETTORE SANITARIO



[Handwritten signatures]
IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
IL DIRETTORE SANITARIO