



REGIONE SICILIANA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
ENNA

DELIBERA N. 360
DEL 09 MAR 2023

OGGETTO: FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA.
INDIZIONE PROCEDURA APERTA, AI SENSI DELL'ART. 60 DEL d.LGS 50/2016

U.O. PROPONENTE : U.O.C. SERVIZIO PROVVEDITORATO – U.O.S. GARE BENI

PROPOSTA DI DELIBERAZIONE N. 559
DEL 02-03-2023

IL RESPONSABILE DELL'ISTRUTTORIA
Il Coll. Amministrativo Prof.le
Dott. Antonio Zingali

IL RUP

Il Coll. Amministrativo Prof.le
Dott. Michele Alessandro Zampino

Michele Alessandro Zampino

IL RESPONSABILE
U.O.S. GARE BENI

Il Dirigente Amministrativo
Dott.ssa Francesca La Paglia

Francesca La Paglia

IL DIRETTORE
U.O.C. SERVIZIO PROVVEDITORATO
Dott.ssa Maria Concetta Perna

Maria Concetta Perna

IL DIRETTORE DIPARTIMENTO AMMINISTRATIVO

S.E.F.P.

Si attesta la copertura finanziaria e la compatibilità con il bilancio di previsione vigente.

come da prospetto allegato (ALL. N. _____) che è parte integrante della presente delibera.

Autorizzazione n. 2 sub 37 del 02.03.2023 *g.e.* C.P. 509030206

IL RESPONSABILE DEL
PROCEDIMENTO AMMINISTRATIVO
D. Salvatore Vissone

Salvatore Vissone

IL DIRETTORE
DIRETTORE DEL S.E.F.P.
FINANZIARIO E PATRIMONIALE
Dott.ssa *PILATO*

DATA RICEZIONE DELLA PROPOSTA PRESSO U.O.C. STAFF _____

PREMESSO

- che, la UOC Anatomia ed Istologia Patologica con nota prot. n. 0022074 del 24/02/2023 ha trasmesso il capitolato tecnico al Servizio Provveditorato, al fine della indizione ed espletamento della procedura di gara per l'affidamento della fornitura, in service quinquennale, di sistemi per indagini diagnostiche, diagnostici e materiali vari di consumo per il Servizio di anatomia patologica del P.O. "Umberto I" dell'ASP di Enna, rettificando e conseguentemente sostituendo il capitolato tecnico inviato con prot. n. 0114609/2021;
- che, con nota prot. n. 19405 del 20/02/2023, il Servizio Provveditorato ha chiesto al Responsabile dell'ufficio del Medico Competente l'elaborazione del DUVRI al fine della indizione della gara di che trattasi, allegando la documentazione tecnica trasmessa dalla UOC Anatomia ed Istologia Patologica;
- che, con mail del 20/02/2023, il Servizio Provveditorato, in ossequio alle norme che impongono che le contrattazioni della P.A. avvengono in via telematica o per mezzo di piattaforma acquisita dall'Ente o per mezzo di piattaforma telematica messa a disposizione da Consip, ha chiesto al supporto Gara di Consip la possibilità dell'utilizzo della piattaforma in ASP per l'espletamento della detta procedura di gara, inviando, al contempo, tutta la documentazione ricevuta dalla UOC Anatomia ed Istologia Patologica e la bozza di Disciplinare di gara redatto come da ultima versione definita dall'ANAC;

DATO ATTO

- che la fornitura di cui alla presente procedura non è in programmazione gare tra quelle in carico all'Ufficio Speciale Centrale Unica di Committenza della Regione Siciliana, né vi sono in programmazione gare in tal genere tra quelle demandate all'Autorità di Bacino Orientale della stessa Regione, né sono attive procedure Consip;

RITENUTO

- sulla base della stima effettuata, di avviare gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs n. 50/2016 e ss.mm.ii., per l'affidamento della fornitura, in service quinquennale, di sistemi per indagini diagnostiche, diagnostici e materiali vari di consumo, distinta in n. 7 lotti, per il Servizio di Anatomia Patologica del P.O. "Umberto I" dell'ASP di Enna, mediante la pubblicazione e svolgimento della stessa sul portale www.acquistinretepa.it di Consip avvalendosi del Sistema in modalità ASP (Application Service Provider);
- che il metodo di acquisizione, idoneo alla fattispecie in esame, è l'affidamento della fornitura previsto dall'art. 60 del D.Lgs 50/2016, utilizzando il criterio di aggiudicazione del prezzo più basso di cui all'art. 95, comma 3 *lettera B-bis del D.lgs 50/2016*, con riferimento all'offerta economicamente più vantaggiosa, anche in presenza di una sola offerta valida;

RILEVATO che Il valore complessivo della fornitura stimato sulla base dei dati previsionali raccolti ed elaborati, in fase di istruttoria, per 60 mesi di durata della fornitura, è pari ad € 3.205.000,00 oltre IVA. L'importo complessivo a base di gara è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. L'importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a € 1.108,30 oltre IVA e/o altre imposte e contributi di legge esclusi e non è soggetto a ribasso.

RITENUTO

- di dovere adottare quale criterio di aggiudicazione quello di cui all'art. 95, comma 3 lettera b-bis, del D.Lgs 50/2016 e ss.mm.ii., dell'offerta economicamente vantaggiosa, individuata sulla base del rapporto qualità/prezzo, valutata sulla base dei seguenti elementi e di cui ai parametri specificati nel capitolato speciale:

ONE SICILIANA

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
TOTALE	100

- di dovere procedere, ai sensi dell'art. 77 del D.Lgs 50/2016 e ss.mm.ii. e della L.R. n. 12/2011 così come modificata dalla L.R. n. 1/2017, dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte, alla nomina di apposita Commissione Giudicatrice, alla quale sarà demandato il compito di valutare le offerte, dal punto di vista tecnico ed economico, presentate dagli Operatori Economici e scegliere la migliore offerta secondo i criteri fissati dal Disciplinare di gara;
- di potere approvare la seguente documentazione:
 - ✓ Bando di gara (allegato A);
 - ✓ Disciplinare di gara (allegato B);
 - ✓ Schema di domanda di partecipazione (allegato C);
 - ✓ Capitolato Speciale d'Appalto (allegato D);
 - ✓ DGUE (allegato E);
 - ✓ Patto di integrità (allegato F);
 - ✓ Modello Offerta Economica (allegato G);
 - ✓ DUVRI (allegato H).

RITENUTO

- di dovere provvedere alla relativa pubblicazione, ai sensi degli artt. 72 e 73 del D.Lgs 50/2016 e ss.mm.ii. e di trasmettere, pertanto, il bando di gara per la pubblicazione sulla G.U.U.E. e sulla G.U.R.S. nonché sul sito Servizio Contratti Pubblici del M.I.T. e all'Albo Pretorio online di questa Azienda;
- di dovere trasmettere l'avviso, per estratto, per l'inserzione su due quotidiani a maggiore diffusione regionale, come previsto dal Codice Appalti e dal Decreto del 02.12.2016 del MIT;

DATO ATTO che, ai sensi del sopracitato D.Lgs n. 50/2016 e ss.mm.ii., le spese relative alle pubblicazioni sui quotidiani saranno quantificate e poste a carico dell'Operatore Economico aggiudicatario;

PRESO ATTO della nota con cui l'Anac – Autorità Nazionale Anticorruzione - ha comunicato che sono scaduti i termini di sospensione previsti dall'art. 65 del decreto "Rilancio", n. 34/2020, per cui a decorrere dal 1° gennaio 2021 tutti gli operatori economici e le stazioni appaltanti sono nuovamente tenuti al versamento dei contributi dovuti all'Autorità per tutte le procedure di scelta del contraente, secondo le modalità previste dalla delibera di autofinanziamento dell'Autorità attualmente in vigore (delibera Anac N. 1121 del 29 dicembre 2020 - Oggetto: Attuazione dell'art. 1, commi 65 e 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per l'anno 2021);

09 MAR 2023

L'anno duemilaventitre il giorno del mese di nella sede dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Dott. Francesco Iudica nominato con Decreto Assessoriale n. 53/2022 del 29/12/2022, rettificato, con D.A. 1/2023 del 02/01/2023, coadiuvato dal Direttore Amministrativo, Dr.ssa Sabrina Cillia e dal Direttore Sanitario, Dott. Emanuele Cassarà e con l'assistenza del Segretario Verbalizzante _____

VISTI

- La Legge Regionale 5 /2009 e s.m.i.;
- L'Atto Aziendale adottato con delibera n. 857 del 12.06.2020, parzialmente modificata con delibera n. 902 del 19.06.2020;
- Il Regolamento di organizzazione e funzionamento – Area Amministrativa di questa ASP, adottato con delibera n. 829 del 24.10.2016;

VISTI I SEGUENTI ALLEGATI ALLA PRESENTE DELIBERAZIONE

- Bando di gara (allegato A);
- Disciplinare di gara (allegato B);
- Schema di domanda di partecipazione (allegato C);
- Capitolato Speciale d'Appalto (allegato D);
- DGUE (allegato E);
- Patto di integrità (allegato F);
- Modello Offerta Economica (allegato G);
- DUVRI (allegato H).

DATO ATTO che il Direttore della U.O.C. che propone il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, è totalmente legittimo ed utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 3 del D.L. 23 ottobre 1996, come modificato dalla L. 20 dicembre 1996 n. 639, e che lo stesso è stato predisposto nel rispetto della Legge 6 novembre 2012 n. 190 — Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella Pubblica Amministrazione — nonché nell'osservanza dei contenuti del Piano aziendale della prevenzione della corruzione 2022/2024;

Acquisito il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario,

DELIBERA

Per le motivazioni espresse in premessa che qui si intendono integralmente riportate

1. **DI APPROVARE** la documentazione della procedura di gara da pubblicare sulla piattaforma Consip avvalendosi del sistema in modalità ASP e specificamente:

- Bando di gara (allegato A);
- Disciplinare di gara (allegato B);
- Schema di domanda di partecipazione (allegato C);
- Capitolato Speciale d'Appalto (allegato D);
- DGUE (allegato E);
- Patto di integrità (allegato F);
- Modello Offerta Economica (allegato G);
- DUVRI (allegato H).

2. **DI INDIRE**, per l'affidamento della fornitura di che trattasi, la procedura prevista dall'art. 60, del D.Lgs n. 50/2016 e ss.mm.ii., con il criterio di aggiudicazione previsto dall'art. 95, comma 3 lettera b-bis del citato D.Lgs 50/2016 e ss.mm.ii., mediante la pubblicazione e svolgimento della stessa sul portale www.acquistinretepa.it di Consip avvalendosi del Sistema in modalità ASP (Application Service Provider);
3. **DI PUBBLICARE** la documentazione di gara sulla G.U.U.E., sulla G.U.R.S., sul sito del M.I.T. e all'Albo Pretorio on line dell'A.S.P. di Enna e sulla piattaforma www.acquistinretepa.it di Consip;
4. **DI AGGIUDICARE** la fornitura all'Operatore Economico che avrà presentato l'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 95, comma 3 lettera b-bis del D.Lgs 50/2016 e ss.mm.ii., secondo i criteri riportati nel Disciplinare di Gara e le specifiche di cui agli atti trasmessi dalla UOC Anatomia ed Istologia Patologica, anche in presenza di una sola offerta valida (art. 69 R.D. n. 827/24);
5. **DI RISERVARSI** di procedere alla nomina della Commissione Giudicatrice dopo la scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, secondo la normativa nazionale e regionale vigente in materia;
6. **DI DARE ATTO** che il costo, di € 3.205.000,00 oltre I.V.A. o il minor costo derivante dall'espletamento della procedura di gara, avviato con il presente provvedimento, graverà sui pertinenti conti economici nei rispettivi bilanci di competenza e che l'eventuale risparmio ottenuto verrà esattamente quantificato, alla luce delle risultanze di gara, e indicato nel successivo provvedimento di aggiudicazione;
7. **DI DARE ATTO** che il costo relativo all'anno 2023, per la fornitura in argomento risulta già impegnato nei pertinenti conti economici del bilancio corrente – autorizzazioni 1/2023, 2/2023 e 3/2023;
8. **DI DARE ATTO** che per l'avvio della presente procedura, la Stazione Appaltante deve versare il contributo pari ad € 600,00 all'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici, Servizi e Forniture, da imputare al conto di costo n. 509030299 "*Altri oneri diversi di gestione*" del corrente bilancio;
9. **DI DARE ATTO** che la spesa presunta di € 250,00 IVA compresa per la pubblicazione dell'estratto del bando di gara sulla GURS, sarà sostenuta tramite Cassa Economale, ai sensi del Regolamento di Cassa Economale e che il pagamento di detta somma verrà effettuato a cura del Cassiere Economale, mediante versamento sul c.c.p. n. 00296905 intestato alla GURS – Palermo;
10. **DI DARE ATTO** che la spesa presunta di € 1.800,00 IVA compresa graverà sul conto di costo n. 509030206 "*Spese di pubblicità*" del corrente bilancio 2023, in favore degli editori che faranno pervenire il miglior preventivo richiesto per la pubblicazione sui quotidiani a tiratura nazionale e regionale;
11. **DI DARE ATTO** che le spese di pubblicazione, ai sensi dell'art. 216, comma 11 del D.Lgs 50/2016 e ss.mm.ii. e dell'art. 34, comma 35 del D.L. n. 179 del 18.10.2012 convertito in L. n. 221 del 17.12.2012 e ss.mm.ii., dovranno essere rimborsate alla Stazione Appaltante da parte degli Operatori Economici, in proporzione al valore delle rispettive aggiudicazioni;
12. **DI ACCANTONARE** gli incentivi per le funzioni tecniche, che per la presente procedura di gara risultano pari a € 64.100,00 (stanziamento del 2% sul valore posto a base di gara IVA esclusa)

destinandoli ad un apposito fondo, ai sensi dell'art. 113, comma 2, del D.lgs 50/2016 e ss.mm.ii., conto economico n. 516041101 "Accantonamenti incentivi funzioni tecniche art 113 D.Lgs 50/2016" del bilancio corrente;

13. **DI DARE ATTO** che, allo stato, dette somme saranno solo accantonate, mentre la ripartizione di dettaglio agli aventi diritto avverrà successivamente all'approvazione del regolamento e secondo le modalità e i criteri previsti in sede di contrattazione decentrata integrativa del personale, sulla base dell'emanando Regolamento dall'ASP di Enna (ex art. 113, comma 3 del D.lgs n. 50/2016 e ss.mm.ii. e sulla base della giurisprudenza contabile) ai sensi dell'art. 5, comma 10, del D.L n. 121/2021, convertito in L. n. 156/2021;

14. **DI DARE ATTO** che, ai sensi dell'art. 31 del "Codice Appalti" e dalla "Linea Guida n. 3 dell'ANAC", il Direttore del Servizio Provveditorato ha individuato, tra i dipendenti della stessa U.O.C., il gruppo di lavoro per la gestione della fornitura, nei termini sottoindicati:

- RUP: Dott. Michele Alessandro Zampino,

-Responsabile dell'Istruttoria: Dott. Antonio Zingali;

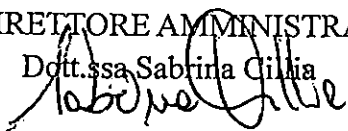
- Coauditore Amministrativo: Loredana Cacciato;

15. **DI RISERVARSI** di affidare la fornitura di cui sopra, distinta in n. 7 lotti, agli Operatori Economici individuati in seguito all'esperimento della procedura prevista, nel rispetto delle caratteristiche indicate nella documentazione di gara.

16. **DI DICHIARARE** la presente deliberazione immediatamente esecutiva al fine di poter eseguire nel più breve tempo possibile l'intervento *de quo*.

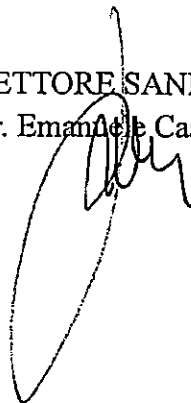
IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Dott.ssa Sabrina Cilia



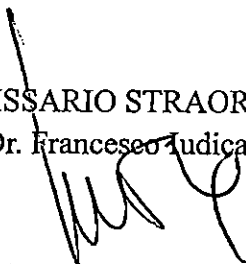
IL DIRETTORE SANITARIO

Dr. Emanuele Cassarà



IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Dr. Francesco Iudica



IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE

GiusTina Tornabene



PUBBLICAZIONE

Si dichiara che la presente deliberazione, su conforme relazione dell'addetto, è stata pubblicata in copia all'Albo Pretorio informatico dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna, ai sensi e per gli effetti dell'art. 53, comma 2, della L.R. n° 30/93 s.m.i., e dell'art. 32 della L. n. 69 del 18/06/2009, dal

12 MAR 2023 al 26 MAR 2023

L'incaricato

PER DELEGA DEL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
IL Dirigente U.O.C. COORD. STAFF

Notificata al Collegio Sindacale il con nota prot. n°

DELIBERA SOGGETTA AL CONTROLLO

dell'Assessorato Regionale Sanità ex L.R. n° 5/09 trasmessa in data _____ prot. n° _____

SI ATTESTA

che l'Assessorato Regionale Sanità:

1. ha pronunciato l'**approvazione** con provvedimento n° _____ del _____
2. ha pronunciato l'**annullamento** con provvedimento n° _____ del _____

come da allegato.

Delibera divenuta esecutiva per decorrenza del termine previsto dall'art. 16 della L.R. n° 5/09 dal _____

DELIBERA NON SOGGETTA AL CONTROLLO

3. esecutiva ai sensi dell'art. 65 della L.R. n° 25/93, così come modificato dall'art. 53 della L.R. n° 30/93 s.m.i., per decorrenza del termine di 10 gg. di pubblicazione all'Albo, dal _____

4. immediatamente esecutiva dal 09 MAR 2023

Enna li,

IL FUNZIONARIO INCARICATO

REVOCA/ANNULLAMENTO/MODIFICA

5. Revoca/annullamento in autotutela con provvedimento n° _____ del _____
6. Modifica con provvedimento n° _____ del _____

Enna li,

IL FUNZIONARIO INCARICATO



REGIONE SICILIANA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI ENNA

BANDO DI GARA A PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

1. Denominazione e indirizzo dell'amministrazione aggiudicatrice: Azienda Sanitaria Provinciale di Enna – Viale Diaz 7/9 - 94100 Enna – Italia – Tel. 0935/520714 – 0935/520714 – indirizzo posta elettronica: provveditorato@pec.asp.enna.it - indirizzo Internet www.aspenna.it. Indirizzo al quale inviare le offerte/domande di partecipazione: gara telematica su piattaforma Consip avvalendosi del Sistema in modalità ASP (Application Service Provider)

2. Procedura di gara: procedura aperta art.60 D. Lgs. n.50/2016 .

2.a) criterio di aggiudicazione: N. 7 lotti a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa (art.95, comma 3 D. Lgs 50/2016) previa verifica di conformità tecnica.

3.) Breve descrizione dell'appalto: l'affidamento della fornitura, in service quinquennale, di sistemi per indagini diagnostiche, diagnostici e materiali vari di consumo per il servizio di anatomia patologica del p.o. "Umberto I" dell'ASP di Enna.

3.a) Valore complessivo dell'appalto stimato ai sensi dell'art.35 del D.Lgs n.50/2016: come da disciplinare/capitolato speciale d'appalto €. 3.205.000,00 al netto di IVA e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze, dell'importo del quinto d'obbligo e di mesi dodici di eventuale differimento della scadenza del contratto.

Codice Identificativo gara

Previsto contributo, di cui all'art.1, comma 67 della L.n.266/2005, in favore dell'A.N.A.C, come da deliberazione ANAC n.380 del 21 dicembre 2021, secondo le

istruzioni operative disponibili sul sito internet:

<http://www.avcp.it/riscossioni.html>.

L'appalto è suddiviso nei seguenti 8 lotti,

CPV: 33124110 - Sistemi Diagnostici

Appalto connesso a progetto finanziato dall'Unione Europea:NO

3.c) Finanziamento dell'appalto: fondi regionali e ordinari di bilancio aziendale.

3.d) Modalità di pagamento :come da capitolato di gara.

3.e) Luogo e termini di consegna: come da capitolato speciale d'appalto;

3.f) non sono ammesse varianti.

4.g) Termine perentorio per il ricevimento delle offerte: entro e non oltre le **ore 12.00 del giorno _____** su piattaforma telematica messa a disposizione da Consip.

La gara sarà esperita su piattaforma telematica messa a disposizione da Consip. **alle ore _____ del _____**

4.) Lingua utilizzabile per la presentazione delle offerte: Italiano

5) Persone ammesse ad assistere all'apertura telematica delle offerte: sono ammessi ad assistere all'apertura telematica delle offerte i legali rappresentanti o i delegati delle ditte offerenti che appositamente avranno ricevuto le credenziali di accesso.

6) Condizioni per ottenere il capitolato speciale d'appalto: le Ditte interessate potranno prendere visione ed estrarre copia degli atti di gara sul sito www.aspenna.it amministrazione trasparente-sezione "bandi di gara e contratti".

6.a) Termine ultimo per la richiesta dei documenti/chiarimenti: entro 15 giorni prima della scadenza di presentazione dell'offerta.

Bm

7) Cauzioni e garanzie richieste: come da Disciplinare di gara, ai sensi degli artt.93 e 103 del D.Lgs n.50/2016.

7a) ai sensi dell'art.83, comma 9 del D.Lgs n.50/2016, le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda possono essere sanate attraverso procedura di soccorso istruttorio. In particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del documento di gara unico europeo, con esclusione di quelli afferenti all'offerta tecnica ed economica,

8) Requisiti di partecipazione, capacità economica e finanziaria, capacità tecnica: secondo quanto indicato nel capitolato speciale d'appalto.

8.a) la documentazione comprovante il possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-professionale ed economico-finanziario per la partecipazione alla presente procedura, sarà acquisita esclusivamente presso la Banca Dati Anac attraverso il Fascicolo Virtuale dell'Operatore Economico (Fvoe).

8.b) Periodo minimo durante il quale l'offerente è vincolato alla propria offerta: 360 gg. data scadenza presentazione offerte.

9) Informazioni complementari – Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida. L'Amministrazione si riserva di non procedere all'aggiudicazione qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto.

10) E' obbligo degli aggiudicatari, pena risoluzione del contratto, aprire un conto corrente dedicato, ai sensi dell'art.2 della L.R.15/2008 e dell'art.3 della L.136/2010 sul quale l'ASP confluirà le somme relative all'appalto.

11) L'Azienda Sanitaria Provinciale procederà alla risoluzione del contratto nell'ipotesi in cui il legale rappresentante o uno dei dirigenti della ditta aggiudicataria siano rinviati a giudizio per favoreggiamento nell'ambito di procedimenti relativi a reati di criminalità organizzata (art.2, comma 2 L.R. 15/2008 e s.m.i.)

12) Altre informazioni: Responsabile del Procedimento: Dr. Michele Alessandro Zampino e-mail: alessandro.zampino@asp.enna.it – messaggistica di informazioni attraverso la medesima piattaforma telematica messa a disposizione da Consip.

Data di spedizione del presente Bando alla G.U.E. _____.

ENNA _____

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

f.to Dr. Francesco Iudica

Nem



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

DISCIPLINARE DI GARA

U.O.C. SERVIZIO PROVVEDITORATO	<u>Pec.provveditorato@pec.asp.enna.it</u>
Direttore Dr.ssa Maria Concetta Perna	<u>direttore.provveditorato@pec.asp.enna.it</u>
Responsabile U.O.S. Gare Beni Dr.ssa Francesca La Paglia	<u>francesca.lapaglia@asp.enna.it</u> tel.0935/520711
RUP Dott. Michele Alessandro Zampino	<u>alessandro.zampino@asp.enna.it</u> tel. 0935/520727
Il Responsabile dell'Istruttoria Dott. Antonio Zingali	<u>antonio.zingali@asp.enna.it</u> Tel. 0935/520200
U.O.C. Servizio ANATOMIA PATOLOGICA Dott.ssa Carmela Emmanuele	<u>anatomiapatologica.umberto@asp.enna.it</u> Tel.0935/516511



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

DISCIPLINARE DI GARA	4
GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA.....	4
PREMESSE	4
1. PIATTAFORMA TELEMATICA.....	4
1.1 IL SISTEMA DI NEGOZIAZIONE.....	4
1.2 DOTAZIONI TECNICHE.....	6
1.3 IDENTIFICAZIONE.....	7
1.4 GESTORE DEL SISTEMA.....	8
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI	8
2.1 DOCUMENTI DI GARA.....	8
2.2 CHIARIMENTI.....	8
2.3 COMUNICAZIONI.....	9
3. OGGETTO DELL’APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI.....	10
3.1 DURATA.....	11
3.2 OPZIONI E RINNOVI	11
4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA, E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE	12
5. REQUISITI GENERALI.....	12
6. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA.....	13
6.1 REQUISITI DI IDONEITÀ.....	13
6.2 REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA.....	13
6.3 REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE	14
6.4 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE	14
6.5 INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE E I CONSORZI STABILI.....	15
7. AVVALIMENTO	15
8. SUBAPPALTO	16
9. GARANZIA PROVVISORIA	16
10. SOPRALLUOGO	18
11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL’ANAC	18
12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL’OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA	19
13. SOCCORSO ISTRUTTORIO.....	21
14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	22
14.1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA.....	22
14.2 DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO	24
14.3 DICHIARAZIONE INTEGRATIVA PER GLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL’ARTICOLO 186 BIS DEL R.D. 16 MARZO 1942, N. 267	25
14.4 DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO.....	25
14.5 DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI.....	25
15. OFFERTA TECNICA	26
16. OFFERTA ECONOMICA	27



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE.....	28
17.1 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA.....	29
17.2 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA TECNICA.....	29
17.3 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA	29
17.4 METODO PER IL CALCOLO DEI PUNTEGGI	29
18. COMMISSIONE GIUDICATRICE.....	30
19. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA.....	30
20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	30
21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE.....	31
22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.....	32
22. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO	32
23. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI.....	33
24. CODICE DI COMPORTAMENTO	34
25. ACCESSO AGLI ATTI.....	34
26. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	34



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

DISCIPLINARE DI GARA

GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

PREMESSE

con deliberazione a contrarre n. _____ del _____, questa Amministrazione ha disposto l’indizione della fornitura, in service quinquennale, di sistemi per indagini diagnostiche, diagnostici e materiali vari di consumo per il Servizio di Anatomia Patologica del P.O. “Umberto I” dell’ASP di Enna.

Ai sensi dell’articolo 58 del Codice, la presente procedura aperta è interamente svolta tramite il sistema informatico per le procedure telematiche di acquisto (di seguito Piattaforma) accessibile all’indirizzo www.acquistinretepa.it e conforme alle prescrizioni dell’articolo 44 del Codice e del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/2021. Tramite il sito www.acquistinretepa.it, si accede alla procedura nonché alla documentazione di gara.

L’affidamento avverrà mediante procedura aperta con applicazione del criterio dell’offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi degli articoli 34, 60 e 95 comma 3 del Codice.

Il luogo di svolgimento del servizio/consegna della fornitura è l’U.O.C. Anatomia Patologica sita presso il P.O. “Umberto I” di Enna.

Il luogo di consegna della fornitura è la Città di Enna presso l’Azienda Sanitaria Provinciale di Enna al P.O. Umberto I di Enna codice NUTS ITG16

LOTTO 1 CIG _____

LOTTO 2 CIG _____

LOTTO 3 CIG _____

LOTTO 4 CIG _____

LOTTO 5 CIG _____

LOTTO 6 CIG _____

LOTTO 7 CIG _____

Il RUP, ai sensi dell’articolo 31 del Codice, è il *Dott. Michele Alessandro Zampino*, mail alessandro.zampino@asp.enna.it.

1. PIATTAFORMA TELEMATICA

1.1 IL SISTEMA DI NEGOZIAZIONE

La presente procedura si svolgerà, ove non diversamente previsto in maniera espressa, attraverso l’utilizzazione di una Piattaforma telematica (di seguito per brevità anche solo “Sistema”).

Il funzionamento del Sistema avviene nel rispetto della legislazione vigente e, in particolare, del Regolamento UE n. 910/2014 (di seguito Regolamento eIDAS - Electronic IDentification Authentication and Signature), del decreto legislativo n. 82/2005 (Codice dell’amministrazione digitale), del Codice e dei suoi atti di attuazione; in particolare



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

il decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/2021, e delle Linee guida dell'AGID.

L'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna (di seguito, per brevità, l'Amministrazione) si avvarrà di tale Sistema in modalità ASP (Application Service Provider).

L'utilizzo del Sistema comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, nel predetto documento nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sul Sistema.

L'utilizzo del Sistema avviene nel rispetto dei principi di auto responsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del codice civile ed è regolato, tra gli altri, dai seguenti principi:

- parità di trattamento tra gli operatori economici;
- trasparenza e tracciabilità delle operazioni;
- standardizzazione dei documenti;
- comportamento secondo buona fede, ai sensi dell'articolo 1375 del codice civile;
- comportamento secondo correttezza, ai sensi dell'articolo 1175 del codice civile;
- segretezza delle offerte e loro immodificabilità una volta scaduto il termine di presentazione della domanda di partecipazione;
- gratuità. Nessun corrispettivo è dovuto dall'operatore economico e/o dall'aggiudicatario per il mero utilizzo del Sistema.

La Stazione appaltante non assume alcuna responsabilità per perdita di documenti e dati, danneggiamento di file e documenti, ritardi nell'inserimento di dati, documenti e/o nella presentazione della domanda, malfunzionamento, danni, pregiudizi derivanti all'operatore economico, da:

- difetti di funzionamento delle apparecchiature e dei sistemi di collegamento e programmi impiegati dal singolo operatore economico per il collegamento al Sistema;
- utilizzo del Sistema da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare e a quanto previsto nel documento denominato "Regole del sistema di e-procurement della pubblica amministrazione";

In caso di mancato funzionamento del sistema o di malfunzionamento della stessa, non dovuti alle predette circostanze, che impediscono la corretta presentazione delle offerte, al fine di assicurare la massima partecipazione, la stazione appaltante può disporre la sospensione del termine di presentazione delle offerte per un periodo di tempo necessario a ripristinare il normale funzionamento del Sistema e la proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso, ovvero, se del caso, può disporre di proseguire la gara in altra modalità, dandone tempestiva comunicazione presso tutti gli indirizzi Internet disponibili di cui al punto I.1 del Bando di gara, nella sezione dove sono accessibili i documenti di gara nonché attraverso ogni altro strumento ritenuto idoneo.

La stazione appaltante si riserva di agire in tal modo anche quando, esclusa la negligenza dell'operatore economico, non sia possibile accertare la causa del mancato funzionamento o del malfunzionamento.

Il Sistema garantisce l'integrità dei dati, la riservatezza delle offerte e delle domande di partecipazione. Il Sistema è realizzato con modalità e soluzioni tecniche che impediscono di operare variazioni sui documenti definitivi, sulle registrazioni di sistema e sulle altre rappresentazioni informatiche e telematiche degli atti e delle operazioni compiute nell'ambito delle procedure, sulla base della tecnologia esistente e disponibile.

Le attività e le operazioni effettuate nell'ambito del Sistema sono registrate e attribuite all'operatore economico e fanno piena prova nei confronti degli utenti del Sistema. Tali registrazioni di sistema hanno carattere riservato e non saranno divulgate a terzi, salvo ordine del giudice o in caso di legittima richiesta di accesso agli atti, ai sensi della Legge n. 241/1990.

Le attività e le operazioni effettuate nell'ambito del Sistema si intendono compiute nell'ora e nel giorno risultanti



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

dalle registrazioni di sistema. Il sistema operativo del Sistema è sincronizzato sulla scala di tempo nazionale di cui al decreto del Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato 30 novembre 1993, n. 591, tramite protocollo NTP o standard superiore.

L'utilizzo e il funzionamento del Sistema avvengono in conformità a quanto riportato nel documento "Regole del sistema di e-procurement della pubblica amministrazione" che costituisce parte integrante del presente disciplinare.

L'acquisto, l'installazione e la configurazione dell'hardware, del software, dei certificati digitali di firma, della casella di PEC o comunque di un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato, nonché dei collegamenti per l'accesso alla rete Internet, restano a esclusivo carico dell'operatore economico.

Il Sistema è normalmente accessibile 24 ore al giorno, sette giorni su sette. L'accesso al Sistema potrebbe comunque essere, rallentato, ostacolato o impedito per interventi di manutenzione programmati sul Sistema o problematiche tecniche, che verranno, ove possibile, segnalati agli utenti con idoneo preavviso.

L'accesso, l'utilizzo del Sistema e la partecipazione alla procedura comportano l'accettazione incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nel presente Disciplinare di gara, nei relativi allegati (tra cui in particolare le Regole del Sistema di e-Procurement della Pubblica Amministrazione), e le istruzioni presenti nel sito, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione nel sito www.acquistinretepa.it o le comunicazioni attraverso il Sistema.

In caso di violazione delle Regole tale da comportare la cancellazione della registrazione dell'operatore economico, l'operatore economico medesimo non potrà partecipare alla presente procedura.

Con la registrazione e la presentazione dell'offerta, i concorrenti manlevano e tengono indenne il MEF, la Consip S.p.A. ed il Gestore del Sistema, risarcendo qualunque pregiudizio, danno, costo e onere di qualsiasi natura, ivi comprese le eventuali spese legali, che dovessero essere sofferte da questi ultimi e/o da terzi, a causa di violazioni delle regole contenute nel presente Disciplinare di gara, dei relativi allegati, di un utilizzo scorretto od improprio del Sistema o dalla violazione della normativa vigente.

A fronte di violazioni di cui sopra, di disposizioni di legge o regolamentari e di irregolarità nell'utilizzo del Sistema da parte dei concorrenti, oltre a quanto previsto nelle altre parti del presente Disciplinare di gara, il MEF, la Consip S.p.A. ed il Gestore del Sistema, ciascuno per quanto di rispettiva competenza, si riservano il diritto di agire per il risarcimento dei danni, diretti e indiretti, patrimoniali e di immagine, eventualmente subiti.

1.2 DOTAZIONI TECNICHE

Ai fini della partecipazione alla presente procedura, ogni operatore economico deve dotarsi, a propria cura, spesa e responsabilità della strumentazione tecnica ed informatica conforme a quella indicata nel presente disciplinare e nel documento "Regole del sistema di e-Procurement della pubblica amministrazione", che disciplina il funzionamento e l'utilizzo del Sistema.

In ogni caso è indispensabile:

- a) disporre almeno di un personal computer conforme agli standard aggiornati di mercato, con connessione internet e dotato di un comune browser idoneo ad operare in modo corretto sul Sistema;
- b) disporre di un sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale (SPID) di cui all'articolo 64 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82, di altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS, di carta di identità elettronica (CIE) di cui all'articolo 66 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82, o carta Nazionale dei Servizi (CNS) di cui all'articolo 66 del medesimo decreto legislativo, nonché delle specifiche credenziali rilasciate in sede di registrazione al Sistema;
- c) avere un domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6 ter del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o, per l'operatore economico transfrontaliero, un indirizzo di servizio elettronico di



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS;

- d) avere da parte del legale rappresentante dell'operatore economico (o da persona munita di idonei poteri di firma) un certificato di firma digitale, in corso di validità, rilasciato da:
- un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'Agenzia per l'Italia Digitale (previsto dall'articolo 29 del decreto legislativo n. 82 / 05);
 - un certificatore operante in base a una licenza o autorizzazione rilasciata da uno Stato membro dell'Unione europea e in possesso dei requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14;
 - un certificatore stabilito in uno Stato non facente parte dell'Unione europea quando ricorre una delle seguenti condizioni:
 - I. il certificatore possiede i requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14 ed è qualificato in uno stato membro;
 - II. il certificato qualificato è garantito da un certificatore stabilito nell'Unione Europea, in possesso dei requisiti di cui al regolamento n. 9100 1 4;
 - III. il certificato qualificato, o il certificatore, è riconosciuto in forza di un accordo bilaterale o multilaterale tra l'Unione Europea e paesi terzi o organizzazioni internazionali.

1.3 IDENTIFICAZIONE

Per poter presentare offerta è necessario accedere, previa apposita Registrazione, al Sistema.

La Registrazione deve essere necessariamente effettuata da un operatore economico singolo, a prescindere dalla volontà di partecipare alla procedura in forma associata: tale intenzione potrà essere concretizzata nella fase di presentazione dell'offerta e non in quella di registrazione.

La registrazione al Sistema deve essere richiesta - necessariamente - da almeno un soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la Registrazione e impegnare l'operatore economico medesimo.]

All'esito della Registrazione viene rilasciata al soggetto che ne ha fatto richiesta una *userid* e una *password* (d'ora innanzi anche "*account*"). L'*account* è strettamente personale e riservato ed è utilizzato quale strumento di identificazione informatica ai sensi del D. Lgs. n. 82/2005.

Il titolare dell'*account* è tenuto a operare nel rispetto dei principi di correttezza e buona fede, in modo da non arrecare pregiudizio al Sistema, ai soggetti ivi operanti e, in generale, a terzi, in conformità a quanto previsto dall'art. 13 delle Regole del sistema e-Procurement

L'*account* creato in sede di registrazione è necessario, fermo quanto successivamente specificato, ai fini dell'identificazione per ogni successivo accesso alle fasi telematiche della procedura. Per poter partecipare alla gara, l'utente dovrà associarsi alla P.IVA/Altro identificativo dell'operatore economico per conto del quale intende operare.

L'operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell'offerta, dà per rato e valido e riconosce senza contestazione alcuna quanto posto in essere all'interno del Sistema dall'*account* riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente l'*account* all'interno del Sistema si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato.

L'accesso al Sistema è gratuito ed è consentito a seguito dell'identificazione online dell'operatore economico registrato.

L'identificazione può avvenire alternativamente o congiuntamente:

- 1) mediante il sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale di cittadini e imprese (SPID), o attraverso gli altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS;
- 2) tramite l'*account* rilasciato in fase di registrazione;
- 3) mediante una o più delle seguenti modalità di identificazione digitale: carta di identità elettronica (CIE) di



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

cui all’articolo 66 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o carta Nazionale dei Servizi (CNS) di cui all’articolo 66 del medesimo decreto legislativo.

Una volta completata la procedura di identificazione, ad ogni operatore economico identificato viene attribuito un profilo da utilizzare nella procedura di gara.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico devono essere effettuate contattando il Call Center dedicato presso i recapiti indicati nel sito www.acquistinretepa.it

1.4 GESTORE DEL SISTEMA

Fermo restando che, per la presente procedura, stazione appaltante ed Amministrazione aggiudicatrice è la L’Azienda Sanitaria Provinciale di Enna, la stessa si avvale, per il tramite di Consip, del supporto tecnico del Gestore del Sistema (ovvero il soggetto indicato sul sito www.acquistinretepa.it risultato aggiudicatario della procedura ad evidenza pubblica all’uopo esperita) incaricato anche dei servizi di conduzione tecnica delle applicazioni informatiche necessarie al funzionamento del Sistema, assumendone ogni responsabilità al riguardo. Il Gestore del Sistema ha l’onere di controllare i principali parametri di funzionamento del Sistema stesso, segnalando eventuali anomalie del medesimo.

Il Gestore del Sistema è, in particolare, responsabile della sicurezza logica e applicativa del Sistema stesso ed è altresì responsabile dell’adozione di adeguate ed idonee misure tecniche ed organizzative al fine di garantire la conformità al Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati (di seguito anche “Regolamento UE” o “GDPR”).

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

2.1 DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

- a) bando di gara;
- b) disciplinare di gara;
- c) schema di domanda di partecipazione;
- d) capitolato speciale d’appalto;
- e) documento di gara unico europeo in formato elettronico;
- f) patto di integrità anticorruzione;
- g) Modello/schema offerta economica/lista/dettaglio economico.

La documentazione di gara è accessibile gratuitamente, per via elettronica, sul profilo della stazione appaltante, nella sezione “Gare e Contratti”, al seguente link: <https://www.aspena.it/gara/>.

2.2 CHIARIMENTI

É possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare almeno 10 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte in via telematica attraverso la sezione della Piattaforma riservata alle richieste di chiarimenti, previa registrazione alla Piattaforma stessa.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

Le richieste di chiarimenti e le relative risposte sono formulate esclusivamente in lingua italiana.

Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile sono fornite in formato elettronico almeno 8 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione delle richieste in forma anonima e delle relative risposte sulla Piattaforma Gare Consip e sul sito istituzionale Amministrazione trasparente bandi di gara e contratti. Si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della Piattaforma o il sito istituzionale.

Non viene fornita risposta alle richieste presentate con modalità diverse da quelle sopra indicate.

2.3 COMUNICAZIONI

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni di cui alla presente procedura sono eseguiti utilizzando mezzi di comunicazione elettronici.

Le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici avvengono tramite la Piattaforma e sono accessibili nella apposita sezione della Piattaforma e nel sito aziendale www.aspenna.it sezione Amministrazione Trasparente- Bandi di gara e contratti.

È onere esclusivo dell’operatore economico prenderne visione.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati eleggono domicilio digitale presso il mandatario/capofila al fine della ricezione delle comunicazioni relative alla presente procedura.

In caso di consorzi di cui all’articolo 45, comma 2, lettera b) e c) del Codice, la comunicazione recapitata nei modi sopra indicati al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all’offerente nei modi sopra indicati si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

[In alternativa] Le comunicazioni relative: a) all’aggiudicazione; b) all’esclusione; c) alla decisione di non aggiudicare l’appalto; d) alla data di avvenuta stipulazione del contratto con l’aggiudicatario; avvengono utilizzando il domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del decreto legislativo n.82/05 o, per gli operatori economici transfrontalieri, attraverso un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS. Se l’operatore economico non è presente nei predetti indici elegge domicilio digitale speciale presso lo stesso Sistema e le comunicazioni di cui sopra sono effettuate utilizzando tale domicilio digitale. Le comunicazioni relative all’attivazione del soccorso istruttorio; al subprocedimento di verifica dell’anomalia dell’offerta anomala; alla richiesta di offerta migliorativa e al sorteggio di cui all’articolo 21; avvengono presso il Sistema.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati eleggono domicilio digitale presso il mandatario/capofila al fine della ricezione delle comunicazioni relative alla presente procedura.

In caso di consorzi di cui all’articolo 45, comma 2, lettera b) e c) del Codice, la comunicazione recapitata nei modi sopra indicati al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all’offerente nei modi sopra indicati si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

3. OGGETTO DELL’APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI

Oggetto dell’appalto è la fornitura in service, in somministrazione continuata per cinque anni, distinta in n.7 lotti, unici e inscindibili di sistemi per indagini diagnostiche, diagnostici e materiali vari di consumo per il Servizio di Anatomia Patologica del P.O. “Umberto I” dell’ASP di Enna per un importo complessivo di €3.205.000,00 oltre IVA.

Tutte le attività dell’appalto, specificate dettagliatamente nel capitolato speciale d’appalto, dovranno essere eseguite secondo le modalità, condizioni e termini stabiliti nello stesso capitolato e nel presente disciplinare.

Al capitolato speciale d’appalto ed ai relativi allegati si rinvia per la definizione dei requisiti tecnici minimi che le strumentazioni e i consumabili devono possedere e per la definizione delle quantità dei medesimi posti a base indicati nel C.S.A.

I quantitativi esposti sono meramente indicativi, in quanto riferiti al consumo storico e pertanto l’entità della somministrazione sarà correlata al reale fabbisogno dell’Azienda che sarà determinato nel corso della fornitura nei limiti di legge.

L’Azienda potrà dunque disporre delle variazioni in più e in meno dei quantitativi indicati, senza che l’aggiudicatario possa vantare pretese a qualsiasi titolo o causale, in applicazione dell’art.106 del D.Lgs 50/2016 e ss.mm.ii.

Il valore complessivo della fornitura stimato sulla base dei dati previsionali raccolti ed elaborati, in fase di istruttoria, per 60 mesi di durata della fornitura, è pari ad € 3.205.000,00 + oltre IVA.

L’importo complessivo a base di gara è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

L’importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a €1.091,00 + IVA va e/o altre imposte e contributi di legge esclusi e non è soggetto a ribasso.

L’appalto è finanziato con fondi del bilancio aziendale

L’appalto è suddiviso nei seguenti lotti:

Tabella

Tabella 1

Numero lotto	Oggetto del lotto	CIG	Importo
1	Sistema per indagini immunoistomichimiche, immunocitochimiche, coniugati FITC, ibridazione <i>in situ</i> e SISH, comprendente n.1 immunocoloratore automatico, anticorpi primari, sistemi di rilevazione, vetrini pretrattati, reagenti e accessori (enzimi proteolitici, tamponi, diluenti, soluzioni per sparaffinatura e smascheramento antigenico).		Importo/anno presunto €111.000,00 Valore quinquennale €555.000,00
2	Fornitura in “Service”, di un sistema Real Time per analisi oncogeni BRAF, KRAS, NRAS, EGFR, MSI, ALK/ROS1/RET/NTRK 1-2-3, PIK3CA, HPV, DPYD, UGT1A1.		Importo/anno presunto €70.000,00 Valore quinquennale €350.000,00



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

3	Sistema di citologia in fase liquida (LBC) per l’allestimento di preparati citologici extravaginali e vaginali con metodica in strato sottile.		Importo/anno presunto €.65.000,00 Valore quinquennale €.325.000,00
4	Coloratore montavetrini automatico.		Importo/anno presunto €.85.000,00 Valore quinquennale €.425.000,00
5	Fornitura in service di n. 2 microtomi rotativi automatici comprensiva di materiale di consumo e servizio di assistenza tecnica full-risk per 5 anni.		Importo/anno presunto €.50.000,00 Valore quinquennale €.250.000,00
6	Fornitura in service di n.2 processatori automatici, n.2 stampanti biocassette, n.2 stampanti vetrini, n.1 scanner biocassette, n.1 scanner vetrini completo di relativi consumabili, interfacciamento e servizio di assistenza tecnica full-risk per 5 anni.		Importo/anno presunto €.160.000,00 Valore quinquennale €.800.000,00
7	Fornitura raccolta, preservazione e archiviazione dei campioni biologici provenienti dalle sale operatorie destinate all’UOC di Anatomia Patologica mediante dispositivi “sottovuoto con riempimento automatico del fissativo nei contenitori porta-campioni”.		Importo/anno presunto €.100.000,00 Valore quinquennale €.500.000,00

3.1 DURATA

La durata dell’appalto (escluse le eventuali opzioni) è di 60 MESI, decorrenti dalla data di stipula del contratto.

3.2 OPZIONI E RINNOVI

La stazione appaltante si riserva la facoltà, ai sensi dell’articolo 106, comma 11 lettera a) del Codice di differire la scadenza originaria del contratto per il periodo di dodici mesi e, comunque, per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure per l’individuazione del nuovo contraente. In tal caso il contraente è tenuto all’esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni o più favorevoli per la stazione appaltante.

Modifiche del contratto ai sensi dell’articolo 106, comma 1 lettera a) del Codice Il contratto può essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento, ai sensi dell’articolo 106, comma 1, lettera a) del Codice, nei seguenti casi:

-estensione nel rispetto del quinto d’obbligo contrattuale per singolo lotto.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

A partire dalla seconda annualità contrattuale i prezzi sono aggiornati, in aumento o in diminuzione, sulla base dei prezzi standard rilevati dall'ANAC, degli elenchi dei prezzi rilevati dall'ISTAT, oppure, qualora i dati suindicati non siano disponibili, in misura non superiore alla differenza tra l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) disponibile al momento del pagamento del corrispettivo e quello corrispondente all'anno di sottoscrizione del contratto.

Tabella 1

Importo complessivo a base di gara	Importo nell'ambito del quinto d'obbligo	Eventuale differimento della scadenza originaria del contratto per il periodo di dodici mesi	Valore globale a base di gara
€.3.205.000,00 + IVA	€.641.000,00 + IVA	€.641.000,00 + IVA	€. 4.487.000,00

4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli articoli 47 e 48 del Codice.

È vietato ai concorrenti di partecipare alla gara al singolo Lotto, in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di operatori economici aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di retisti).

È vietato al concorrente che partecipa alla gara al singolo Lotto in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, di partecipare anche in forma individuale.

È vietato al concorrente che partecipa alla gara al singolo Lotto in aggregazione di rete, di partecipare anche in forma individuale. Le retisti non partecipanti all'aggregazione possono presentare offerta, per la medesima gara [in caso di suddivisione dell'appalto in lotti distinti sostituire "alla gara" con "al singolo lotto"], in forma singola o associata.

I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettera b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi è vietato partecipare, in qualsiasi altra forma, alla presente gara [in caso di suddivisione dell'appalto in lotti distinti sostituire "gara" con "singolo lotto"]. In caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

In alternativa i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettera c) del Codice possono eseguire le prestazioni con la propria struttura.

È vietato, ai consorziati designati dal consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, di indicare a loro volta, a cascata, un altro soggetto per l'esecuzione.

5. REQUISITI GENERALI

Sono esclusi dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'articolo 80 del Codice. In caso di partecipazione di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c), del Codice la sussistenza dei requisiti di cui all'articolo 80 del Codice è attestata e verificata nei confronti del consorzio e delle consorziate indicate quali esecutrici.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

Costituisce causa di esclusione degli operatori economici dalla procedura di gara il mancato rispetto, al momento della presentazione dell'offerta, degli obblighi in materia di lavoro delle persone con disabilità di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68, oltre che ai sensi dell'art. 80, comma 5, lettera i), del Codice.

Sono comunque esclusi gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'articolo 53, comma 16-ter, del decreto legislativo del 2001 n. 165 a soggetti che hanno esercitato, in qualità di dipendenti, poteri autoritativi o negoziali presso l'amministrazione affidante negli ultimi tre anni.

La mancata accettazione delle clausole contenute nel protocollo patto di integrità e il mancato rispetto dello stesso costituiscono causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'articolo 83 bis del decreto legislativo n. 159/2011.

6. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti devono essere in possesso, a pena di esclusione, dei requisiti previsti nei commi seguenti. I documenti richiesti agli operatori economici ai fini della dimostrazione dei requisiti devono essere trasmessi mediante AVCPass in conformità alla delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio 2016.

6.1 REQUISITI DI IDONEITÀ

Costituiscono requisiti di idoneità:

- a) **iscrizione** nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Il concorrente non stabilito in Italia ma in un altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'articolo 83, comma 3 del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito;

Per la comprova del requisito sono acquisiti d'ufficio i documenti in possesso di pubbliche amministrazioni, previa indicazione, da parte dell'operatore economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

6.2 REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

I requisiti di capacità economica e finanziaria sono rappresentati da:

- A)** Fatturato globale minimo annuo riferito agli ultimi tre esercizi finanziari disponibili non inferiore al 50% del valore economico del lotto o della somma dei lotti per cui si concorre, IVA esclusa;

la comprova del requisito è fornita mediante uno dei seguenti documenti:

- dichiarazione resa, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000, dal soggetto o organo preposto al controllo contabile della società ove presente (sia esso il Collegio sindacale, il revisore contabile o la società di revisione), attestante la misura (importo) e la tipologia del fatturato dichiarato in sede di partecipazione.

Ove le informazioni sui fatturati non siano disponibili, per le imprese che abbiano iniziato l'attività da meno di tre anni, i requisiti di fatturato devono essere rapportati al periodo di attività.

L'operatore economico, che per fondati motivi non è in grado di presentare i fatturati come richiesto, può provare la propria capacità economica e finanziaria mediante idonee referenze bancarie o idonea copertura assicurativa contro i rischi professionali.

- B)** Fatturato specifico minimo annuo nel settore di attività oggetto dell'appalto riferito agli ultimi tre esercizi finanziari disponibili non inferiore al 50% del valore economico del lotto o della somma dei lotti per i quali si partecipa.

Il settore di attività è individuato in senso ampio, quale ambito di attività in cui si inserisce l'oggetto dell'appalto e non coincidente con esso.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

La comprova del requisito è fornita mediante uno o più dei seguenti documenti:

- dichiarazione resa, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000, dal soggetto o organo preposto al controllo contabile della società ove presente (sia esso il Collegio sindacale, il revisore contabile o la società di revisione), attestante la misura (importo) e la tipologia (causale della fatturazione) del fatturato specifico dichiarato in sede di partecipazione;

o certificati rilasciati dall'amministrazione/ente pubblico contraente, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione o attestazioni rilasciate dal committente privato, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione in originale o in copia.

Ove le informazioni sui fatturati non siano disponibili, per le imprese che abbiano iniziato l'attività da meno di tre anni, i requisiti di fatturato devono essere rapportati al periodo di attività.

L'operatore economico che, per fondati motivi, non è in grado di presentare la documentazione richiesta, può provare la propria capacità economica e finanziaria mediante idonee referenze bancarie o idonea copertura assicurativa contro i rischi professionali.

6.3 REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE

Esecuzione negli ultimi tre anni delle seguenti forniture analoghe

Il concorrente deve aver eseguito nell'ultimo triennio:

un elenco di forniture analoghe di importo complessivo minimo pari al 50% del valore del lotto per cui si concorre.

La comprova del requisito, è fornita mediante uno dei seguenti documenti:

- Autocertificazione in merito alle principali forniture analoghe;
- Originale o copia conforme dei certificati rilasciati dall'amministrazione/ente contraente, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;

In caso di forniture prestate a favore di committenti privati, mediante una delle seguenti modalità:

- Autocertificazione in merito alle principali forniture analoghe;
- Originale o copia autenticata dei certificati rilasciati dal committente privato, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione.

6.4 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

I soggetti di cui all'articolo 45 comma 2, lettera d), e), f) e g) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che è assimilata alla mandataria.

Nel caso in cui la mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo sia una sub-associazione, nelle forme di consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazione di retisti, i relativi requisiti di partecipazione sono soddisfatti secondo le medesime modalità indicate per i raggruppamenti.

Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui alla lettera a) deve essere posseduto:

- a. da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;
- b. da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

Il requisito dell'elenco dei servizi/forniture analoghi di cui al precedente punto 6.3 lettera g) deve essere posseduto, nell'ipotesi di raggruppamento temporaneo orizzontale sia dalla mandataria sia dalle mandanti. Detto



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

requisito deve essere posseduto in misura maggioritaria dalla mandataria. Nell'ipotesi di raggruppamento temporaneo verticale il requisito deve essere posseduto dalla mandataria.

6.5 INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE E I CONSORZI STABILI

I soggetti di cui all'articolo 45 comma 2, lettere b) e c) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui al punto 6.1. lettera a) deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori.

I requisiti di capacità economica e finanziaria/tecnica e professionale di cui ai punti 6.2 e 6.3 I requisiti di capacità economica e finanziaria nonché tecnica e professionale, devono essere posseduti:

- 1 per i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2 lettera b) del Codice, direttamente dal consorzio medesimo, salvo che quelli relativi alla disponibilità delle attrezzature e dei mezzi d'opera nonché all'organico medio annuo che sono computati cumulativamente in capo al consorzio ancorché posseduti dalle singole imprese consorziate;
- 2 per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. c) del Codice, dal consorzio, che può spendere, oltre ai propri requisiti, anche quelli delle consorziate i quali vengono computati cumulativamente in capo al consorzio.

7. AVVALIMENTO

Il concorrente può soddisfare la richiesta dei requisiti di carattere economico-finanziario e tecnico professionale di cui ai punti 6.2 e 6.3 anche mediante ricorso all'avvalimento.

L'avvalimento è obbligatorio per gli operatori economici che hanno depositato la domanda di concordato, qualora non sia stato ancora depositato il decreto previsto dall'articolo 163 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267.

Non è consentito l'avvalimento dei requisiti generali e dei requisiti di idoneità professionale di cui al punto 6.1.

L'ausiliaria deve:

- a) possedere i requisiti previsti dall'articolo 6 nonché i requisiti tecnici e le risorse oggetto di avvalimento e dichiararli presentando un proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti;
- b) rilasciare la dichiarazione di avvalimento contenente l'obbligo verso il concorrente e verso la stazione appaltante, di mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse necessarie di cui è carente il concorrente.

Il concorrente deve allegare il contratto di avvalimento nel quale sono specificati i requisiti economico-finanziari e tecnico- organizzativi messi a disposizione e le correlate risorse strumentali e umane.

Il concorrente può avvalersi di più imprese ausiliarie.

A pena di esclusione, non è consentito che l'ausiliaria presti avvalimento per più di un concorrente e che partecipino al medesimo lotto sia l'ausiliaria che il concorrente che si avvale dei requisiti.

Il concorrente e l'impresa ausiliaria sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

Qualora per l'ausiliaria sussistano motivi di esclusione o laddove essa non soddisfi i criteri di selezione, il concorrente sostituisce l'impresa ausiliaria entro 15 giorni decorrenti dal ricevimento della richiesta da parte della stazione appaltante. Contestualmente il concorrente produce i documenti richiesti per l'avvalimento.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione delle dichiarazioni dell'ausiliaria o del contratto di avvalimento, a condizione che i citati elementi siano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta.

Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione dalla gara - la mancata indicazione dei requisiti e delle risorse messi a disposizione dall'ausiliaria in quanto causa di nullità del contratto di avvalimento.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

8. SUBAPPALTO

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione del contratto.

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti del servizio/fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione delle parti da subappaltare il subappalto è vietato. L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

9. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta per ciascun lotto è corredata, a pena di esclusione, da:

- a una garanzia provvisoria pari a *2% del prezzo base del lotto a cui si partecipa*.

Si applicano le riduzioni di cui all'articolo 93, comma 7 del Codice;

- b una dichiarazione di impegno, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'articolo 93, comma 3, del Codice, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva, qualora il concorrente risulti affidatario. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle micro imprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti.

In caso di partecipazione a più lotti sono prestate tante distinte ed autonome garanzie provvisorie e impegni al rilascio della definitiva quanti sono i lotti cui si intende partecipare.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente:

- a fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma 1 del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 231, in contanti, in assegni circolari, con bonifico su sul conto corrente aziendale N. - IT53S010051680000000218000; o con versamento effettuato
- b in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno a favore dell'amministrazione; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;
- c da fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che: risponde ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività o rilasciata da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385; svolge in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie; è sottoposta a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58; ha i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa rispondano ai requisiti di cui all'articolo 93, comma 3 del Codice. Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione della garanzia, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:

<http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>

<http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>

[http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari non abilitati.pdf](http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf)

http://www.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp

La garanzia fideiussoria deve:

- a contenere espressa menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito (stazione appaltante);



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

- b essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/costituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2 lettere b) e c) del Codice, al solo consorzio;
- c essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 19 gennaio 2018 n. 31;
- d avere validità per 360 giorni dalla data di presentazione dell'offerta;
- e prevedere espressamente:
 - e.1 la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del codice civile;
 - e.2 la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'articolo 1957, secondo comma, del codice civile;
 - e.3 l'operatività della stessa entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.
- g) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'articolo 93, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori 180 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere sottoscritte da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere inserite sulla Piattaforma in una delle seguenti forme:

- a originale informatico, ai sensi dell'articolo 1, lett. p) del d.lgs. 7 marzo 2005, n. 82, sottoscritto con firma digitale, o altro tipo di firma elettronica qualificata dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante;
- b in copia informatica di documento analogico (scansione di documento cartaceo) secondo le modalità previste dall'articolo 22, commi 1 e 2, del d.lgs. n. 82/2005;
- c in duplicato informatico dell'originale informatico conforme alle disposizioni dell'articolo 23-bis del D.lgs. n.82/2005.

In caso di bonifico il concorrente deve inserire sulla Piattaforma il documento che attesti l'avvenuto versamento in una delle forme sopra indicate. Il documento deve indicare il nominativo dell'operatore economico che ha operato il versamento stesso.

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, il concorrente potrà produrre nelle medesime forme di cui sopra una nuova garanzia provvisoria del medesimo o di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 93, comma 7 del Codice, il concorrente dichiara nella domanda di partecipazione il possesso dei relativi requisiti.

In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione del 50% per il possesso della certificazione del sistema di qualità di cui all'articolo 93, comma 7, si ottiene:

- a per i soggetti di cui all'articolo 45, comma 2, lettere d), e), f), g), del Codice solo se tutte le imprese che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della predetta certificazione;
- b per i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, se il Consorzio ha dichiarato in fase di offerta che intende eseguire con risorse proprie, solo se il Consorzio possiede la predetta certificazione; se il Consorzio ha indicato in fase di offerta che intende assegnare parte delle prestazioni a una o più consorziate individuate nell'offerta, solo se sia il Consorzio sia la consorziata designata posseggono la predetta certificazione, o in alternativa se il solo Consorzio possiede la predetta certificazione e l'ambito di certificazione del suo sistema gestionale include la verifica che l'erogazione della prestazione da parte della consorziata rispetti gli standard fissati dalla certificazione.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

Le altre riduzioni previste dall’articolo 93, comma 7, del Codice si ottengono nel caso di possesso da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all’articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, da parte del consorzio e/o delle consorziate.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria e/o dell’impegno a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva solo a condizione che siano stati già costituiti nella loro integrità prima della presentazione dell’offerta.

Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

10. SOPRALLUOGO

Il sopralluogo nei locali dell’U.O.C. di Anatomia Patologica del P.O. “Umberto I” di Enna è facoltativo.

Il sopralluogo può essere effettuato previo appuntamento da concordare con il Direttore della U.O.C. di Anatomia Patologica, nei giorni stabiliti in presenza o a distanza.

La richiesta di sopralluogo deve essere presentata almeno 10 giorni prima della scadenza della gara, direttamente al RUP e deve riportare il nominativo e la qualifica della persona incaricata di effettuare il sopralluogo.

Viene rilasciata attestazione di avvenuto svolgimento del sopralluogo.

Il sopralluogo può essere effettuato dal rappresentante legale/procuratore/direttore tecnico in possesso del documento di identità, o da soggetto diverso rappresentante dell’operatore economico purché in possesso di apposita delega, del proprio documento di identità e di copia di quello del delegante.

Il soggetto delegato ad effettuare il sopralluogo non può ricevere l’incarico da più concorrenti. In tal caso la stazione appaltante non rilascia la relativa attestazione ad alcuno dei soggetti deleganti.

In caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario già costituiti, GEIE, aggregazione di retisti, il sopralluogo può essere effettuato da un rappresentante degli operatori economici raggruppati, aggregati in rete o consorziati, purché munito della delega del mandatario/capofila.

In caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario, aggregazione di retisti non ancora costituiti, il sopralluogo è effettuato da un rappresentante di uno degli operatori economici che costituiranno il raggruppamento o l’aggregazione in rete o il consorzio, purché munito della delega di almeno uno di detti operatori.

In caso di consorzio di cui all’articolo 45, comma 2, lettera b) e c) del Codice il sopralluogo deve essere effettuato da soggetto munito di delega conferita dal consorzio oppure dall’operatore economico consorziato indicato come esecutore.

11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL’ANAC

I concorrenti effettuano, a pena di esclusione, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell’Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n.1121 del 29 dicembre-2020, pubblicata nella G. U. – Serie generale n.37 del 13/2/2021 e sul sito dell’ANAC e allegano la ricevuta ai documenti di gara.

La stazione appaltante accerta il pagamento del contributo mediante consultazione del sistema AVCpass. Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema AVCpass, la stazione appaltante richiede, ai sensi dell’articolo 83, comma 9 del Codice, la presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento. [nel caso in cui non si preveda il ricorso ad AVCpass]. La mancata presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento può essere sanata ai sensi dell’articolo 83, comma 9 del Codice, a condizione che il pagamento sia stato già effettuato prima della scadenza del termine di presentazione dell’offerta.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

In caso di mancata dimostrazione dell'avvenuto pagamento prima della scadenza del termine di presentazione dell'offerta, la stazione appaltante esclude il concorrente dalla procedura di gara [in caso di suddivisione in lotti distinti aggiungere: in relazione "al lotto per il quale non è stato versato il contributo"], ai sensi dell'articolo 1, comma 67 della legge 266/05.

12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA

Tutti documenti relativi alla presente procedura devono essere presentati esclusivamente attraverso il Sistema, ove non diversamente previsto.

Non sono considerate valide le offerte presentate attraverso modalità diverse da quelle previste nel presente disciplinare.

Tutti documenti relativi alla presente procedura devono essere sottoscritti, ove previsto a **pena di esclusione**, con firma digitale di cui all'art. 1, comma 1, lett. s) del D. Lgs. n. 82/2005 o altra firma elettronica qualificata o firma elettronica avanzata.

Si precisa che ciascun operatore economico, per la presentazione dell'offerta, ha a disposizione una capacità pari alla dimensione massima di 20 MB per singolo file, oltre la quale non è garantita la tempestiva ricezione. Nel caso fosse necessario l'invio di file di dimensioni maggiori si suggerisce il frazionamento degli stessi in più file. Per quanto concerne, invece, l'area comunicazioni del Sistema, ciascun operatore ha a disposizione una capacità pari alla dimensione massima di 20 MB per comunicazione. Nel caso fosse necessario inviare comunicazioni con allegati file di dimensioni superiori si suggerisce l'invio di più comunicazioni.

Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 19, 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000. Per i gli operatori economici non aventi sede legale in uno stato membro dell'Unione europea, le dichiarazioni sostitutive sono rese mediante documentazione idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza.

La documentazione, ove non richiesta espressamente in originale, potrà essere prodotta in copia autentica o in copia conforme ai sensi, rispettivamente, degli artt. 18 e 19 del D.P.R. 445/2000, nonché degli artt. 22, 23-bis, 23-ter e 71 del Decreto Legislativo 7 marzo 2005, n. 82. Ove non diversamente specificato è ammessa la copia semplice.

In caso di concorrenti non stabiliti in Italia, la documentazione dovrà essere prodotta in modalità idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza; si applicano gli articoli 83, comma 3, 86 e 90 del Codice.

Il Sistema non accetta:

- offerte presentate dopo la data e l'orario stabiliti come termine ultimo di presentazione dell'offerta;
- offerte carenti di uno o più documenti la cui presenza è obbligatoria per il Sistema

Della data e dell'ora di arrivo dell'offerta fa fede l'orario registrato dal Sistema.

Il Sistema invierà, altresì, al concorrente, una ricevuta, in formato .pdf, come allegato ad una comunicazione automatica attestante la data e l'orario di invio dell'offerta e contenente il codice identificativo dell'offerta e i riferimenti del suo contenuto.

Le operazioni di inserimento sul sistema di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. Si invitano pertanto i concorrenti ad avviare tali attività con congruo anticipo rispetto alla scadenza prevista onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto.

Qualora si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento del Sistema si applica quanto previsto al paragrafo 2.1.

I file inviati attraverso il sistema dovranno necessariamente essere prodotti in formato .pdf.

12.1 Regole per la presentazione dell'offerta



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

Fermo restando le indicazioni tecniche riportate al paragrafo 2 e nelle Regole del sistema di e-procurement della pubblica amministrazione di seguito sono indicate le modalità di caricamento dell'offerta a Sistema.

L'**"OFFERTA"** è composta da:

- A. **Documentazione amministrativa;**
- B. **Offerta tecnica** per ogni Lotto per il quale si intende partecipare;
- C. **Offerta economica** per ogni Lotto per il quale si intende partecipare.

L'operatore economico ha facoltà di inserire a Sistema offerte successive che sostituiscono la precedente, ovvero ritirare l'offerta presentata, nel periodo di tempo compreso tra la data e ora di inizio e la data e ora di chiusura della fase di presentazione delle offerte, il Sistema invierà all'operatore economico una comunicazione nell'area riservata del Sistema contenente un report con data certa riepilogativo dell'offerta; La stazione appaltante considera esclusivamente l'ultima offerta presentata.;

Si precisa inoltre che:

- l'offerta è vincolante per il concorrente;
- con la trasmissione dell'offerta, il concorrente accetta tutta la documentazione di gara, allegati e chiarimenti inclusi.

Il Sistema consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda.

Il concorrente dovrà produrre la documentazione di cui sopra a Sistema nelle varie sezioni.

Si raccomanda di inserire i documenti richiesti nella sezione pertinente ed in particolare, di non indicare o comunque fornire i dati dell'offerta economica in sezione diversa da quella relativa alla stessa, pena l'esclusione dalla procedura.

Sul sito www.acquistinretepa.it, nell'apposita sezione relativa alla presente procedura, la presentazione dell'**OFFERTA** dovrà avvenire attraverso l'esecuzione di una procedura che consente di predisporre ed inviare i documenti di cui l'**OFFERTA** si compone (ossia: **Documentazione amministrativa**, **Offerte tecniche** dei lotti per i quali si partecipa), le singole **Offerte economiche**, quanti sono i lotti per i quali si partecipa.

Si precisa che, prima dell'invio, tutti i file che compongono l'offerta, che non siano già in formato .pdf, devono essere tutti convertiti in formato .pdf.

La preparazione dell'**OFFERTA** e il relativo invio avvengono esclusivamente attraverso la procedura guidata prevista dal Sistema che può essere eseguita in fasi successive, attraverso il salvataggio dei dati e delle attività effettuate, fermo restando che l'invio dell'**OFFERTA** deve necessariamente avvenire entro la scadenza del termine perentorio di presentazione sopra stabilito. I passi devono essere completati nella sequenza stabilita dal Sistema.

Si raccomanda al concorrente di verificare la rispondenza tra i dati imputati a Sistema e quelli riportati nella documentazione prodotta in **OFFERTA**.

È sempre possibile modificare le informazioni inserite: in tale caso si consiglia di prestare la massima attenzione, in quanto le modifiche effettuate potrebbero invalidare fasi della procedura già completate. È in ogni caso onere e responsabilità del concorrente aggiornare costantemente il contenuto dell'**OFFERTA**.

L'invio dell'**OFFERTA**, in ogni caso, avviene solo con la selezione dell'apposita funzione di "invio" della medesima.

All'invio dell'offerta il concorrente riceverà una comunicazione nell'area riservata del Sistema contenente un report in allegato che riepilogherà i dati di offerta e certificherà la data e l'ora di avvenuto invio dell'offerta medesima.

La presentazione dell'**OFFERTA** mediante il Sistema è a totale ed esclusivo rischio del procedente, il quale si assume qualsiasi rischio in caso di mancata o tardiva ricezione dell'**OFFERTA** medesima, dovuta, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, a malfunzionamenti degli strumenti telematici utilizzati, a difficoltà di connessione e trasmissione, a lentezza dei collegamenti, o a qualsiasi altro motivo, restando esclusa qualsivoglia responsabilità della Consip S.p.A. ove per ritardo o disguidi tecnici o di altra natura, ovvero per qualsiasi motivo, l'**OFFERTA** non pervenga entro il previsto termine perentorio di scadenza.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

In ogni caso, fatti salvi i limiti inderogabili di legge, il concorrente esonera Consip S.p.a. e il Gestore del Sistema da qualsiasi responsabilità per malfunzionamenti di qualsiasi natura, mancato funzionamento o interruzioni di funzionamento del Sistema. Consip S.p.A. si riserva, comunque, di adottare i provvedimenti che riterrà necessari nel caso di malfunzionamento del Sistema.

Il concorrente è consapevole, ed accetta con la presentazione dell’OFFERTA, che il Sistema può rinominare in sola visualizzazione i *file* che il medesimo concorrente presenta attraverso il Sistema; detta modifica non riguarda il contenuto del documento, né il nome originario che restano, in ogni caso, inalterati.

Oltre a quanto previsto nel presente documento, restano salve le indicazioni operative ed esplicative presenti a Sistema, nelle pagine internet relative alla procedura di presentazione dell’offerta.

Il concorrente che intenda partecipare in forma associata (es. RTI/Consorti, sia costituiti che costituendi) indica in sede di presentazione dell’OFFERTA la forma di partecipazione e gli operatori economici riuniti o consorziati. Il Sistema genera automaticamente un PIN dedicato dedicata esclusivamente agli operatori associati, che servirà per consentire ai soggetti indicati di prendere parte (nei limiti della forma di partecipazione indicata) alla compilazione dell’OFFERTA.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana. Si precisa che in caso di produzione di documentazione redatta in lingua diversa dall’italiano quest’ultima dovrà essere corredata da traduzione giurata. In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione della documentazione amministrativa, si applica l’articolo 83, comma 9 del Codice.

L’offerta vincola il concorrente per giorni 300 dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell’offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, la stazione appaltante potrà richiedere agli offerenti, di confermare la validità dell’offerta sino alla data indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta della stazione appaltante entro il termine ultimo fissato da quest’ultima è considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

13. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda, e in particolare, la mancanza, l’incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del DGUE, con esclusione di quelle afferenti al contenuto sostanziale dell’offerta economica e dell’offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all’articolo 83, comma 9 del Codice.

L’irregolarità essenziale è sanabile laddove non si accompagni ad una carenza sostanziale del requisito alla cui dimostrazione la documentazione omessa o irregolarmente prodotta era finalizzata. La successiva correzione o integrazione documentale è ammessa laddove consenta di attestare l’esistenza di circostanze preesistenti, vale a dire requisiti previsti per la partecipazione e documenti/elementi a corredo dell’offerta. Nello specifico valgono le seguenti regole:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio ed è causa di esclusione dalla procedura di gara;
- l’omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del DGUE e della domanda, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione della dichiarazione di avalimento o del contratto di avalimento, può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati documenti sono preesistenti e comprovabili con elementi di data certa anteriore al termine di presentazione dell’offerta;



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

- la mancata presentazione di elementi a corredo dell’offerta (per esempio garanzia provvisoria e impegno del fideiussore) ovvero di condizioni di partecipazione alla gara (per esempio mandato collettivo speciale o impegno a conferire mandato collettivo), aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con elementi di data certa anteriore al termine di presentazione dell’offerta;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, del DGUE, delle dichiarazioni richieste e dell’offerta è sanabile.

Ai fini del soccorso istruttorio la stazione appaltante assegna al concorrente un congruo termine - non superiore a dieci giorni - perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere nonché la sezione del Sistema dove deve essere inserita la documentazione richiesta.

In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all’esclusione del concorrente dalla procedura.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, limitate alla documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando un termine a pena di esclusione.

14 . DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L’operatore economico, eventualmente per ogni singolo lotto, inserisce a Sistema, nelle Busta amministrativa, la documentazione indicata nella tabella seguente.

Documentazione amministrativa	
Documento	Busta
Domanda di partecipazione	Amministrativa
Procure	Amministrativa
dichiarazione integrativa;	Amministrativa
DGUE	Amministrativa
‘Dichiarazione di avalimento’ più contratto di avalimento	Amministrativa
Eventuale DGUE dell’ausiliaria	Amministrativa
Garanzia provvisoria e dichiarazione di impegno	Amministrativa
Certificazioni e documenti per la riduzione della garanzia provvisoria	Amministrativa
Ricevuta di avvenuto pagamento del contributo all’ANAC	Amministrativa
Eventuale documentazione per i soggetti associati	Amministrativa
Documentazione attestante il pagamento del bollo	Amministrativa
Patto d’integrità anticorruzione	Amministrativa

14.1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA

La domanda di partecipazione è redatta secondo il modello di cui all’allegato C.

Nella domanda di partecipazione, il concorrente indica i propri dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede), la forma singola o associata con la quale partecipa alla gara e il CCNL applicato con l’indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all’articolo 16 quater del decreto legge n. 76/20.

Il concorrente indica nella domanda di partecipazione per quale lotto concorre.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

In caso di partecipazione in raggruppamento temporaneo di imprese, consorzio ordinario, aggregazione di retisti, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorzziata).

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all’articolo 45, comma 2 lettera b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorziato designato sia, a sua volta, un consorzio di cui all’articolo 45, comma 2, lettera b) del Codice, esso deve indicare il consorziato o i consorziati per il quale o per i quali concorre, in assenza di tale dichiarazione si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio .

Nella domanda di partecipazione [o in alternativa, nella dichiarazione integrativa] il concorrente dichiara:

- i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all’articolo 80, comma 3 del Codice, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell’offerta;
- di non partecipare alla medesima gara in altra forma singola o associata, né come ausiliaria per altro concorrente;
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante, reperibile nella sezione amministrazione trasparente del sito dell’ASP di Enna e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;
- di accettare il patto di integrità anticorruzione. La mancata accettazione delle clausole contenute nel protocollo di legalità/patto di integrità costituisce causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell’articolo 83-bis, del decreto legislativo 159/2011; presso la Prefettura della provincia di oppure di aver presentato domanda di iscrizione nell’elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (white list) istituito presso la Prefettura della provincia di
- **nel caso di operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia** - l’impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica 633/72 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
- **nel caso di operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia** - il domicilio fiscale ..., il codice fiscale ..., la partita IVA ..., l’indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all’articolo 76, comma 5 del Codice;
- di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al punto 30.

In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione o affitto d’azienda, le dichiarazioni di cui all’articolo 80, commi 1, 2 e 5, lettera l) del Codice, devono riferirsi anche ai soggetti di cui all’articolo 80 comma 3 del Codice che hanno operato presso la società incorporata, che si è fusa o che ha ceduto o dato in affitto l’azienda nell’anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara.

La domanda e le relative dichiarazioni sono sottoscritte ai sensi del decreto legislativo n. 82/2005:

- dal concorrente che partecipa in forma singola;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o il consorzio o il gruppo;
- nel caso di aggregazioni di retisti:



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

- a. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-*quater*, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
 - b. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-*quater*, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuno dei retisti che partecipa alla gara;
 - c. se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal retista che riveste la qualifica di mandatario, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuno dei retisti che partecipa alla gara.
- nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 45, comma 2 lettera b) e c) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

La domanda e le relative dichiarazioni sono firmate dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore munito della relativa procura. In tal caso, il concorrente allega alla domanda copia conforme all'originale della procura [e ove la stazione posseda un collegamento adeguato ad acquisire la visura camerale contenente l'indicazione dei poteri dei procuratori inserire anche la seguente frase: oppure nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura, la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura].

La domanda di partecipazione deve essere presentata nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72 in ordine all'assolvimento dell'imposta di bollo. Il pagamento della suddetta imposta del valore di € 16,00 viene effettuato o tramite il servizio @e.bollo dell'Agenzia delle Entrate o per gli operatori economici esteri tramite il pagamento del tributo con bonifico utilizzando il codice Iban IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale la propria denominazione, codice fiscale (se presente) e gli estremi dell'atto a cui si riferisce il pagamento.

A comprova del pagamento, il concorrente allega la ricevuta di pagamento elettronico rilasciata dal sistema @e.bollo ovvero del bonifico bancario.

In alternativa il concorrente può acquistare la marca da bollo da euro 16,00 ed inserire il suo numero seriale all'interno della dichiarazione contenuta nell'istanza telematica e allegare, obbligatoriamente copia del contrassegno in formato.pdf. Il concorrente si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

14.2 DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO

Il concorrente compila [eventualmente, per ciascun lotto] il Documento di gara unico europeo di cui allo schema allegato. Presenta, inoltre, il Documento di gara unico europeo per ciascuna ausiliaria, dal quale risulti il possesso dei requisiti di cui all'articolo 6 e compilato per le parti relative ai requisiti oggetto di avalimento.

Il Documento di gara unico europeo deve essere presentato:

- nel caso di raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, GEIE, da tutti gli operatori economici che partecipano alla procedura in forma congiunta;
- nel caso di aggregazioni di imprese di rete da ognuna delle imprese retiste, se l'intera rete partecipa, ovvero dall'organo comune e dalle singole imprese retiste indicate;
- nel caso di consorzi cooperativi, di consorzi artigiani e di consorzi stabili, dal consorzio e dai consorziati per conto dei quali il consorzio concorre.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

14.3 DICHIARAZIONE INTEGRATIVA PER GLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 186 BIS DEL R.D. 16 MARZO 1942, N. 267

Il concorrente dichiara, inoltre, ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000 gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare, nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'articolo 186-bis, comma 6 del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267.

Il concorrente presenta una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 67, terzo comma, lettera d), del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267, che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

14.4 DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO

Il concorrente, per ciascuna ausiliaria, allega:

- 1) il DGUE a firma dell'ausiliaria;
- 2) la dichiarazione di avvalimento;
- 3) il contratto di avvalimento;

14.5 DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata;
- dichiarazione delle parti del servizio/fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

- copia dell'atto costitutivo e dello statuto del consorzio o GEIE, con indicazione del soggetto designato quale capofila;
- dichiarazione sottoscritta delle parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizi/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari o GEIE non ancora costituiti

- dichiarazione rese da ciascun concorrente, attestante:
 - a. a quale operatore economico, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 48 comma 8 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
 - c. le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

- copia del contratto di rete, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete.
- dichiarazione che indichi per quali imprese la rete concorre;



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

- dichiarazione sottoscritta con firma digitale delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica

- copia del contratto di rete;
- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito all'organo comune;
- dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del raggruppamento temporaneo di imprese costituito o costituendo

- **in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituito:**
 - copia del contratto di rete
 - copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria
 - dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.
- **in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituendo:**
 - copia del contratto di rete
 - dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente all'aggregazione di rete, attestanti:
 - a. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
 - c. le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

15. OFFERTA TECNICA

Il concorrente inserisce, per ogni singolo lotto, a Sistema, nella sezione indicata nella tabella che segue, la seguente documentazione:

Offerta tecnica	
Documento	Busta
Dichiarazione firmata digitalmente:	Tecnica
Documentazione tecnica.	Tecnica
Relazione tecnica particolareggiata.	Tecnica
Certificato e/o dichiarazione di conformità CE	Tecnica
Dichiarazione di conformità dei prodotti	Tecnica
Copia del dettaglio dell'offerta economica <u>senza l'indicazione dei prezzi.</u>	Tecnica
Catalogo/cataloghi esclusivamente per il lotto n.1, come da capitolato tecnico.	Tecnica
Relazione tecnica dettagliata, in caso di caratteristiche equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche del capitolato speciale	Tecnica



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

L'operatore economico inserisce per ogni singolo lotto la documentazione relativa all'offerta tecnica nel sistema. L'offerta è firmata secondo le modalità previste al precedente punto 14.1 e deve contenere, a pena di esclusione, i seguenti documenti:

- a Dichiarazione firmata digitalmente attestante che:
 - le strumentazioni ed i relativi materiali/prodotti offerti rispettano le caratteristiche richieste dalle normative vigenti in materia e rispettano i requisiti minimi richiesti dalla documentazione di gara;
 - di impegnarsi a consegnare gli originali o le copie autentiche dei certificati attestanti la sussistenza dei requisiti di conformità di cui al Capitolato Tecnico;
 - il dettaglio della marca e del modello delle strumentazioni e materiali/prodotti offerti
- b Documentazione tecnica dalla quale possano evincersi le specifiche in relazione a quanto previsto nel Capitolato Tecnico. In particolare le schede tecniche dovranno essere redatte in lingua italiana o corredate da apposita traduzione se in altre lingue e comprendere:
- c Relazione tecnica particolareggiata sulle caratteristiche delle forniture offerte, corredata da depliant illustrativi in lingua italiana e da schede tecniche; Qualora la ditta costruttrice non abbia stampato i depliant illustrativi in lingua italiana, deve essere presentata una traduzione degli stessi.
- d Certificato e/o dichiarazione di conformità alle normative Comunitarie (marchio CE) in originale o in copia;
- e Dichiarazione di conformità dei prodotti alle normative CEI o ad analoghe disposizioni internazionalmente riconosciute e alle vigenti norme legislative relative alla sicurezza degli utilizzatori, con particolare riferimento al D.L. 626/94 e ss.mm.ii.
- f Copia del dettaglio dell'offerta economica senza l'indicazione dei prezzi

L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime stabilite nel capitolato, pena l'esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'articolo 68 del Codice.

L'operatore economico allega una dichiarazione firmata contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, argomentando in modo congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare. Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata della relazione tecnica adeguatamente oscurata nelle parti ritenute costituenti segreti tecnici e commerciali. Resta ferma, la facoltà della stazione appaltante di valutare la fondatezza delle motivazioni addotte e di chiedere al concorrente di dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

16. OFFERTA ECONOMICA

L'operatore economico inserisce per ogni singolo lotto la documentazione economica, nel sistema secondo le seguenti modalità.

L'offerta economica è costituita, a pena di esclusione, dai seguenti documenti:

- la "Offerta Economica", generata automaticamente dal Sistema e firmata digitalmente, contenente i valori inseriti a Sistema dal Concorrente nella/e apposita/e scheda/e, secondo le modalità successivamente indicate.

I valori offerti verranno riportati su una dichiarazione generata dal Sistema in formato .pdf "Documento di Offerta Economica", che il concorrente dovrà caricare a Sistema dopo averla:

- i. scaricata e salvata sul proprio PC;
- ii. sottoscritta digitalmente.

L'offerta economica deve riportare il ribasso percentuale sul valore quinquennale.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

- **L’offerta economica (Allegato G)** firmata digitalmente dal legale rappresentante o da un suo procuratore munito della relativa procura, (in tal caso, il concorrente allega copia conforme all’originale della procura) deve indicare, a pena di esclusione, i seguenti elementi:
 - a il prezzo complessivo di ciascun lotto, comprendente il valore quinquennale del materiale di consumo delle quote inerenti ai canoni di noleggio, canoni di assistenza tecnica full risk delle strumentazioni offerte e interfacciamento, IVA esclusa)
 - b il prezzo unitario per singola determinazione/test/ e di ciascuna tipologia di materiale di consumo necessario per la esecuzione delle indagini richieste, IVA esclusa;
 - c il prezzo a confezione delle determinazioni/test/ materiale vario, IVA esclusa;
 - d la percentuale di sconto praticata sul listino prezzi ufficiali del produttore o del distributore nazionale;
 - e Il canone mensile inerente i costi di noleggio delle apparecchiature fornite per ciascun lotto posto in gara;
 - f Il canone mensile inerente ai costi di assistenza tecnica full risk e di manutenzione delle apparecchiature fornite per ciascuno dei lotti posti in gara;
 - g I costi dell’interfacciamento;
 - h I propri costi aziendali concernenti l’adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro, ai sensi del D.Lgs 81/2008, come indicato all’art.95, comma 10 del D.Lgs n.50/2016 e ss.mm.ii.

Il prezzo complessivo dovrà corrispondere assolutamente alle quantità indicate nel CSA per i relativi prezzi unitari formulati. In caso di discordanza tra il valore complessivo dell’offerta indicato dall’operatore economico e quello risultante dalla sommatoria dei prezzi offerti moltiplicati per le relative quantità, si provvederà a rideterminare l’esatto valore dell’offerta complessiva.

In ogni caso i prezzi unitari offerti si intendono comprensivi di tutti gli oneri, spese e remunerazione per l’esatto e puntuale adempimento di ogni obbligazione contrattuale e si intendono, altresì, fissi ed invariabili per tutta la durata della fornitura.

Si precisa inoltre:

- Verranno prese in considerazione fino a due cifre decimali;
- I prezzi offerti devono essere indicati IVA esclusa;
- Sono ammesse esclusivamente offerte a ribasso. Saranno pertanto escluse le offerte economiche cui corrisponda un valore complessivo uguale o superiore a quello posto a base d’asta;
- In caso di discordanza tra il valore riportato a Sistema e quello indicato nel modulo offerta, firmato digitalmente, prevarrà quello indicato in quest’ultimo;

17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L’appalto è aggiudicato in base al criterio dell’offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell’articolo 95, comma 2 del Codice.

La valutazione dell’offerta tecnica e dell’offerta economica è effettuata in base ai seguenti punteggi

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
TOTALE	100



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

17.1 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nella sottostante tabella con la relativa ripartizione dei punteggi.

Il concorrente è escluso dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla soglia minima di sbarramento pari a 42/70.

17.2 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA TECNICA

Quanto agli elementi cui è assegnato un punteggio tabellare come identificato nelle rispettive tabelle di cui al capitolato speciale d'appalto, il relativo punteggio è assegnato, automaticamente e in valore assoluto, sulla base della presenza o assenza nell'offerta, dell'elemento richiesto.

17.3 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA

Quanto all'offerta economica, è attribuito all'elemento economico un coefficiente, variabile da zero ad uno, calcolato tramite la:

Formula con proporzionalità inversa (interdipendente)

$$PE = 30 \times \frac{R}{R_{max}}$$

Dove:

PE_{max}: massimo punteggio attribuibile

R (P): ribasso rispetto alla base d'asta (soglia) / prezzo (valore) offerto dal concorrente

R_{max} (P_{min}): ribasso più elevato (prezzo più basso) tra quelli offerti in gara

17.4 METODO PER IL CALCOLO DEI PUNTEGGI

La commissione, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi e quantitativi, procede, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei punteggi per ogni singolo criterio secondo il seguente metodo: aggregativo compensatore

[In caso di scelta del metodo aggregativo-compensatore di cui alle Linee guida dell'ANAC n. 2/2016, paragrafo VI, n.1] Il punteggio per il concorrente i-esimo è dato dalla seguente formula:

dove

P_i = punteggio del concorrente i-esimo

n

$$P_i = \sum_{x=1}^n C_{xi} \cdot P_x$$

x=1

C_{xi} = coefficiente criterio di valutazione X per il concorrente i-esimo

P_x = punteggio criterio X

X = 1, 2, ..., n [indicare il valore di n, ovvero il numero di criteri di valutazione]



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

18. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a n. ... [min. 3 max 5] membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l’oggetto del contratto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell’articolo 77, commi 4, 5 e 6, del Codice. A tal fine viene richiesta, prima del conferimento dell’incarico, apposita dichiarazione.

La composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti sono pubblicati sul profilo del committente nella sezione “Amministrazione trasparente”.

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e di regola, lavora a distanza con procedure telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni.

Il RUP si avvale dell’ausilio della commissione giudicatrice ai fini della verifica della documentazione amministrativa e dell’anomalia delle offerte.

19. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima seduta ha luogo il giorno, alle ore

Tale seduta, se necessario, è aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nella data e negli orari comunicati ai concorrenti tramite il Sistema.

Le successive sedute sono comunicate ai concorrenti tramite il Sistema almeno ... [indicare il numero] giorni prima della data fissata.

Il Sistema consente la pubblicità delle sedute di gara preordinate all’apertura:

- della documentazione amministrativa;
- delle offerte tecniche;
- delle offerte economiche;

e la riservatezza delle sedute che non sono pubbliche. La pubblicità delle sedute è garantita mediante collegamento dei concorrenti da remoto per consentire a ciascun soggetto interessato di visualizzare le operazioni della seduta.

Si precisa che alle sedute di cui sopra i concorrenti potranno assistere **collegandosi da remoto al Sistema nei giorni e orari che saranno comunicati** (ad eccezione delle date già indicate in Bando di gara).

La stazione appaltante procede prima alla valutazione della documentazione amministrativa, poi alla valutazione dell’offerta tecnica ed infine procede con l’apertura delle offerte economiche di tutti i concorrenti. La verifica dell’anomalia avviene dopo le operazioni della commissione di gara.

20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Il Seggio di gara istituito a ciò deputato procede in relazione a:

- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- b) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- c) redigere apposito verbale.

Ad esito delle verifiche di cui sopra il RUP provvede a:

- a) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14;
- b) adottare il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara, provvedendo altresì alla sua pubblicazione sul sito della stazione appaltante, nella sezione “Amministrazione trasparente” e alla sua comunicazione immediata e comunque entro un termine non superiore a cinque giorni.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

È fatta salva la possibilità di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

La prosecuzione della procedura è limitata ai soli concorrenti ammessi.

21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

La data e l'ora della seduta pubblica in cui si procede all'apertura delle offerte tecniche sono comunicate tramite la Piattaforma ai concorrenti che hanno presentato la domanda di partecipazione nei termini previsti dal bando di gara.

La commissione giudicatrice procede all'apertura esame ed alla valutazione delle offerte tecniche e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente disciplinare. Gli esiti della valutazione sono registrati dalla Piattaforma.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti;

- a i punteggi tecnici attribuiti alle singole offerte tecniche;
- b le eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

Al termine delle operazioni di cui sopra la Piattaforma consente la prosecuzione della procedura ai soli concorrenti ammessi alla valutazione delle offerte economiche.

La commissione giudicatrice procede, relativamente a ciascun singolo lotto, all'apertura delle offerte economiche e, quindi, alla valutazione delle offerte economiche, secondo i criteri e le modalità descritte al punto 17 e successivamente all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo, ma punteggi differenti per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, è collocato primo in graduatoria il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio sul prezzo. Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, i predetti concorrenti, su richiesta della stazione appaltante, presentano un'offerta migliorativa sul prezzo entro tre giorni. La richiesta è effettuata secondo le modalità previste all'articolo 2.3. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede mediante al sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria. La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio, secondo le modalità previste all'articolo 2.3.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, i prezzi offerti.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, redige la graduatoria e comunica la proposta di aggiudicazione al RUP.

Qualora individui offerte che superano la soglia di anomalia di cui all'articolo 97, comma 3 del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, la commissione, chiude la seduta dando comunicazione al RUP, che procede alla verifica dell'anomalia.

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche ed economiche, la commissione provvede a comunicare, tempestivamente al RUP i casi di esclusione da disporre per:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero inserimento di elementi concernenti il prezzo nella documentazione amministrativa o nell'offerta tecnica;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative oppure irregolari in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche, o anormalmente basse;
- presentazione di offerte inammissibili in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per l'informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara;



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

- mancato superamento della soglia di sbarramento per l'offerta tecnica.

22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Al ricorrere dei presupposti di cui all'articolo 97, comma 3, del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, il RUP avvalendosi del supporto della Commissione Giudicatrice, valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità delle offerte che appaiono anormalmente basse.

Si procede a verificare la prima migliore offerta anormalmente bassa. Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte ritenute anomale, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala.

Il RUP richiede al concorrente la presentazione delle spiegazioni, se del caso, indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale.

A tal fine, assegna un termine non inferiore a quindici giorni dal ricevimento della richiesta.

Il RUP, esaminate le spiegazioni fornite dall'offerente, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine perentorio per il riscontro.

Il RUP esclude le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili.

22. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

La commissione invia al RUP la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta.

Qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale, la proposta di aggiudicazione è formulata dal RUP al termine del relativo procedimento.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, non si procede all'aggiudicazione.

La proposta di aggiudicazione è approvata entro il termine di 30 giorni dal suo ricevimento. Il termine è interrotto dalla richiesta di chiarimenti o documenti e inizia nuovamente a decorrere da quando i chiarimenti o documenti pervengono all'organo richiedente. Decorso tale termine la proposta di aggiudicazione si intende approvata.

L'aggiudicazione diventa efficace all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente disciplinare.

In caso di esito negativo delle verifiche, si procede alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. L'appalto viene aggiudicato, quindi, al secondo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati. Nell'ipotesi in cui l'appalto non possa essere aggiudicato neppure a favore del concorrente collocato al secondo posto nella graduatoria, l'appalto viene aggiudicato, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

La stipula del contratto avviene entro 90 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione.

A seguito di richiesta motivata proveniente dall'aggiudicatario la data di stipula del contratto può essere differita purché ritenuta compatibile con la sollecita esecuzione del contratto stesso.

La garanzia provvisoria è svincolata, all'aggiudicatario, automaticamente al momento della stipula del contratto; agli altri concorrenti, è svincolata tempestivamente e comunque entro trenta giorni dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

Il contratto è stipulato trascorsi 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'articolo 103 del Codice.

L'affidatario comunica, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione.

Il contratto è stipulato in forma pubblica amministrativa a cura dell'Ufficiale rogante per gli importi sopra la soglia comunitaria, mentre per gli importi sotto soglia mediante lettera-contratto.

Le spese obbligatorie relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento sono a carico dell'aggiudicatario e devono essere rimborsate entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione con le seguenti modalità:

bonifico bancario sul conto corrente bancario avente le seguenti coordinate: IBAN IT53010051680000000218000, indicando la causale, spese di pubblicazione gara ID. N.

L'importo massimo presunto delle spese obbligatorie di pubblicazione è pari a €. 5.000,00

Sono comunicati tempestivamente all'aggiudicatario eventuali scostamenti dall'importo indicato.

Le spese relative alla pubblicazione sono suddivise tra gli aggiudicatari dei lotti in proporzione al relativo valore contrattuale.

Sono a carico dell'aggiudicatario tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione del contratto.

AVVERTENZA: se prima della scadenza contrattuale l'Azienda dovesse effettuare commesse d'ordine per un importo superiore a quello aggiudicato per i cinque anni, al fornitore saranno riconosciute le sole quote dei consumabili e della manutenzione, non avendo la ditta fornitrice più il diritto al pagamento della quota di ammortamento delle apparecchiature offerte.

23. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

Il contratto d'appalto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla l. 13 agosto 2010, n. 136.

L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

- gli estremi identificativi dei conti correnti bancari o postali dedicati, con l'indicazione dell'opera/servizio/fornitura alla quale sono dedicati;
- le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare sugli stessi;
- ogni modifica relativa ai dati trasmessi.

La comunicazione deve essere effettuata entro sette giorni dall'accensione del conto corrente ovvero, nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica. In caso di persone giuridiche, la comunicazione de quo deve essere sottoscritta da un legale rappresentante ovvero da un soggetto munito di apposita procura. L'omessa, tardiva o incompleta comunicazione degli elementi informativi comporta, a carico del soggetto inadempiente, l'applicazione di una sanzione amministrativa pecuniaria da 500 a 3.000 euro.

Il mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari relativi all'appalto comporta la risoluzione di diritto del contratto.

In occasione di ogni pagamento all'appaltatore o di interventi di controllo ulteriori si procede alla verifica dell'assolvimento degli obblighi relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari.

Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o di Società Poste Italiane S.p.a. o anche senza strumenti diversi dal bonifico bancario o postale che siano idonei a garantire la piena tracciabilità delle operazioni per il corrispettivo dovuto in dipendenza del presente contratto.



GARA EUROPEA A PROCEDURA TELEMATICA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. “UMBERTO I” DELL’ASP DI ENNA

24. CODICE DI COMPORTAMENTO

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, gli aggiudicatari deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 e nel codice di comportamento di questa stazione appaltante e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza.

In seguito alla comunicazione di aggiudicazione e prima della stipula del contratto, l’aggiudicatario ha l’onere di prendere visione dei predetti documenti pubblicati sul sito della stazione appaltante: <https://www.aspenna.it/2016/02/14/codice-di-comportamento/>.

25. ACCESSO AGLI ATTI

L’accesso agli atti della procedura è consentito nel rispetto di quanto previsto dall’articolo 53 del Codice e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi. Per le controversie derivanti dalla presente procedura di gara è competente esclusiva il Foro di Enna.

26. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti sono trattati e conservati ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, del decreto legislativo 30 giugno 2003, n.196 recante il “Codice in materia di protezione dei dati personali” e ss.mm.ii., del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/21 e dei relativi atti di attuazione.

27. NORME DI RINVIO

Per quanto non espressamente previsto dal presente Disciplinare di gara, si fa riferimento alla vigente normativa in materia di contratti di fornitura per le Pubbliche Amministrazioni (D.LGs 50/2016 e ss.mm.ii. e dal Codice Civile). Per qualsiasi controversia si elegge esclusivamente il Foro di Enna.

Il Commissario Straordinario

Dr. Francesco Iudica

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

- che il direttore tecnico è:

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

- se s.a.s.:

- che i soci accomandatari sono:

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

- che il direttore tecnico è:

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

- se altro tipo di società o consorzio:

- che gli amministratori muniti di potere di rappresentanza sono:

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

- che il direttore tecnico è:

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

- che il socio unico è:

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

- che il socio di maggioranza, se società con meno di quattro soci, è:

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____

- che la ditta/società/consorzio/cooperativa _____:

partecipa come impresa singola;

in caso di associazione, raggruppamento di imprese o consorzio:

partecipa come mandataria capogruppo dell'associazione, raggruppamento di imprese o consorzio _____;

partecipa come mandante dell'associazione, raggruppamento di imprese o consorzio _____;

01) che accetta incondizionatamente tutte le norme e prescrizioni contenute nel capitolato/ documentazione di gara; ;

02) che è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili, di cui alla legge n. 68/1999;

03) che non si trova nelle condizioni di cui all'art. 53, comma 16-ter, del D.Lgs. n. 165/2001;

04) che è iscritta al registro delle Imprese c/o la C.C.I.A.A. della Provincia di _____ per le attività cui la presente gara si riferisce; e che i dati dell'iscrizione sono i seguenti:

- numero di iscrizione _____;

- data di iscrizione _____;

- categoria *:

- micro impresa;
- piccola impresa;
- media impresa;
- grande impresa.

* definizione delle microimprese, piccole e medie imprese (2003/361/CE)

- Media impresa: occupa meno di 250 persone, il fatturato annuo non supera i 50 milioni di EUR oppure il totale di bilancio annuo non supera i 43 milioni di EUR.

- Piccola impresa: occupa meno di 50 persone e realizza un fatturato annuo o un totale di bilancio annuo non superiori a 10 milioni di EUR.

- Microimpresa: occupa meno di 10 persone e realizza un fatturato annuo oppure un totale di bilancio annuo non superiori a 2 milioni di EUR.

CCNL applicato in prevalenza _____

05) che non si trova in alcuna delle cause di esclusione previste all'art. 80 del D.Lgs. n. 50/2016, come novellato dal D.Lgs 56-2017

06) che non si trova in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, e di non avere in corso procedimenti per la dichiarazione di tali situazioni (se impresa straniera l'attestazione deve essere riferita a situazione equivalente secondo la legislazione del Paese di residenza);

07) (barrare la casella corrispondente)

che non ha violato il divieto di intestazione fiduciaria posto all'art. 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55;

oppure

che ha violato il divieto di intestazione fiduciaria posto all'art. 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55, ma è trascorso più di un anno dall'accertamento definitivo della violazione e questa è stata rimossa;

08) che non ha commesso gravi infrazioni debitamente accertate alle norme in materia di sicurezza e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro, risultanti dai dati in possesso dell'Osservatorio;

09) che non risulta, ai sensi del comma 5 dell'art. 80 del D.Lgs. n. 50/2006, l'iscrizione al casellario informatico per aver presentato falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito a requisiti e condizioni rilevanti per la partecipazione a procedure di gara e per l'affidamento dei subappalti;

10) Per il rilascio del documento unico di regolarità contributiva di cui all'art. 2 comma 2 del D.L. 25/09/2002 n.210 convertito con modificazione dalla legge 22/11/2002 n.266.

gli uffici territorialmente competenti, completi di indirizzo sono:

I.N.P.S. di _____; Matricola aziendale _____

Via _____ N. _____ Cap. _____ Città _____

I.N.A.I.L. di _____; Posizione assicurativa _____

Via _____ N. _____ Cap. _____ Città _____

11) che non è stata applicata, nei confronti dell'impresa, la sanzione interdittiva di cui all'art. 9, comma 2, lettera c), del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231, o altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'art. 36-bis, comma 1, del decreto legge 4 luglio 2006, n. 223, convertito, con modificazioni, dalla legge 4 agosto 2006, n. 248;

12) (barrare la casella corrispondente)

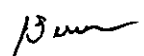
che non si è avvalsa di piani individuali di emersione di cui alla legge n.383/2001 e s.m.i.;

oppure

che la ditta si è avvalsa dei piani individuali di emersione di cui alla legge n. 383/2001 e s.m.i., ma che il periodo di emersione si è concluso;

13) Nell'ipotesi di avvalimento produce tutto quanto previsto dall'art. 89 del D.lgs.50/2016;

14) che si impegna ad ottemperare, in caso di aggiudicazione, a tutti gli adempimenti previsti dall'art. 2 della L.r. n. 15/2008 e dall'art. 3 della legge 13/08/2010 n. 136, nel testo vigente, in tema di tracciabilità dei flussi finanziari;



15) che si obbliga, pena il recesso del contratto, a collaborare con le Forze di Polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione o condizionamento di natura criminale (*richieste tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di subappalti a determinate imprese, danneggiamenti/furti di beni personali o in cantiere, ecc.*);

16) che nei confronti del sottoscritto non è pendente procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'art. 3 della legge 27 dicembre 1956, n. 1423, o di una delle cause ostative previste dall'art. 10 della legge 31 maggio 1965, n. 575;

17) che nei confronti del sottoscritto non ricorre nessuno dei motivi di esclusione di cui all'art.80 del D.lgs.50/2016 e ss.mm.ii.

18) che il sottoscritto ha riportato le seguenti condanne:

Il concorrente deve indicare tutte le condanne penali riportate, ivi comprese quelle per le quali abbia beneficiato della non menzione, non è tenuto ad indicare le condanne per reati depenalizzati ovvero dichiarati estinti dopo la condanna stessa, né le condanne revocate, né quelle per le quali è intervenuta la riabilitazione.

19) che il sottoscritto (barrare la casella corrispondente)

essendo stato vittima dei reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'art. 7 del decreto legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito con modificazioni dalla Legge 12 luglio 1991, n. 203, ha denunciato i fatti all'autorità giudiziaria;

pur essendo stato vittima dei reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'art. 7 del decreto legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito con modificazioni dalla Legge 12 luglio 1991, n. 203, non ha denunciato i fatti all'autorità giudiziaria, in quanto ricorrevano i casi previsti dall'art. 4, comma 1, della legge 24 novembre 1981, n. 689;

non è stato vittima dei reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'art. 7 del decreto legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito con modificazioni dalla Legge 12 luglio 1991, n. 203;

20) che nei confronti dei soggetti di cui sopra, e precisamente (direttore tecnico, soggetti muniti del potere di rappresentanza):

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____;

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____;

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____;

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____;

_____ nato il _____ a _____ Cod. fisc. _____;

non è pendente procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'art. 3 della legge 27 dicembre 1956, n. 1423, o di una delle cause ostative previste dall'art. 10 della legge 31 maggio 1965, n. 575;

21) che per i soggetti di cui sopra non ricorre nessuno dei motivi di esclusione di cui all'art.80 del D.lgs.50/2016;

22) che i soggetti di cui sopra hanno riportato le seguenti condanne penali:

(indicare nome e cognome, qualifica/carica, reato e pena comminata, quando è stato commesso)

Il concorrente deve indicare tutte le condanne penali riportate, ivi comprese quelle per le quali si è beneficiato della non menzione; non è tenuto ad indicare le condanne per reati depenalizzati ovvero dichiarati estinti dopo la condanna stessa, né le condanne revocate, né quelle per le quali è intervenuta la riabilitazione.

23) che i soggetti di cui sopra (barrare la casella corrispondente):

essendo stati vittime dei reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'art. 7 del decreto legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito con modificazioni dalla Legge 12 luglio 1991, n. 203, hanno denunciato i fatti all'autorità giudiziaria;

pur essendo stati vittime dei reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'art. 7 del decreto legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito con modificazioni dalla Legge 12 luglio 1991, n. 203, non hanno denunciato i fatti all'autorità giudiziaria, in quanto ricorrano i casi previsti dall'art. 4, comma 1, della legge 24 novembre 1981, n. 689;

non sono stati vittime dei reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'art. 7 del decreto legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito con modificazioni dalla Legge 12 luglio 1991, n. 203;

24) che non ci sono soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara;

oppure

che nei confronti dei soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara non sono state pronunciate le condanne di cui al superiore punto 21);

oppure

che nei confronti dei seguenti soggetti, cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara sono state pronunciate le condanne di cui al superiore punto 21) e che l'impresa ha dimostrato una completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata (**come risulta dalla documentazione allegata**)

(indicare carica e data di cessazione, nome e cognome, data e luogo di nascita-luogo di residenza)

Il concorrente deve indicare tutte le condanne penali riportate, ivi comprese quelle per le quali si è beneficiato della non menzione; non è tenuto ad indicare le condanne per reati depenalizzati ovvero dichiarati estinti dopo la condanna stessa, né le condanne revocate, né quelle per le quali è intervenuta la riabilitazione.

25) di essere a conoscenza che, ai sensi dell'art 83 del D.lgs. 50/2016 le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio. In particolare, in caso di incompletezza e di ogni altra irregolarità non essenziale degli elementi e del DGUE, **con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica**, la stazione appaltante assegna un termine non superiore a dieci giorni perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie. In caso di inutile decorso del termine di regolarizzazione, **il concorrente è escluso dalla gara.**

Le disposizioni di cui. all'art. 83, si applicano a ogni ipotesi di mancanza, incompletezza, o irregolarità delle dichiarazioni, anche ai soggetti terzi, che devono essere prodotte dai concorrenti in base alla legge, al bando, o al disciplinare di gara;

dichiara altresì:

26) di essere a conoscenza e di accettare, senza riserva alcuna, tutte le clausole di autotutela contenute nel "Protocollo di Legalità", di cui alla circolare n. 593 del 31/01/2006 dell'Assessorato Regionale LL.PP.

Si obbliga espressamente nel caso di aggiudicazione:

a) a segnalare alla stazione appaltante qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione nelle fasi di svolgimento della gara e/o durante l'esecuzione del contratto, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla gara in oggetto;

b) a collaborare con le Forze di Polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione o condizionamento di natura criminale (richieste di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di subappalti a determinate imprese, danneggiamenti/furti di beni personali o in cantiere etc.);

Dichiara espressamente ed in modo solenne:

c) di non trovarsi in situazioni di controllo o di collegamento (formale e/o sostanziale) con altri concorrenti e che non si è accordato e non si accorderà con altri partecipanti alla gara;

d) che l'offerta è improntata a serietà, integrità, indipendenza e segretezza, e si impegna a conformare il proprio comportamento ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza; e che non si è accordato e non si accorderà con altri partecipanti alla gara per limitare od eludere in alcun modo la concorrenza;

e) **Dichiara**, altresì, espressamente di essere consapevole che le superiori obbligazioni e dichiarazioni sono condizioni rilevanti per la partecipazione alla gara sicché, qualora la stazione appaltante accerti, nel corso del procedimento di gara, una situazione di collegamento sostanziale, attraverso indizi gravi, precisi e concordanti, l'impresa potrà essere esclusa anche in corso di esecuzione.

27) Dichiara altresì di avere letto in ogni sua parte il Patto di Integrità presente tra la documentazione di gara e di accettare ogni sua previsione nella consapevolezza che ogni sua eventuale trasgressione, anche in corso d'opera, potrà comportare l'automatica esclusione dalla gara ovvero la risoluzione del rapporto contrattuale

28) che il domicilio eletto ai fini della partecipazione alla presente gara per le comunicazioni è il seguente indirizzo di posta elettronica certificata: _____

Data

Il Dichiarante
(Timbro e Firma leggibile)

Esente da autentica di firma ai sensi dell'art. 38 ed esente da bollo ai sensi dell'art. 37 del D.P.R. n. 445/2000.

Trattamento dati personali

Con la presentazione da parte dell'operatore economico del presente documento si intende autorizzato il trattamento dei dati comunque presenti e svolto ai sensi dell'art. 13 e 14 del Regolamento Europeo n. 679 del 27 aprile 2016, (GDPR).





Capitolato tecnico relativo alla fornitura di sistemi per indagini diagnostiche, diagnostici e materiali vari di consumo per il servizio di Anatomia Patologica dell'azienda ASP di Enna in somministrazione continuata per cinque anni distinta in lotti unici ed inscindibili

LOTTO n° 1 – Importo/anno presunto € 111.000,00

Valore quinquennale Euro 555.000,00

- Costi comprensivi di canone noleggio, assistenza tecnica e fornitura prodotti

Richiesta per fornitura in "Service" della durata di 60 mesi, di un sistema di ultima generazione per indagini immunoistochimiche, immunocitochimiche, coniugati FITC, ibridazione *in situ* e SISH, comprendente n.1 immunocoloratore automatico, anticorpi primari, sistemi di rivelazione, vetrini pretrattati, reagenti ed accessori (enzimi proteolitici, tamponi, diluenti, soluzioni per sparaffinatura e smascheramento antigenico, ematossilina e quanto altro necessario alla completa esecuzione delle determinazioni)

Caratteristiche indispensabili della strumentazione (e relativi accessori)

La strumentazione fornita deve essere così strutturata:

1. Unità di controllo per sistema multifunzionale IHC/ISH/IF costituita da:
 - Computer esterno
 - Monitor a schermo piatto
 - Stampante di rapporti a getto di inchiostro
 - Stampante di codici a barre per vetrini
 - Gruppo di continuità
 - Software gestionale dedicato, con le seguenti caratteristiche:
 - a. Software gestionale in lingua italiana
 - b. Software in ambiente Windows
 - c. Programmi di lavoro preinstallati, ma adattabili alle condizioni di lavoro del laboratorio
 - d. Possibilità di personalizzare i protocolli a cura dell'operatore
 - e. Mantenimento dei dati di programmazione anche in assenza di rete

- f. Archiviazione automatica e rendiconto dettagliato delle prestazioni del sistema, dei consumi e delle determinazioni eseguite
- g. Memorizzazione automatica dei numeri di lotto e delle date di scadenza dei reagenti
- h. Possibilità di ripristino globale dei dati memorizzati, in seguito a crash del sistema
- i. Segnalazione automatica della necessità degli interventi di manutenzione preventiva
2. Macchina per colorazioni immunoistochimiche, anticorpi coniugati FITC e ibridazione *in situ in campo chiaro*, avente le seguenti caratteristiche:
- Sistema di lettura ottica mediante codice a barre per il riconoscimento sia dei reagenti che dei vetrini
 - Capacità minima di 30 vetrini per ciclo di colorazione
 - Caricamento totalmente random, senza necessità di suddividere i vetrini soggetti a diversi tipi di pretrattamento in batch distinti
 - Caricamento totalmente random, simultaneamente nella medesima corsa, di vetrini paraffinati e di preparati citologici o congelati, senza necessità di suddivisione in batch
 - Possibilità di lavoro sia in modalità completamente automatica, che in modalità di titolazione
 - Possibilità di caricamento in continuo di vetrini per singola postazione
 - Possibilità di caricamento in continuo di reagenti, con possibilità di aggiungere e/o rimuovere specifici reagenti durante la corsa di colorazione
 - Sistema di controllo della temperatura totalmente indipendente per ciascun singolo vetrino durante tutte le fasi di colorazione
 - Posizionamento orizzontale dei vetrini
 - Massimo grado di automazione allo scopo di diminuire l'incidenza dell'errore umano e di evitare un utilizzo delle risorse non ottimale
 - Consumo di reagenti costante, pari a 100 µl per coprire l'intera superficie del vetrino, o in alternativa utilizzo di quantità minime di anticorpi primari e reagenti (indicare le quantità minime e massime del consumo dei reattivi)
 - Temperatura di incubazione dei reagenti standardizzata a 37°C, ma con possibilità di eseguire incubazioni degli anticorpi primari sia a 37°C, che a 42°C o a temperatura ambiente
 - Possibilità di eseguire sparaffinatura e smascheramento antigenico ad alta temperatura durante il ciclo di colorazione, senza alcun ulteriore intervento dell'operatore dopo l'avvio della corsa
 - Sparaffinatura mediante reagenti non tossici, privi di solventi organici di qualsiasi tipo
 - Sistema di prevenzione dell'evaporazione dei reagenti durante le incubazioni
 - Sistema di distribuzione dei reagenti dispensati sul vetrino mediante getti d'aria tangenziali
 - Possibilità di eseguire reazioni di ibridazione *in situ* (comprese le fasi di denaturazione e ibridazione) contemporaneamente alle determinazioni immunoistochimiche, in totale accesso random e senza la necessità di suddivisione dei vetrini in batch distinti
 - Ampia estensione della gamma di metodiche eseguibili contemporaneamente all'immunoistochimica con la strumentazione proposta (requisito minimo: IHC, CISH, FITC e test di Targeted Therapy simultaneamente)
 - Possibilità di eseguire ISH con le metodiche CISH o SISH in campo chiaro

- Denaturazione fino a 95 °C e ibridazione fino a 60 °C per ISH all'interno dello strumento, senza alcun ulteriore intervento dell'operatore dopo l'avvio della corsa
- Lavaggi di stringenza automatizzati nelle determinazioni di ibridazione *in situ*
- Gestione contemporanea di protocolli multipli di colorazione
- Gestione contemporanea di protocolli con diversi sistemi di rivelazione
- Possibilità di eseguire doppie colorazioni DAB/Red simultanee in una medesima corsa
- Possibilità di eseguire colorazioni in immunofluorescenza
- Modularità del sistema, con gestione indipendente degli eventuali moduli aggiuntivi
- Allacciamento in rete tramite gruppo di continuità
- Protezione dell'operatore dall'esposizione a sostanze tossiche e nocive
- Marcatura CE e conformità alla direttiva 98/79/CE recepita con DLgs 332/2000

Sistema di acquisizione immagini complete di hardware e software implementabile per i diversi tipi di osservazione compreso di

- Due sistemi di acquisizione immagini (di cui uno per back up anche usato) completi di hardware e software implementabili per i diversi tipi di osservazione compresi di:
- Stativi in pressofusione con struttura modulare.
- Illuminazione a LED.
- Macro e micrometrica bilaterale.
- Tubi trinoculari campo 25 (100:0/0:100).
- Passo C e adattatori per foto documentazione.
- Oculari 10x campo 25.
- Revolver sestupli.
- Condensatori acromatici scamottabili.
- Barra controllo tavolini regolabili in lunghezza.
- Obiettivi **planapo** 2x, 5x, 10x, 20x, 40x
- Due Monitor
- Due UPS

Caratteristiche indispensabili dei reagenti e dei materiali di consumo

Tutti i reagenti dovranno essere provvisti di codice a barre di riconoscimento sullo strumento

1. Anticorpi primari

- Fornitura di tutti gli anticorpi primari richiesti
- Anticorpi primari idonei per tessuti paraffinati, sezioni criostatiche e preparazioni citologiche
- Anticorpi prediluiti pronti all'uso (in misura non inferiore al 80% degli anticorpi totali)
- Anticorpi preferibilmente monoclonali di coniglio, ove indicato
- Anticorpi tutti calibrati sul sistema automatico
- Confezionamento in formato da almeno 50 test
- Fornitura dei cloni richiesti

- Esecuzione del test immunoistochimico di target therapy HER-2/*neu* (4b5), con sistema certificato e validato su strumento offerto ed anticorpo monoclonale di coniglio approvato FDA
- Esecuzione del test immunoistochimico di target therapy ALK (D5F3) con sistema certificato e validato su strumento offerto, con anticorpo monoclonale di coniglio
- Esecuzione del test immunoistochimico di target therapy PD-L1 (263) con sistema certificato e validato su strumento offerto, con anticorpo monoclonale di coniglio
- Eseguire test di immunofluorescenza
- Marcatura CE e IVD in conformità alla direttiva 98/79/CE recepita con DLgs 332/2000 (in misura non inferiore al 95% degli anticorpi totali).
- Possibilità di integrare con nuovi anticorpi di nuova introduzione non presenti in elenco
- Interfacciamento con il sistema LIS in uso nel laboratorio

2. Sistemi di rivelazione

- Sistemi di rivelazione prediluiti pronti all'uso e comprensivi di relativo cromogeno
- Possibilità di impiego di sistemi di rivelazione basati sul metodo streptavidina/biotina
- Possibilità di utilizzo di sistemi di rivelazione di tipo "biotin-free" multimerici a basso ingombro sterico, basati sulla coniugazione di molteplici molecole di HRP all'anticorpo secondario mediante "linkers" a catena lunga, e senza interposizione di polimeri di qualsiasi natura
- Possibilità di impiego di diversi sistemi di rivelazione contemporaneamente, durante la stessa corsa di colorazione
- Fornitura di diversi sistemi di rivelazione (HRP/DAB, HRP/AEC, AP/FastRed, Multimerico HRP/DAB e Multimerico AP/FastRed)
- Possibilità di inserire o eliminare opzionalmente eventuali fasi di amplificazione integrate nel sistema di rivelazione
- Sistemi di rivelazione calibrati sul sistema automatico

3. Consumabili e accessori

- Fornitura di tutti i reagenti e gli accessori necessari alla completa esecuzione delle determinazioni
- Reagenti per sparaffinatura non tossici, non contenenti solventi organici
- Reagenti per smascheramento antigenico pronti all'uso
- Enzimi proteolitici pronti all'uso
- Ematossilina per immunoistochimica pronta all'uso
- Vetrini con carica positiva
- Abbonamento a controllo di qualità annuale

4. Quantità e costi

- Quantità prevista determinazioni immunoistochimiche DAB: n° 6.000/anno
- Quantità prevista determinazioni immunoistochimiche RED: n° 1.000/anno
- Quantità prevista determinazioni ISH: n° 180 test/anno

- Quantità prevista determinazioni Target Therapy: n° 500 confezioni/anno
- Vetrini con carica: n° 15.000pz./anno

Le aziende partecipanti dovranno allegare alla documentazione tecnica Catalogo generale riguardante gli anticorpi disponibili. Si precisa che dovranno essere comprese nella fornitura/anno (in sconto merce) gli anticorpi concentrati o prediluiti (minimo 6 ml), con cloni a scelta degli operatori, dal Catalogo/ghi dell'Azienda risultata aggiudicataria. Dovrà inoltre essere dichiarata dalle aziende partecipanti, la disponibilità a fornire almeno trenta anticorpi non codificati l'anno non compresi nel catalogo/ghi della Ditta aggiudicatrice, tra quanto disponibili sul mercato; qualora la Ditta risultata aggiudicataria non fosse in grado per questi ultimi di effettuare la fornitura entro 15 gg. dalla richiesta, codesta Azienda, provvederà ad effettuare direttamente sul libero mercato l'acquisto fatturando all'Azienda aggiudicataria i relativi costi sino ad un importo massimo per anno di euro 15.000.

L'Azienda aggiudicataria deve impegnarsi a fornire gli Anticorpi e i vari materiali da consumo da catalogo/ghi entro una settimana dalla data di emissione dell'ordine, e gli anticorpi fuori catalogo entro tre settimane. E' richiesta altresì la partecipazione al controllo di qualità UKNEQAS (solo alcuni moduli a richiesta dell'utilizzatore) a carico della ditta aggiudicataria.

Le aziende partecipanti dovranno pertanto prevedere in offerta tutto il materiale necessario per la completa esecuzione dei test comprendendo sistema di rivelazione, materiale per recupero antigenico e sparaffinatura, consumabili, materiale accessorio ecc . Qualora dall'esame della documentazione si dovessero riscontrare omissioni e/o sottostime nei quantitativi del materiale previsto in offerta, si procederà inderogabilmente alla esclusione dal Procedimento di Gara dell'offerta che ricade in tale condizione.

Allegato A

Anticorpi target therapy

Tutti gli anticorpi devono essere prediluiti pronto uso da 50

ALK Rabbit Monoclonal	D5F3 Rabbit Mab	50 TEST
Anti-HER2/neu	4B5 Rabbit Mab	150 TEST
Anti-PAN-TRK	EPR 17341	50 TEST
PD-L1	SP263	50 TEST
P16 istologica	E6H4	100 TEST
PD-L1	SP142	50 TEST
ROS1	SP384	50 TEST

Metodiche in ISH

Tutti gli anticorpi devono essere prediluiti pronto uso

HER2 Dual ISH DNA Probe Cocktail
EBER PROBE
KAPPA PROBE
LAMBDA PROBE
Montante per ISH

ANTICORPI FITC-CONIUGATI

Tutti gli anticorpi devono essere da almeno 50 test

FITC Anti-Albumin
FITC Anti-C1q
FITC Anti-C3
FITC ANTI C4
FITC Anti-Fibrinogen
FITC Anti-IgA
FITC Anti-IgG
FITC Anti-IgM
FITC Anti-Kappa
FITC Anti-Lambda
Monante per FITC

QUALITA' : punteggio punti 70

SUBCRITERI	DESCRIZIONE	PUNTI
Coloratore Immunoistochimica	Possibilità di caricamento in continuo di vetrini per singola postazione, non in batch	15
Coloratore Immunoistochimica	Fase i sparaffinatura senza uso di reagenti alcolici e/o tossici non contenente solventi organici	5
Coloratore Immunoistochimica	Possibilità di dispensare fino ad un massimo di 100 microlitri di anticorpo	5
Coloratore Immunoistochimica	Possibilità di utilizzo di anticorpi primari a temperatura di 37° C a 42°C e a temperatura ambiente	5
Coloratore Immunoistochimica	Preparazione on-board, direttamente sul vetrino del cromogeno (da non ricostituire nello strumento)	5
Coloratore Immunoistochimica	Anticorpi prediluiti pronto uso (in misura non inferiore all'90%) degli anticorpi totali	2
Coloratore Immunoistochimica	Possibilità di esecuzione dei test di Target Therapy Her2/New approvato FDA su immunocoloratore oggetto di gara	3

Handwritten signature

Coloratore Immunoistochimica	TEST biomolecolare (ISH) per la valutazione del grado di amplificazione del gene HER-2/NEU con visualizzazione in campo chiaro, calibrato e standardizzato sullo strumento	10
Coloratore Immunoistochimica	Possibilità di eseguire immunofluorescenza	5
Coloratore Immunoistochimica	Possibilità di eseguire i seguenti test validati e standardizzati sullo strumento di elevato valore clinico- diagnostico: ALK(D5F3) PD-L1(Sp 263) PD-L1 (Sp142)	15



LOTTO n° 2 – Importo/anno presunto € 70.000,00
(Valore quinquennale Euro 350.000,00)

- Costi comprensivi di canone noleggio, assistenza tecnica e fornitura prodotti

Fornitura in service di un Sistema Real Time per analisi oncogeni BRAF, KRAS, NRAS, EGFR, MSI, ALK/ROS1/RET/MET, NTRK1-2-3, PIK3CA, HPV, DPYD, UGT1A1

Caratteristiche minime

- Fornitura di un sistema basato sull'utilizzo di tecnologia PCR Real time di ultima generazione interamente CE-IVD dall'estrazione del DNA/RNA fino al rilevamento e analisi per l'identificazione simultanea dei principali biomarcatori per la diagnosi oncologica e la valutazione della risposta in termini di efficacia, resistenza e tossicità relativa ai trattamenti con chemioterapici e farmaci biologici.
- Il sistema deve essere in grado di eseguire gli step di amplificazione e rilevazione in unico passaggio e di testare almeno 10 test in parallelo.
- Il sistema deve essere dotato di software in grado di eseguire l'analisi dei dati grezzi in maniera completamente automatizzata, inclusa la valutazione dei controlli positivi e negativi di reazione, l'analisi dell'idoneità del DNA e l'analisi mutazionale dei singoli campioni
- Le curve di amplificazione devono essere immediatamente analizzabili da parte dell'operatore, per un eventuale approfondimento dei risultati ottenuti, ove necessario
- Il sistema deve, inoltre, prevedere la possibilità di analizzare più marcatori in diversi pazienti all'interno della stessa seduta analitica e quella di eseguire nella stessa "run" applicazioni miste.
- La gestione del dato e l'analisi deve poter essere eseguita completamente in locale, senza alcuna necessità di invio dati verso l'esterno tramite rete, utilizzo di "cloud" o accessi a "community"
- Protocollo veloce e ridotta manualità;
- Kit e reattivi validati CE-IVD, rispondenti alle esigenze delle linee guida e raccomandazioni nazionali, nonché alle note informative AIFA ed in accordo con quanto indicato dai LEA
- Tutti i kit devono contenere un controllo interno con coamplificazione del gene target e di un gene di controllo endogeno al fine di monitorare eventuali errori legati alla mancata dispensazione del campione e/o alla presenza degli inibitori.
- Reagenti in formato pronto all'uso liofilizzati o liquidi
- Elevata sensibilità: limite di rilevamento fino a 0,5-1% dell'allele mutato rilevabile
- Sensibilità analitica: 10-30 ng/rxn
- Tutti i reagenti necessari all'estrazione del DNA da tessuti FFPE per la rilevazione delle mutazioni somatiche oppure da sangue per la rilevazione delle varianti germinali
- Insieme al sistema sopradescritto si dovrà fornire tutti gli strumenti accessori per l'esecuzione dei test, ad esempio termoblocchi e centrifughe

	Kit	Tipologia campione	QUANTITÀ Annuale TEST
A	Kit in real time per l'analisi delle mutazioni del gene EGFR esoni 18,19,20,21	Tessuto	40
B	Kit in real time per l'analisi delle mutazioni del gene NRAS (esoni 2,3,4)	Tessuto	40
C	Kit in real time per l'analisi delle mutazioni del gene KRAS (esoni 2, 3, 4)	Tessuto	40
D	Kit in real time per l'analisi delle principali mutazioni del gene BRAF	Tessuto	40
E	Kit in real time per la determinazione HPV, identificazione di 14 genotipi High risk, tramite l'amplificazione degli oncogeni E6 ed E7	Tessuto	40
F	Kit in real time per la determinazione dell'instabilità dei microsatelliti	Tessuto	40
G	Kit in real time per la determinazione dei polimorfismi del gene - DPYD IVS10C>G, HapB3, c.1236G>A, *13 (c.1679T>G), *2A (IVS14+1G>A, c.1905+1G>A), c.2846A>T, *6 c.2194G>A – Raccomandazioni AIOM SIF 2020	Sangue	40
H	Kit in real time per determinazione dei principali riarrangiamenti dei geni NTRK 1,2,3	Tessuto	40
I	Kit in real time per l'analisi delle principali fusioni di ALK, ROS1 RET e exon skipping MET	Tessuto	40
L	Kit in real time per la determinazione dei polimorfismi del gene UGT1A1 (UGT1A1*1 (TA)6, UGT1A1*28 (TA)7, UGT1A1*36 (TA)5, UGT1A1*37 (TA)8 e UGT1A1*6 (211G > A) - Raccomandazioni AIOM SIF 2020 è NOTA EMA AIFA 2022	Sangue	40
M	Kit in real time per l'analisi delle principali mutazioni dei geni PIK3CA	Tessuto	40

Caratteristiche minime a punteggio

<i>Elementi di valutazione</i>	<i>Metodo decisionale</i>	<i>Punti</i>
<i>Tempo di analisi, a partire da tessuto FFPE</i>	<i>Inferiore 3,5 ore</i>	<i>10 punti</i>
	<i>Inferiore alle 4 ore</i>	<i>5 punti</i>
	<i>Superiore alle 4 ore</i>	<i>2 punti</i>
<i>Test in formato precaricato e liofilo, senza necessità di scongelare, congelare o lavorare in ambiente refrigerato</i>	<i>SI/NO</i>	<i>10</i>
<i>Strumentazione di Real time a piastra peltier da 96 pozzetti</i>	<i>SI/NO</i>	<i>4</i>
<i>Analisi del dato (CE-IVD/CE-IVDR) con immediata visualizzazione a fine corsa del dato grezzo (curve) e interpretazione tabellare, senza necessità di invio dei dati al di fuori del laboratorio</i>	<i>SI/NO</i>	<i>10</i>
<i>Kit per analisi mutazionali (KRAS, BRAF, EGFR, NRAS, PIK3CA) validati sia per uso da DNA estratto da plasma (ctDNA) che da tessuto FFPE</i>	<i>SI/NO</i>	<i>6</i>
<i>Disponibilità di un unico kit per analisi da RNA di ALK, ROS1, RET, MET</i>	<i>SI/NO</i>	<i>8</i>
<i>Possibilità di eseguire nella stessa corsa più marcatori mutazionali (KRAS, NRAS, BRAF, EGFR, PIK3CA)</i>	<i>Tutti i marcatori indicati: 8 punti, 3 o 4 marcatori: 4 punti, meno di 3 marcatori: 0 punti</i>	<i>8</i>
<i>Kit CE/IVD che indaga instabilità dei microsatelliti target indicati nelle raccomandazioni ESMO per analisi MSI (BAT25, BAT26, NR21, NR22, NR24, NR27)</i>	<i>Si/no</i>	<i>8</i>
<i>Tipologia e qualità del servizio di assistenza tecnica offerta</i>	<i>Relazionare</i>	<i>6</i>

MLT

LOTTO n° 3 – Importo/anno presunto € 65.000,00
(Valore quinquennale Euro 325.000,00)

- Costi comprensivi di canone noleggio, assistenza tecnica e fornitura prodotti

Sistema di citologia in fase liquida (LBC) per l'allestimento di preparati citologici extravaginali e vaginali con metodica in strato sottile

ART. 1 – DESCRIZIONE QUANTITA' E CARATTERISTICHE TECNICHE DELLA FORNITURA

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ESPRESSO IN NUMERO DI TEST ANNUI PER UNA DURATA DI 60 MESI
n.1 sistema di citologia in fase liquida per l'allestimento di preparati citologici extravaginali e cervico-vaginali con metodica in strato sottile	5.000 test annui di cui: - 2.500 test citologici cervico-vaginali - 2.500 test citologici non ginecologici di cui 1.500 test di citologia urinaria (comprensivi di kit di raccolta per i 3 giorni a paziente), intesi come 1.500 pazienti con 3 vetrini a paziente

Il sistema di allestimento dei preparati (processatore) deve essere caratterizzato da flessibilità, rapidità e facilità di esecuzione al fine di allestire i preparati in strato sottile standardizzato.

Il sistema suddetto dovrà essere ad alta produttività per l'allestimento di preparati citologici in strato sottile da fase liquida e comprendere i consumabili necessari alla fase di raccolta dei campioni, alla fase di allestimento dei vetrini ed al corretto funzionamento del sistema.

Il sistema suddetto dovrà consentire la processazione nello stesso ciclo di lavoro di diverse tipologie di campioni ad esempio cervico-vaginali ed urine.

Il sistema suddetto dovrà consentire la possibilità di allestire più preparati dallo stesso campione per eventuali approfondimenti diagnostici. Si ritiene necessario un numero minimo di almeno 4 preparati garantiti per ogni prelievo cellulare.

Le apparecchiature offerte dovranno essere nuove di fabbrica, mai utilizzate per dimostrazioni o altro, di ultima generazione, ancora in produzione, fornite di garanzia, complete di tutti gli accessori necessari al loro buon funzionamento ed essere conformi alle normative e direttive di riferimento, con particolare riguardo alla direttiva CEE/98/79.

UPS (da almeno 1500 VA)

Le offerte che perverranno dovranno essere provviste di contratto di noleggio incluso di assistenza full risk.

CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME DEL SISTEMA E DEI CONSUMABILI:

- 1) Fornitura di tutti i consumabili e soluzioni chimiche necessarie alla raccolta, processazione ed allestimento dei campioni citologici, marcati CE IVD.
- 2) Liquidi fissativi a base di etanolo.
- 3) Il liquido fissativo deve consentire indagini molecolari sui campioni raccolti.
- 4) Kit di raccolta per il paziente, specifico per campioni urinari e composto da tre flaconi a fondo conico per centrifugazione, ciascuno dei quali pre-infiato con liquido fissativo che garantisca la raccolta di almeno 30 ml di urina per flacone.
- 5) I liquidi di trasporto e/o fissativi per campioni urinari non devono avere attività emolitica.
- 6) Il sistema di allestimento (processatore) deve eseguire automaticamente un'analisi preanalitica dei campioni, calcolandone la concentrazione cellulare ed il volume ottimale per allestire il preparato in strato sottile.
- 7) Il sistema di allestimento (processatore) deve consentire all'operatore di sapere quanti vetrini è possibile allestire con ogni singolo campione prima di procedere all'allestimento.
- 8) Il sistema di allestimento (processatore) dei campioni deve permettere l'allestimento di almeno 24 campioni in 30 minuti.
- 9) Il sistema di allestimento (processatore) deve contenere programma di processazione apposito per allestire almeno 4 vetrini in strato sottile da singolo campione nello stesso ciclo macchina.
- 10) Il sistema di allestimento (processatore) deve essere in grado di interrompere le preparazioni di routine per allestire i campioni urgenti (es. campioni intraoperatori).
- 11) Il sistema di allestimento (processatore) deve permettere l'allestimento di preparati perfettamente rappresentativi dei campioni raccolti, mantenendo sui vetrini tutti gli elementi cellulari ed extracellulari.
- 12) UPS

LOTTO n° 4 – Importo/anno presunto € 85.000,00
(Valore quinquennale Euro 425.000,00)

- Costi comprensivi di canone noleggio, assistenza tecnica e fornitura prodotti

Coloratore montavetrini automatico

Coloratore automatico con montavetrini integrato per campioni istologici e citologici avente le seguenti caratteristiche :

- La stazione deve essere composta da un coloratore a immersione per preparati citologici ed istologici facilmente programmabile per colorazioni di routine, colorazioni speciali o una combinazione di entrambe ed una macchina di montaggio vetrini integrata con il coloratore
- Strumento da banco
- Sistema integrato di aspirazione e filtrazione dei fumi a carboni attivi.
- Capacità di scarico vetrini elevata
- Possibilità di impostare l'agitazione per ogni singolo passaggio e relativi tempi di colorazione.
- Sistema di controllo dei reagenti in funzione dei giorni o delle corse per ogni stazione di colorazione.
- Programmazione tramite display touch-screen con software in italiano.
- Produttività elevata di montaggio vetrini per ora.
- Capacità di scarico di vetrini elevata per ridurre l'intervento dell'operatore.
- Possibilità di carico del montavetrini indipendente dal coloratore, se ad esso interfacciato.
- Il software deve permettere di memorizzare almeno 50 protocolli da 40 passaggi con regolazione da 59 sec fino a 99 h. per ogni passaggio
- Il magazzino scarico vetrini montati deve poter contenere circa 240 vetrini
- Il coloratore deve poter essere caricato in continuo anche a macchina avviata tramite un minimo di 2 stazioni di carico, secondo la configurazione scelta, con caricatori da tre cestelli da 20 vetrini cad
- Almeno 45 stazioni di cui almeno 3 di carico, 3 di scarico, 4 di acqua corrente, 4 stazioni termostate con temperatura programmabile e 2 stazioni di riscaldamento soluzioni per colorazione speciali.
- Il sistema integrato deve possedere lettore di codici a barra (2D) per tracciabilità del processo e deve poter essere tecnicamente interfacciato con il LIS in uso presso l'UOC di Anatomia Patologica. La lettura dei codici a barra deve poter avvenire in automatico e deve consentire (al fine del processo) di avere contezza delle colorazioni effettuate.
- UPS (da almeno 1500 VA)

La ditta aggiudicataria dovrà fornire tutto il materiale di consumo necessario come sotto descritto :

Descrizione	Consumo Anno
Alcool assoluto denaturato bianco	435 lt
Xylene di grado istologico	220 lt
Kit per Ematossilina ed Eosina	Sufficiente per 25.000 vetrini
Ematossilina di Harris	Sufficiente per 5.000 vetrini
EA 50	Sufficiente per 5.000 vetrini
OG6	Sufficiente per 5.000 vetrini
PAS	Sufficiente per 500 vetrini
Coprioggetto	Sufficiente per 30.000 vetrini

Caratteristiche minime a punteggio

Caratteristica	Si/No	Punteggio
Processività dell'intero sistema =>2000 vetrini/4 h.	si	10
Processività dell'intero sistema = 1000 vetrini/4 h.	si	5
Processività dell'intero sistema = 500 vetrini/4 h.	Si	1
Processività dell'intero sistema < 500 vetrini /4 h.	no	0
Processività del solo monta-vetrini =>1000/h.	Si	10
Processività del solo monta-vetrini = 500/h.	Si	5
Processività del solo monta-vetrini <500/h.	No	0
Capacità di caricare il coloratore in continuo	Si	10
Capacità di caricare il coloratore in continuo	Si	0
Stazione montavetrini a Film	Si	10
Stazione montavetrini a vetro	no	5
Possibilità di utilizzare il solo monta-vetrini con carico esterno anche con coloratore in funzione	Si	10
Possibilità di utilizzare il solo monta-vetrini con carico esterno anche con coloratore in funzione	No	5
Il coloratore deve poter montare vaschette per colorazione di differenti capacità, per un risparmio dei reagenti in caso di colorazioni speciali (160,260,680 ml)	Si	10
	NO	5
Sistema di lettura codice a barre per la tracciabilità	Si	10
Sistema di lettura codice a barre per la tracciabilità	No	5

LOTTO n° 5 – Importo/anno presunto € 50.000,00
(Valore quinquennale Euro 250.000,00)

- Costi comprensivi di canone noleggio, assistenza tecnica e fornitura prodotti

Fornitura service di n. 2 microtomi rotativi automatici comprensiva di materiale di consumo e servizio di assistenza tecnica full-risk per 5 anni.

Caratteristiche tecniche:

Le apparecchiature offerte dovranno essere affidabili e con elevato livello di protezione della salute e della sicurezza, nuove di fabbrica ed aggiornate all'ultima versione software e hardware disponibile al momento della effettiva consegna e dovranno rispondere alle seguenti caratteristiche tecniche:

MICROTOMO

- Microtomo rotativo automatico con funzione bivalente: da utilizzare sia per il sezionamento in modalità completamente automatica che per quello in modalità semi-automatica;
- Volano dotato di sistema di rotazione volano-assistita che conferisca leggerezza al movimento da parte dell'operatore, mantenendo al contempo un totale controllo del movimento;
- Possibilità di utilizzare la modalità automatica tramite pedale dinamico, display sullo strumento, telecomando periferico;
- Velocità differenziabile per fase discendente di taglio e risalita del porta-campione;
- Sistema di orientamento del campione con riferimento posizione 0°;
- Avvio automatico in sicurezza a doppio consenso;
- Funzione di taglio automatica programmabile per l'esecuzione di tagli singoli, continui o conteggiati;
- Tasti di avvicinamento e retrazione del campione a due velocità;
- Riduzione dei tempi di lavoro mediante l'impostazione della velocità di risalita della testa porta-campione;
- Funzione di retrazione automatica programmabile con settaggio dello spessore di ritorno. La retrazione deve poter essere disabilitata a seconda delle preferenze dell'operatore;
- Porta-lama con protezione anti taglio e sistema di rimozione senza contatto con l'operatore;
- Porta-lama a spostamento laterale in 3 diverse posizioni, con sistema "a scatto" corrispondenti alla lunghezza di una cassetta standard;
- Indicatore millimetrico della posizione del porta-lama;
- Volano con blocco elettronico, che consente di passare agevolmente ed in totale sicurezza dalla fase di taglio automatica a quella manuale;

- o Lo strumento deve supportare almeno tre tipologie di morsetto per cassette (standard, macro e universale) dotate di supporto ad "aggancio rapido" integrato e con possibilità di rotazione di ogni singola clamp;
- o Possibilità di bilanciamento del volano;
- o Fungo di emergenza in posizione ergonomica;
- o Ampio vassoio di raccolta scarti integrato con innesto sicuro;
- o Basamento a stabilità ottimizzata;
- o Ripiano portaoggetti integrato.
- o Due UPS

PUNTEGGIO QUALITA' MAX 70 PUNTI

DESCRIZIONE CRITERI VALUTATIVI	PUNTEGGIO
Specifiche Microtomo:	
- Microtomo con blocco elettronico del portacampione in qualunque posizione	15
-Sistemi elettronici di facile utilizzo da parte dell'operatore per l'identificazione delle principali informazioni durante la lavorazione dei blocchetti (blocco/sblocco volano, modalità di taglio, velocità di taglio)	10
-Pannello retroilluminato per la valutazione della qualità della sezione	10
-Possibilità di supportare sistema che consenta di memorizzare la posizione di sezionamento/sgrossamento di tutti i campioni e di richiamarla all'occorrenza attraverso la memorizzazione della posizione di taglio e riconoscimento del campione	20
Ergonomia del piano di lavoro	5
Possibilità nel taglio delle macrosezioni di disporre il campione sia in orientamento verticale che orizzontale	10

Il mancato raggiungimento di almeno 42 punti per la valutazione complessiva del parametro qualità tecnica comporterà l'esclusione della gara.

L'offerta dovrà comprendere canone di noleggio, assistenza tecnica Full Risk e relativi consumabili per il completo utilizzo e manutenzione della strumentazione.
Tutte le apparecchiature fornite devono essere garantite con gruppo di continuità.

Il fabbisogno annuo è stimato come segue:

- Lame monouso per microtomo per routine (unità): 4.000
- Morsetto per macrocassette
- Manico per riutilizzo lame microtomo
- Supporto lame per microtomo da 130mm
- Stampi monouso in plastica per blocchetti in paraffina formato 15x15x6mm (unità): 2.500
- Stampi monouso in plastica per blocchetti in paraffina formato 24x24x6mm (unità): 6.000
- Stampi monouso in plastica per blocchetti in paraffina formato 30x24x6mm (unità): 2.500
- Pinza teflonata per inclusione a molle punte dritte sottili
- Pinza teflonata per inclusione a molle punte curve sottili
- Pinza teflonata per inclusione a molle punte dritte e arrotondate
- Pinza teflonata per inclusione a molle punte curve e piatte
- Riga in acciaio da 30° e 50 cm
- Soluzione emulsionante per trattamento unghie e tessuti cheratinizzanti, formato 100 mL
- Soluzione per ammorbidire i tessuti in paraffina, formato 500 mL
- Set pennelli per pulizia microtomo (unità): 6
- Set pennelli per pulizia criostato (unità): 6
- Set pennelli per raccolta biopsie, varie misure (unità): 8
- Olio per criostato da 100 mL
- Mezzo di inclusione per criostato in gel da 100 mL
- Cryo Spray da 200 mL (unità): 3
- Vetrini a carica positiva (superfrost plus, compatibili con la stampante in uso) (unità): 10.000
- Vetrini portaoggetto (compatibili con la stampante in uso): 30.000
- vetrini coprioggetto 24x50mm (unità): 40.000
- vetrini per macrosezioni 76x52 mm (unità): 1500
- vetrini coprioggetto per macrosezioni (unità): 1500
- blocchetti per macrosezioni (unità): 1000
- N. 6 Kit colorazioni speciali a scelta da catalogo

LOTTO n° 6 – Importo/anno presunto € 160.000,00
(Valore quinquennale Euro 800.000,00)

- Costi comprensivi di canone noleggio, assistenza tecnica e fornitura prodotti

Fornitura service di n. 2 processatori automatici, 2 stampanti biocassette, 2 stampanti vetrini, 1 scanner biocassette, 1 scanner vetrini completo di relativi consumabili, interfacciamento e servizio di assistenza tecnica full-risk per 5 anni

- Numero stimato di biocassette: 20.000/anno

- Numero stimato di vetrini: 40.000/anno

Caratteristiche tecniche:

Le apparecchiature offerte dovranno essere affidabili e con elevato livello di protezione della salute e della sicurezza, nuove di fabbrica ed aggiornate all'ultima versione software e hardware disponibile al momento della effettiva consegna e dovranno rispondere alle seguenti caratteristiche tecniche:

N. 2 PROCESSATORI

- Processatore a pavimento automatico nuovo, di ultima generazione/immissione sul mercato, completo di funzionalità vuoto/pressione ed agitazione del reagente in camera (almeno 4 livelli di intensità);
- Processatore con software di gestione dello strumento in italiano e dotato di schermo a colori touch screen resistente ai solventi;
- Il software deve prevedere un modulo di gestione dell'usura del reagente/reagente esausto e fornire una rappresentazione in real time dello stato dello strumento;
- Processatore con taniche reagenti pre-caricate/dedicate di capacità minima di 5 litri e in posizione frontale rispetto l'operatore;
- Processatore a ciclo chiuso dotato di filtro a carbone attivo per la pulizia dell'aria espulsa in ambiente;
- Processatore con almeno 3 serbatoi di paraffina da minimo 4,5 litri e dotato di protocollo di pulizia paraffine;
- Processatore con minimo numero 2 taniche reagenti dedicati esclusivamente alla pulizia della camera di processo e minimo numero 9 taniche di reagenti dedicati ai protocolli di processazione;
- Sistema con possibilità di funzionare a carico parziale ed utilizzo di minime quantità di reagente;
- Reagenti dedicati allo strumento, forniti in taniche pre-caricate che azzerano il contatto dell'operatore con ogni tipo di reagente, sia in posizione di carico che scarico;
- Reagenti a basso livello di tossicità alternativi allo xilene con marcatura CE-IVD;
- Taniche reagenti pre-caricate offerte con sistema RFID o similare, a garanzia di funzionamento, sicurezza operatore e sicurezza sostituzione reagenti;
- Gestione automatica del cambio reagenti con segnalazione della tanica da sostituire. Sistema di sicurezza elettronica che impedisca il funzionamento con reagente esausto o scaduto;

- Consumabili dedicati inclusi filtri;
- Gruppo di continuità UPS fornito con lo strumento;
- Strumentazione con marcatura CE e conformità alla direttiva 98/79 CE;
- Collegamento remoto per assistenza tecnica;
- Possibilità di interfacciamento al LIS e/o sistema di tracciabilità;
- Tutti i reagenti devono avere marcatura CE IVD.
- Otto UPS

PUNTEGGIO QUALITA' MAX 70 PUNTI (Peso ponderale 26 punti)

DESCRIZIONE CRITERI VALUTATIVI	PUNTEGGIO MAX
Doppio Sistema di autodiagnosi dello strumento, automatico, eseguito prima di ogni processazione a salvaguardia dei campioni e dopo il lavaggio per un check-up completo dello strumento	20
Sistema di identificazione reagenti basato su tecnologia che non permette scambio di reagenti (no barcode)	10
Sistema di aspirazione della camera di processo, che si attiva all'apertura della stessa	5
Sistema di gestione della paraffina esausta a circuito chiuso	5
Possibilità di collegamento remoto per teleassistenza	10
Sblocco per apertura della camera solo tramite software	3
Possibilità di impostare il reagente di sicurezza in ogni step di processazione in caso di arresto della corrente elettrica	10
Sistema di guida visivo che assiste l'operatore durante le operazioni di cambio reagenti	2
Possibilità di implementare tracciabilità campioni/reagenti per garantire qualità di processo	5

L'offerta dovrà comprendere interfacciamento al LIS, canone di noleggio, assistenza tecnica Full Risk e reagenti per il completo utilizzo della strumentazione:

Descrizione KIT PROCESSAZIONE	Fabbisogno annuale
Reagenti per fissazione	20.000 campioni/anno
Reagenti per disidratazione e chiarificazione	
Paraffina	
Biocassette preimpilate, disponibili vari colori (compatibili con stampante offerta)	

L'Azienda proponente dovrà organizzare, in accordo con l'UOC di Anatomia Patologica, una dimostrazione in loco della strumentazione proposta, pena l'esclusione della gara.

N. 2 STAMPIGLIATRICI PER CASSETTE DA INCLUSIONE

- Possibilità di utilizzo di cassette dedicate preimpilate
- Portata minima complessiva della stampante: 150 cassette
- Alta autonomia di stampa (non inferiore a 50.000 cassette prima della sostituzione del consumabile tecnico)
- Alta velocità di stampa (non inferiore a 10 cassette/minuto)
- Risoluzione di stampa maggiore o uguale a 300x300 dpi
- Stampa totalmente indelebile, in grado di resistere ad ogni tipo di sfregamento meccanico prodotto in laboratorio durante la rimozione della paraffina dalla biocassetta.
- Possibilità di stampa in negativo
- Stampa di caratteri alfanumerici, codice a barre lineare e bidimensionale
- Lettore di codice a barre integrato o interfacciabile


CPU e monitor per il funzionamento della stampigliatrice

Possibilità di integrazione con LIS aziendale

PUNTEGGIO QUALITA' MAX 70 PUNTI (peso ponderale 12 punti)

DESCRIZIONE CRITERI VALUTATIVI STAMPANTI BIOCASSETTE	PUNTI
Modalità di stampa	10: laser 3: trasferimento termico/getto d'inchiostro 0: altro
Capacità di carico cassette on board	8: > 400 2: 200-349 0: <200
Velocità di stampa	5: ≥12/min. 2: 6-11/min. 0: 5/min.
Risoluzione di stampa	14: ≥ 600 dpi 0: < 600 dpi
Capacità dei caricatori	5 : ≥ 80 2: 41 -79 0: < 41
Numero caricatori integrati nella stampante	9 : ≥ 5 2: 2 - 4 0: 1
Possibilità di offrire differenti tipologie di scarico cassette	9 : ≥ 3 2: 1 - 2 0: 0
Autonomia di stampa senza interventi di sostituzione di consumabili	10 : ≥ 100.000 ore 1 : < 100.000 ore 0 : 0

N.2 STAMPIGLIATRICI PER VETRINI PORTAOGGETTO

- Stampa automatica su vetrini di diverse tipologie.
 - Stampa diretta su vetrini a banda verniciata (non esclusivi per l'apparato).
 - Portata minima 150 vetrini.
 - Alta autonomia di stampa (non inferiore a 1000 vetrini/h).
 - Alta velocità di stampa (non inferiore a 5/min.).
 - Risoluzione di stampa non inferiore a 300 dpi.
 - Stampa indelebile
 - Stampa di caratteri alfanumerici, codice a barre lineare e bidimensionale.
- 

- Lettore di codice a barre integrato o interfacciabile.
- CPU e monitor per il funzionamento della stampigliatrice.
- Possibilità di utilizzo stand alone
- Schermo touch screen che consenta l'utilizzo della stampante senza PC
- Possibilità di integrazione con LIS aziendale

PUNTEGGIO QUALITA' MAX 70 PUNTI (peso ponderale 12 punti)

DESCRIZIONE CRITERI VALUTATIVI STAMPANTI VETRINI	PUNTI
Autonomia di stampa senza interventi di sostituzione di consumabili	5: > 5.000 2: 4.000 – 4.999 0: < 4.000
Capacità di carico vetrini	10: ≥ 200 5: 50-199 0: < 50
Presenza di almeno due caricatori on board	5: ≥ 2 1: 1
Dimensioni compatte che consentano l'installazione al lato della postazione di microtomia	10
Tipologia di stampa	5: trasferimento termico 1: altri sistemi
Velocità di stampa	10: ≥ 16 vetrini minuto 3: 8-15 0: <8
Possibilità di stampa vetrini già montati (SI = punti 15 – NO = punti 0)	15
Possibilità di stampare in sequenza 2 diverse tipologie di vetrini (vetrini di routine e per immunochimica senza intervento dell'operatore) (SI = punti 10 – NO = punti 0)	10

L'offerta dovrà comprendere canone di noleggio, assistenza tecnica Full Risk, consumabili per il completo utilizzo delle strumentazioni e interfacciamento al gestionale:

Descrizione	Fabbisogno annuale
Kit Stampa Biocassette	20.000 cassette/anno
Kit Stampa Vetrini	40.000 vetrini/anno

--	--

N.1 SISTEMA COMPLETO DI ARCHIVIAZIONE DIGITALE – MODULO BIOCASSETTE

- Strumento scanner completamente automatico (non barcode reader esterno) con caricamento a rack bar codati di capacità minima di 240 cassette collegato ad host
- Strumento a scanner separato da armadio per possibile installazione a lato del microtomo
- Rack bar codati dedicati allo scanner
- Possibilità di scansionare codici a barre 2D/QR code presenti sulle cassette senza nessun intervento dell'operatore
- Scansione (no fotografia) della singola bio-cassetta e non di gruppi di bio-cassette al fine di avere la tracciabilità completa e nessun errore umano
- Cassetti/rack identificati con barcode esterno singolo e non accoppiato al fine di non avere errore umano di scambio rack
- Rack con codice barcode di riconoscimento interno univoco non operatore dipendente
- Software semplice e intuitivo adattabile alle versioni di Windows più aggiornate
- Strumento correlato di computer completo (PC, tastiera, mouse, stampante di etichette)per il corretto funzionamento del software
- Sistema di prelievo/riposizionamento blocchetto con controllo tramite dispositivo palmare dotato di lettore di codici a barre 2D/QRcode (tecnologia wireless)
- Richiesta di Posizione (da: Gestionale verso: scanner e poi verso armadio ed interrogazione per campi (cassetta/vetrino, nominativo paziente, posizione nell'armadio)
- Attività di prelievo e/o restituzione (massivo e selettivo) di cassetta/vetrino attraverso la creazione di picking list, supportate da dispositivo palmare
- Registrazione della data di uscita dei campioni e dell'operatore che ha effettuato il prelievo
- Creazione e gestione di più magazzini informatici e relativo spostamento (es. magazzino locale e magazzino remoto)
- Gruppo di continuità UPS fornito con lo strumento
- Assistenza Tecnica Full Risk per tutta la durata del contratto e interfacciamento al gestionale (LIS)

PUNTEGGIO QUALITA' MAX 70 PUNTI (peso ponderale 25 punti)

DESCRIZIONE CRITERI VALUTATIVI SCANNER DI BIOCASSETTE	PUNTI
---	-------

Velocità media di scansione (no fotografia) del rack/vassoio contenente 240 inclusioni	20 punti
Possibilità di abbinare l'utilizzo di più dispositivi portatili wireless di prelievo/restituzione ad unico sistema di scansione	15 punti
Capacità di archiviazione in spazio ridotto (prenderà il punteggio massimo il prodotto che ha il miglior rapporto n. reperti archiviati/spazio fisico occupato)	5 punti
Numero di referenze sul territorio Italiano di sistemi simili in uso per l'archiviazione di cassette	20 punti ≥ 15
Unico interlocutore per sistema di archiviazione di cassette e vetrini	10 punti

N.1 SISTEMA COMPLETO DI ARCHIVIAZIONE DIGITALE – MODULO VETRINI

- Strumento scanner completamente automatico (non barcode reader esterno) con caricamento a vassoi barcodati di capacità minima di 240 vetrini collegato ad host
- Vassoi/Rack barcodati dedicati allo scanner
- Possibilità di scansionare codici a barre 2D/QR code presenti sulla banda dei vetrini senza nessun intervento dell'operatore
- Scansione (no fotografia) del singolo vetrino non a gruppi di vetrini al fine di avere la tracciabilità completa e nessun errore umano
- Tempo di scansione a vassoio non superiore ai 5 minuti e capacità di scansionare almeno 1000 vetrini in circa 35 minuti
- Vassoi/rack identificati con barcode esterno singolo e non accoppiato al fine di non avere errore umano di scambio rack
- Software semplice e intuitivo adattabile a le versioni di Windows più aggiornate
- Strumento correlato di computer completo (PC, tastiera, mouse, stampante di etichette), per il corretto funzionamento del software
- Sistema di prelievo/riposizionamento blocchetto/vetrino con controllo tramite dispositivo palmare dotato di lettore di codici a barre 2D/QRcode (tecnologia wireless)
- Richiesta di Posizione (da: Gestionale verso: scanner e poi verso armadio ed interrogazione per campi (cassetta/vetrino, nominativo paziente, posizione nell'armadio)
- Attività di prelievo e/o restituzione (massivo e selettivo) di cassetta/vetrino attraverso la creazione di picking list, supportate da dispositivo palmare
- Registrazione della data di uscita dei campioni e dell'operatore che ha effettuato il prelievo
- Creazione e gestione di più magazzini informatici e relativo spostamento (es. magazzino locale e magazzino remoto)

- Gruppo di continuità UPS fornito con lo strumento
- Assistenza Tecnica Full Risk per tutta la durata del contratto e interfacciamento al gestionale (LIS)

PUNTEGGIO QUALITA' MAX 70 PUNTI (peso ponderale 25 punti)

DESCRIZIONE CRITERI VALUTATIVI SCANNER DI VETRINI	PUNTI
Velocità media di scansione (no fotografia) del rack/vassoio contenente 240 vetrini	20 punti
Possibilità di abbinare l'utilizzo di più dispositivi portatili wireless di prelievo/restituzione ad unico sistema di scansione	15 punti
Capacità di archiviazione in spazio ridotto (prenderà il punteggio massimo il prodotto che ha il miglior rapporto n. reperti archiviati/spazio fisico occupato)	5 punti
Numero di referenze sul territorio Italiano di sistemi simili in uso per l'archiviazione di vetrini	20 punti ≥ 10
Unico interlocutore per sistema di archiviazione di cassette e vetrini	10 punti

Consumabili dedicati da fornire per 5 anni:

Descrizione	Quantità annua
Rack e armadi per archiviazione biocassette per un fabbisogno di:	20.000 cassette
Rack e armadi per archiviazione vetrini per un fabbisogno di:	40.000 vetrini

L'azienda aggiudicataria dovrà inoltre fornire annualmente:

- N. 1 kit per la preparazione di citoinclusi (cell agar kit da 25 test)
- 30 taniche di formalina neutra tamponata, da 20 L, marcata CE-IVD
- 1 Parafilm in rotoli 100x38 mm
- 1 soluzione decalcificante a base di EDTA per BOM
- 1 soluzione decalcificante rapido per osso compatto di medie e grandi dimensioni, in confezione da 5 L
- 3 confezioni da 200 mL di fissativo spray secondo kossa
- 1 fissativo di Bouin da 500 mL

- 2 dispensatori per soluzioni da 1 a 10 mL
- 3 contenitori multiuso doppio in plastica trasparente, misure indicative 25x60x35
- 500 contenitori monouso trasparenti da 150 mL con tappo a vite
- 1000 sacchetti doppia tasca Biohazard, dimensioni 155x260
- 500 provette graduate Falcon con tappo a vite da 50
- 4.000 contenitori monouso preriempiti con formalina in capsula di sicurezza per il trasporto e la fissazione di campioni istologici, da 60 mL
- 200 contenitori monouso preriempiti con formalina in capsula di sicurezza per il trasporto e la fissazione di campioni istologici, da 250 mL
- 100 contenitori monouso bianco con tappo, volume pari a 600 mL
- 100 contenitori monouso bianco con tappo, volume pari a circa 2000 mL
- 100 contenitori monouso bianco con tappo, volume pari a 3000 mL
- 100 contenitori monouso bianco con tappo, volume pari a circa 5000 mL
- 2 pinze riscaldabili con punte da 2 mm e impostazione della temperatura da 45 a 70°C

La stazione appaltante si riserva la facoltà di aggiudicare anche in presenza di una sola offerta ritenuta valida.

LOTTO n° 7 – Importo/anno presunto € 100.000,00

(Valore quinquennale Euro 500.000,00)

Costi comprensivi di canone noleggio, assistenza tecnica e fornitura prodotti

Procedura aperta per la fornitura quinquennale "in service di sistemi per la raccolta, preservazione e archiviazione dei campioni biologici provenienti dalle sale operatorie destinate all' UOC di Anatomia Patologica mediante dispositivi "sottovuoto con riempimento automatico del fissativo nei contenitori porta-campioni"

La ditta aggiudicataria dovrà fornire per il quinquennio i sistemi automatici e tutti i consumabili necessari.

Sistema integrato che comprenda:

1. Dispositivi in grado di gestire mediante vuoto reale e/o vuoto immissione automatica nei contenitori del fissativo i campioni prelevati nei Blocchi Operatori destinati alla Anatomia Patologica
2. Dispositivi in grado di gestire con lo stesso contenitore il campione mediante vuoto e immissione automatica del fissativo per la raccolta, preservazione, archiviazione fino allo smaltimento i campioni biologici provenienti dalle sale operatorie e destinati alle Anatomie Patologiche (numero presunto annuo n. 7000).
3. Formalina tamponata al 10% in taniche da 10 litri con attacco a baionetta con formula in regime di "somministrazione o a consumo"

4. Contenitori Preriempi con sistema di sicurezza per il trasporto di piccole biopsie conforme alla normativa vigente da destinarsi sia al Blocco Operatorio che ai vari Ambulatori, con formula in regime di "somministrazione o a consumo"

5. Ogni consumabile aggiuntivo ad integrazione dei contenitori ,necessario al trasporto dei campioni, in regime di somministrazione e accessori destinati al trasporto dei campioni.

La totale integrazione dei vari componenti la fornitura (1,2,3,4,5), è condizione fondamentale per la partecipazione alla gara.

Dispositivi in grado di gestire mediante vuoto ed immissione automatica nei contenitori del fissativo per la raccolta, preservazione ed archiviazione dei campioni biologici provenienti dalle Sale Operatorie e destinati alla Anatomia Patologica

La fornitura prevede un totale di 5 sistemi da destinare alle Sale operatorie ed uno al Reparto di Anatomia Patologica in grado di garantire la gestione del trasferimento dei campioni dalle Sale Chirurgiche al reparto di Anatomia Patologica in sicurezza e precisamente rivolti alla risoluzione delle problematiche riferite alle seguenti aree:

- Sicurezza degli operatori delle Sale Chirurgiche e dell'Anatomia Patologica con gestione automatica ed in ambiente "chiuso" delle fasi di erogazione della formalina (eliminazione del contatto degli operatori e della creazione dei vapori) .
- Sicurezza degli ambienti di lavoro.
- Garanzia della tracciabilità della gestione del trasferimento dei campioni tra le Sale
- Chirurgie e reparto di Anatomia Patologica devono essere in grado di rimuovere alla base tutti i rischi collegati alla gestione manuale delle fasi descritte.
- Qualità della conservazione dei campioni.
- Riduzione drastica dei volumi di ingombro e di smaltimento.
- Possibilità di stoccare i campioni fissati destinati alla conservazione temporanea sino allo smaltimento senza la formalina.

Oltre ai sistemi sopra evidenziati, la fornitura dovrà comprendere per tutta la durata della stessa:

1. Materiali di consumo necessari per la gestione del numero di campioni indicati e deve essere acquisito con formula a somministrazione o a richiesta.

2. Servizio di Assistenza Tecnica Full Risk per tutta la durata della fornitura

Il Sistema di preservazione e archiviazione sottovuoto dei campioni biologici è finalizzato ad ottenere i seguenti vantaggi di cui si elencano i principali:

3. Gestione automatica dei liquidi fissativi.

4. Riduzione del volume di ingombro e del peso degli attuali contenitori rigidi contenenti liquidi fissativi, per la preservazione in vuoto reale con o senza formalina.

3. Riduzione del volume di trasporto dei campioni biologici con conseguente ottimizzazione degli spazi dedicati allo stoccaggio.

4. Conservazione sottovuoto e senza formalina del materiale fissato

5. Minimo ingombro e numero della strumentazione

6. Riduzione dei costi di acquisto e di smaltimento dei contenitori con fissativo

7. Contenitori preriempi con sistema di sicurezza per il trasporto delle piccole biopsie in N. 4000/anno

REQUISITI GENERALI E CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME DEL SISTEMA:

Il Capitolato ha per oggetto la fornitura di n. 5 sistemi con riempimento automatico di fissativo in regime di sottovuoto da collocare nei locali dei Blocchi Chirurgici (n. 2 Ospedale Enna, n.1 Ospedale Nicosia, n. 1 Ospedale Piazza Armerina) e nei locali della Anatomia Patologica con dotazione di Stampanti integrate che generi etichette (in grado di garantire la conservazione dei dati scritti), da applicare ai contenitori porta organi con le informazioni identificative del campione, rapporto peso campione / fissativo, data e ora impastamento, operatore.

1. I reparti chirurgici dovranno produrre contenitori sottovuoto contenenti i campioni biologici in formalina garantendo al reparto di Anatomia Patologica, per le fasi successive, il riutilizzo dei medesimi al fine di garantire la tracciabilità dei campioni senza ulteriori accettazioni e sino allo smaltimento
2. La conservazione dei campioni deve anche essere garantita unicamente con l'ausilio del vuoto reale nel rispetto delle **Linee Guida Ministeriali** senza l'uso di azoto o gas inerti provenienti da bombole sottopressione o linee aggiuntive
3. Struttura del sistema che renda le operazioni di pulizia semplici ed agevoli, con garanzia riferita alla assenza di formazione di ruggine e che sia facilmente disinfettabile
4. Dimensioni contenute minimo ingombro degli strumenti.
5. I Sistemi dei Blocchi Operatori e della Anatomia Patologica devono garantire due diverse modalità di funzionamento in un unico modulo strumentale:
 - "creazione solo del vuoto con chiusura automatica del contenitore"
 - "immissione automatica di fissativo e creazione del vuoto, con chiusura automatica del contenitore"
6. Strumenti dotati di sistema filtrante a carbone attivo per rischio chimico ed hepa per il rischio biologico con possibilità di connessione a sistema di estrazione fumi esterno
7. Strumenti dotati di sistema di attacco rapido a baionetta per le taniche di formalina tamponata al 10% e chiuse ermeticamente per impedire l'esposizione degli operatori nella fase di carico e scarico del reagente. La fornitura delle taniche con attacco a baionetta deve avvenire in regime di **"somministrazione o a consumo"**
8. Sistema di stampa di etichette integrato al sistema per la stampa dei dati inerenti data e ora, user, l'identificativo del campione, il suo peso, lo stato del processo e riempimento, il tipo di fissativo.
9. Possibilità di determinare automaticamente il volume di formalina da erogare in base al peso del campione ed in base al rapporto peso campione/peso Formalina scelto dagli operatori
10. Possibilità di stoccare i campioni fissati senza l'utilizzo di formalina (solo vuoto) negli stessi contenitori
11. Possibilità di sottoporre i campioni ad indagini radiografiche, TAC, RMN manipolandoli ed orientandoli in totale sicurezza.
12. Utilizzo della stesso contenitore in tutte le fasi: Raccolta, Fissazione, Stoccaggio e Smaltimento.
13. Dichiarazioni di conformità secondo le norme EN 61010-1:2001, EN 61010-2-101:2003, EN 61326-1 :2007, EN 61326-2-6:2007, secondo le prescrizioni delle direttive 2006/95/EC, 2004/108/EC e 98/19/EC
14. Utilizzo fuori cappa (fornire dichiarazione in merito)

15. Valutazione della progettualità in rispondenza alle linee Guida Ministeriali sulla tracciabilità, raccolta, trasporto, conservazione e archiviazione di cellule e tessuti per indagini diagnostiche in Anatomia Patologica.

16. Utilizzo di contenitori che permettano il minimo ingombro e la sicurezza, per il trasferimento dei campioni e per la gestione, lo stoccaggio degli stessi nei blocchi operatori ed in anatomia patologica con conseguente drastica riduzione dei volumi di smaltimento.

17. Volume max dei contenitori offerti

18. Programmi che permettano la realizzazione di vuoto reale per campioni Biobanca.

19. Referenze Scientifiche.

20. Numero di installazioni effettuate nel territorio nazionale negli ultimi 3 anni

Ogni Azienda, potrà produrre tutta la documentazione e relazione tecnica ritenuta utile per una completa valutazione di conformità;

Servizio di Assistenza Tecnica e Supporto Specialistico presente in Regione e tempi di intervento

Caratteristiche minime a punteggio

Requisito	Relazionare	Punteggio
I reparti chirurgici dovranno produrre contenitori sottovuoto contenenti i campioni biologici in formalina garantendo al reparto di Anatomia Patologica, per le fasi successive, il riutilizzo dei medesimi al fine di garantire la tracciabilità dei campioni senza ulteriori accettazioni e sino allo smaltimento		2
La conservazione dei campioni deve anche essere garantita unicamente con l'ausilio del vuoto reale nel rispetto delle linee guida ministeriali senza l'uso di azoto o gas inerti provenienti da bombole sottopressione o linee aggiuntive		5
Struttura del sistema che renda le operazioni di pulizia semplici ed agevoli, con garanzia riferita alla assenza di formazione di ruggine e che sia facilmente disinfettabile		1
Dimensioni contenute minimo ingombro degli strumenti.		3
I Sistemi dei Blocchi Operatori e della Anatomia Patologica devono garantire due diverse modalità di funzionamento in un unico modulo strumentale: -l'creazione solo del vuoto reale con chiusura automatica		3

del contenitore" -l'immissione automatica di fissativo e creazione del vuoto, con chiusura automatica del contenitore"		
Strumenti dotati di sistema filtrante a carbone attivo per rischio chimico ed hepa per il rischio biologico con possibilità di connessione a sistema di estrazione fumi esterno		2
Strumenti dotati di sistema di attacco rapido a baionetta per le taniche di formalina tamponata al 10% e chiuse ermeticamente per impedire l'esposizione degli operatori nella fase di carico e scarico del reagente. La fornitura delle taniche con attacco a baionetta deve avvenire con formula "a somministrazione o a consumo"		3
Sistema di stampa di etichette integrato al sistema per la stampa dei dati inerenti data e ora, User, l'identificativo del campione, il suo peso, lo stato del processo e riempimento, il tipo di fissativo.		2
Possibilità di determinare automaticamente il volume di formalina da erogare in base al peso del campione ed in base al rapporto peso campione/peso Formalina scelto dagli operatori		2
Possibilità di stoccare i campioni fissati senza l'utilizzo di formalina (solo vuoto) negli stessi contenitori		7
Possibilità di sottoporre i campioni ad indagini radiografiche, TAC, RMN manipolandoli ed orientandoli in totale sicurezza .		3
Utilizzo della stesso contenitore in tutte le fasi: Raccolta, Fissazione, Stoccaggio e Smaltimento.		2

Dichiarazioni di conformità secondo le norme EN 61010-1:2001, EN 61010-2-101:2003, EN 61326-1 :2007, EN 61326-2-6:2007, secondo le prescrizioni delle direttive 2006/95/EC, 2004/108/EC e 98/19/EC		1
Utilizzo fuori cappa (fornire dichiarazione in merito)		1
Valutazione della progettualità in rispondenza alle linee Guida Ministeriali sulla tracciabilità, raccolta, trasporto, conservazione e archiviazione di cellule e tessuti per indagini diagnostiche in Anatomia Patologica.		6
Utilizzo di contenitori che permettano il minimo ingombro e la massima sicurezza, per il trasferimento dei campioni e per la gestione, lo stoccaggio degli stessi nei blocchi operatori ed in anatomia patologica con conseguente drastica riduzione dei volumi di smaltimento.		3
Volume max dei contenitori offerti		8
Programmi che permettano la realizzazione di vuoto reale per campioni Biobanca.		8
Referenze Scientifiche.		8
Numero di installazioni effettuate nel territorio nazionale negli ultimi 3 anni		8

lett. e)
Bum

Parte I: Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore

APPALTO DI FORNITURA

BANDO DI GARA A PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA DI APPALTO

Le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE in formato elettronico. In caso contrario tali informazioni devono essere inserite dall'operatore economico.

Identità del committente ⁽¹⁾	Risposta:
Nome:	Azienda Sanitaria Provinciale di Enna
Codice fiscale	01151150867
Di quale appalto si tratta?	Risposta:
Titolo o breve descrizione dell'appalto ⁽²⁾ :	L'appalto ha per oggetto l'affidamento della della fornitura, in service quinquennale, di sistemi per indagini diagnostiche, diagnostici e materiali vari di consumo per il servizio di anatomia patologica del p.o. "Umberto I" dell'ASP di Enna"
Numero di riferimento attribuito al fascicolo dall'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore (ove esistente) ⁽³⁾ :	LLPP _____
CIG:	
CUP:	
Codice progetto (ove l'appalto sia finanziato o cofinanziato con fondi europei)	

Tutte le altre informazioni in tutte le sezioni del DGUE devono essere inserite dall'operatore economico.

⁽¹⁾ Le informazioni devono essere copiate dalla sezione I, punto I.1 del pertinente avviso o bando. In caso di appalto congiunto indicare le generalità di tutti i committenti.
⁽²⁾ Cfr. punti II.1.1. e II.1.3. dell'avviso o bando pertinente.
⁽³⁾ Cfr. punto II.1.1. dell'avviso o bando pertinente.

Parte II: Informazioni sull'operatore economico

A: INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

Dati Identificativi	Risposta:
Nome:	[]
Partita IVA, se applicabile: Se non è applicabile un numero di partita IVA indicare un altro numero di identificazione nazionale, se richiesto e applicabile	[] []
Indirizzo postale:	[.....]
Persone di contatto (*): Telefono: PEC o e-mail: (indirizzo Internet o sito web) (ove esistente):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informazioni generali:	Risposta:
L'operatore economico è una microimpresa, oppure un'impresa piccola o media (6)?	[] Si [] No
Solo se l'appalto è riservato (6): l'operatore economico è un laboratorio protetto, un' "impresa sociale" (7) o provvede all'esecuzione del contratto nel contesto di programmi di lavoro protetti (articolo 112 del Codice)? In caso affermativo, qual è la percentuale corrispondente di lavoratori con disabilità o svantaggiati? Se richiesto, specificare a quale o quali categorie di lavoratori con disabilità o svantaggiati appartengono i dipendenti interessati:	[] Si [] No [.....] [.....]
Se pertinente: l'operatore economico è iscritto in un elenco ufficiale di imprenditori, fornitori, o prestatori di servizi o possiede una certificazione rilasciata da organismi accreditati, ai sensi dell'articolo 90 del Codice? In caso affermativo: Rispondere compilando le altre parti di questa sezione, la sezione B e, ove pertinente, la sezione C della presente parte, la parte III, la parte V se applicabile, e in ogni caso compilare e firmare la parte VI. a) Indicare la denominazione dell'elenco o del certificato e, se pertinente, il pertinente numero di iscrizione o della certificazione b) Se il certificato di iscrizione o la certificazione è disponibile elettronicamente, indicare: c) Indicare i riferimenti in base ai quali è stata ottenuta l'iscrizione o la certificazione e, se pertinente, la classificazione ricevuta nell'elenco ufficiale (6): d) L'iscrizione o la certificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti? In caso di risposta negativa alla lettera d): Inserire inoltre tutte le informazioni mancanti nella parte IV, sezione A, B, C, o D, secondo il caso SOLO se richiesto dal pertinente avviso o bando o dai documenti di gara: e) L'operatore economico potrà fornire un certificato per quanto riguarda il pagamento dei contributi previdenziali e delle imposte, o fornire informazioni che permettano all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di ottenere direttamente tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro? Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	[] Si [] No [] Non applicabile (1) [.....] b) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....] c) [.....] d) [] Si [] No e) [] Si [] No

(*) Ripetere le informazioni per ogni persona di contatto tante volte quanto necessario.

(6) Cfr. raccomandazione della Commissione, del 6 maggio 2003, relativa alla definizione delle microimprese, piccole e medie imprese (GU L 124 del 20.5.2003, pag. 36). Queste informazioni sono richieste unicamente a fini statistici.

Microimprese: imprese che occupano meno di 10 persone e realizzano un fatturato annuo oppure un totale di bilancio annuo non superiori a 2 milioni di EUR.

Piccole imprese: imprese che occupano meno di 50 persone e realizzano un fatturato annuo o un totale di bilancio annuo non superiori a 10 milioni di EUR.

Medie imprese: imprese che non appartengono alla categoria delle microimprese né a quella delle piccole imprese, che occupano meno di 250 persone e il cui fatturato annuo non supera i 50 milioni di EUR e/o il cui totale di bilancio annuo non supera i 43 milioni di EUR.

(7) Cfr. il punto III.1.5 del bando di gara.

(8) Un' "impresa sociale" ha per scopo principale l'integrazione sociale e professionale delle persone disabili o svantaggiate.

(9) I riferimenti e l'eventuale classificazione sono indicati nella certificazione.

	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) [.....][.....][.....][.....]
Se pertinente: l'operatore economico, in caso di contratti di lavori pubblici di importo superiore a 150.000 euro, è in possesso di attestazione rilasciata da Società Organismi di Attestazione (SOA), ai sensi dell'articolo 84 del Codice (settori ordinari)? ovvero, è in possesso di attestazione rilasciata nell'ambito dei Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 134 del Codice, previsti per i settori speciali In caso affermativo: a) Indicare gli estremi dell'attestazione (denominazione dell'Organismo di attestazione ovvero Sistema di qualificazione, numero e data dell'attestazione) b) Se l'attestazione di qualificazione è disponibile elettronicamente, indicare: c) Indicare, se pertinente, le categorie di qualificazione alla quale si riferisce l'attestazione: d) L'attestazione di qualificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No a) [.....] b) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....] c) [.....] d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
Si evidenzia che gli operatori economici, iscritti in elenchi di cui all'articolo 90 del Codice o in possesso di attestazione di qualificazione SOA (per lavori di importo superiore a 150.000 euro) di cui all'articolo 84 o in possesso di attestazione rilasciata da Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 134 del Codice, non compilano le Sezioni B e C della Parte IV.	
Forma della partecipazione:	Risposta:
L'operatore economico partecipa alla procedura di appalto insieme ad altri ⁽⁹⁾ ?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
In caso affermativo, accertarsi che gli altri operatori interessati forniscano un DGUE distinto.	
In caso affermativo: a) Specificare il ruolo dell'operatore economico nel raggruppamento, ovvero consorzio, GEIE, rete di impresa di cui all' art. 45, comma 2, lett. d), e), f) e g) e all'art. 46, comma 1, lett. a), b), c), d) ed e) del Codice (capofila, responsabile di compiti specifici, ecc.): b) Indicare gli altri operatori economici che compartecipano alla procedura di appalto: c) Se pertinente, indicare il nome del raggruppamento partecipante: d) Se pertinente, indicare la denominazione degli operatori economici facenti parte di un consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), o di una società di professionisti di cui all'articolo 46, comma 1, lett. f) che eseguono le prestazioni oggetto del contratto.	a): [.....] b): [.....] c): [.....] d): [.....]
Lotti	Risposta:
Se pertinente, indicare il lotto o i lotti per i quali l'operatore economico intende presentare un'offerta:	[]

B: INFORMAZIONI SUI RAPPRESENTANTI DELL'OPERATORE ECONOMICO

Se pertinente, indicare nome e indirizzo delle persone abilitate ad agire come rappresentanti, ivi compresi procuratori e istitori, dell'operatore economico ai fini della procedura di appalto in oggetto; se intervengono più legali rappresentanti ripeterà tante volte quanto necessario. Il legale rappresentante di ciascun operatore economico, conformemente alle indicazioni fornite dal richiamato Comunicato del Presidente dell'A.N.A.C. del 26 ottobre 2016, potrà rendere la dichiarazione riferendola a tutti i soggetti indicati ai commi 2 e 3 dell'art. 80 del Codice, senza indicazione dei nominativi. Il legale rappresentante, in tal caso, renderà la dichiarazione in ordine al possesso del requisito di cui all'art. 80, comma 1, del Codice riferendola anche a tutti i soggetti indicati ai commi 2 e 3 dell'art. 80 del medesimo Codice.

Eventuali rappresentanti:	Risposta:
Nome completo; se richiesto, indicare altresì data e luogo di nascita:	[.....]; [.....]
Posizione/Titolo ad agire:	[.....]
Indirizzo postale:	[.....]
Telefono:	[.....]
E-mail:	[.....]

⁽⁹⁾ Specificamente nell'ambito di un raggruppamento, consorzio, joint-venture o altro

Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta): [.....]

C: INFORMAZIONI SULL'AFFIDAMENTO SULLE CAPACITÀ DI ALTRI SOGGETTI (Articolo 89 del Codice - Avvalimento)

Affidamento:	Risposta:
L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione della parte IV e rispettare i criteri e le regole (eventuali) della parte V?	[] Si [] No
In caso affermativo: Indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi:	[.....]
Indicare i requisiti oggetto di avvalimento:	[.....]

In caso affermativo, indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi, i requisiti oggetto di avvalimento e presentare per ciascuna impresa ausiliaria un D.G.U.E. distinto, debitamente compilato e firmato dai soggetti interessati, con le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV, ove pertinente o dalla parte VI. Si noti che dovrebbero essere indicati anche i tecnici o gli organismi tecnici che non facciano parte integrante dell'operatore economico, in particolare quelli responsabili del controllo della qualità e, per gli appalti pubblici di lavori, quelli di cui l'operatore economico disporrà per l'esecuzione dell'opera.

D: INFORMAZIONI CONCERNENTI I SUBAPPALTATORI SULLE CUI CAPACITÀ L'OPERATORE ECONOMICO NON FA AFFIDAMENTO (ARTICOLO 105 DEL CODICE - SUBAPPALTO)

(Tale sezione è da compilare solo se le informazioni sono esplicitamente richieste dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore).

Subappaltatore:	Risposta:
L'operatore economico intende subappaltare parte del contratto a terzi?	[] Si [] No
In caso affermativo: Elencare le prestazioni o lavorazioni che si intende subappaltare e la relativa quota (espressa in percentuale) sull'importo contrattuale:	[.....] [.....]
Nel caso ricorrano le condizioni di cui all'articolo 105, comma 6, del Codice, indicare la denominazione dei subappaltatori proposti:	[.....]

Se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore richiede esplicitamente queste informazioni in aggiunta alle informazioni della presente sezione, ognuno dei subappaltatori o categorie di subappaltatori interessati dovrà compilare un proprio D.G.U.E. fornendo le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV, ove pertinente e dalla parte VI.

PARTE III: MOTIVI DI ESCLUSIONE (Articolo 80 del Codice)

A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI

L'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva 2014/24/UE stabilisce i seguenti motivi di esclusione (Articolo 80, comma 1, del Codice):

- l) Partecipazione a un'organizzazione criminale⁽¹⁰⁾
- m) Corruzione⁽¹¹⁾
- n) Frode⁽¹²⁾
- o) Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche⁽¹³⁾
- p) Riciclaggio di proventi di attività criminose o finanziamento al terrorismo⁽¹⁴⁾
- q) Lavoro minorile e altre forme di tratta di esseri umani⁽¹⁵⁾

CODICE

r) Ogni altro delitto da cui derivi, quale pena accessoria, l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione (lettera g) articolo 80, comma 1, del Codice);

Motivi legati a condanne penali ai sensi delle disposizioni nazionali di attuazione dei motivi stabiliti dall'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva (articolo 80, comma 1, del Codice):	Risposta:
I soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice sono stati condannati con sentenza definitiva o decreto penale di condanna divenuto irrevocabile o sentenza di applicazione della pena richiesta ai sensi dell'articolo 444 del Codice di procedura penale per uno dei motivi indicati sopra con sentenza pronunciata non più di cinque anni fa o, indipendentemente dalla data della sentenza, in seguito alla quale sia ancora applicabile un periodo di esclusione stabilito direttamente nella sentenza ovvero desumibile ai sensi dell'art. 80 comma 10?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....] ⁽¹⁶⁾
In caso affermativo, indicare ⁽¹⁷⁾ :	
a) la data della condanna, del decreto penale di condanna o della sentenza di applicazione della pena su richiesta, la relativa durata e il reato commesso tra quelli riportati all'articolo 80, comma 1, lettera da a) a g) del Codice e i motivi di condanna,	a) Data: [], durata [], lettera comma 1, articolo 80 [], motivi: []
b) dati identificativi delle persone condannate []:	b) [.....]
c) se stabilita direttamente nella sentenza di condanna la durata della pena accessoria, indicare:	c) durata del periodo d'esclusione [.....], lettera comma 1, articolo 80 [],
In caso di sentenze di condanna, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione ¹⁸ (autodisciplina o "Self-Cleaning", cfr. articolo 80, comma 7)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
In caso affermativo, indicare:	
1) la sentenza di condanna definitiva ha riconosciuto l'attenuante della collaborazione come definita dalle singole fattispecie di reato?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
2) Se la sentenza definitiva di condanna prevede una pena detentiva non superiore a 18 mesi?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
3) in caso di risposta affermativa per le ipotesi 1) e/o 2), i soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice:	
- hanno risarcito interamente il danno?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
- si sono impegnati formalmente a risarcire il danno?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No

⁽¹⁰⁾ Quale definita all'articolo 2 della decisione quadro 2008/841/GAI del Consiglio, del 24 ottobre 2008, relativa alla lotta contro la criminalità organizzata (GU L 300 dell'11.11.2008, pag. 42).

⁽¹¹⁾ Quale definita all'articolo 3 della convenzione relativa alla lotta contro la corruzione nella quale sono coinvolti funzionari delle Comunità europee o degli Stati membri dell'Unione europea (GU C 195 del 25.6.1997, pag. 1) e all'articolo 2, paragrafo 1, della decisione quadro 2003/568/GAI del Consiglio, del 22 luglio 2003, relativa alla lotta contro la corruzione nel settore privato (GU L 192 del 31.7.2003, pag. 54). Questo motivo di esclusione comprende la corruzione così come definita nel diritto nazionale dell'amministrazione aggiudicatrice (o ente aggiudicatore) o dell'operatore economico.

⁽¹²⁾ Ai sensi dell'articolo 1 della convenzione relativa alla tutela degli interessi finanziari delle Comunità europee (GU C 316 del 27.11.1995, pag. 48).

⁽¹³⁾ Quali definiti agli articoli 1 e 3 della decisione quadro del Consiglio, del 13 giugno 2002, sulla lotta contro il terrorismo (GU L 164 del 22.6.2002, pag. 3). Questo motivo di esclusione comprende anche l'istigazione, il concorso, il tentativo di commettere uno di tali reati, come indicato all'articolo 4 di detta decisione quadro.

⁽¹⁴⁾ Quali definiti all'articolo 1 della direttiva 2005/60/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 26 ottobre 2005, relativa alla prevenzione dell'uso del sistema finanziario a scopo di riciclaggio dei proventi di attività criminose e di finanziamento del terrorismo (GU L 309 del 26.11.2005, pag. 15).

⁽¹⁵⁾ Quali definiti all'articolo 2 della direttiva 2011/36/UE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2011, concernente la prevenzione e la repressione della tratta di esseri umani e la protezione delle vittime, e che sostituisce la decisione quadro del Consiglio 2002/629/GAI (GU L 101 del 15.4.2011, pag. 1).

⁽¹⁶⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽¹⁷⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽¹⁸⁾ In conformità alle disposizioni nazionali di attuazione dell'articolo 57, paragrafo 6, della direttiva 2014/24/UE.

<p>4) per le ipotesi 1) e 2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati?</p>	<p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p>
<p>5) se le sentenze di condanne sono state emesse nei confronti dei soggetti cessati di cui all'art. 80 comma 3, indicare le misure che dimostrano la completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata:</p>	<p>[.....]</p>

B: MOTIVI LEGATI AL PAGAMENTO DI IMPOSTE O CONTRIBUTI PREVIDENZIALI

<p>Pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali (Articolo 80, comma 4, del Codice):</p>	<p>Risposta:</p>	
<p>L'operatore economico ha soddisfatto tutti gli obblighi relativi al pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali, sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, se diverso dal paese di stabilimento?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
<p>In caso negativo, indicare:</p> <p>a) Paese o Stato membro interessato</p> <p>b) Di quale importo si tratta</p> <p>c) Come è stata stabilita tale inottemperanza:</p> <p>1) Mediante una <u>decisione</u> giudiziaria o amministrativa:</p> <p>a) Tale decisione è definitiva e vincolante?</p> <p>b) Indicare la data della sentenza di condanna o della decisione.</p> <p>c) Nel caso di una sentenza di condanna, se stabilita <u>direttamente nella sentenza di condanna</u>, la durata del periodo d'esclusione:</p> <p>2) In <u>altro modo</u>? Specificare:</p> <p>d) L'operatore economico ha ottemperato od ottempererà ai suoi obblighi, pagando o impegnandosi in modo vincolante a pagare le imposte, le tasse o i contributi previdenziali dovuti, compresi eventuali interessi o multe, avendo effettuato il pagamento o formalizzato l'impegno prima della scadenza del termine per la presentazione della domanda (articolo 80 comma 4, ultimo periodo, del Codice)?</p>	<p>Imposte/tasse</p> <p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>- <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>- [.....]</p> <p>- [.....]</p> <p>c2) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate: [.....]</p>	<p>Contributi previdenziali</p> <p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>- <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>- [.....]</p> <p>- [.....]</p> <p>c2) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate: [.....]</p>
<p>Se la documentazione pertinente relativa al pagamento di imposte o contributi previdenziali è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione)⁽¹⁹⁾:</p> <p>[.....][.....][.....]</p>	

C: MOTIVI LEGATI A INSOLVENZA, CONFLITTO DI INTERESSI O ILLECITI PROFESSIONALI ⁽²⁰⁾

Si noti che ai fini del presente appalto alcuni dei motivi di esclusione elencati di seguito potrebbero essere stati oggetto di una definizione più precisa nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara. Il diritto nazionale può ad esempio prevedere che nel concetto di "grave illecito professionale" rientrino forme diverse di condotta.

<p>Informazioni su eventuali situazioni di insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali</p>	<p>Risposta:</p>	
<p>L'operatore economico ha violato, per quanto di sua conoscenza, obblighi applicabili in materia di salute e sicurezza sul lavoro, di diritto ambientale, sociale e del lavoro, ⁽²¹⁾ di cui all'articolo 80, comma 5, lett. a), del Codice?</p> <p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione (autodisciplina)</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	

⁽¹⁹⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽²⁰⁾ Cfr. articolo 57, paragrafo 4, della direttiva 2014/24/UE.

⁽²¹⁾ Così come stabiliti ai fini del presente appalto dalla normativa nazionale, dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara ovvero dall'articolo 18, paragrafo 2, della direttiva 2014/24/UE.

<p>o "Self-Cleaning, cfr. articolo 80, comma 7)?</p> <p>In caso affermativo, indicare:</p> <p>1) L'operatore economico</p> <ul style="list-style-type: none"> - ha risarcito interamente il danno? - si è impegnato formalmente a risarcire il danno? <p>2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni oppure è sottoposto a un procedimento per l'accertamento di una delle seguenti situazioni di cui all'articolo 80, comma 5, lett. b), del Codice (barrare la voce corrispondente alla propria situazione per tutte le tipologie indicate: fallimento, liquidazione coatta, concordato preventivo e concordato con continuità assistenziale)</p> <p><u>Le Ditte partecipanti sono obbligate a compilare ogni singola voce sottostante:</u></p> <p>a) fallimento</p> <p>In caso affermativo:</p> <ul style="list-style-type: none"> - il curatore del fallimento è stato autorizzato all'esercizio provvisorio ed è stato autorizzato dal giudice delegato a partecipare a procedure di affidamento di contratti pubblici (articolo 110, comma 3, lette. a) del Codice)? - la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico? <p>b) liquidazione coatta</p> <p>c) concordato preventivo</p> <p>d) è ammesso a concordato con continuità aziendale</p> <p>In caso di risposta affermativa alla lettera d):</p> <ul style="list-style-type: none"> - è stato autorizzato dal giudice delegato ai sensi dell'articolo 110, comma 3, lett. a) del Codice? - la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico? 	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare l'Impresa ausiliaria [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo indicare l'Impresa ausiliaria [.....]</p>
<p>L'operatore economico si è reso colpevole di gravi illeciti professionali ⁽²²⁾ di cui all'art. 80 comma 5 lett. c) del Codice?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate, specificando la tipologia di illecito:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina?</p> <p>In caso affermativo, indicare:</p> <p>1) L'operatore economico:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ha risarcito interamente il danno? - si è impegnato formalmente a risarcire il danno? <p>2) L'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p>

⁽²²⁾ Cfr., ove applicabile, il diritto nazionale, l'avviso o bando pertinente o i documenti di gara.

L'operatore economico è a conoscenza di qualsiasi conflitto di interessi ⁽²³⁾ legato alla sua partecipazione alla procedura di appalto (articolo 80, comma 5, lett. d) del Codice)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle modalità con cui è stato risolto il conflitto di interessi:	[.....]
L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore o ha altrimenti partecipato alla preparazione della procedura d'aggiudicazione (articolo 80, comma 5, lett. e) del Codice?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle misure adottate per prevenire le possibili distorsioni della concorrenza:	[.....]
L'operatore economico può confermare di:	
a) non essersi reso gravemente colpevole di false dichiarazioni nel fornire le informazioni richieste per verificare l'assenza di motivi di esclusione o il rispetto dei criteri di selezione	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
b) non avere occultato tali informazioni?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No

D: ALTRI MOTIVI DI ESCLUSIONE EVENTUALMENTE PREVISTI DALLA LEGISLAZIONE NAZIONALE DELLO STATO MEMBRO DELL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE O DELL'ENTE AGGIUDICATORE

Motivi di esclusione previsti esclusivamente dalla legislazione nazionale (articolo 80, comma 2 e comma 5, lett. f), g), h), i), l), m) del Codice e art. 53 comma 16-ter del D. Lgs. 165/2001)	Risposta:
Sussistono a carico dell'operatore economico cause di decadenza, di sospensione o di divieto previste dall'articolo 67 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 o di un tentativo di infiltrazione mafiosa di cui all'articolo 84, comma 4, del medesimo decreto, fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-bis, e 92, commi 2 e 3, del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, con riferimento rispettivamente alle comunicazioni antimafia e alle informazioni antimafia (Articolo 80, comma 2, del Codice)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....] (24)
L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni?	
1. è stato soggetto alla sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c) del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231 o ad altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 14 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81 (Articolo 80, comma 5, lettera f);	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
2. è iscritto nel casellario informatico tenuto dall'Osservatorio dell'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione ai fini del rilascio dell'attestazione di qualificazione, per il periodo durante il quale perdura l'iscrizione (Articolo 80, comma 5, lettera g);	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
3. ha violato il divieto di intestazione fiduciaria di cui all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55 (Articolo 80, comma 5, lettera h)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....][.....][.....]
In caso affermativo: - indicare la data dell'accertamento definitivo e l'autorità o organismo di emanazione: - la violazione è stata rimossa?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
4. è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]

⁽²³⁾ Come indicato nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

⁽²⁴⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

<p>(Articolo 80, comma 5, lettera i);</p> <p>5. è stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203?</p> <p>In caso affermativo:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ha denunciato i fatti all'autorità giudiziaria? - ricorrono i casi previsti all'articolo 4, primo comma, della Legge 24 novembre 1981, n. 689 (articolo 80, comma 5, lettera l) ? <p>6. si trova rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, se la situazione di controllo o la relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale (articolo 80, comma 5, lettera m)?</p>	<p>Nel caso in cui l'operatore non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 indicare le motivazioni: (numero dipendenti e/o altro) [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p>
<p>7. L'operatore economico si trova nella condizione prevista dall'art. 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 (pantouflage o revolving door) in quanto ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, ha attribuito incarichi ad ex dipendenti della stazione appaltante che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appaltante nei confronti del medesimo operatore economico?</p>	<p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p>

Parte IV: Criteri di selezione

In merito ai criteri di selezione (sezione α o sezioni da A a D della presente parte) l'operatore economico dichiara che:

α : INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE

L'operatore economico deve compilare questo campo solo se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore ha indicato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati che l'operatore economico può limitarsi a compilare la sezione α della parte IV senza compilare nessun'altra sezione della parte IV.

Rispetto di tutti i criteri di selezione richiesti	Risposta
Soddisfa i criteri di selezione richiesti:	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No

A: IDONEITÀ (Articolo 83, comma 1, lettera a), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Idoneità	Risposta
<ul style="list-style-type: none"> • Iscrizione in un registro professionale o commerciale tenuto nello Stato membro di stabilimento ⁽²⁵⁾ Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: 	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Per gli appalti di servizi: È richiesta una particolare autorizzazione o appartenenza a una particolare organizzazione (elenchi, albi, ecc.) per poter prestare il servizio di cui trattasi nel paese di stabilimento dell'operatore economico? Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: 	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo, specificare quale documentazione e se l'operatore economico ne dispone: [...] <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

⁽²⁵⁾ Conformemente all'elenco dell'allegato XI della direttiva 2014/24/UE, gli operatori economici di taluni Stati membri potrebbero dover soddisfare altri requisiti previsti nello stesso allegato.

B: CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA (Articolo 83, comma 1, lettera b), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Capacità economica e finanziaria	Risposta:
<p>1a) Il fatturato annuo ("generale") dell'operatore economico per il numero di esercizi richiesto nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente:</p> <p>e/o,</p> <p>1b) Il fatturato annuo medio dell'operatore economico per il numero di esercizi richiesto nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente ⁽²⁶⁾:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta</p> <p>(numero di esercizi, fatturato medio): [.....], [.....] [...] valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>2a) Il fatturato annuo ("specifico") dell'operatore economico nel settore di attività oggetto dell'appalto e specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara per il numero di esercizi richiesto è il seguente:</p> <p>e/o,</p> <p>2b) Il fatturato annuo medio dell'operatore economico nel settore e per il numero di esercizi specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente ⁽²⁷⁾:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta</p> <p>(numero di esercizi, fatturato medio): [.....], [.....] [...] valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) Se le informazioni relative al fatturato (generale o specifico) non sono disponibili per tutto il periodo richiesto, indicare la data di costituzione o di avvio delle attività dell'operatore economico:</p>	<p>[.....]</p>
<p>2. Per quanto riguarda gli indici finanziari ⁽²⁸⁾ specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ai sensi dell'art. 83 comma 4, lett. b), del Codice, l'operatore economico dichiara che i valori attuali degli indici richiesti sono i seguenti:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>(indicazione dell'indice richiesto, come rapporto tra x e y ⁽²⁹⁾, e valore) [.....], [.....] ⁽³⁰⁾</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>3. L'importo assicurato dalla copertura contro i rischi professionali è il seguente (articolo 83, comma 4, lettera c) del Codice):</p> <p>Se tali informazioni sono disponibili elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....] [...] valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>4. Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti economici o finanziari specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p> <p>Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>

C: CAPACITÀ TECNICHE E PROFESSIONALI (Articolo 83, comma 1, lettera c), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Capacità tecniche e professionali	Risposta:
-----------------------------------	-----------

⁽²⁶⁾ Solo se consentito dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara.

⁽²⁷⁾ Solo se consentito dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara.

⁽²⁸⁾ Ad esempio, rapporto tra attività e passività.

⁽²⁹⁾ Ad esempio, rapporto tra attività e passività.

⁽³⁰⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

<p>1a) Unicamente per gli appalti pubblici di lavori, durante il periodo di riferimento⁽³¹⁾ l'operatore economico ha eseguito i seguenti lavori del tipo specificato:</p> <p>Se la documentazione pertinente sull'esecuzione e sul risultato soddisfacenti dei lavori più importanti è disponibile per via elettronica, indicare:</p>	<p>Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [...] Lavori: [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>								
<p>1b) Unicamente per gli appalti pubblici di forniture e di servizi:</p> <p>Durante il periodo di riferimento l'operatore economico ha consegnato le seguenti forniture principali del tipo specificato o prestato i seguenti servizi principali del tipo specificato: Indicare nell'elenco gli importi, le date e i destinatari, pubblici o privati⁽³²⁾:</p>	<p>Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [.....]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Descrizione</th> <th>importi</th> <th>date</th> <th>destinatari</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Descrizione	importi	date	destinatari				
Descrizione	importi	date	destinatari						
<p>2) Può disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici⁽³³⁾, citando in particolare quelli responsabili del controllo della qualità:</p> <p>Nel caso di appalti pubblici di lavori l'operatore economico potrà disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici per l'esecuzione dei lavori:</p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p>								
<p>3) Utilizza le seguenti attrezzature tecniche e adotta le seguenti misure per garantire la qualità e dispone degli strumenti di studio e ricerca indicati di seguito:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>4) Potrà applicare i seguenti sistemi di gestione e di tracciabilità della catena di approvvigionamento durante l'esecuzione dell'appalto:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>5) Per la fornitura di prodotti o la prestazione di servizi complessi o, eccezionalmente, di prodotti o servizi richiesti per una finalità particolare:</p> <p>L'operatore economico consentirà l'esecuzione di verifiche⁽³⁴⁾ delle sue capacità di produzione o strutture tecniche e, se necessario, degli strumenti di studio e di ricerca di cui egli dispone, nonché delle misure adottate per garantire la qualità?</p>	<p>[] Si [] No</p>								
<p>6) Indicare i titoli di studio e professionali di cui sono in possesso:</p> <p>a) lo stesso prestatore di servizi o imprenditore, e/o (in funzione dei requisiti richiesti nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara)</p> <p>b) i componenti della struttura tecnica-operativa/ gruppi di lavoro:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p>								
<p>7) L'operatore economico potrà applicare durante l'esecuzione dell'appalto le seguenti misure di gestione ambientale:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>8) L'organico medio annuo dell'operatore economico e il numero dei dirigenti negli ultimi tre anni sono i seguenti:</p>	<p>Anno, organico medio annuo: [.....],[.....], [.....],[.....], [.....],[.....], Anno, numero di dirigenti [.....],[.....], [.....],[.....], [.....],[.....]</p>								
<p>9) Per l'esecuzione dell'appalto l'operatore economico disporrà dell'attrezzatura, del materiale e dell'equipaggiamento tecnico seguenti:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>10) L'operatore economico intende eventualmente subappaltare⁽³⁵⁾ la seguente quota (espressa in percentuale) dell'appalto:</p>	<p>[.....]</p>								

(31) Le amministrazioni aggiudicatrici possono richiedere fino a cinque anni e ammettere un'esperienza che risale a più di cinque anni prima.

(32) In altri termini, occorre indicare tutti i destinatari e l'elenco deve comprendere i clienti pubblici e privati delle forniture o dei servizi in oggetto.

(33) Per i tecnici o gli organismi tecnici che non fanno parte integrante dell'operatore economico, ma sulle cui capacità l'operatore economico fa affidamento come previsto alla parte II, sezione C, devono essere compilati DGUE distinti.

(34) La verifica è eseguita dall'amministrazione aggiudicatrice o, se essa acconsente, per suo conto da un organismo ufficiale competente del paese in cui è stabilito il fornitore o il prestatore dei servizi.

(35) Si noti che se l'operatore economico ha deciso di subappaltare una quota dell'appalto e fa affidamento sulle capacità del subappaltatore per eseguire tale quota, è necessario compilare un DGUE distinto per ogni subappaltatore, vedasi parte II, sezione C.

<p>11) Per gli appalti pubblici di forniture:</p> <p>L'operatore economico fornirà i campioni, le descrizioni o le fotografie dei prodotti da fornire, non necessariamente accompagnati dalle certificazioni di autenticità, come richiesti;</p> <p>se applicabile, l'operatore economico dichiara inoltre che provvederà a fornire le richieste certificazioni di autenticità.</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No.</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>12) Per gli appalti pubblici di forniture:</p> <p>L'operatore economico può fornire i richiesti certificati rilasciati da istituti o servizi ufficiali incaricati del controllo della qualità, di riconosciuta competenza, i quali attestino la conformità di prodotti ben individuati mediante riferimenti alle specifiche tecniche o norme indicate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara?</p> <p>In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>13) Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti tecnici e professionali specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p> <p>Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

D: SISTEMI DI GARANZIA DELLA QUALITÀ E NORME DI GESTIONE AMBIENTALE (ARTICOLO 87 DEL CODICE)

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se i programmi di garanzia della qualità e/o le norme di gestione ambientale sono stati richiesti dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Sistemi di garanzia della qualità e norme di gestione ambientale	Risposta:
<p>L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli soddisfa determinate norme di garanzia della qualità, compresa l'accessibilità per le persone con disabilità?</p> <p>In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi al programma di garanzia della qualità si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli rispetta determinati sistemi o norme di gestione ambientale?</p> <p>In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi ai sistemi o norme di gestione ambientale si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

Parte V: Riduzione del numero di candidati qualificati (ARTICOLO 91 DEL CODICE)

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore ha specificato i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati che saranno invitati a presentare un'offerta o a partecipare al dialogo. Tali informazioni, che possono essere accompagnate da condizioni relative ai (tipi di) certificati o alle forme di prove documentali da produrre eventualmente, sono riportate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Solo per le procedure ristrette, le procedure competitive con negoziazione, le procedure di dialogo competitivo e i partenariati per l'innovazione:

L'operatore economico dichiara:

Riduzione del numero	Risposta:
Di soddisfare i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati, come di seguito indicato:	[.....] [] Sì [] No ⁽³⁷⁾
Se sono richiesti determinati certificati o altre forme di prove documentali, indicare per ciascun documento se l'operatore economico dispone dei documenti richiesti:	
Se alcuni di tali certificati o altre forme di prove documentali sono disponibili elettronicamente ⁽³⁸⁾ , indicare per ciascun documento:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....] ⁽³⁸⁾

Parte VI: Dichiarazioni finali

Il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente che le informazioni riportate nelle precedenti parti da II a V sono veritiere e corrette e che il sottoscritto/i sottoscritti è/sono consapevole/consapevoli delle conseguenze di una grave falsa dichiarazione, ai sensi dell'articolo 76 del DPR 445/2000.

Ferme restando le disposizioni degli articoli 40, 43 e 46 del DPR 445/2000, il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente di essere in grado di produrre, su richiesta e senza indugio, i certificati e le altre forme di prove documentali del caso, con le seguenti eccezioni:

a) se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore hanno la possibilità di acquisire direttamente la documentazione complementare accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro ⁽³⁹⁾, oppure

b) a decorrere al più tardi dal 18 aprile 2018 ⁽⁴⁰⁾, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore sono già in possesso della documentazione in questione.

Il sottoscritto/i sottoscritti autorizza/autorizzano formalmente [nome dell'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore di cui alla parte I, sezione A] ad accedere ai documenti complementari alle informazioni, di cui [alla parte/alla sezione/al punto o ai punti] del presente documento di gara unico europeo, ai fini della [procedura di appalto: (descrizione sommaria, estremi della pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, numero di riferimento)].

Data, luogo e firma/firme: [.....]

⁽³⁶⁾ Indicare chiaramente la voce cui si riferisce la risposta.

⁽³⁷⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽³⁸⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽³⁹⁾ A condizione che l'operatore economico abbia fornito le informazioni necessarie (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) in modo da consentire all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di acquisire la documentazione. Se necessario, accludere il pertinente assenso.

⁽⁴⁰⁾ In funzione dell'attuazione nazionale dell'articolo 59, paragrafo 5, secondo comma, della direttiva 2014/24/UE.



lett. f)
Nim

PATTO DI INTEGRITÀ' TRA L'AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI ENNA E I PARTECIPANTI ALLA GARA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN SERVICE QUINQUENNALE, DI SISTEMI PER INDAGINI DIAGNOSTICHE, DIAGNOSTICI E MATERIALI VARI DI CONSUMO PER IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. "UMBERTO I" DELL'ASP DI ENNA

Questo documento, approvato contestualmente agli atti di gara dal Direttore Generale di questa Azienda, deve essere obbligatoriamente sottoscritto e presentato insieme all'offerta da ciascun partecipante alla gara in argomento, costituisce parte integrante della presente gara d'appalto e di qualsiasi contratto assegnato dall'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna.

Questo patto d'integrità stabilisce la reciproca, formale obbligazione dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna e dei partecipanti alla gara in oggetto di conformare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza nonché l'espreso impegno anti-corruzione di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, al fine dell'assegnazione del contratto e/o al fine di distorcerne la relativa corretta esecuzione.

Il personale, i collaboratori ed i consulenti dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna impiegati ad ogni livello nell'espletamento della presente gara e nel controllo dell'esecuzione del relativo contratto assegnato, sono consapevoli del presente Patto d'Integrità, il cui spirito condividono pienamente, nonché delle sanzioni previste a loro carico in caso di mancato rispetto del presente Patto.

L'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna si impegna a rendere pubblici i dati più rilevanti riguardanti la gara: l'elenco dei concorrenti ed i relativi prezzi quotati, l'elenco delle offerte respinte con la motivazione dell'esclusione e le ragioni specifiche per l'assegnazione del contratto il vincitore con relativa attestazione del rispetto dei criteri di valutazione indicati nel capitolato di gara.

Il sottoscritto Operatore economico

nato ail.....

residente in.....Via.....

Codice Fiscale n.....

In qualità di

dell'Impresa iscritta al n.....del Registro delle imprese della Camera di

Commercio di....., Partita Iva.....

in qualità di eventuale affidataria delle forniture in oggetto o aggiudicataria o subappaltatrice, si impegna a segnalare all'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione nelle fasi di svolgimento della gara e/o durante l'esecuzione dei contratti, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla gara.

Il sottoscritto Operatore economico dichiara di non trovarsi in situazioni di controllo o di collegamento (formale e/o sostanziale) con altri concorrenti e che non si è accordato e non si accorderà con altri partecipanti alla gara.

Il sottoscritto Operatore economico si impegna a rendere noti, su richiesta dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna, tutti i pagamenti eseguiti e riguardanti il contratto eventualmente assegnatole a seguito delle gare in oggetto inclusi quelli eseguiti a favore di intermediari e consulenti. La remunerazione di questi ultimi non deve superare il "congruo ammontare dovuto per servizi legittimi".



REGIONE SICILIANA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
Codice Fiscale e partita IVA 01151150867

Il sottoscritto Operatore economico prende nota e accetta che nel caso di mancato rispetto degli impegni assunti con il presente Patto di Integrità, comunque accertato dall'Amministrazione, potranno essere applicate le seguenti sanzioni:

1. risoluzione o perdita del contratto;
2. escussione della cauzione di validità dell'offerta;
3. responsabilità per danno arrecato all'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna nella misura dell'1% del valore del contratto, impregiudicata la prova dell'esistenza di un danno maggiore;
4. esclusione del concorrente dalle gare d'appalto indette dall'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna per due anni.

Il presente Patto di Integrità e le relative sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto assegnato a seguito della gara in oggetto.

Ogni controversia relativa all'interpretazione ed esecuzione del presente patto d'integrità fra l'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna ed i concorrenti e tra gli stessi concorrenti sarà risolta dall'Autorità Giudiziaria competente.

Data _____

Il Direttore U.O.C. Servizio Provveditorato
Dott.ssa Maria Concetta Perna

Titolare o legale rappresentante

della Ditta.....

(timbro e firma)

Per l'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna
Il Commissario Straordinario



OFFERTA ECONOMICA DETTAGLIATA

Fornitura in service quinquennale, di sistemi per indagini diagnostiche e materiali vari di consumo per il Serv. di Anatomia Patologica del P.O. Umberto I di Enna

LOTTO	DESCRIZIONE	Codice prodotto	Prezzo Unitario di listino	Prezzo unitario offerto	Quantità offerta	Prezzo a confezione	Prezzo complessivo offerto annuale	Prezzo complessivo offerto quinquennale	% sconto applicata sul listino
1									
2									
3									
4									
5									
6									
7									

Importo complessivo annuale della fornitura :

Quanto al costo annuale del materiale di consumo :

Quanto al costo annuale dell'assistenza tecnica full risk :

Quanto al costo annuale dell'interfacciamento :

Importo complessivo quinquennale della fornitura :

Quanto al costo quinquennale del materiale di consumo :

Quanto al costo quinquennale del noleggio :

Quanto al costo quinquennale dell'assistenza tecnica full risk :

Quanto al costo quinquennale dell'interfacciamento :

LUOGO DATA

OPERATORE ECONOMICO

TIMBRO E FIRMA

ALLEGATO G.)
Ben

ALLEGATO H)
Pium



**ASP ENNA
VIALE DIAZ N.7/9
94100 ENNA**

SERVIZIO PREVENZIONE E PROTEZIONE

D.U.V.R.I.

**Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenze
Art. 26 del D.Lgs. n.81 del 09 aprile 2008 e s.m.i.**

Appalto/Contratto d'Opera

Fornitura Sistemi diagnostici per anatomia patologica P.O. Umberto I di Enna.

1. PREMESSA

Il presente documento di valutazione contiene le principali informazioni/prescrizioni in materia di sicurezza per fornire all'impresa appaltatrice dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti nell'ambiente in cui sono destinati ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività in ottemperanza all'art. 26 comma 1 lettera b, D. Lgs. 9 aprile 2008, n. 81.

Secondo tale articolo al comma 3: "Il datore di lavoro committente promuove la cooperazione e il coordinamento elaborando un unico documento di valutazione dei rischi che indichi le misure adottate per eliminare o, ove ciò non è possibile ridurre al minimo i rischi da interferenze. Tale documento è allegato al contratto di appalto o d'opera. Le disposizioni del presente comma non si applicano ai rischi specifici propri dell'attività delle imprese appaltatrici o dei singoli lavoratori autonomi".

I datori di lavoro, ivi compresi i subappaltatori, devono promuovere la cooperazione ed il coordinamento, in particolare:

- o cooperano all'attuazione delle misure di prevenzione e protezione dai rischi sul lavoro incidenti sull'attività lavorativa oggetto del servizio;
- o coordinano gli interventi di protezione e prevenzione dai rischi cui sono esposti i lavoratori, informandosi reciprocamente anche al fine di eliminare rischi dovuti alle interferenze.

Prima dell'affidamento del servizio si provvederà:

- o a verificare l'idoneità tecnico-professionale dell'impresa appaltatrice, attraverso la acquisizione del certificato di iscrizione alla camera di commercio, industria e artigianato e dell'autocertificazione dell'impresa appaltatrice del possesso dei requisiti di idoneità tecnico-professionale
- o fornire in allegato al contratto il documento unico di valutazione dei rischi che sarà costituito dal presente documento preventivo, eventualmente modificato ed integrato con le specifiche informazioni relative alle interferenze sulle lavorazioni che la ditta appaltatrice dovrà esplicitare in sede di gara.

Sospensione dei Lavori

In caso di inosservanza di norme in materia di sicurezza o in caso di pericolo imminente per i lavoratori, il Responsabile dei Lavori ovvero il Committente, potrà ordinare la sospensione del servizio, disponendone la ripresa solo quando sia di nuovo assicurato il rispetto della normativa vigente e siano ripristinate le condizioni di sicurezza e igiene del lavoro.

Per sospensioni dovute a pericolo grave ed imminente il Committente non riconoscerà alcun compenso o indennizzo all'Appaltatore.

Stima dei costi della sicurezza

Secondo l'art. 26 comma 5 del D. Lgs. 9 aprile 2008, n. 81: "Nei singoli contratti di subappalto, di appalto e di somministrazione, anche qualora in essere al momento della data di entrata in vigore del succitato decreto e secondo gli articoli 1559, ad esclusione dei contratti di somministrazione di beni e servizi essenziali, 1655, 1656 e 1677 del codice civile, devono essere specificamente indicati a pena di nullità ai sensi dell'articolo 1418 del codice civile i costi relativi alla sicurezza del lavoro con particolare riferimento a quelli propri connessi allo specifico appalto". Tali costi finalizzati al rispetto delle norme di sicurezza e salute dei lavoratori, per tutta la durata delle lavorazioni previste nell'appalto saranno riferiti rispettivamente ai costi previsti per:

- o garantire la sicurezza del personale dell'appaltatore mediante la formazione, la sorveglianza sanitaria, gli apprestamenti (D.P.I.) in riferimento ai lavori appaltati
- o garantire la sicurezza rispetto ai rischi interferenziali che durante lo svolgimento dei lavori potrebbero originarsi all'interno dei locali
- o delle procedure contenute nel Piano di Sicurezza Integrativo e previste per specifici motivi di sicurezza.

ASP ENNA

2. AZIENDA COMMITTENTE

Nome	ASP "Azienda Sanitaria Provinciale" Enna
Rappresentante Legale	Dott. Francesco Iudica
Datore di Lavoro	Dott. Francesco Iudica
Indirizzo	Viale Diaz 7/9
CAP	94100
Città	Enna
Telefono	0935.520111
Fax	0935.500851
Medico Competente	Dott. A. Brancè
RSPP	Dott. Dario Salvatore Buetto

ASPENNA

3. IMPRESA

Denominazione _____

Sede Legale _____

Rappresentante legale _____

Responsabile S.P.P. _____

Medico Competente _____

Rappresentante dei lavoratori per la sicurezza _____

Telefono _____

Fax _____

e-mail _____

4. DESCRIZIONE DELL'ATTIVITÀ OGGETTO DELL'APPALTO

Fornitura Sistemi diagnostici per anatomia patologica P.O. Umberto I di Enna.

4.1. Coordinamento delle Fasi Lavorative

L'attività in argomento interesserà il P.O. Umberto I dell'Asp di Enna come indicato nella relazione tecnica a cui si rimanda. Prima della prestazione dei servizi in appalto, la ditta appaltatrice effettuerà un sopralluogo preventivo nelle strutture interessate e, alla presenza del responsabile della struttura o suo delegato, prenderà atto dello stato dei luoghi e delle informazioni generali pertinenti alla struttura.

Il presente documento, D.U.V.R.I., dovrà essere condiviso prima dell'inizio delle attività connesse all'appalto, in sede di riunione congiunta. In questa fase, eventuali misure aggiuntive di prevenzione e protezione contro i rischi da interferenze individuati verranno inserite nel presente documento ad integrazione dello stesso.

In caso di problematiche di sicurezza emergenti in corso di prestazione del servizio in appalto, la ditta appaltatrice, ottemperando all'obbligo di cooperazione previsto dall'art. 26 D.Lgs. 81/08, dovrà contattare ed informare la struttura referente della ASP per attivare la procedura di coordinamento.

Operativamente il coordinamento potrà prevedere:

- riunioni o comunicazioni in caso di operazioni che comportano rischi da interferenza specifici per i quali occorre definire ulteriori misure aggiuntive o più dettagliate rispetto a quelle riportate nel presente documento;
- riunioni o comunicazioni a seguito di specifici problemi di sicurezza constatati dai Direttori delegati dal datore di lavoro/dirigenti/preposti dell'ASP o dalla Ditta esecutrice dell'appalto, che comportano specifiche misure di prevenzione aggiuntive rispetto a quelle previste, o necessità di sensibilizzazione all'effettiva adozione delle misure già individuate;
- riunioni o comunicazioni inerenti modifiche tecniche, organizzative e gestionali dei luoghi di lavori o delle procedure di emergenza.

I verbali delle riunioni e le comunicazioni di cui sopra dovranno essere allegati al presente D.U.V.R.I. e costituiranno parte integrante di questo documento, che in tal modo si configura come documento dinamicamente aggiornabile.

5. INDIVIDUAZIONE DEI RISCHI SPECIFICI DA INTERFERENZA.

5.1. RISCHI SPECIFICI DELL'AMBIENTE DI LAVORO DELLA COMMITTENZA

Di seguito sono riportati i principali fattori di rischio presenti nelle struttura relativi ai lavori oggetto dell'appalto.

ELENCO RISCHI	PROTOCOLLO DI SICUREZZA
Rischi strutturali	Compatibilità dell'ambiente con la destinazione d'uso (h. soffitti, nr. porte/uscite, rapporto superfici/finestre, ingombri ed ostacoli, depositi, materiali infiammabili, tossici e nocivi, pareti attrezzate)
Rischi connessi con l'impiego di macchine e attrezzature di lavoro	Controllo, manutenzione, gestione problematiche di sicurezza elettrica su apparecchi e sistemi biomedicali; conformità delle apparecchiature alle norme previste D.Lgs.81/08 TIT. III All. V, Direttiva 93/42 CEE per i dispositivi medici, norme ISO 29000-29004, D.Lgs. 230/95 e s.m.i.; informazione e formazione sulle procedure operative.
Rischi connessi con l'attività di preparazione del medicamento e di medicazione e dei prelievi:	Osservazione delle specifiche procedure. Utilizzo di guanti per la preservazione da contaminazione su ferite e cute non integra preesistente
Radiazioni ionizzanti:	D.Lgs. n.230/95 e s.m.i.. Utilizzo articoli di protezione anti x
Radiazioni non ionizzanti	D.Lgs.81/08. Apparecchiatura a norma, normativa di protezione e precauzioni da osservare secondo le disposizioni riportate nel manuale tecnico ed operativo dell'apparecchiatura. Segnaletica e procedure.
Radiazioni ionizzanti:	D.Lgs. n.230/95 e s.m.i.. Utilizzo articoli di protezione anti x
Radiazioni non ionizzanti	D.Lgs.81/08. Apparecchiatura a norma, normativa di protezione e precauzioni da osservare secondo le disposizioni riportate nel manuale tecnico ed operativo dell'apparecchiatura. Segnaletica e procedure.

ELENCO RISCHI	PROTOCOLLO DI SICUREZZA
Agenti chimici:	D.Lgs.81/08.Schede di sicurezza dei prodotti ed utilizzo di idonei DPI (guanti, mascherine, visiere...); osservazione di specifiche procedure nella fase di preparazione e somministrazione citostatici, chemioterapici. Manutenzione impianti gas medicali, controllo inquinamento mediante ventilazione dell'ambiente con ricambi aria h., Circolare M.S. del 14/03/89 n. 5. Rispetto delle procedure nell'utilizzo di prodotti chimici nocivi/pericolosi. Utilizzo cappe.
Agenti biologici:	D.Lgs.81/08. Specifica informazione e formazione del personale, procedure operative, D.P.I. in relazione alla diversa tipologia di agente biologico cui l'operatore potrebbe essere esposto: Guanti, mascherine, visiere..).
Videoterminali	D.Lgs.81/08, Tit.VII – Allegato XXXIV
Elettrico:	Normativa d'impiego e di utilizzo (Norme CEI Decreto n. 37 22/01/08, D.Lgs.81/08, Direttiva 93/42 CEE per i dispositivi medici.,). Controllo, manutenzione, gestione problematiche di sicurezza elettrica su apparecchi e sistemi biomedicali. Impianto elettrico a norma, a sicurezza intrinseca; conformità delle apparecchiature alle norme previste
Impiego di Autoclave per la sterilizzazione	Controllo e verifica dei componenti di sicurezza, valvole dell'apparecchiatura in pressione (Norme UNIEN 29000-29004). Utilizzo razionale delle attrezzature di reparto (cestelli, carrelli ecc.) evitando sovraccarichi ed errata disposizione dei materiali
Fisico meccanico	D.Lgs.81/08. Osservazione delle procedure operative Utilizzo guanti in lattice monouso (sterili e non) per la preservazione da contaminazione su ferite e cute non integra preesistente; Utilizzo di guanti di protezione.
Rischi da taglio e puntura	D.Lgs.81/08. Osservazione delle procedure operative, utilizzo di guanti in lattice monouso per la preservazione da contaminazione su ferite e cute non integra preesistente.
Campi magnetici statici	Aree ad accesso controllato
Rischio ustioni	Attivazione in sicurezza nella fase di accensione.
Liquidi infiammabili	Deposito in armadi ignifughi.
Radiazioni ultraviolette	D.Lgs.81/08. Occhiali protettivi U.V. .
Deposito Reagenti	Struttura con ventilazione forzata, con rialzi di appoggio per contenitori di adeguata resistenza e pavimenti idonei al contenimento e al recupero.

5.2 Individuazione dei Rischi da interferenza

Nel presente appalto di servizi sono stati individuati i seguenti fattori di interferenza e di rischio specifico:

1. rischio di interferenza per l'esecuzione dei lavori durante l'orario di lavoro del personale dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna e in presenza di utenti;
2. rischio di interferenza con altri appaltatori dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Caltanissetta impegnati nello svolgimento di servizi / lavori presso le sedi oggetto del presente appalto;
3. rischio legato all'utilizzo di attrezzature/macchinari propri dell'azienda aggiudicataria dell'appalto (avvitatori elettrici, trapani elettrici, scale, ecc.);
4. Rischio incendio sia legato all'attività oggetto dell'appalto che delle attività dell'ASP di Enna
5. rischio elettrico connesso all'utilizzo degli impianti delle sedi di svolgimento del servizio;
6. rischio connesso al collegamento di apparecchi elettrici alla rete elettrica dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Enna;
7. rischio di interferenza legato all'esecuzione di movimentazione manuale dei carichi;
8. presenza utenti/pubblico
9. rischio di interferenza poiché i lavoratori della ditta appaltatrice utilizzeranno i servizi igienici del luogo di lavoro;
10. rischio di intralcio dovuto al deposito in prossimità dell'area di lavoro dell'utensileria occorrente all'intervento di manutenzione;
11. rischio legato alla temporanea interruzione della fornitura elettrica;
12. Rischio polveri aerosospese
13. Rischio investimento legato ai mezzi aziendali e privati (del pubblico) in transito in prossimità dell'area di lavoro e della zona di carico e scarico
14. Rischio connesso all'eventuale utilizzo da parte della ditta appaltatrice di macchine operatrici/piattaforme elevatrice
15. Rischio caduta di materiali dall'alto per il carico e scarico dei materiali al piano. I fattori di interferenza sono maggiormente legati alla viabilità esterna lungo i prospetti oggetto dei lavori quindi al relativo area di carico e scarico dei materiali e dell'area per lo stoccaggio dei rifiuti. Inoltre vi sono rischi connessi alla caduta di materiali dall'alto. Ulteriori rischi possono sorgere da interventi che necessitano l'accesso (dall'interno del presidio ospedaliero) quali ad esempio al sostituzione degli infissi che generano interferenze lungo le parti comuni corridoi, scale, ed ascensori oltre ad eventuale rischi specifici legati al vano oggetto dell'intervento.
16. Rischi dovuti ad emissioni di rumore che possa interferire con le normali attività dell'Azienda committente

ASP ENNA

5.3 Valutazione dei rischi da interferenza e misure di prevenzione e protezione

Descrizione	Misure di prevenzione e protezione
1. Rischio di interferenza per l'esecuzione dei lavori durante l'orario di lavoro del personale dell'azienda	Laddove possibile l'azienda appaltatrice svolgerà le attività previste negli orari di assenza di personale dell'azienda appaltatrice. Qualora non sia possibile, l'appaltatore provvederà a predisporre le procedure di segnalazione atte a perimetrare le aree oggetto degli interventi ed a segnalare agli astanti l'impraticabilità di tali spazi.
2. Rischio di interferenza con altri appaltatori dell'azienda impegnati nello svolgimento di servizi/lavori presso le sedi oggetto del presente appalto.	L'appaltatore provvederà a predisporre le procedure di segnalazione atte a perimetrare le aree oggetto degli interventi di manutenzione ed a segnalare agli astanti l'impraticabilità di tali spazi. Ove le lavorazioni eseguite dagli altri appaltatori non siano compatibili con le attività di manutenzione, queste ultime saranno sospese o posticipate.
3. Rischio legato all'utilizzo di attrezzature/macchinari propri dell'azienda aggiudicataria dell'appalto	I lavoratori della ditta appaltatrice non potranno utilizzare attrezzature / macchinari della ditta appaltante. Le attrezzature eventualmente in uso saranno di proprietà della ditta appaltatrice e dovranno essere conformi alle norme in vigore e ben mantenute. L'uso sarà esclusivo del personale della ditta appaltante.
4. Rischio incendio	All'interno delle aree a rischio d'incendio o esplosione è vietato fumare, usare fiamme libere e utensili portatili alimentati elettricamente. Le operazioni saranno effettuate in assenza di materiali infiammabili e lontano da possibili interferenze dovute alla presenza di personale non addetto. In caso di attività più impegnative, queste ultime verranno effettuate all'aperto (cortili e spazi esterni in genere), lontano da materiali suscettibili di prendere a fuoco. L'area interessata da tali attività verrà opportunamente sgombrata, segnalata e ne sarà impedito l'accesso. L'appaltatore provvederà inoltre a far prendere visione alle proprie maestranze delle procedure di gestione dell'emergenza incendio affisse in tutte le sedi e provvederà a formare il proprio personale con apposito corso in materia, certificando tale formazione alla stazione appaltante. Prima di intraprendere qualsiasi procedura, verificare la presenza di un mezzo di estinzione in prossimità del punto di intervento a portata degli operatori. E' vietata la manomissione, lo spostamento e la modifica dei mezzi di protezione predisposti dalla ditta appaltante (estintori, segnaletica, ecc.).
5. Rischio elettrico connesso all'utilizzo degli impianti delle sedi di svolgimento del servizio.	Tutti gli impianti delle sedi oggetto dell'appalto sono conformi alle norme tecniche di riferimento, regolarmente controllati, mantenuti e tenuti in sicurezza. L'appaltatore provvederà a formare opportunamente il proprio personale all'uso degli apparecchi elettrici e provvederà inoltre alla regolare manutenzione delle attrezzature che intende utilizzare per l'espletamento delle lavorazioni oggetto dell'appalto.

6. Rischio connesso al collegamento di apparecchi elettrici alla rete elettrica dell'azienda appaltante	L'impresa aggiudicataria dell'appalto deve utilizzare componenti (cavi, spine, prese, adattatori, etc.) e apparecchi elettrici rispondenti alla regola dell'arte (marchio CE o altro tipo di certificazione) ed in buono stato di conservazione. Non devono essere usati cavi giuntati o che presentino lesioni o abrasioni vistose. L'impresa dovrà inoltre verificare che la potenza dell'apparecchio utilizzatore sia compatibile con la sezione della conduttura che lo alimenta, anche in relazione ad altri apparecchi utilizzatori collegati al quadro.
7. Rischio di interferenza legato all'esecuzione di movimentazione manuale dei carichi.	Prima di intraprendere qualsiasi operazione di movimentazione manuale dei carichi all'interno dei vari presidi, <u>dovranno essere concordate, con il referente di sede, le sequenze di lavoro, le modalità di comportamento e di accatastamento temporaneo dei materiali movimentati.</u>
8. Presenza utenti/pubblico	Interdire i luoghi oggetto dei lavori dal passaggio di utenza/pubblico, predisporre le procedure di segnalazione atte a perimetrare le aree oggetto degli interventi ed a segnalare agli astanti l'impraticabilità di tali spazi.
9. Rischio di interferenza poiché i lavoratori della ditta appaltatrice utilizzeranno i servizi igienici del luogo di lavoro.	Laddove possibile saranno utilizzati dei servizi igienici esclusivi per il personale della ditta appaltatrice, qualora ciò non fosse possibile si utilizzeranno i servizi igienici a servizio del personale operante all'interno dei presidi oggetto dell'appalto seguendo le procedure indicate dal personale di struttura che sovrintende l'attività
10. Rischio di intralcio dovuto al deposito in prossimità dell'area di lavoro dell'utensileria occorrente all'intervento di manutenzione	Le attrezzature e gli utensili utilizzati dovranno essere disposti in prossimità dell'area di lavoro in modo da non potere costituire inciampo. Il deposito non dovrà avvenire in prossimità di accessi, passaggi e non ostruire le vie di fuga; se ne deve, inoltre, disporre l'immediata raccolta ed allontanamento al termine delle lavorazioni.
11. Rischio legato alla temporanea interruzione della fornitura elettrica	Interruzioni delle forniture andranno sempre concordate con i responsabili del presidio presso cui avvengono le lavorazioni e con il responsabile del Servizio Tecnico. Le manovre di erogazione/interruzione saranno eseguite successivamente all'accertamento che le stesse non generino condizioni di pericolo e/o danni per il disservizio. L'interruzione dell'erogazione per lavori in corso dovrà essere sempre segnalata sul quadro comandi in modo da evitare che occasionalmente il personale dell'azienda ripristini l'erogazione durante l'esecuzione dei lavori.
12. Rischio polveri aerosospese	Confinamento del luogo di lavoro. Tutte le operazioni verranno realizzate attuando misure preventive per evitare fenomeni di contaminazione indotta. In tal senso si provvederà a realizzare opere di confinamento dei luoghi di lavoro.
13. Rischio investimento	Identificazione puntuale dell'area di lavoro di carico/scarico e dei percorsi di transito di sintesi per pubblico/addetti ai lavori in appalto/lavoratori ASP Enna
14. Rischio legato all'uso di macchine operatrici/piattaforme elevatrici/gru	Verifica dei certificati di collaudo/verifica/manutenzione etc delle macchine operatrici/piattaforme elevatrici/gru. Verifica della formazione del personale in corso di validità per l'utilizzo delle macchine operatrici/piattaforme elevatrici/gru. Segnalazione dell'area di lavoro.
15. Rischio caduta di materiali dall'alto per il carico e scarico dei materiali al piano	Perimetrazione dell'area sottostante il ponteggio dei prospetti oggetto di lavoro; installazione Mantovana parasassi, rete, etc.
16. Rischio dovuto ad emissioni di rumore che possa interferire con le normali attività dell'azienda committente	Utilizzare ogni accorgimento per ridurre al minimo il livello di esposizione e la durata.

ASP ENNA

6. DISPOSIZIONI GENERALI PER L'ATTUAZIONE DELLE MISURE DI PREVENZIONE

La ditta, al momento del sopralluogo preventivo dovrà prendere visione

- dei locali e aree dove devono essere svolte le attività
- dei Piani di Emergenza ed Evacuazione
- della ubicazione delle cassette di primo soccorso
- della posizione degli interruttori atti a disattivare le alimentazioni idriche, elettriche e gas

~~della posizione della valvole di intercettazione di gas combustibili, comburenti e medicali~~

- dei locali contenenti combustibili e comburenti
- dei locali o zone ad accesso limitato per il quale è necessaria l'autorizzazione scritta del personale responsabile di reparto.
- dei luoghi, zone per le quali è possibile l'esposizione dei lavoratori dell'appaltatore ad agenti fisici, chimici, biologici

Qualora si rendessero necessarie eventuali modifiche temporanee per lo svolgimento degli interventi, l'impresa appaltatrice dovrà darne tempestiva comunicazione al Datore di Lavoro interessato, al Responsabile del Servizio Tecnico ed al Servizio di Prevenzione e Protezione.

Nell'ambito dell'esercizio delle attività oggetto dell'appalto, le vie di esodo dovranno essere mantenute sempre sgombre e facilmente utilizzabili, evitando, nel contempo, che si arrechi pregiudizio alla segnaletica d'emergenza ed ai mezzi antincendio. ~~Eventuali modifiche del percorso di esodo anche se temporanee devono essere opportunamente segnalate e preventivamente concordate con il SPP in fase di coordinamento.~~ Nel corso dello svolgimento di attività in regime di appalto o subappalto, il personale occupato dall'impresa appaltatrice o subappaltatrice deve essere munito di apposita tessera di riconoscimento, corredata di fotografia, e contenente le generalità del lavoratore e l'indicazione del datore di lavoro.

Dovranno rispettare, altresì, le indicazioni riportate dall'apposita segnaletica e cartellonistica specifica. La movimentazione di materiale e cose deve essere effettuata in sicurezza; non abbandonare materiali e/o attrezzature in posizione di equilibrio instabile o, qualora ciò fosse indispensabile, deve esserne segnalata la presenza; non usare abusivamente o senza autorizzazione i materiali e/o attrezzature di proprietà dell'ASP.

Prima dell'inizio dei lavori devono essere disposte ed attuate tutte le necessarie misure di prevenzione e protezione finalizzate alla tutela della sicurezza dei lavoratori durante il lavoro (opere provvisorie, delimitazioni, recinzioni, segnaletica, dispositivi di protezione individuale, ecc.) sia per i rischi propri, sia quelli specificatamente individuati dal committente.

Al termine dei lavori dovranno essere ripristinati eventuali accessi effettuati alle pareti per la movimentazione dei carichi e rimosse le opere provvisorie.

In caso di evento pericoloso per persone o cose (ad esempio, incendio, scoppio, allagamento, ecc.) e in caso di evacuazione, attenersi scrupolosamente alle disposizioni contenute nell'estratto del piano di emergenza della struttura.

ASP ENNA

Prima dell'inizio dei lavori devono essere disposte ed attuate tutte le necessarie misure di prevenzione e protezione finalizzate alla tutela della sicurezza dei lavoratori durante il lavoro (opere provvisoriale, delimitazioni, segnaletica, dispositivi di protezione individuale, ecc.) sia per i rischi propri, sia quelli specificatamente individuati dal committente.

Le attrezzature in uso devono essere conformi alle norme in vigore (marcatura CE);

Applicare rigorosamente il divieto di fumare.

E' vietato accedere a locali ad accesso limitato o a zone diverse da quelle interessate dai lavori, se non specificatamente autorizzati dal Dirigente della struttura.

Attenersi scrupolosamente a tutte le indicazioni segnaletiche contenute nei cartelli e negli avvisi presenti nelle strutture.

E' vietato portare sul luogo di lavoro e utilizzare attrezzature e sostanze non espressamente autorizzate.

6.1 DISPOSIZIONI SPECIFICHE PER L'ATTUAZIONE DELLE MISURE DI PREVENZIONE – CIRCOLARE N. 0005443 DEL 22/02/2020 DEL MINISTERO DELLA SALUTE.

Norme operative e di sicurezza per i lavoratori

Le sotto elencate norme si riferiscono a tutti i lavoratori che accedono ad ambienti sanitari e non sanitari, come indicato nella Circolare n. 0005443 del 22/02/2020 del Ministero della Salute.

Diverse evidenze hanno dimostrato che i Coronavirus, inclusi i virus responsabili della SARS e della MERS, possono persistere sulle superfici inanimate in condizioni ottimali di umidità e temperature fino 9 giorni. Un ruolo delle superfici contaminale nella trasmissione intraospedaliera di infezioni dovute ai suddetti virus è pertanto ritenuto possibile, anche se non dimostrato.

Il personale che accede ad ambienti sanitari e non sanitari deve essere formato e dotato dei DPI previsti contrattualmente.

In caso si renda necessario sarà fornito dall'ASP idoneo DPI, facciale filtrante FFP2 o FFP3 e altri dispositivi così come previsti per i lavoratori dell'ASP.

Dopo l'uso, i DPI monouso vanno smaltiti come materiale potenzialmente infetto.

Misure preventive e igiene delle mani

Per l'igiene delle mani è sufficiente il comune sapone liquido. In assenza di acqua si può ricorrere ai cosiddetti igienizzanti per le mani (hand sanitizers), a base alcolica.

1. rispettare le prescrizioni riguardo i dispositivi di protezione
2. indossare i guanti monouso esclusivamente per compiere operazioni che espongono a rischio biologico
3. non adoperare i guanti di protezione per le operazioni che non espongono a rischio biologico, ad esempio uso di tastiere, telefoni, effetti personali ed oggetti in genere che non devono essere adoperati durante le operazioni a rischio per evitare il fenomeno di cross-contaminazione
4. lavare le mani prima di indossare i guanti
5. lavare le mani dopo aver tolto i guanti
6. sostituire i guanti ogni qualvolta si passi da un operazione a rischio ad un'altra, esempio dopo aver effettuato una medicazione e prima di effettuare un prelievo o da un paziente all'altro
7. smaltire correttamente i DPI come rifiuti speciali
8. avere cura di disinfettare e sanificare le superfici e gli oggetti a rischio contaminazione
9. effettuare il lavaggio delle mani sempre

Misure indicate per indossare e rimuovere in sicurezza i DPI

Nel caso in cui si verificasse la necessità di indossare i DPI prescritti per i casi confermati di COVID-19 si raccomandano le seguenti procedure di vestizione/svestizione, rispettando le sequenze di seguito indicate.

Vestizione:

1. Togliere ogni monile e oggetto personale. **PRATICARE L'IGIENE DELLE MANI** con acqua e sapone o soluzione alcolica;
2. Controllare l'integrità dei dispositivi; non utilizzare dispositivi non integri;
3. Indossare un primo paio di guanti;
4. Indossare sopra la divisa il camice monouso;
5. Indossare idoneo filtrante facciale;
6. Indossare gli occhiali di protezione;
7. Indossare secondo paio di guanti.

Svestizione:

Regole comportamentali

- evitare qualsiasi contatto tra i DPI potenzialmente contaminati e il viso, le mucose o la cute;
 - i DPI monouso vanno smaltiti nell'apposito contenitore nell'area di svestizione;
 - decontaminare i DPI riutilizzabili;
 - rispettare la sequenza indicata:
1. Rimuovere il camice monouso e smaltirlo nel contenitore;
 2. Rimuovere il primo paio di guanti e smaltirlo nel contenitore;
 3. Rimuovere gli occhiali e sanificarli;
 4. Rimuovere il facciale filtrante maneggiandolo dalla parte posteriore e smaltirlo nel contenitore;
 5. Rimuovere il secondo paio di guanti;
 6. Praticare l'igiene delle mani con soluzioni alcoliche o con acqua e sapone.

Assicurare la formazione, l'informazione e l'addestramento del personale sulle corrette norme operative e di sicurezza descritte nel presente Documento.

ASP ENNA

7. COSTI DI SICUREZZA DA INTERFERENZA

I costi per la sicurezza da interferenza sono relativi alle misure di sicurezza che la ditta appaltatrice sostiene per il conseguimento della sicurezza dei lavoratori per attività interferenziali. I costi della sicurezza non sono soggetti a ribasso d'asta in fase di valutazione preventiva dei rischi interferenti relativi all'appalto in oggetto, tenuto conto della natura e delle operazioni necessarie per lo svolgimento delle attività in appalto, sono stati individuati quali costi aggiuntivi ai fini dell'eliminazione/riduzione dei rischi da interferenza, gli oneri riguardanti l'acquisto di apprestamenti di sicurezza (delimitazioni zone d'intervento e segnaletica ecc.) per un importo complessivo stimato pari a € 1091,10 al netto d'IVA, secondo le specifiche riportate nella tabella di seguito esposta.

Codice prezzario regionale	Descrizione voce	Unità di misura	Quantità	Costo unitario €	Costo €
	riunione di coordinamento	3h per semestre per 1 lavoratore	6h/anno	36,37	1091,10
Totale					€ 1091.10

ASP ENNA

8. CONCLUSIONI

Al fine di procedere in sicurezza alle operazioni oggetto dell'appalto, la ditta appaltatrice si impegna, con l'accettazione del contratto, a fornire al proprio personale le attrezzature idonee allo svolgimento del proprio lavoro e ad effettuare la valutazione dei rischi per la propria impresa, nonché ad esprimere l'eventuale valutazione congiunta del rischio con i propri collaboratori e / o subappaltatori, ed a consegnarla alla stazione appaltante, nonché a mettere a conoscenza del personale addetto il presente documento con le relative prescrizioni. L'impresa aggiudicataria, nella comunicazione dei rischi specifici connessi alla propria attività, può presentare proposte di integrazione al presente documento, ove ritenga di poter meglio garantire la sicurezza del lavoro, sulla base della propria esperienza. In nessun caso le eventuali integrazioni possono giustificare modifiche o adeguamento dei costi della sicurezza. Il Presente documento è stato redatto ai sensi dell'art. 26, commi 3 e 5 del D. Lgs. 81/08 e s.m.i.

Figure	Nominativo	Firma
Datore di lavoro	Dott. Francesco Iudica	<i>[Handwritten Signature]</i>
Responsabile del S.P.P.	Dott. Dario Salvatore Buetto	<i>[Handwritten Signature]</i>
Il Dirigente richiedente il DUVRI	Dott. M.C. Perna	<i>[Handwritten Signature]</i>

UOS SERVIZIO PREVENZIONE
 E PROTEZIONE AZIENDALE
 RESPONSABILE
 IL M. Dr. Zarate Antonio

I Redattori

Il Resp.le S.P.P.

[Handwritten Signature]

Enna 18/01/2022

Per accettazione

L'Appaltatore (Firma e timbro) _____