



REGIONE LIGURIA

DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE

SETTORE

STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

Bozza Capitolato Tecnico Prestazioanle

Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di **Sistemi analitici per test decentrati (POCT)** occorrente per le necessità delle AASSLL, EEOO e IRCCS della Regione Liguria per un periodo di anni tre (con opzione di rinnovo per ulteriori due anni)

Lotti n° 4

N gara _____

ART. 1 OGGETTO DI GARA

Obiettivo della presente procedura è l'acquisizione di sistemi analitici POCT (Point of Care Testing) e relativo materiale di consumo da installare presso le Strutture Sanitarie della Regione Liguria (Pronto Soccorso, Pronto Intervento ed altri reparti di degenza) ad uso di Operatori sanitari non tecnici quali Infermieri e Medici.

Gli strumenti POCT sono suddivisi in quattro lotti di seguito descritti:

Lotto 1: Strumentazione POCT per Emogas

Lotto 2: Postazioni POCT per esami urgenti

Lotto 3: Sistemi analitici portatili per il dosaggio della glicemia (Glucometri)

Lotto 4: Strumentazioni POCT portatili per Emogas

Nell'ambito dell'offerta la ditta deve quotare le singole strumentazioni offerte e comprese nei citati lotti.

La durata contrattuale è di anni tre, con opzione di rinnovo per ulteriori due anni.

Nell'offerta economica sono riportati i prezzi unitari a base d'asta, la quantità triennale stimata e l'importo triennale al quale va aggiunto l'opzione di proroga contrattuale di due anni.

La stazione appaltante si riserva di chiedere la disponibilità di ulteriori strumenti in base a necessità insorgenti nelle singole ASL/AO

La fornitura comprende, a pena di esclusione:

1. Strumenti di nuova fabbricazione, certificati CE 98/79 e successive versioni
2. Il noleggio della strumentazione e fornitura di tutto il materiale di consumo necessario per garantire un corretto e sicuro utilizzo dei sistemi offerti, consistente in: reagenti, calibratori, sistemi e materiali per il controllo della qualità e quant'altro occorrente per eseguire il numero di test presunti indicati per ciascun lotto;
3. Il servizio di assistenza tecnica full risk che include:
 - Trasporto, installazione, messa in funzione degli strumenti con programma di manutenzione ordinaria;
 - Interventi a numero illimitato di manutenzione straordinaria/correttiva entro 8 ore lavorative dalla chiamata (ore lavorative dalle 9 alle 17), sabato compreso
 - Assistenza tecnica ed informatica (anche in remoto per problemi di trasmissione dati sulla rete) da remoto h24/7 comprensiva di tutto: manodopera e pezzi di ricambio. Le ditte partecipanti sono invitate a fornire l'ubicazione della sede di assistenza ed eventuale servizio di Help desk se esistente.
 - Sostituzione temporanea: in caso di fermo macchina superiore a 2 giorni (salvo offerta migliorativa) dovrà essere fornita un'apparecchiatura sostitutiva. Tale fornitura interromperà il conteggio delle penali previste al successivo paragrafo solo nel caso in cui l'apparecchiatura sostitutiva abbia caratteristiche pari o superiori a quella ferma.
4. Corso di formazione per il personale presso le aziende sanitarie ed aggiornamento tecnologico sia del software di gestione del sistema che della strumentazione. Dovranno altresì essere forniti manuali operativi in lingua italiana. Le Ditte concorrenti sono invitate a presentare in sede di offerta un programma di formazione.
5. Assicurazione contro incendio, furto, danneggiamento del sistema, e contro danni a terzi derivanti da malfunzionamento della strumentazione;
6. Fornitura di software gestionali e collegamento a LIS del laboratorio di riferimento per la trasmissione degli esami effettuati.
7. La ditta aggiudicataria dovrà farsi carico dell'integrazione del sistema oggetto di fornitura con i software dei sistemi informativi in uso presso gli Enti aderenti. L'interfacciamento è da considerarsi a totale carico della ditta aggiudicataria senza costi aggiuntivi e dovrà comprendere sia la parte fornita dall'offerente che gli eventuali costi di licenza o attività di configurazione previsti dal fornitore del LIS. Le Unità Operative SIA (Sistemi Informatici Aziendali), Ingegneria Clinica e Laboratorio di

Analisi dovranno approvare e supervisionare dal punto di vista tecnico/operativo ogni processo di interfacciamento con il LIS

I Sistemi Gestionali attualmente operativi nei laboratori della Regione Liguria sono:

<input type="checkbox"/>	A.S.L. 4 Chiavarese	Dedalus
<input type="checkbox"/>	E.O. Ospedali Galliera	Dedalus/Metafora
<input type="checkbox"/>	I.R.C.C.S. Gaslini	Dedalus/Metafora
<input type="checkbox"/>	Ospedale Policlinico San Martino/ I.R.C.C.S	TDSynergy – Siemens

Si specifica che, per ciò che concerne le ASL 1, 2, 3 e 5, è stata aggiudicata la procedura di gara per la “realizzazione, manutenzione e conduzione di un sistema completo per la gestione del Dipartimento di Patologia Clinica delle Aziende: ASL 1 Imperiese, ASL 2 Savonese, ASL 3 Genovese e ASL 5 Spezzino” indetta dalla Società Liguria Digitale S.p.A., individuata dalla Regione Liguria quale Centrale di Committenza per l’acquisto di beni e servizi informatici, (Gara europea a procedura aperta ai sensi del D.lgs. 50/2016 – CIG 7709124A5E - pubblicata su GUUE in data 12/12/2018 con scadenza 11/04/2019), all’RTI DEDALUS ITALIA S.p.A. e DELOITTE CONSULTING S.r.l. e pertanto il fornitore aggiudicatario dei lotti in gara dovrà interfacciare i sistemi offerti con il nuovo L.I.S.

8. La Ditta aggiudicataria dovrà occuparsi della messa in sicurezza e del perfetto funzionamento di tutte le componenti oggetto della gara assumendosi anche gli oneri relativi ai lavori, se necessari, di impiantistica o di altra natura preventivamente concordati e autorizzati dal servizio aziendale di competenza
9. La Ditta deve fornire, a titolo gratuito, quanto necessario per una corretta esecuzione dei dosaggi richiesti e per il buon funzionamento della strumentazione.

ART. 2 SPECIFICHE TECNICHE DEI LOTTI

LOTTO 1: Strumentazioni POCT per Emogas

Insieme di strumenti emogas a cartuccia multitest collocati in vari reparti della stessa Azienda sanitaria per eseguire esami dell’equilibrio acido basico ed altri metaboliti disponibili. Tutti gli strumenti acquisiti devono essere collegati tra loro in rete tramite sistema gestionale dedicato, a sua volta interfacciato con il LIS del laboratorio di riferimento

Fabbisogni presunti annuali per ciascuna azienda sanitaria

I test indicati nella tabella allegata (totale prestazioni/anno 769.320) sono comprensivi di referti e controlli ma non delle calibrazioni necessarie, dipendendo queste dalle caratteristiche tecniche di ogni strumento, pertanto, in sede di offerta, la Ditta deve provvedere ad incrementare i reagenti del quantitativo necessario a mantenere tutta la strumentazione installata, calibrata, e funzionante 24h su 24h. In offerta economica la ditta dovrà dettagliare il quantitativo stimato di calibratori per i test indicati per reparto.

Per quanto riguarda la definizione dei consumi di reagenti/consumabili si specifica che viene richiesta la stima come numero di confezioni per ogni singolo apparecchio (come da tabella seguente) in modo tale che sulla base delle pezzature disponibili venga garantita la copertura dell’intero anno.

	Reparto	n° prestazioni refertate annue previste (A)	controlli 3x365gg/macc hina (B)	totale A+B	Gruppo continuità à/batteria integrata
ASL1	Imperia/PS	5000	1095	6095	
	Imperia/Rianimazione	9700	1095	10795	
	Imperia/Pneumologia	500	1095	1595	
	Imperia/Dialisi	8500	1095	9595	

	Pieve di Teco Dialisi	1000	1095	2095		
	Bordighera/ PS	3000	1095	4095		
	Ventimiglia/ Dialisi	1800	1095	2895		
	Sanremo Medicina	800	1095	1895		
	Sanremo Rianimazione	5000	1095	6095		
	Sanremo PS	4500	1095	5595		
	Sanremo Dialisi	3500	1095	4595		
	Sanremo Ginecologia(*)	1000	1095	2095		
	Imperia Ginecologia(*)	1000	1095	2095		
	Totale Test/anno ASL 1	45.300	14.235	59.535		SI
Strumento di Back up in laboratorio	si					
Software gestionale	si					
Collegamento LIS	si					
ASL2	SAVONA/LABORATORIO	8500	1095	9595		
	SAVONA/PRONTO SOCCORSO pulito	5000	1095	6095		
	SAVONA/PRONTO SOCCORSO respiratori	5000	1095	6095		
	SAVONA/RIANIMAZIONE pulito	8000	1095	9095		
	SAVONA/RIANIMAZIONE respiratori	8000	1095	9095		
	SAVONA/SALE OPERATORIE	500	1095	1595		
	SAVONA/NEONATOLOGIA	2700	1095	3795		
	SAVONA/DIALISI	1800	1095	2895		
	SAVONA/UTIM	1000	1095	2095		
	SAVONA/MEDICINA	1800	1095	2895		
	SAVONA/MALATTIE INFETTIVE	3000	1095	4095		
	CAIRO M/DIALISI	1000	1095	2095		
	ALBENGA/LABORATORIO	2500	1095	3595		
	ALBENGA/PUNTO DI PRIMO INTERVENTO	2000	1095	3095		
	ALBENGA/RIANIMAZIONE	4000	1095	5095		
	PIETRA L/LABORATORIO	2500	1095	3595		
	PIETRA L/AMBALLERGRES	500	1095	1595		
	PIETRA L/II GR OPERATORIO	1500	1095	2595		
	PIETRA L/PRONTO SOCCORSO pulito	5000	1095	6095		
	PIETRA L/PRONTO SOCCORSO respiratori	5000	1095	6095		
	PIETRA L/RIANIMAZIONE	12000	1095	13095		
	PIETRA L/NEON PEDIAT	3000	1095	4095		
	PIETRA L/MEDICINA NEGRI	1000	1095	2095		
	PIETRA L/ANGIOGRAFIA	500	1095	1595		
	MULETTI N=2	-	-	-		
	Totale Test/anno ASL 2	85.800	26.280	112.080		SI

	Strumento di Back up in laboratorio	si			
	Software gestionale	si			
	Collegamento LIS	si			
ASL3	Laboratorio Gallino	800	1095	1895	
	Medicina Villa Scassi	800	1095	1895	
	Medicina 2 Villa Scassi	800	1095	1895	
	Pneumologia Ambulatorio Borgo Fornari	100	1095	1195	
	Primo Intervento Micone	1600	1095	2695	
	UTIC Micone	500	1095	1595	
	UTIC Villa Scassi	1000	1095	2095	
	Pneumologia Colletta	1200	1095	2295	
	Dialisi Colletta	3300	1095	4395	
	Pneumologia Ambulatorio Assarotti	300	1095	1395	
	Laboratorio Analisi Villa Scassi	1500	1095	2595	
	Laboratorio Analisi 2 Villa Scassi	1000	1095	2095	
	Centro Ustioni	1100	1095	2195	
	Dialisi Villa Scassi	2500	1095	3595	
	Neonatologia/Ostetricia Villa Scassi	2900	1095	3995	
	Pneumologia Villa Scassi	700	1095	1795	
	PS Villa Scassi	5800	1095	6895	
	OBI Villa Scassi	1000	1095	2095	
	OBI 2 Villa Scassi	600	1095	1695	
	Rianimazione Villa Scassi	5000	1095	6095	
	Rianimazione 2 Villa Scassi	2000	1095	3095	
	Evangelico Rianimazione	8500	1095	9595	
	Evangelico PS(*)	1500	1095	2595	
	Evangelico Neonatologia (*)	100	1095	1195	
	Evangelico Medicina (*)	900	1095	1995	
	Evangelico 2 Medicina (*)	900	1095	1995	
	Totale Test/anno ASL 3 - Evangelico	46.400	28.470	74.870	SI
	Strumento di Back up in laboratorio	si			
	Software gestionale	si			
	Collegamento LIS	si			
ASL4	Lavagna/Medicina d'Urgenza	2000	1095	3095	
	Lavagna/DEA	15000	1095	16095	
	Lavagna/Rianimazione	10000	1095	11095	
	Sestri Levante Pneumologia	500	1095	1595	
	Ospedale Rapallo/Ortopedia	1000	1095	2095	
	Lavagna Pediatria	500	1095	1595	
	Totale Test/anno ASL 4	29.000	6.570	35.570	SI
	Strumento di Back up in laboratorio	si			

	Software gestionale	si			
	Collegamento LIS	si			
ASL 5	Laboratorio La Spezia	4 160	1095	5255	
	Pronto soccorso La Spezia	10 400	1095	11495	
	Rianimazione La Spezia	5 200	1095	6295	
	Immaturo La Spezia	2 080	1095	3175	
	Dialisi La Spezia	5 200	1095	6295	
	Medicina Piano 1 La Spezia	2 080	1095	3175	
	Medicina Piano 2 La Spezia	1 500	1095	2595	
	Infettivi La Spezia	2 080	1095	3175	
	Poliambulatorio Pneumologia La Spezia territorio	1 500	1095	2595	
	PS Levanto	1 500	1095	2595	
	PS Sarzana	5 200	1095	6295	
	Rianimazione Sarzana	1 500	1095	2595	
	Dialisi Sarzana	2 080	1095	3175	
	Medicina 1° Piano Sarzana	1 500	1095	2595	
	Pneumologia Reparto Sarzana	2 600	1095	3695	
	Pneumologia Ambulatorio Sarzana	1 040	1095	2135	
	Geriatria Sarzana	2 080	1095	3175	
	Medicina Multispecialistica Sarzana	1 500	1095	2595	
	Medicina 3° Piano Sarzana	1 500	1095	2595	
	Laboratorio Sarzana	1 040	1095	2135	
	Cardiologia Sarzana	1 500	1095	2595	
	Don Gnocchi La Spezia	1 500	1095	2595	
	Totali Test/anno ASL5	58 740	24 090	82 830	SI
	Strumento di Back up in laboratorio	si			
	Software gestionale	si			
	Collegamento LIS	si			
Galliera	Galliera PS	4000	1095	5095	
	Galliera Rianimazione	12000	1095	13095	
	Galliera - Neonatologia	1800	1095	2895	
	Galliera-Area critica	1800	1095	2895	
	Totale Test/anno Galliera	19.600	4.380	23.980	NO
	Strumento di Back up in laboratorio	si			
	Software gestionale	si			
	Collegamento LIS	si			
Ga	LCA1	1500	1095	2595	

	LCA2	1500	1095	2595		
	DEA	4000	1095	5095		
	CHIR PED	750	1095	1845		
	RIANIMAZIONE1	8400	1095	9495		
	RIANIMAZIONE2	8800	1095	9895		
	MEDURGENZA (Osservazione)	3000	1095	4095		
	CNR(*)	10000	1095	11095		
	Sala parto Ostetricia	1200	1095	2295		
	Clin Medica 2 piano	900	1095	1995		
	CCV sala operatoria	1500	1095	2595		
	Emodinamica	1800	1095	2895		
	Sala operatoria ortopedia	500	1095	1595		
	Sala operatoria chirurgia ped	2000	1095	3095		
	Sala operatoria NCH	800	1095	1895		
	CCV reparto	700	1095	1795		
	Totale Test/anno Gaslini	47.350	17.520	64.870		SI
	Strumento di Back up in laboratorio	si				
	Software gestionale	si				
	Collegamento LIS	si				
Policlinico San Martino	Pronto soccorso piano terra	60 600	1095	61 695		
	Medicina d’urgenza-degenza M10 levante	4 800	1095	5 895		
	UOSS Dip Area Medica Critica PS P/1 (settore centrale)	18 000	1095	19 095		
	IST 5°P levante UO pneumologia indirizzo intervent-Degenza	4 200	1095	5 295		
	Cure Intermedie Padiglione 10 2° piano	6 600	1095	7 695		
	Cariologia UOS UTIC M/7 -Ponente	3 000	1095	4 095		
	Neonatologia Padiglione 2 - P/2	2 000	1095	3 095		
	UO Centro Prelievi M/-1 ponente – (Stanza 7)	1 600	1095	2 695		
	Medicina di laboratorio urgenze/emergenze	29 400	1095	30 495		
	Terapia Intens post operatCardiovascolare M2 Centrale	20 400	1095	21 495		
	Rianimazione M4 levante-terintenspost operat Degenza riabil	24 000	1095	25 095		
	Pronto soccorso 1 Piano-nord Rianimazione	13 800	1095	14 895		
	Pronto soccorso 1°P (sale operatorie DEA)	1 400	1095	2 495		
	Blocco Operatorio acuti M2 – levante	1 400	1095	2 495		
	Blocco Operatorio Pad65 p/2 Centrale-costi comuni	11 000	1095	12 095		
	Cardiologia Interventistica Emodinamica M/7 - LEVANTE	3 600	1095	4 695		
	Blocco Operatorio Pad15 - P/3	2 000	1095	3 095		
	Clinica Medicina Interna 2 - Padiglione 12 – P/1	5 400	1095	6 495		

ClinMalInfettive Padiglione PatolComplesse P/-1	2 200	1095	3 295	
ClinMalInfettive Padiglione MalComplesse P/1	6 200	1095	7 295	
Ambul di Fisiopatologia Respiratoria Maragliano P/T ponente	4 800	1095	5 895	
Clin Malattie Respir e Allergol – Spirometria Maragliano P/1 –Lev-Degenza	4 400	1095	5 495	
Emodialisi M9 - ponente	3 600	1095	4 695	
Emodialisi Maragliano P/1 ponente	6 600	1095	7 695	
Padiglione Specialità P/3 SO-Neurochirurgia	2 800	1095	3 895	
ClinAnestesTerapIntenNeurorianimM3-Levante	39 600	1095	40 695	
Rianimazione Covid M6 – Levante	18 800	1095	19 895	
Clinica AnestTerapia Intens/Subintensiva Rianimo Deg M3/Ponente	6 000	1095	7 095	
Totale Test/anno Policlinico San Martino	308 200	30.660	338 860	SI
Strumento di Back up in laboratorio	si			
Software gestionale	si			
Collegamento LIS	si			
<u>Totale complessivo Liguria</u>	<u>596.490</u>	<u>172.830</u>	<u>769.320</u>	

CARATTERISTICHE DI MINIMA richieste a pena di esclusione

STRUMENTAZIONE E MATERIALE DI CONSUMO

1. Determinazione per ogni strumento di **almeno pH, pO2, pCO2, Na, K, Cl, Ca, Glucosio, Lattato, bilirubina totale, COHb**
2. Gestione ed esecuzione automatica del controllo di qualità per strumento, con fornitura dei relativi materiali necessari per almeno 2 controlli/die su tre livelli
3. La strumentazione offerta deve essere dotata di batteria integrata ricaricabile
4. Gli strumenti di back up devono essere operativi nel minor tempo possibile
5. Deve essere garantita la sostituzione gratuita delle cartucce espulse dallo strumento senza responsabilità da parte dell'operatore e non più utilizzabili
6. Riconoscimento automatico di lotti reagenti
7. Esecuzione dei test anche su prelievo capillare
8. Fornitura di un programma di VEQ proveniente da un provider accreditato. Il Provider ed il programmi dovranno essere accreditati ISO 17043:2010.
9. Devono essere fornite le siringhe necessarie all'esecuzione dei test richiesti, perfettamente compatibili con il sistema fornito, con le seguenti caratteristiche minime:
 - a. Devono essere provviste di sistema di sicurezza integrato, cono luer o luer lock
 - b. Siringa di tipo ventilato per prelievo in arteria con volume predefinito e con eparina liofilizzata (indicare tipo e quantità di eparina utilizzata)
 - c. Chimicamente stabili, trasparenti e a completa tenuta
 - d. Essere provviste di sistema di sicurezza che eviti la fuoriuscita accidentale dello stantuffo dal corpo della siringa a fine corsa
 - e. Devono riportare sulla superficie esterna (incisa o stampata) una scala graduata ben visibile e indelebile
 - f. Devono essere fornite di tappo di chiusura all'interno della confezione

- g. Capacità da 1 a 3 ml
- h. Confezione primaria singola
- i. Sistemi esterni per la miscelazione automatica dei campione

SOFTWARE PER SISTEMI EMOGAS

La ditta dovrà offrire per ogni Azienda sanitaria un software per la gestione del sistema emogas in grado di:

1. Collegare tramite rete aziendale i vari strumenti di emogas collocati nelle varie UO dell'Azienda sanitaria
2. Permettere la tracciabilità del dato analitico prodotto con memorizzazione dei risultati, operatore, analizzatore, flag strumentali
3. Permettere la verifica e la gestione da remoto da parte del laboratorio di riferimento sia della performance che della qualità strumentale con blocco dei parametri fuori controllo
4. Associare ID paziente o ID richiesta ad anagrafiche create o scaricate da database centrale da parte di utenti autorizzati
5. Mantenere la tracciabilità delle manutenzioni se prevista
6. Eseguire statistiche su analisi, pazienti, analizzatori
7. Eseguire periodicamente back up dei dati in completo automatismo
8. Permettere il collegamento da remoto per aggiornamento software ed assistenza
9. Garantire l'accesso con password a vari livelli di autorizzazione
10. Visualizzare tutte le analisi eseguite
11. Essere interfacciato con il sistema informatico LIS del Laboratorio centrale referente onde assicurare controllo, validazione, firma ed archiviazione dei test eseguiti
12. Il software dovrà avere un sistema di protezione dei dati contenuti nel database analizzatore/middleware in conformità al GDPR

Il software deve essere disponibile presso il laboratorio di riferimento. La ditta deve fornire l'hardware necessario alla piena funzionalità del software offerto, compreso gruppo di continuità (ove indicato) e licenze almeno pari al numero di strumentazioni richieste (anche di acquisizione successiva alla presente procedura)

CRITERI DI VALUTAZIONE

ref	Criteri	Q	Punteggio (max 70)
STRUMENTAZIONE E MATERIALE DI CONSUMO			
1	Disponibilità di diverse pezzature delle cartucce di misura/sensori adeguate ai diversi carichi di lavoro allo scopo di evitare sprechi Indicare le pezzature disponibili	Q1	3
2	Consumabili interscambiabili su tutti gli strumenti offerti	Q5	2
3	Conservazione di tutti i consumabili a temperatura ambiente	Q5	2
4	Parametri aggiuntivi rispetto ai minimi indicati (specificare voce per voce)	Q1	2
5	Modalità di prevenzione, riconoscimento e rimozione dei coaguli e bolle d'aria – descrivere in dettaglio	Q1	2
6	Possibilità di lavorare con microcampionamento tramite prelievo capillare (inferiore od uguale a 100 ul)	Q5	2
7	Trasportabilità dello strumento e maneggevolezza (esempio: peso, dimensioni, presenza di maniglie)	Q1	1
8	Valutazione delle operazioni di calibrazione (sarà oggetto di valutazione sia il tempo per la singola calibrazione che il tempo giornaliero dedicato a tale procedura e la possibilità di interromperla in ogni momento) Saranno valutate anche le procedure da attuare per rendere operativo lo strumento di back up	Q2	4
9	Modalità di funzionamento del sistema esperto per l'ausilio all'interpretazione del risultato	Q1	2

10	Operazioni e tempi necessari alla sostituzione di tutti i consumabili (controlli compresi) ed eliminazione degli scarichi con ripristino dello strumento pronto (sarà valutato il tempo globale e la complessità delle operazioni necessarie)	Q2	6
11	Operazioni necessarie per eseguire tre campioni (acidosi, normale, alcalosi) in successione continua da strumento pronto a pronto (sarà valutato il tempo dichiarato in minuti e la complessità delle operazioni descritte)	Q2	5
12	Operazioni necessarie per l'esecuzione del controllo di qualità su tutti i parametri (descrivere tutte le operazioni per eseguire il controllo di qualità, la loro complessità, la valutazione grafica e le relative statistiche, nonché il tempo di esecuzione dichiarato in minuti)	Q1	3
13	Operazioni necessarie per l'esecuzione della manutenzione periodica dello strumento a carico del fornitore (saranno valutate tutte le operazioni indicate dalla ditta per la manutenzione periodica, sia la loro complessità che il tempo necessario da strumento pronto a pronto)	Q2	3
14	Ulteriori caratteristiche funzionali delle siringhe fornite, oltre ai minimi richiesti	Q1	2
15	Sicurezza dell'operatore in tutte le manovre sia di esecuzione del test che nella gestione dello strumento (inclusa gestione degli scarichi)	Q2	2
SOFTWARE PER LA GESTIONE DEL SISTEMA ED INTERFACCIAMENTO A LIS DEL LABORATORIO CENTRALE REFERENTE			
16	Controllo remoto per l'esecuzione di calibrazioni, CQI, manutenzione, blocco analiti, trasmissione messaggi, consumo reattivi, carichi di lavoro (Descrivere Sarà inoltre valutata positivamente la possibilità di blocco dell'esecuzione dei test se CQI non eseguiti o non idonei)	Q2	7
17	Tracciabilità del dato analitico prodotto con memorizzazione del risultato, operatore, analizzatore, flag strumentali, manutenzioni, lotto reagenti, CQI (descrivere)	Q1	2
18	Possibilità di accettazione e refertazione in caso di mancanza della rete con invio automatico dei dati quando ripristinata	Q5	2
19	Disponibilità di archivio informatico locale	Q5	2
20	Modalità e tipologia di statistiche elaborate, inclusa la gestione del magazzino e i reagenti residui a bordo	Q1	1
21	Possibilità di accesso con SSO (single sign on) tramite integrazione con i sistemi aziendali	Q5	1
CARATTERISTICHE GENERALI			
22	Valutazione del processo analitico nel complesso con particolare attenzione alle soluzioni adottate a favore della sicurezza dell'operatore in fase di campionamento, di esecuzione dei controlli, sostituzione dei reagenti, rimozione di coaguli e bolle. Ai fini della valutazione è richiesta una DEMO per i cui contenuti minimi si rimanda al paragrafo relativo alla DEMO	Q2	9
23	Modalità e tipologia di formazione del personale: N° di ore dedicate per ogni postazione ad inizio fornitura e N° di ore dedicate per postazione per anno durante la fornitura	Q2	3
24	Modalità di assistenza nei giorni festivi	Q2	2

LOTTO 2: Postazioni POCT per esami urgenti

Sistema composto da più strumenti installati in un'unica sede (in genere Pronto Soccorso) e collegati tra loro da uno specifico sistema gestionale dedicato, a sua volta interfacciato con il LIS del laboratorio di riferimento. Tali postazioni dovranno permettere l'esecuzione di esami urgenti in ematologia, chimica clinica, coagulazione, immunometria.

Nell'ambito dell'offerta del lotto in oggetto la ditta deve quotare le singole strumentazioni offerte e la loro somma non deve superare la base d'asta a postazione indicata nei documenti di gara.

La ditta aggiudicataria deve impegnarsi a fornire i fattori di correlazione tra i risultati ottenuti con la strumentazione offerta e quelli eseguiti dal Laboratorio Centrale.

Fabbisogni presunti annuali per ciascuna azienda sanitaria

I test/anno indicati nella tabella sono comprensivi di referti e controlli, ma non delle calibrazioni necessarie, i cui reagenti devono essere però previsti in offerta per mantenere la strumentazione funzionante 24h su 24h.

Lotto 2 Postazioni POCT per esami urgenti		ASL2		ASL5		
		PS Albenga	PS Cairo	PS Levanto	PS Sarzana	
Strumento	Parametri	Test/anno				Tot Test/anno
Contaglobuli	Emocromi	2500	2000	3000	3000	10.500
Chimica	parametri urgenti*	2500	2000	1000	2000	7.500
Coagulazione	PT	1500	1000	500	200	3.200
	aPTT	1500	1000	500	200	3.200
Immunometria	Troponina ad alta sensibilità	1200	1000	1000	2000	5.200
	BNP/proBNP	500	500	500	1500	3.000
	Dimero D	500	500	500	1500	3.000
	TOTALI	10200	8000	7000	10400	35.600
Software gestionale		si				
Collegamento LIS		si				
Gruppo continuità		si				
* il dato si riferisce a n° di pannelli urgenti con glucosio, urea, albumina, proteina C reattiva, creatinina, bilirubina totale, amilasi, alt, ast, cretinkinasi, Ca, Na, K						

CARATTERISTICHE DI MINIMA richieste a pena di esclusione

STRUMENTAZIONE E MATERIALE DI CONSUMO

1. Esecuzione di test su sangue intero senza necessità di centrifugazione o altre manipolazioni da parte dell'operatore
2. Campionamento da provetta chiusa

3. Identificazione automatica dei reagenti
4. Riconoscimento del campione mediante codice a barre
5. La strumentazione offerta deve essere dotata di gruppo di continuità o, in alternativa, di batteria integrata
6. La suddivisione dei test tra i vari strumenti (in particolare Chimica clinica ed immunometria) può essere variata, fermo restando il tipo di esame ed il numero richiesto
7. Esecuzione quantitativa di tutti i test richiesti

STRUMENTO DI CHIMICA CLINICA

8. Esecuzione di tutti i seguenti parametri: **glucosio, urea, creatinina, bilirubina totale, albumina, alt, ast, PCR, amilasi, calcio, Na, K** in completo automatismo
9. Calibrazione semplificata senza l'utilizzo di calibratori liquidi o da ricostituire

STRUMENTO PER IMMUNOMETRIA

10. Esecuzione obbligatoria di tutti i seguenti parametri: **Troponina ad alta sensibilità, D-Dimero, BNP/proBNP**

STRUMENTO PER COAGULAZIONE

11. Esecuzione dei parametri **PT, APTT**

STRUMENTO PER EMATOLOGIA

12. Conteggio automatico dei parametri previsti per l'emocromo con formula leucocitaria almeno a 3 popolazioni: **Eritrociti, emoglobina, MCV, ematocrito, MCH, MCHC, Piastrine, Leucociti, linfociti (%), Granulociti (%), Cellule medie (%)**
13. Pulizia automatica dell'ago utilizzato per aspirazione
14. Linearità:

<u>leucociti</u>	<u>05-80*10³/mcl</u>
<u>globuli rossi</u>	<u>1-7 milioni/mcl</u>
<u>Hb</u>	<u>25-20g/dl</u>
<u>Ht</u>	<u>12-60 %</u>
<u>Plt</u>	<u>10-1000 *10³</u>

SOFTWARE PER POSTAZIONI POCT

La ditta dovrà offrire per ogni postazione POCT per esami urgenti un software per la gestione in grado di:

1. Collegare tra loro i vari strumenti della postazione POCT per esami urgenti
2. Essere interfacciato con il sistema informatico LIS del Laboratorio centrale referente onde assicurare controllo, validazione, firma ed archiviazione dei test eseguiti
3. Gestire le fasi di accettazione e refertazione dei pazienti sia in locale che in collegamento bidirezionale con LIS
4. Permettere la tracciabilità del dato analitico prodotto con memorizzazione dei risultati, operatore, analizzatore, flag strumentali
5. Permettere la verifica da remoto da parte del laboratorio di riferimento sia della performance che della qualità strumentale e del CQI
6. Associare ID paziente o ID richiesta ad anagrafiche scaricate da database centrale da parte di utenti autorizzati
7. Mantenere la tracciabilità delle manutenzioni
8. Eseguire statistiche su analisi, pazienti, analizzatori
9. Eseguire periodicamente back up dei dati in completo automatismo
10. Garantire l'accesso con password a vari livelli di autorizzazione
11. Visualizzare tutte le analisi eseguite
12. Stampare un referto paziente configurabile da parte del Laboratorio di riferimento in caso di blocco informatico del LIS

La ditta deve fornire l'hardware necessario alla piena funzionalità del software offerto, compreso gruppo di continuità e le licenze per i vari collegamenti

CRITERI DI VALUTAZIONE

ref	<u>Criteri</u>	<u>Q</u>	<u>Punteggi</u> <u>(max 70)</u>
STRUMENTAZIONE E MATERIALE DI CONSUMO			
1	Preanalitica di miscelazione integrata se necessaria	Q5	2
2	Reagenti pronti all'uso	Q3*	3
3	Conservazione dei reattivi /consumabili (vengono premiati i sistemi che consentono di conservare il maggior numero di reattivi/consumabili a temperatura ambiente)	Q3*	3
4	Modalità di controllo del processo analitico - descrizione	Q2	1
5	Rilevazione dell'interferenza di emolisi, lipemia nel campione per i parametri biochimici ed inibizione dei risultati affetti da indici del siero fuori range	Q5	3
6	Livello di correlazione dei risultati con quelli del laboratorio di riferimento	Q2	4
7	Parametri aggiuntivi; almeno: Beta HCG, lipasi, Mg, Cl, ammonio	Q3	4
8	Possibilità di eseguire test singoli	Q5	2
9	Troponina ad alta sensibilità con CV≤10% al 99° percentile	Q5	3
10	Segnalazione di campioni anomali/patologici (indicare tipo di allarmi e significato)	Q1	3
11	Emocromo a 5 popolazioni	Q5	3
SOFTWARE PER LA GESTIONE DELLA POSTAZIONE ED INTERFACCIAMENTO A LIS DEL LABORATORIO CENTRALE REFERENTE			
12	Tracciabilità del dato analitico, operatore, analizzatore, flag strumentali, manutenzioni, lotto reagenti, CQ (Descrivere)	Q1	1
13	Blocco automatico dei parametri risultati fuori controllo per l'applicazione di regole di validazione configurate dal Laboratorio di riferimento	Q5	2
14	Possibilità di aggiornamento software ed assistenza da remoto	Q5	1
15	Possibilità di collegare anche strumenti di parte terza (es. emogasanalizzatori)	Q5	1
CARATTERISTICHE GENERALI			
16	Descrivere il processo analitico per l'esecuzione degli esami richiesti con particolare riferimento alle soluzioni adottate per garantire la sicurezza dell'operatore in fase di campionamento. Ai fini della valutazione è richiesta una DEMO per i cui contenuti minimi si rimanda al paragrafo relativo alla DEMO	Q2	8
17	Modalità di sostituzione di reattivi ed accessori per eseguire le analisi Descrivere	Q2	3
18	Modalità di smaltimento di eventuali reflui e rifiuti solidi derivati dal processo diagnostico	Q2	2
19	Tempo, complessità e frequenza dei processi di calibrazione	Q2	2
20	Numero di provette necessarie per ottimizzare l'esecuzione del pannello completo degli analiti richiesti	Q4*	2
21	Tempo necessario e complessità delle operazioni di manutenzione a carico dell'operatore per mantenere lo strumento in perfetta efficienza	Q2	2
22	1. Tempo necessario per l'esecuzione di tutti i parametri richiesti (descrivere)	Q2	6
23	Modalità e tipologia di formazione del personale: N° di ore dedicate per ogni postazione ad inizio fornitura e N° di ore dedicate per postazione per anno durante la fornitura	Q2	3

24	Modalità di assistenza nei giorni festivi: tempo di risoluzione dei guasti e pronta disponibilità di muletti in caso di tempi di risoluzione superiori alle 24h solari	Q2	4
25	Possibilità di operare in modalità walk away descrivere	Q1	2

LOTTO 3 Sistemi analitici portatili per il dosaggio della glicemia (Glucometri)

Sistemi analitici portatili in grado di eseguire dosaggi della glicemia. Gli autoanalizzatori offerti dovranno essere collegati al LIS di laboratorio tramite middleware gestionale in modo da eseguire in automatico i test necessari con la produzione finale di un referto firmato digitalmente e l'inserimento dello stesso nella cartella clinica elettronica del paziente.

Quantitativi: ASL5 Spezzino	40 glucometri
110.000 determinazioni	

Il numero di determinazioni indicato si riferisce al numero di referti annui, dovranno quindi essere calcolati anche i reagenti necessari per la calibrazione dello strumento ed i relativi controlli secondo quanto necessario per mantenere tutti gli strumenti in perfetta efficienza 24 ore su 24.

Caratteristiche minime dei glucometri e delle strisce reattive

1. Gli strumenti devono essere nuovi di fabbrica con schermo touch screen, in lingua italiana, e accessori per il collegamento al middleware
2. Intervallo misurazione 30-500 mg/dl
3. Range ematocrito 30-50%
4. Utilizzo indicato per: sangue capillare, venoso, arterioso. Utilizzabile anche per sangue neonatale e per matrici commutabili (es per le verifiche di qualità)
5. Completa fornitura di consumabili e reagenti pronti all'uso, con la tracciabilità degli stessi
6. Tutti i reagenti, consumabili e la strumentazione devono essere conformi alle direttive CE
7. Esecuzione del controllo di qualità in fase liquida su almeno 2 livelli, con blocco dello strumento se non viene eseguito, possibilità di esecuzione di ulteriori controlli di qualità random
8. Tracciabilità di tutti i dati provenienti dai singoli glucometri: paziente, operatore, reparto, test, risultato, lotto delle strisce, controllo di qualità sul middleware
9. Deve essere fornito tutto il materiale ulteriormente ritenuto necessario per il corretto e completo funzionamento del sistema (es gruppi di continuità, PC dedicato (se necessario) per gestione della rete strumentale, alimentatori ecc);
10. Alimentazione con batteria ricaricabile
11. Il sistema deve essere completamente automatizzato.
12. Ogni processo deve essere standardizzato ed automatizzato per ridurre/eliminare il rischio biologico e gli errori manuali
13. Trasferimento automatico dei dati relativi a operatore, paziente, risultato, data e ora dell'analisi al middleware
14. Memoria di almeno 1000 dati glicemici
15. Presa visione esami e controlli qualità direttamente dallo strumento e stampa dal middleware di un'anteprima del referto se dovesse essere necessario
16. Strumento con particolare pellicola plastificata protettiva o similare per facilitare la disinfezione evitando infiltrazioni di liquidi
17. Barcode scanner di facile accesso per la rapida acquisizione dei diversi identificativi: operatore, paziente, lotto strisce reattive e materiale di controllo

18. Presenza di allarme campione insufficiente o impossibilità ad eseguire il controllo se sangue insufficiente
19. Scadenza strisce a confezione aperta uguale alla scadenza naturale della confezione integra
20. Impossibilità di utilizzo con strisce scadute
21. Accesso previo riconoscimento dell'operatore anche dopo stand by, blocco dello strumento qualora l'operatore non sia autorizzato al suo utilizzo
22. Blocco dello strumento qualora il controllo di qualità non venga superato e/o l'identificazione del campione non sia stata eseguita
23. Applicazione di aggiornamenti tecnologici qualora disponibili e ritenuti necessari
24. Software strumentale e gestionale di facile utilizzo
25. L'interfacciamento tra il middleware ed il LIS deve prevedere una interfaccia di rete Ethernet TCP/IP e/o USB
26. Segnalazione in tempo reale dei risultati fuori range impostato e alert per eventuali valori di panico
27. Gestione in manuale e/o automatico di QC attraverso le analisi statistiche e documentali più comuni (es Levey-Jennings, Westgard, etc)
28. In caso di fermo rete deve essere garantita la possibilità del recupero totale dei dati da ritrasmettere alla piattaforma per garantire il completamento della procedura di lavoro interrotta

CRITERI DI VALUTAZIONE

ref	Criteri	Q	Punteggio (max 70)
STRUMENTAZIONE E MATERIALE DI CONSUMO			
1	Minor volume di campione	Q3	2
2	Allineamento dei valori misurati con quelli del laboratorio di riferimento	Q5	4
3	Valutazione delle interferenze analitiche da: ac Ascorbico, maltosio, acetilcisteina, bilirubina, ac urico, paracetamolo, galattosio, acetaminofene, colesterolo, dopamina, nifedipina, furofenone, tolbutamide	Q1	6
4	Modalità di correzione dei risultati in caso di ematocrito anormale (sia alto che basso)	Q2	6
5	Parametri aggiuntivi misurabili dallo strumento ed utili in situazioni di emergenza/urgenza (es chetonemia)	Q2	6
6	Modalità di protezione degli strumenti per uso in ambienti sterili ed in sicurezza in zone infette	Q2	4
7	Modalità di segnalazione di risultati critici sullo strumento	Q2	3
8	Descrivere il processo analitico per l'esecuzione degli esami richiesti con particolare riferimento alle soluzioni adottate per garantire la sicurezza dell'operatore in fase di campionamento. Ai fini della valutazione è richiesta una DEMO per i cui contenuti minimi si rimanda al paragrafo relativo alla DEMO	Q2	12
9	Livelli di controlli di qualità forniti	Q3	2
10	Caratteristiche del progetto di formazione e certificazione degli operatori abilitati	Q1	2
11	Estensione range glicemico	Q2	3
SOFTWARE PER LA GESTIONE DEL SISTEMA ED INTERFACCIAMENTO A LIS DEL LABORATORIO CENTRALE REFERENTE			
12	Modalità del controllo remoto per blocco risultati, trasmissione messaggi, (Relazionare)	Q2	4
13	Caratteristiche middleware offerto in relazione alla tracciabilità del dato analitico prodotto con memorizzazione del risultato, operatore, analizzatore, flag strumentali, manutenzioni, lotto reagenti, CQ (Relazionare)	Q2	4

14	Possibilità di accettazione e refertazione in caso di mancanza della rete con invio automatico dei dati quando ripristinata	Q5	2
15	Disponibilità di archivio informatico locale	Q5	2
16	Modalità e tipologia di statistiche elaborate	Q2	2
17	Possibilità di interfacciamento delle diverse tipologie di analizzatori(coagulazione, emogas ecc) già presenti in reparto per la realizzazione di un unico sistema POCT controllato dal laboratorio centrale	Q1	4
18	Sistema di protezione dei dati contenuti nel database offerto	Q1	2

LOTTO 4: Strumentazioni POCT portatili per Emogas

Insieme di strumenti emogas a cartuccia multitest collocati in ambulatori vari ed ambulanze della stessa Azienda sanitaria per eseguire esami dell'equilibrio acido basico ed altri metaboliti disponibili. Tutti gli strumenti acquisiti devono essere collegabili alla rete aziendali per scaricare i dati al LIS del laboratorio di riferimento. La ditta dovrà offrire tutta la strumentazione ed i reagenti necessari per l'esecuzione degli esami richiesti, compreso il sistema di campionamento capillare

Quantitativi: ASL5 Spezzino	4	emogas
	1.000	determinazioni annue

I test indicati sono presunti. In sede di offerta la Ditta deve provvedere ad incrementare i reagenti del quantitativo necessario a mantenere tutta la strumentazione installata, calibrata, controllata e funzionante 24h su 24h

Il numero di determinazioni indicato si riferisce al numero di referti annui, dovranno quindi essere calcolati anche i reagenti necessari per la calibrazione dello strumento ed i relativi controlli secondo quanto necessario per mantenere tutti gli strumenti in perfetta efficienza 24 ore su 24.

Per quanto riguarda la definizione dei consumi di reagenti/consumabili si specifica che viene richiesta la stima come numero di confezioni per ogni singolo apparecchio (come da tabella seguente) in modo tale che sulla base delle pezzature disponibili venga garantita la copertura dell'intero anno

CARATTERISTICHE DI MINIMA richieste a pena di esclusione

STRUMENTAZIONE E MATERIALE DI CONSUMO

1. Determinazione per ogni strumento di **pH, pO₂, pCO₂, Na, K, Cl, Ca, Lattato**
2. Strumento sempre disponibile all'utilizzo, calibrato e controllato con fornitura dei relativi calibratori e controlli
3. La strumentazione offerta deve essere dotata di gruppo di continuità o, in alternativa, di batteria integrata
4. Campionamento da prelievo capillare

SOFTWARE PER SISTEMI EMOGAS

La ditta dovrà offrire per ogni Azienda sanitaria un software per la gestione del sistema emogas in grado di:

5. Collegare alla rete aziendale gli strumenti di emogas collocati nelle varie sedi per scaricare i risultati degli esami effettuati nel LIS Aziendale
6. Permettere la tracciabilità del dato analitico prodotto con memorizzazione dei risultati, operatore, analizzatore, flag strumentali
7. Associare ID paziente o ID richiesta ad anagrafiche create o scaricate da database centrale da parte di utenti autorizzati
8. Mantenere la tracciabilità delle manutenzioni se prevista
9. Eseguire statistiche su analisi, pazienti, analizzatori
10. Garantire l'accesso con password a vari livelli
11. Visualizzare tutte le analisi eseguite

Il software deve essere disponibile presso il laboratorio di riferimento La ditta deve fornire l'hardware necessario alla piena funzionalità del software offerto, compreso gruppo di continuità (ove indicato) e le licenze per i vari collegamenti

CRITERI DI VALUTAZIONE

ref	Criteri	Q	Punteggio (max 70)
STRUMENTAZIONE E MATERIALE DI CONSUMO			
1	Minor volume di campione	Q3	2
2	Allineamento dei valori misurati con quelli del laboratorio di riferimento	Q5	4
3	Valutazione delle interferenze analitiche da acAscorbico, maltosio, acetilcisteina, bilirubina, ac urico, paracetamolo, galattosio, acetaminofene, colesterolo, dopamina, ibuprofene, tolbutamide	Q1	6
4	Modalità di correzione dei risultati in caso di ematocrito anormale (sia alto che basso)	Q2	6
5	Parametri aggiuntivi misurabili dallo strumento ed utili in situazioni di emergenza/urgenza (es chetonemia)	Q2	6
6	Modalità di protezione degli strumenti per uso in ambienti sterili ed in sicurezza in zone infette	Q2	4
7	Modalità di segnalazione di risultati critici sullo strumento	Q2	3
8	Descrivere il processo analitico per l'esecuzione degli esami richiesti con particolare riferimento alle soluzioni adottate per garantire la sicurezza dell'operatore in fase di campionamento. Ai fini della valutazione è richiesta una DEMO per i cui contenuti minimi si rimanda al paragrafo relativo alla DEMO	Q2	12
9	Livelli di controlli di qualità forniti	Q3	2
10	Caratteristiche del progetto di formazione e certificazione degli operatori abilitati	Q1	2
11	Estensione range glicemico	Q2	3
SOFTWARE PER LA GESTIONE DEL SISTEMA ED INTERFACCIAMENTO A LIS DEL LABORATORIO CENTRALE REFERENTE			
12	Modalità del controllo remoto per blocco risultati, trasmissione messaggi, (Relazionare)	Q2	4
13	Caratteristiche middleware offerto in relazione alla tracciabilità del dato analitico prodotto con memorizzazione del risultato, operatore, analizzatore, flag strumentali, manutenzioni, lotto reagenti, CQ (Relazionare)	Q2	4
14	Possibilità di accettazione e refertazione in caso di mancanza della rete con invio automatico dei dati quando ripristinata	Q5	2
15	Disponibilità di archivio informatico locale	Q5	2
16	Modalità e tipologia di statistiche elaborate	Q2	2
17	Possibilità di interfacciamento delle diverse tipologie di analizzatori (coagulazione, emogasecc) già presenti in reparto per la realizzazione di un unico sistema POCT controllato dal laboratorio centrale	Q1	4
18	Sistema di protezione dei dati contenuti nel database offerto	Q1	2

ART. 3 CONTENUTI MINIMI RICHIESTI PER LA PRESENTAZIONE DELLA DEMO

Ai fini della valutazione dei sistemi offerti, è richiesto agli offerenti di produrre in sede di offerta una DEMO illustrativa delle funzionalità dei sistemi proposti, sotto forma di “*video tutorial*”, con i contenuti di seguito specificati.

Si precisa che ogni campo della piattaforma Sintel consente l’upload di file con limitazione di 100 MB. Si raccomanda, pertanto, di verificare le dimensioni del video tutorial non essendo possibile procedere ad ampliamenti dello spazio disponibile sulla piattaforma.

DEMO per Lotti 1 e 4

La DEMO, inserita nell’apposito campo di offerta tecnica della piattaforma Sintel, sotto forma di “*Video Tutorial*” dovrà prevedere l’esecuzione di **tre campioni (normale, alcalosi, acidosi)** e dovrà permettere di visualizzare nel dettaglio almeno le seguenti operazioni:

1. Rappresentare le medesime condizioni in cui si troverà ad operare l’infermiere addetto all’emogasanalizzatore
2. Le modalità di accettazione del campione sullo strumento e di richiamo dal LIS
3. Le modalità di gestione della tracciabilità (del campione e dell’operatore)
4. Le modalità di presentazione del campione sia da siringa che da provetta che da capillare
5. Le modalità di gestione della sicurezza dell’operatore sia in fase di esecuzione dell’analisi che si smaltimento dei rifiuti
6. L’esecuzione di un controllo così come fornito dalla ditta
7. L’esecuzione di una calibrazione per tutti i parametri richiesti
8. Le eventuali manovre da eseguire a carico dell’operatore in caso di fallimento dei controlli e delle calibrazioni
9. La sostituzione di ciascun consumabile (indicare l’eventuale necessità di condizionamento prima dell’inizio dell’attività)
10. La gestione dei rifiuti
11. Le procedure di manutenzione ordinaria e periodica degli strumenti per mantenerli in perfetta efficienza, così come previsto dalle istruzioni operative fornite
12. Le modalità di disostruzione in caso di coaguli o bolle
13. La funzionalità del middleware gestionale e del cruscotto di controllo remoto da parte del laboratorio

DEMO Lotto 2

La DEMO, inserita nell’apposito campo di offerta tecnica della piattaforma Sintel, in formato video dovrà prevedere l’esecuzione di **due o più campioni (normale, patologico per chimica, emocromo, troponina, coagulazione)** e dovrà permettere di visualizzare nel dettaglio almeno le seguenti operazioni:

1. Rappresentare le medesime condizioni in cui si troverà ad operare l’infermiere addetto all’emogasanalizzatore
2. Le modalità di accettazione del campione sullo strumento e di richiamo dal LIS
3. Le modalità di gestione della tracciabilità (del campione e dell’operatore)
4. Le modalità di presentazione della provetta
5. Le modalità di gestione della sicurezza dell’operatore sia in fase di esecuzione dell’analisi che si smaltimento dei rifiuti
6. L’esecuzione di un controllo così come fornito dalla ditta
7. L’esecuzione di una calibrazione per tutti i parametri richiesti
8. Le eventuali manovre da eseguire a carico dell’operatore in caso di fallimento dei controlli e delle calibrazioni

9. La sostituzione di ciascun consumabile (indicare l'eventuale necessità di condizionamento prima dell'inizio dell'attività)
10. La gestione dei rifiuti
11. Le procedure di manutenzione ordinaria e periodica degli strumenti per mantenerli in perfetta efficienza, così come previsto dalle istruzioni operative fornite
12. Le modalità di distruzione in caso di coaguli o bolle
14. La funzionalità del middleware gestionale e del cruscotto di controllo remoto da parte del laboratorio
15. La modalità di segnalazione delle anomalie e blocco parametri in caso di alterazione degli indici del siero

DEMO Lotto 3

La DEMO, inserita nell'apposito campo di offerta tecnica della piattaforma Sintel, in formato video dovrà prevedere l'esecuzione di **due o più campioni (normale, patologico)** e dovrà permettere di visualizzare nel dettaglio almeno le seguenti operazioni:

1. messa in funzione dello strumento da spento,
2. calibrazione,
3. cambio lotto,
4. controllo di qualità,
5. esecuzione di 3 determinazioni in successione,
6. scarico delle strisce utilizzate,
7. manutenzione preventiva e straordinaria più frequente a carico dell'operatore
- 8.

ART. 4 VALUTAZIONE DI EQUIVALENZA

In applicazione dell'art. 68, comma 7, la Commissione Giudicatrice all'uopo incaricata della valutazione delle offerte tecniche non può dichiarare inammissibile o escludere un'offerta per il motivo che le forniture o i servizi offerti non sono conformi alle specifiche tecniche indicate nei documenti di gara se, nella propria offerta, l'offerente dimostra con qualsiasi mezzo appropriato che le soluzioni proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche.

Pertanto, al fine di consentire alla Commissione Giudicatrice la valutazione di equivalenza, è onere dell'operatore economico offerente inserire nell'offerta tecnica una dichiarazione di equivalenza corredata dai mezzi di prova atti a dimostrare che la soluzione proposta è equivalente ai requisiti individuati dalle specifiche tecniche indicate nel Capitolato di gara

ART. 5 – TEMPISTICHE

Salvo diverse indicazioni che verranno eventualmente comunicate formalmente alla Ditta Aggiudicataria dalle singole Amministrazioni utilizzatrici, qui di seguito sono indicati i tempi che la Ditta dovrà rispettare per:

- **Consegna delle apparecchiature:** i POCT dovranno essere consegnati presso le sedi indicate dagli Enti aderenti alla convenzione entro **il termine di 15 giorni solari** dalla ricezione della richiesta di consegna;
- **Installazione,** messa in funzione e consegna alle Ingegnerie Cliniche della Aziende Appaltanti del verbale di installazione : **entro 5 giorni solari** dalla data di consegna;
- **Collaudo di accettazione:** **entro 15 giorni solari** dalla ricezione da parte delle Ingegnerie Cliniche delle Aziende Appaltanti del Verbale di Installazione; tale termine potrà essere prorogato di

ulteriori 30 giorni solari nel caso in cui vengano riscontrate carenze di qualsiasi natura durante la fase di collaudo;

- **Consegna dei test (reagenti e materiale consumabile):** entro **5 giorni solari** dalla ricezione della richiesta di consegna, salvo i casi di urgenza. Nei casi di urgenza, la consegna dei reagenti e del materiale consumabile deve essere garantita **entro 24 ore** dalla richiesta di consegna.
- **Ritiro e smaltimento** di tutti gli imballi e/o contenitori resisi necessari per la consegna e l'installazione dei dispositivi: nel più breve tempo possibile e comunque entro e non oltre la giornata dell'installazione dei dispositivi;

ART. 6 - Condizioni Della Fornitura e Limitazione Di Responsabilità

1. Sono a carico del Fornitore, intendendosi remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre, tutti gli oneri, le spese ed i rischi relativi alla prestazione delle attività e dei servizi oggetto della Convenzione, nonché ad ogni attività che si rendesse necessaria per la prestazione degli stessi o, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste, ivi compresi quelli relativi ad eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all'esecuzione contrattuale.
2. Il Fornitore garantisce l'esecuzione di tutte le prestazioni a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nella presente Convenzione, pena la risoluzione di diritto della Convenzione medesima e/o dei singoli Ordinativi di Fornitura, restando espressamente inteso che ciascuna Amministrazione Contraente potrà risolvere unicamente l'Ordinativo di Fornitura da essa emesso.
3. Le prestazioni contrattuali debbono necessariamente essere conformi, salva espressa deroga, alle caratteristiche tecniche e all'Offerta Tecnica del Fornitore. In ogni caso, il Fornitore si obbliga ad osservare tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente alla stipula della Convenzione.
4. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente alla stipula della Convenzione, restano ad esclusivo carico del Fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre ed il Fornitore non può, pertanto, avanzare pretesa di compensi, a qualsiasi titolo, nei confronti delle Amministrazioni Contraenti, o, comunque, della Centrale, per quanto di propria competenza, assumendosene il medesimo Fornitore ogni relativa alea.
5. Il Fornitore si impegna espressamente a manlevare e tenere indenne la Centrale e le Amministrazioni da tutte le conseguenze derivanti dalla eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche e di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.
6. Le attività contrattuali da svolgersi presso i locali delle Amministrazioni contraenti devono essere eseguite senza interferire nell'ordinaria attività: le modalità ed i tempi devono comunque essere concordati con le Amministrazioni stesse. Il Fornitore prende atto che, nel corso dell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, i locali delle medesime Amministrazioni continuano ad essere utilizzati per la loro destinazione istituzionale dal loro personale e/o da terzi autorizzati; il Fornitore si impegna, pertanto, ad eseguire le predette prestazioni salvaguardando le esigenze dei suddetti soggetti, senza recare intralci, disturbi o interruzioni alla attività lavorativa in atto.
7. Il Fornitore si impegna in particolare, ad avvalersi, per la prestazione delle attività contrattuali, di personale specializzato che può accedere nei locali delle Amministrazioni nel rispetto di tutte le relative prescrizioni e procedure di sicurezza e accesso, fermo restando che è cura ed onere del Fornitore verificare preventivamente tali prescrizioni e procedure.
8. Il Fornitore si obbliga a consentire alla Centrale, nonché alle Amministrazioni, per quanto di rispettiva competenza, di procedere in qualsiasi momento e anche senza preavviso alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto degli Ordinativi di Fornitura, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.
9. Resta espressamente inteso che la Centrale non può in nessun caso essere ritenuta responsabile nei confronti delle altre Amministrazioni contraenti. Inoltre, ogni Amministrazione Contraente può essere considerata responsabile unicamente e limitatamente alle obbligazioni nascenti dagli Ordinativi di Fornitura da ciascuna emessi.

Art. 7 - Obbligazioni specifiche del Fornitore

1. Il Fornitore si obbliga, oltre a quanto previsto nelle altre parti della Convenzione, a:
 - a) fornire i beni oggetto della Convenzione ed a prestare i servizi connessi, impiegando tutte le strutture ed il personale necessario per la loro realizzazione secondo quanto stabilito nella Convenzione e negli Atti di gara;
 - b) manlevare e tenere indenne la Centrale nonché le Amministrazioni contraenti, per quanto di rispettiva competenza, dalle pretese che i terzi dovessero avanzare in relazione ai danni derivanti dal malfunzionamento dei beni oggetto della Convenzione, ovvero in relazione a diritti di privativa vantati da terzi;
 - c) predisporre tutti gli strumenti e le metodologie, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di servizio, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza, nonché atti a consentire alla Centrale di monitorare la conformità delle forniture alle norme previste nella Convenzione e negli Ordinativi di Fornitura e, in particolare, ai parametri di qualità predisposti;
 - d) comunicare tempestivamente le eventuali variazioni della propria struttura organizzativa coinvolta nell'esecuzione della Convenzione e degli Ordinativi di Fornitura, indicando analiticamente le variazioni intervenute;
 - e) consegnare, all'atto della prima fornitura eseguita a ciascuna Amministrazione, una dichiarazione attestante che i prodotti consegnati nel corso dell'Ordinativo di Fornitura sono i medesimi presentati in sede di gara e una copia della scheda tecnica di ogni singolo prodotto.
2. Il Fornitore si obbliga ad eseguire la fornitura oggetto della Convenzione in tutti i luoghi che verranno indicati nelle Richieste di Consegna emesse da ciascuna Amministrazione contraente, nel rispetto di quanto previsto nella medesima Convenzione e fermo restando che forniture e servizio dovranno essere eseguiti con continuità anche in caso di eventuali variazioni della consistenza e della dislocazione delle sedi e degli uffici di detti soggetti.
3. Il Fornitore si impegna a predisporre e trasmettere alla Centrale, in formato elettronico, tutti i dati e la documentazione di rendicontazione delle forniture secondo quanto previsto al successivo articolo.

Art. 8 - Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro

1. Il Fornitore si obbliga ad ottemperare a tutti gli obblighi verso i propri dipendenti derivanti da disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro, ivi compresi quelli in tema di igiene e sicurezza, nonché la disciplina previdenziale e infortunistica, assumendo a proprio carico tutti i relativi oneri.
2. Il Fornitore si obbliga ad applicare, nei confronti dei propri dipendenti occupati nelle attività contrattuali, le condizioni normative e retributive non inferiori a quelle risultanti dai Contratti Collettivi ed Integrativi di Lavoro applicabili alla data di stipula del presente contratto alla categoria e nelle località di svolgimento delle attività, nonché le condizioni risultanti da successive modifiche ed integrazioni.
3. Il Fornitore si obbliga, altresì, a continuare ad applicare i su indicati Contratti Collettivi anche dopo la loro scadenza e fino alla loro sostituzione.
4. Gli obblighi relativi ai Contratti Collettivi Nazionali di Lavoro di cui ai commi precedenti vincolano il Fornitore anche nel caso in cui non aderisca alle associazioni stipulanti o receda da esse, per tutto il periodo di validità della presente Convenzione.
5. Il Fornitore si impegna, anche ai sensi e per gli effetti dell'art. 1381 Cod. Civ., a far rispettare gli obblighi di cui ai precedenti commi del presente articolo anche agli eventuali esecutori di parti delle attività oggetto della Convenzione.

Art. 9 - Adempimenti in materia di sicurezza sul lavoro

1. Il Fornitore è tenuto al rispetto di tutti gli obblighi connessi alle disposizioni in materia di sicurezza, protezione ed igiene dei lavoratori e deve aver adempiuto a tutti gli obblighi previsti dal D.Lgs. n. 81/2008 ed in particolare a quello della redazione del documento valutazione dei rischi inerenti l'attività da svolgere.
2. In tale documento devono essere accuratamente analizzati ed evidenziati i rischi relativi alla fornitura in oggetto, introdotti nel ciclo lavorativo delle singole Amministrazioni contraenti, definite ed applicate le conseguenti misure di prevenzione e protezione.
3. Il Fornitore è ritenuto interamente responsabile dell'applicazione delle misure di sicurezza previste dal documento di valutazione dei rischi suddetto e provvederà inoltre, a proprie spese a:
 - a) formare ed informare i propri dipendenti relativamente ai rischi connessi allo svolgimento della fornitura oggetto della presente gara ed alle misure di protezione da attuare per ridurre tali rischi;
 - b) controllare e pretendere che i propri dipendenti rispettino le norme vigenti di sicurezza e di igiene, nonché le disposizioni che le aziende sanitarie contraenti hanno definito e definiranno in materia;
 - c) disporre e controllare che i propri dipendenti siano dotati ed usino i dispositivi di protezione individuali e collettivi previsti ed adottati dal Fornitore stesso per i rischi connessi agli interventi da effettuare;
 - d) curare che tutte le attrezzature di lavoro ed i mezzi di opera siano a norma ed in regola con le prescrizioni vigenti;
 - e) informare immediatamente le Amministrazioni contraenti in caso di infortunio/incidente e a ottemperare, in tali evenienze, a tutte le incombenze previste dalla legge.
4. Il Fornitore, oltre alla sicurezza dei propri dipendenti è direttamente e pienamente responsabile della sicurezza delle terze persone che eventualmente si venissero a trovare nell'area di lavoro; in tal senso dovrà adottare adeguate misure di sicurezza atte ad evitare qualsiasi rischio a terzi nell'area di lavoro di propria competenza.

Art. 10 - Servizi accessori

1. Servizio di reportistica.

Il Fornitore dovrà trasmettere a S.U.A.R., in caso di richiesta, per tutta la durata del rapporto contrattuale, la reportistica relativa agli OdF ricevuti con indicazione, pena l'applicazione delle penali di cui oltre, almeno dei seguenti dati:

- Amministrazione Contraente che ha emesso l'OdF
- Importo della fornitura ed eventuale richiesta di riduzione di 1/5 (un quinto) dell'importo della fornitura
- Data ricezione OdF
- Dettaglio dei prodotti/servizi ordinati con indicazione della quantità
- Importi fatturati a ciascuna Amministrazione Contraente
- Eventuali contestazioni e/o applicazioni di penali da parte delle Amministrazioni Contraenti

Il report va trasmesso in formato elettronico all'indirizzo PEC di S.U.A.R. entro il termine di 7 giorni dalla richiesta, pena l'applicazione delle penali di cui oltre.

In caso di incompletezza e/o difformità dei dati trasmessi il Fornitore è tenuto a consegnare i dati completi e/o corretti entro 2 giorni lavorativi dalla richiesta di S.U.A.R., salva l'applicazione delle penali di cui oltre.

S.U.A.R. si riserva, altresì, di richiedere al Fornitore, al fine di monitorare l'andamento dei livelli di fornitura/servizio, l'elaborazione di report specifici contenenti dati aggregati e/o riassuntivi delle prestazioni effettuate da far pervenire a S.U.A.R., in formato elettronico, entro 15 giorni dalla richiesta, pena l'applicazione delle penali di cui oltre.

2. Materiale per il sito

Il Fornitore ha l'obbligo di fornire a richiesta di S.U.A.R., nel termine di 10 giorni lavorativi dalla richiesta decorrenti dalla data di ricezione della medesima tramite PEC, ulteriore materiale in formato elettronico (se non già fornito in sede di gara) utile per la pubblicazione sul profilo del committente, nonché tutte le informazioni eventualmente utili per gli utenti, pena l'applicazione delle penali di cui oltre. L'obbligo riguarda, in particolare:

- Richiesta di cataloghi in formato elettronico dei prodotti oggetto di fornitura recanti i dati identificativi indicati da S.U.A.R., anche ai fini dell'inserimento sul NECA
- Richiesta di dati necessari ai fini dell'adempimento alle normative vigenti in materia di fatturazione ed ordine elettronico

3. Dati relativi Fornitore:

Il Fornitore ha l'obbligo di fornire alle Amministrazioni Contraenti informazioni relative:

☐ alle forniture/servizi compresi nella Convenzione;

r alle modalità di contatto con la propria struttura organizzativa (gestione ordini, magazzini, logistica) con indicazione dei relativi orari;

r alle modalità di inoltro dei reclami;

L alle modalità di compilazione delle singole Richieste di Consegna (RdC)

Art. 11 - Penali

1. Spetta a ciascuna Amministrazione Contraente interessata procedere alla rilevazione, contestazione, anche ai sensi di quanto previsto dalla Convenzione di fornitura/servizio, all'istruttoria, all'accertamento ed all'applicazione delle penali di cui ai commi seguenti, fermo restando i poteri in capo a S.U.A.R. di cui al successivo comma 3.
2. Ciascuna Amministrazione Contraente potrà applicare, a seguito di debita motivazione, le seguenti penali:
 - a) in caso di ritardo sulle consegne non imputabile all'Amministrazione Contraente ovvero a forza maggiore o caso fortuito, per ogni giorno solare una penale pari a € 500,00 e, comunque, in misura non superiore complessivamente al 10% dello stesso ammontare netto contrattuale dell'OdF. Nel caso vengano applicate penali in misura superiore al 10% dell'ammontare netto contrattuale dell'OdF ogni Amministrazione contraente si riserva la facoltà di considerare risolto il contratto, con conseguente richiesta a S.U.A.R. di procedere all'incameramento della propria quota del deposito cauzionale definitivo, proporzionalmente alla quota residua non ancora svincolata dall'avanzamento dell'esecuzione e fatto salvo il risarcimento di ulteriori danni, il cui valore economico eccede l'importo incamerato;
 - b) in caso di mancata consegna parziale o totale dei prodotti, entro l'ulteriore termine massimo concesso oltre gli ordinari termini contrattuali, una penale massima pari al 10% del valore della mancata fornitura; in questo caso le Amministrazioni contraenti potranno rivolgersi ad altro fornitore addebitando alla ditta aggiudicataria anche l'eventuale maggiore spesa, nonché ogni altro danno, spesa o pregiudizio che per tali fatti potessero derivare;
 - c) nei casi di fermo macchina. Fermo macchina: il tempo di fermo sarà calcolato secondo il seguente schema:
 - manutenzione preventiva, programmata = tempo naturale (ore) consecutivo (feriale, festivo) tra il momento in cui la macchina viene resa disponibile dagli utilizzatori e il momento della consegna da parte della ditta certificata dal verbale di lavoro sottoscritto da chi prende in consegna l'unità dopo l'intervento.
 - manutenzione correttiva (guasto o malfunzionamento) = tempo naturale (ore) consecutivo (feriale, festivo) tra la segnalazione del problema riscontrato e la ripresa dell'attività certificata dal verbale di lavoro sottoscritto da chi prende in consegna l'unità dopo l'intervento.

Penali: per ogni giorno naturale di fermo macchina aggiuntivo rispetto a 10 giorni/anno l'Azienda Sanitaria provvederà ad applicare una penale per un valore pari a € 500,00 IVA esclusa al giorno.

d) Mancato rispetto delle tempistiche di intervento per manutenzione straordinaria/correttiva indicate all'art. 1 del presente capitolato tecnico prestazionale. Penale: € 200,00 per ogni ora di ritardo dalla ricezione dalla richiesta di intervento.

e) in caso di mancata rispondenza dei prodotti ai requisiti richiesti, ciascuna A.S.L., E.O. e IRCCS potrà:

L restituire la merce al Fornitore che sarà tenuto a ritirarla a sue spese e che dovrà impegnarsi a sostituirla entro i termini indicati dagli stessi;

r restituire la merce al Fornitore che sarà tenuto a ritirarla a sue spese, senza chiederne la sostituzione e procedere all'acquisto in danno, salvo l'esperimento di ogni altra azione a tutela dei propri interessi e salvo in ogni caso il risarcimento degli ulteriori danni.

Nei casi di cui alle lettere b), e d) perdurando l'inadempienza contestata oltre il periodo di 30 giorni ogni Amministrazione Contraente ha facoltà di dichiarare risolto l'OdF salvo in ogni caso il risarcimento del danno, dandone immediata comunicazione a S.U.A.R.;

3. In ogni caso di inadempimento, non imputabile a S.U.A.R. ovvero causato da forza maggiore o da caso fortuito, relativo ai livelli di servizio richiesti al Fornitore sono stabilite le penali seguenti:

a) Per ogni giorno solare di ritardo rispetto al termine stabilito per la comunicazione di cessione del brevetto ai sensi dell'art. 11 della Convenzione di Fornitura, S.U.A.R. applica al Fornitore una penale pari all'1% del valore della Convenzione;

b) Per ogni giorno solare di ritardo rispetto al termine stabilito per l'invio della reportistica di cui all'art. 10 comma 1 "Servizio di reportistica" S.U.A.R. applica al Fornitore una penale di Euro 200,00;

c) Per ogni giorno solare di ritardo rispetto al termine stabilito per l'invio del materiale richiesto all'art. 10 comma 2 "Materiale per il sito" S.U.A.R. applica al Fornitore una penale di € 500,00

4. Deve considerarsi ritardo anche il caso in cui il Fornitore esegua le prestazioni contrattuali in modo anche solo parzialmente difforme dalle prescrizioni contenute nella presente Convenzione; in tali casi le Amministrazioni applicano al Fornitore le penali di cui ai precedenti commi sino al momento in cui la fornitura inizia ad essere prestata in modo effettivamente conforme alle disposizioni contrattuali, fatto salvo in ogni caso il risarcimento del maggior danno.

5. La Centrale in caso di reiterati inadempimenti del Fornitore, segnalati alla stessa dalle Amministrazioni Contraenti, salvo il diritto di risoluzione della Convenzione in relazione alla gravità ravvisata negli stessi, può applicare penali rivalendosi sulla cauzione.

ART. 12 - Procedimento di contestazione dell'inadempimento ed applicazione delle penali da parte delle singole Amministrazioni Contraenti

1. Gli eventuali inadempimenti contrattuali che daranno luogo all'applicazione delle penali di cui all'art. 11 commi 1 e 2 dovranno essere contestati per iscritto all'indirizzo PEC del Fornitore dalla singola Amministrazione Contraente e comunicati da quest'ultima, per conoscenza, alla S.U.A.R.; in tal caso il Fornitore potrà contro dedurre per iscritto all'Amministrazione contestante entro il termine massimo di due (due) giorni lavorativi dalla ricezione della comunicazione stessa.

2. Qualora le predette deduzioni non pervengano all'Amministrazione nel termine indicato o, pur essendo pervenute tempestivamente, non siano ritenute idonee, a giudizio della medesima Amministrazione contestante, a giustificare l'inadempienza, questa procederà all'applicazione delle penali al Fornitore

3. L'ammontare della penale applicata all'esito del procedimento di contestazione di cui ai commi precedenti è addebitato dall'Amministrazione contestante sul corrispettivo della fattura da liquidare al Fornitore e solo in difetto di quest'ultimo e comunque in subordine sul deposito cauzionale rilasciato dal Fornitore in favore di S.U.A.R., senza bisogno di diffida, ulteriore accertamento o procedimento giudiziario.

4. Ciascuna singola Amministrazione contraente potrà applicare al Fornitore le penali sopra indicate sino alla concorrenza del 10% (dieci per cento) del valore del proprio OdF. In ogni caso l'applicazione delle penali

previste nel presente atto non preclude il diritto delle singole Amministrazioni Contraenti al risarcimento dei maggiori danni.

5. La richiesta e/o il pagamento delle penali di cui sopra non esonera in nessun caso il Fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per quale si è reso inadempiente.

Art. 13 - Procedimento di contestazione dell'inadempimento ed applicazione delle penali da parte di S.U.A.R

1. Gli eventuali inadempimenti che danno luogo all'applicazione delle penali di cui all'art. 11 commi 3 e 5 dovranno essere contestati per iscritto all'indirizzo PEC del Fornitore da S.U.A.R; in tal caso il Fornitore potrà contro dedurre per iscritto a S.U.A.R entro il termine massimo di 5 (cinque) giorni lavorativi dalla ricezione della contestazione.
2. Qualora le predette deduzioni non pervengano a S.U.A.R nel termine indicato o, pur essendo pervenute tempestivamente, non siano ritenute idonee a giudizio della stessa S.U.A.R a giustificare l'inadempimento, questa procederà all'applicazione delle penali al Fornitore.
3. L'ammontare della penale applicata all'esito del procedimento di contestazione di cui ai commi precedenti verrà addebitato sul deposito cauzionale rilasciato dal fornitore a favore di S.U.A.R. In tal caso è obbligo del Fornitore provvedere al reintegro immediato della cauzione per la parte decurtata.
4. S.U.A.R potrà applicare al Fornitore le penali di cui al comma 1 del presente articolo sino alla concorrenza della misura massima pari al 10% (dieci per cento) dell'importo contrattuale massimo complessivo fermo il risarcimento degli eventuali maggiori danni. Nella determinazione della misura massima del 10% S.U.A.R terrà conto anche delle penali eventualmente applicate dalle singole Amministrazioni, regolarmente comunicate e documentate.
5. La richiesta e/o il pagamento delle penali di cui sopra non esonera in nessun caso il Fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per quale si è reso inadempiente

Art. 14 - Indisponibilità temporanea del prodotto, indisponibilità e/o impossibilità della fornitura, evoluzione tecnica

1. Nei casi di indisponibilità temporanea dovuta ad eventi occasionali (es. rotture di stock) il Fornitore dovrà darne comunicazione per iscritto a S.U.A.R ed alle Amministrazioni Contraenti, indicando la data a partire dalla quale non potranno essere garantiti i termini di consegna evidenziando la sopravvenuta indisponibilità temporanea del prodotto.
2. L'Amministrazione Contraente, laddove necessario al fine di assicurare la continuità del servizio e previa comunicazione scritta al Fornitore, potrà procedere all'esecuzione in danno del Fornitore acquistando i prodotti su libero mercato ed addebitando l'eventuale differenza di costo al Fornitore.
3. Alla risoluzione dell'indisponibilità del prodotto, il Fornitore dovrà darne immediata comunicazione alle Amministrazioni Contraenti ed alla S.U.A.R.
4. Salvo quanto previsto dall'art. 106, comma 2, D. Lgs. n. 50/2016, tutti i casi di indisponibilità non temporanea del prodotto (e/o impossibilità della fornitura del prodotto) ascrivibili alla sfera del Fornitore, inclusi i seguenti casi:
 - Sospensione o ritiro dell'autorizzazione alla produzione e/o commercializzazione del prodotto da parte delle Autorità competenti
 - Sospensione della produzione o impedimento e/o interdizione all'utilizzo del sito produttivo (es. sequestro ecc.) a seguito delle Autorità Competenti;
 - Revoca, recesso, risoluzione, interruzione, sospensione, scadenza dei contratti di licenza e/o concessione di vendita e/o commercializzazione e/o distribuzione del prodotto;
 - Fermo, anche temporaneo, di produzione o distribuzione del prodotto a seguito di decisione del produttore o, comunque, per fatto ascrivibile all'attività di impresa del produttore e/o comunque del Fornitore;

- Sospensione e/o interruzione o comunque indisponibilità della fornitura a seguito di vicende contrattuali relative alla licenza di distribuzione e/o commercializzazione

Sono considerati casi di inadempimento contrattuale del Fornitore a seguito dei quali S.U.A.R. procederà alla risoluzione della convenzione stipulata con il Fornitore inadempiente, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 11 della Convenzione di Fornitura, riservandosi la facoltà di attivare, al fine di garantire in tempi rapidi la continuità delle forniture alle Amministrazioni Contraenti, l'istituto dell'interpello ex art. 110 D. Lgs. n. 50/2016 nonché ogni altro strumento previsto dalla normativa vigente.

5. Al contempo, ciascuna singola Amministrazione Contraente al verificarsi delle ipotesi di indisponibilità del prodotto di cui al comma 4 ha diritto di risolvere l'OdF e procedere, previa comunicazione scritta al Fornitore, all'esecuzione in danno del medesimo procedendo all'acquisto sul libero mercato per la quantità strettamente necessaria a soddisfare le proprie immediate ed improvviste esigenze, addebitando al Fornitore originario l'eventuale differenza di costo.
6. Il Fornitore si impegna ad informare periodicamente e tempestivamente a S.U.A.R. e le Amministrazioni Contraenti sulla evoluzione tecnica dei prodotti oggetto della Convenzione e delle conseguenti possibili variazioni da apportare alle forniture ed alla prestazione dei servizi
7. Il Fornitore si impegna, nel caso vengano introdotti sul mercato prodotti innovativi in continuità progettuale rispetto al prodotto aggiudicato, previo invio di scheda tecnica e parere favorevole di S.U.A.R. o della Commissione Giudicatrice (ove prevista), ad immettere nella fornitura il prodotto innovato alle stesse condizioni contrattuali.

Art. 15 - Proprietà dei prodotti

Con riferimento a ciascun Ordinativo di Fornitura, l'Amministrazione contraente acquisisce la proprietà dei beni a partire dalla data di consegna; prima di tale data tutti i rischi di perdite, furti e danni ai prodotti forniti, durante il trasporto e la sosta nei locali dell'Amministrazione Contraente, sono a carico del Fornitore, salva la responsabilità dell'Amministrazione medesima se le perdite, furti e danni sono ad essa direttamente imputabili per dolo o colpa grave. In caso di noleggio la proprietà resta in capo al fornitore.

Art. 16 - Verifiche della convenzione e della fornitura

1. S.U.A.R. si riserva il diritto di verificare in ogni momento la corretta esecuzione della Convenzione di Fornitura, ivi compreso l'andamento dei consumi delle Amministrazioni Contraenti.
2. Le Amministrazioni Contraenti, anche tramite terzi da essi incaricati, hanno la facoltà di effettuare, in corso di fornitura, verifiche anche a campione, di corrispondenza delle caratteristiche quali/quantitative del prodotto fornito e/o dei servizi prestati.
3. Ciascuna Amministrazione Contraente nomina un RUP, oltre all'eventuale Direttore dell'Esecuzione (DEC). Il RUP dell'Amministrazione Contraente, in coordinamento con il DEC (se nominato), assume specificamente in ordine al singolo OdF attuativo della Convenzione i compiti di cura, controllo e vigilanza nella fase di esecuzione contrattuale, nonché nella fase di verifica della conformità delle prestazioni contrattuali ai sensi dell'art. 31, comma 12, D. Lgs. n. 50/2016 e del D.M. 49/2018.
4. Le Amministrazioni Contraenti trasmettono a S.U.A.R. ed al Fornitore le dichiarazioni/certificazioni di completa ed esatta esecuzione relativamente agli OdF.

Art. 17 - Riservatezza (Privacy)

1. La Ditta aggiudicataria si impegna ad osservare e fare osservare ai propri dipendenti, incaricati e collaboratori, il segreto nei confronti di chiunque, per quanto riguarda fatti, informazioni, dati e atti di cui sia

venuta a conoscenza nell'espletamento del servizio. In particolare, la Ditta aggiudicataria si impegna a non cedere, non consegnare, non copiare, non riprodurre, non comunicare, non divulgare, non rendere disponibili in qualsiasi modo o a qualsiasi titolo a terzi le informazioni acquisite durante l'esecuzione del servizio, se non a soggetti autorizzati dalle Amministrazioni contraenti.

2. La Ditta aggiudicataria si impegna a rispettare e a far rispettare ai propri dipendenti, collaboratori e incaricati la vigente normativa concernente la protezione e il trattamento dei dati personali e sensibili, oltre a creare e mantenere gli archivi informatici dei dati inseriti per l'intera durata dell'appalto, nonché a consegnarli alle Amministrazioni contraenti al termine dello stesso secondo le modalità che saranno richieste. In particolare dovranno essere rispettate le disposizioni contenute nel Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati – regolamento UE n. 2016/679 e relative norme di armonizzazione.

3. La Ditta aggiudicataria verrà inoltre designata “Responsabile del trattamento” attenendosi ai compiti ed alle istruzioni che verranno individuate analiticamente dalle Amministrazioni contraenti nella nomina formale a responsabile del trattamento, secondo quanto disposto dall'art. 28 del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati – regolamento UE n. 2016/679 e relative norme di armonizzazione.

Dovrà anche avere un Responsabile Protezione Dati e una procedura interna di data breach. Eventuali ditte di vigilanza dovranno essere nominate dalla ditta aggiudicataria quali ulteriori responsabili del trattamento.

Documentazione da presentare in sede di avvio del contratto:

1. In ottemperanza agli obblighi derivanti dal Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati – regolamento UE n. 2016/679 (in seguito Regolamento Europeo) e relative norme di armonizzazione, relativi alla verifica di affidabilità del futuro aggiudicatario della presente procedura - prevista per la designazione quale Responsabile del trattamento dati ai sensi dell'art. 28 del Regolamento Europeo e in osservanza del principio di responsabilizzazione (accountability) di cui all'art. 5 - comma 2 - del Regolamento Europeo, le ditte aggiudicatarie si impegnano a fornire alle Amministrazioni utilizzatrici le seguenti specifiche, procedure e tutele volte alla protezione dei dati, della dignità, delle libertà fondamentali e dei diritti dell'individuo, nonché della valutazione di impatto privacy. Quanto indicato dai successivi punti (da a) a e)) dovrà essere oggetto di specifica dichiarazione, contenente le modalità esecutive, riguardante:

a) le finalità perseguite nel trattamento dati, quali già precisate dalla stazione appaltante, garantendo il rispetto delle medesime ed illustrando quelle ulteriori perseguite, concordate con il Responsabile della Protezione dei dati Aziendale (RPD), impegnandosi in tale ipotesi a illustrare e produrre atti e garanzie necessarie volti ad informare previamente l'interessato nel caso di ulteriore trattamento dei dati per finalità diverse da quelle per cui i dati verranno raccolti e a trattare i dati in conformità al dettato normativo;

b) non comunicare, diffondere o condividere con terzi, neppure se individuati come sub gestori di procedure ovvero di attività, i dati oggetto di trattamento, salvo esplicita autorizzazione del titolare ovvero per adempimenti di legge;

c) comunicare tempestivamente al titolare e, comunque entro e non oltre 5 giorni, preferibilmente via PEC, ovvero per posta elettronica ordinaria indirizzata al Responsabile della Protezione dei dati, le richieste di esercizio dei diritti ricevute da eventuali interessati al fine di consentire all'Azienda Sanitaria ed Ente/Istituto del Servizio Sanitario Regionale di adempiere agli obblighi stabiliti per legge europea;

d) aver fatto sottoscrivere ai propri dipendenti o ai sottoposti alla sua autorità, che trattano i dati in parola, un patto di riservatezza, individuando altresì, per ciascuno di essi o per categoria, uno specifico ambito di trattamento dei dati collegato alle mansioni ricoperte, in relazione alle funzioni loro attribuite per svolgere il presente incarico;

e) osservare, applicare ed attuare, anche per conto di eventuali terzi affidatari, le disposizioni del Regolamento Europeo e relative norme di armonizzazione, con particolare riguardo alle misure di sicurezza organizzative e tecniche idonee adottate; produrre evidenza di nomina delle persone autorizzate, degli amministratori di sistema e della formazione privacy loro somministrata. Produrre anche nomina a ulteriore responsabile di eventuali sub fornitori;

f) (con particolare riferimento ai servizi informatici richiesti dal presente Capitolato) illustrare con opportuna relazione scritta le modalità di trattamento dati di cui ai seguenti punti, dichiarando inoltre:

I. di possedere adeguata polizza assicurativa a tutela dei rischi inerenti / derivanti dall'attività oggetto di gara, ivi compresi quelli inerenti/derivanti dal connesso trattamento dati;

- II.. di regolamentare gli accessi ai soli dati necessari all'esecuzione del servizio in relazione al profilo assegnato agli operatori, in ragione delle mansioni svolte, per il solo tempo necessario;
- III. di adottare un adeguato sistema dei profili di accesso, le modalità di autenticazione, i tempi di accesso e le modalità procedurali volte a limitare gli accessi ai dati ai soli profili abilitati;
- IV. di osservare, applicare ed attuare, anche per conto di eventuali terzi affidatari, le disposizioni del Regolamento Europeo e relative norme di armonizzazione, con particolare riguardo alle misure di sicurezza organizzative e tecniche idonee adottate ed alle procedure di continuità operativa ed emergenza, alle misure di eventuale recupero da disastro, a quelle di back-up utilizzate nonché di contenimento dei virus/malware informatici, e altre misure adottate, comprese quelle relative ai termini, ai tempi e alle modalità di conservazione dei dati;
- V. che la gestione segua i criteri di segretezza, riservatezza e tutela dei dati, esplicitando i principi adottati per il trattamento dei medesimi al solo scopo di informatizzare determinate gestioni di servizi;
- VI. di individuare, osservare, applicare e garantire, anche per conto di eventuali terzi affidatari, le misure idonee a sicurezza del dato a norma del Regolamento Europeo e relative norme di armonizzazione, con particolare riferimento al loro trasferimento, alla loro conservazione, al loro ripristino, alla gestione dei data breach e dei file di log, traccianti gli accessi, nonché di conformare la procedura alle disposizioni fissate al proposito dal Regolamento Europeo e dalle norme europee applicabili, a quelle del Codice di Amministrazione Digitale di cui al D. Lgs. n. 82/2005 e ss.mm.ii. con particolare riferimento alle misure standard;
- VII. di fornire procedure / software conformi alle disposizioni vigenti in tema di protezione dati e di amministrazione digitale, comprensive degli opportuni aggiornamenti.

2. L'inadempimento di quanto sopra disposto (punti da a) a e) e da I) a VII) comunque verificatosi, costituisce inadempimento grave, causa di risoluzione di diritto del contratto di affidamento ovvero di caducazione dell'atto deliberativo di adesione aziendale al servizio in parola ai sensi e per gli effetti di cui all'1456 c.c., fatto salvo il ristoro di eventuali danni inerenti e /o derivanti da tali violazioni e l'obbligo di segnalazione al Garante per la protezione dei dati. L'esercizio di tale facoltà è effettuato con comunicazione scritta unilaterale a carattere recettizio. In riferimento agli obblighi di comunicazione previsti dagli articoli precedenti, la struttura farà riferimento al Responsabile della Protezione dei dati Aziendale. Le disposizioni del presente atto prevalgono su eventuali clausole contrattuali contrastanti. Inoltre l'attività sostanziale, sottesa alla presente gara ovvero da eseguirsi a seguito di questa, resta nell'esclusiva responsabilità dell'aggiudicatario che è tenuto a rispondere direttamente, a tutti gli effetti di legge, con manleva per eventuali violazioni di norme, inadempimenti giuridici, inosservanze regolamentari, nonché per i danni inerenti/derivanti dal trattamento dati inerente o derivanti dalle attività di gara di cui gli aderenti alle risultanze di gara possano essere chiamati a rispondere civilmente.

3. Il fornitore deve rispettare i principi di protezione dei dati fin dalla progettazione (privacy by design) e protezione dei dati per impostazione predefinita (privacy by default) di cui all'art 25 GDPR comunicando al committente le soluzioni individuate ed adottate per rispettare tali principi.

Tenendo conto dello stato dell'arte e dei costi di attuazione, nonché della natura, dell'oggetto, del contesto e delle finalità del trattamento, come anche del rischio di varia probabilità e gravità per i diritti e le libertà delle persone fisiche, il fornitore deve adottare idonee ed adeguate misure necessarie ai fini della sicurezza dei dati personali ai sensi dell'art. 32 del GDPR, fra le quali:

- a) La pseudonimizzazione e la cifratura degli eventuali dati personali/sanitari trattati;
- b) La capacità di assicurare su base permanente la riservatezza, l'integrità, la disponibilità e la resilienza dei sistemi e dei servizi di trattamento;
- c) La capacità di ripristinare tempestivamente la disponibilità e l'accesso dei dati personali/sanitari in caso di incendio fisico o tecnico;
- d) Una procedura per testare, verificare e valutare regolarmente l'efficacia delle misure tecniche ed organizzative al fine di garantire la sicurezza del trattamento, comunicando al committente le soluzioni individuate ed adottate per rispettare tale obbligo.

Il fornitore deve, inoltre:

- a) Installare e mantenere aggiornate, sugli strumenti elettronici oggetto del contratto, tutte le misure e gli accorgimenti eventualmente prescritti dai Provvedimenti emessi dall'Autorità Garante della privacy applicabili al servizio commissionato, nonché le ulteriori misure di sicurezza previste nel contratto di servizio;

- b) Evidenziare al committente le situazioni che richiedono misure di sicurezza aggiuntive a quelle indicate al punto precedente, suggerendo l'adozione di idonee e preventive misure di sicurezza in modo da ridurre i rischi di distruzione o perdita anche accidentale dei dati, di accesso non autorizzato, di trattamenti non consentiti o non conformi alle finalità della raccolta, allo scopo di consentire al committente di custodire e controllare i dati anche in relazione alle conoscenze acquisite in base al progresso tecnico, alla natura dei dati e alle specifiche caratteristiche del trattamento;
- c) Qualora il trattamento dei dati venga effettuato all'interno di ubicazioni del committente, il fornitore dovrà adottare le medesime misure di sicurezza disposte dal committente per i propri dipendenti;
- d) Qualora il trattamento dei dati venga effettuato al di fuori delle ubicazioni del committente, il fornitore dovrà adottare preventive misure di sicurezza che si rivelino adeguate per evitare i rischi di distruzione o perdita anche accidentale dei dati, di accesso non autorizzato dei dati, di trattamenti non consentiti o non conformi alle finalità della raccolta. In ogni caso, tali misure di sicurezza non dovranno essere inferiori, a quelle prescritte da Provvedimenti emessi dall'Autorità Garante per la protezione dei dati personali applicabili al servizio commissionato, nonché alle ulteriori misure di sicurezza disposte dal fornitore per i propri dipendenti e collaboratori.

Obbligo di cooperazione e vigilanza

1. Il fornitore deve assistere il committente ai fini del rispetto degli obblighi di cui agli articoli da 32 e 36 del GDPR, tenendo conto della natura del trattamento e delle informazioni a sua disposizione. In particolare, il fornitore deve assistere il committente con misure tecniche e organizzative adeguate, nella misura in cui ciò sia possibile, al fine di agevolare la realizzazione di valutazioni d'impatto sulla protezione dei dati personali, ai sensi dell'art. 35 del GDPR, per il trattamento in questione.

2. Il fornitore deve implementare soluzioni atte a rilevare eventuali violazioni dei dati personali (ossia le violazioni di sicurezza che comportano accidentalmente o in modo illecito la distruzione, la perdita, la modifica, la divulgazione non autorizzata o l'accesso ai dati personali trasmessi, conservati o comunque trattati) e, al verificarsi di tali violazioni, comunicarle tempestivamente al committente. Il fornitore si impegna, altresì, a collaborare attivamente con il committente ai fini delle conseguenti comunicazioni all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali e, eventualmente, agli interessati ai sensi degli artt. 33 e 34 del GDPR.

3. Il fornitore dovrà mantenere un costante controllo in merito al fatto che i dati siano trattati in modo lecito, secondo correttezza e comunque nel rispetto delle leggi, delle disposizioni in materia di trattamento compreso il profilo relativo alla sicurezza oltre che delle istruzioni impartite. A tal proposito dovrà anche condurre verifiche periodiche da effettuare in conformità alla normativa e nel rispetto minimo delle scadenze di legge. Il fornitore si impegna inoltre ad informare immediatamente il committente segnalando ogni situazione di cui venga a conoscenza che possa esporre il committente a violazioni di legge o possa generare un trattamento illecito o porre in pericolo la riservatezza e l'integrità dei dati.

Verifiche del committente

1. Il fornitore deve mettere a disposizione del committente tutte le informazioni necessarie per dimostrare la conformità con la normativa in materia di protezione dei dati personali e contribuire alle attività di revisione, comprese le verifiche realizzate dal committente o da un altro soggetto da questi incaricato.

Amministratori di Sistema

2. Inoltre, in relazione alle disposizioni di cui al Provvedimento del Garante citato in premessa, riguardante gli amministratori del Sistema, il fornitore si impegna a porre in essere le seguenti misure e accorgimenti:

a) Individuazione e Designazione individuale degli Amministratori di Sistema:

Individuare, nell'ambito dell'organizzazione del fornitore, le persone fisiche che svolgono una o più delle attività riconducibili alla mansione di Amministratore di Sistema. Designare per iscritto e su base individuale, quale amministratore di sistema, ciascuna di tali persone fisiche. L'atto di designazione deve recare, per ciascun soggetto, l'elencazione analitica degli ambiti di operatività consentiti in base al profilo di autorizzazione assegnato. Qualora l'esecuzione del servizio lo richieda, segnalare al committente la necessità di procedere analogicamente, indicando i nominativi da designare all'interno dell'organizzazione del committente.

- b) Valutazione delle caratteristiche soggettive. Documentare che l'attribuzione delle funzioni dell'Amministratore di Sistema sia avvenuta previa valutazione delle caratteristiche di esperienza, capacità ed affidabilità del soggetto designato, il quale deve fornire idonea garanzia del pieno rispetto delle vigenti disposizioni in materia di trattamento, ivi compreso il profilo relativo alla sicurezza.
- c) Elenco degli amministratori di sistema: redigere un elenco che riporti gli estremi identificativi delle persone fisiche designate Amministratori di Sistema dal fornitore, con l'elenco delle funzioni ad essi attribuite, in un documento interno che il fornitore si impegna a conservare direttamente e che deve essere immediatamente reso disponibile al committente, su semplice richiesta, per ogni eventuale evenienza, inclusi i casi di accertamenti da parte del garante. Tale documento deve essere mantenuto costantemente aggiornato. In ogni caso una copia del documento aggiornato deve essere inoltrata al committente all'atto della sottoscrizione del presente documento e, successivamente, entro la fine di ciascun anno solare.
- d) Comunicare al committente gli estremi identificativi di quegli Amministratori di Sistema la cui attività riguardi anche indirettamente servizi o sistemi che trattano o che permettono il trattamento di informazioni di carattere personale dei lavoratori. Ciò al fine di consentire al committente di rendere nota o conoscibile l'identità di tali Amministratori di Sistema nell'ambito della propria organizzazione, in relazione ai diversi servizi informatici cui questi sono preposti. Ogni variazione successiva deve essere immediatamente comunicata al committente.
- e) Registrazione degli accessi. Adottare sistemi idonei alla registrazione degli accessi logici (autenticazione informatica) ai sistemi di elaborazione e agli archivi elettronici, oggetto del contratto, da parte di tutti i soggetti Amministratori di Sistema che operano per conto del committente, da chiunque designati. Le registrazioni (access log) devono avere caratteristiche di completezza, inalterabilità e possibilità di verifica della loro integrità adeguate al raggiungimento dello scopo per cui sono richieste. Le registrazioni devono comprendere i riferimenti temporali e la descrizione dell'evento che le ha generate. Tali registrazioni devono essere conservate per un congruo periodo, non inferiore a sei mesi.
- f) Verifica delle attività. Verificare, con cadenza almeno annuale, l'operato degli Amministratori di Sistema in modo da controllare la rispondenza alle misure organizzative, tecniche e di sicurezza riguardanti i trattamenti dei dati personali previste dalle norme vigenti. I risultati dell'attività di verifica dovranno essere mantenuti disponibili dal fornitore.

Restituzione dei dati personali registrati nei Sistemi Informatici

1. Al termine del servizio oggetto del contratto il fornitore deve:

- a) provvedere alla consegna di una copia dei database e dei filesystem dei Sistemi informativi utilizzati per l'espletamento dell'appalto e all'esportazione dei dati nei database in un formato disponibile ed elaborabile (es. files.csv), secondo modalità concordate con l'RPD aziendale e con il Responsabile dei sistemi informativi aziendali;
- b) restituire tutti i dati personali/sanitari eventualmente detenuti al committente e cancellare le eventuali copie esistenti in suo possesso.

Dovere di informazione

1. Il fornitore deve informare immediatamente il committente qualora, a suo parere, un'istruzione violi il regolamento europeo o altre disposizioni, nazionali o dell'Unione, relative alla protezione dei dati.

Valutazione d'impatto sulla protezione dei dati personali (DPIA)

1. Il fornitore deve assistere il committente con misure tecniche e organizzative adeguate, nella misura in cui ciò sia possibile, al fine di agevolare la realizzazione di valutazioni d'impatto sulla protezione dei dati personali, ai sensi dell'art. 35 del GDPR, per il trattamento in questione.

Sub – responsabili

1. Il fornitore può ricorrere a un altro responsabile solo previa autorizzazione scritta, specifica o generale, del committente. La presente vale quale autorizzazione scritta generale. Il fornitore è comunque sempre tenuto ad informare il committente in merito alla scelta, aggiunta o sostituzione di qualsiasi responsabile del trattamento, dando così al committente l'opportunità di valutarla, e se del caso opporvisi.

2. Se il fornitore ricorre a un altro responsabile (sub-responsabile) per l'esecuzione di specifiche attività di trattamento per conto del committente, deve imporgli, mediante un contratto o un altro atto giuridico a norma

del diritto dell'Unione o degli Stati Membri, gli stessi obblighi in materia di protezione dei dati contenuti nel presente atto. In particolare, il fornitore deve prevedere in quest'ultimo caso garanzie sufficienti affinché il sub-responsabile adotti misure tecniche e organizzative adeguate al fine di soddisfare i requisiti normativi previsti. Qualora il sub-responsabile del trattamento ometta di adempiere ai propri obblighi in materia di protezione dei dati, il fornitore conserva l'intera responsabilità dell'adempimento degli obblighi del sub-responsabile.

Registro delle attività dei trattamenti

1. Il fornitore deve tenere un registro delle attività dei trattamenti ai sensi dell'art. 30 c.2 del GDPR.

Responsabile della protezione dei dati (DPO)

1. Il fornitore comunica, se del caso, eventuali variazioni dei dati di contatto del responsabile della protezione dei dati (DPO) ai sensi dell'art. 37 del GDPR.