

Allegato 1

CAPITOLATO TECNICO E PRESTAZIONALE

Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D. Lgs. n. 50/2016 tramite la piattaforma telematica SinTel per la fornitura di ecografi portatili per il servizio 112 di emergenza sanitaria preospedaliera (automediche ed elicottero) che agiscono sul territorio della Regione Liguria per un periodo di anni due con opzione di rinnovo per ulteriori 12 mesi. Lotto unico.
Numero gara: _____ **CIG:** _____
Importo presunto triennale € _____ **(IVA esclusa)**

1. Oggetto dell'Appalto

Oggetto dell'Appalto è l'affidamento, tramite espletamento di procedura aperta ex art. 60 D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i., della fornitura di ecografi portatili in dotazione ai mezzi di soccorso avanzato (automediche ed elicottero) che agiscono sul territorio della Regione Liguria nell'ambito del servizio di emergenza sanitaria preospedaliera del 112 gestita dall'Ospedale Policlinico San Martino di Genova.

Lotto	Codice CIG	Descrizione	Quantità triennale stimata	Prezzo unitario (Iva esclusa)	Importo triennale del lotto a base d'asta (Iva esclusa)
1		Ecografo portatile per il servizio di emergenza sanitaria preospedaliera 112 (ex 118)	15	€ 8.000,00	€ 120.000,00

La fornitura è articolata in un lotto unico ex art. 51 D. LGs. n. 50/2016 in quanto sia il numero degli ecografi richiesti sia il valore complessivo stimato dell'appalto risulta adeguato a garantire l'effettiva possibilità di partecipazione agli Operatori Economici del settore merceologico oggetto di gara. Inoltre, non risulta possibile suddividere la fornitura in lotti dal punto di vista tecnico/prestazionale.

È ammessa offerta di un solo tipo di apparecchio

2. Caratteristiche tecniche minime richieste a pena di esclusione

CARATTERISTICHE GENERALI

1. Ecotomografo portatile adeguato e configurato per l'uso su mezzi di soccorso avanzato, automedica ed elicottero
2. Fornito nella release hardware e software più recente del modello offerto
3. Conformità 93/42/CE e s.m.i. (47/2007)
4. Conformità D. Lgs .n. 81/2008 e s.m.i.
5. Elevata trasportabilità e compattezza
6. Peso complessivo non superiore a 2 Kg (batterie incluse) al netto delle sonde
7. Interfaccia in lingua italiana
8. Display a colori touch-screen ad alta risoluzione (almeno 800 x 480 pixel)
9. Dimensione minima del display 5 pollici (diagonale)
10. Pellicola di protezione dello schermo inclusa;
11. In grado di lavorare esclusivamente a batteria (tutte le funzioni)
12. Durata della batteria non inferiore a 45 (quarantacinque) minuti in modalità di scansione continua e non inferiore a 2 (due) ore in modalità stand by
13. Presenza di batteria ricaricabile intercambiabile (incluso caricabatteria)
14. Seconda batteria di riserva
15. Alimentazione sia da rete elettrica che da batteria
16. Borsa da trasporto e custodia protettiva incluse

MODALITÀ DI ACQUISIZIONE E DI ANALISI DELL'IMMAGINE

17. Funzione di Imaging Bidimensionale (2D)
18. Funzione Color-Doppler
19. Capacità di effettuare misure lineari
20. Regolazione automatica dei parametri di scansione a seconda dell'applicazione di lavoro selezionata

ARCHIVIAZIONE IMMAGINI E CONNETTIVITÀ

21. Archivio integrato per il salvataggio di immagini/cineloop
22. Funzione integrata di esportazione di immagini/cineloop in formato DICOM
23. Connettività alla rete informatica aziendale (attraverso interfacce Ethernet e/o Wi-Fi)

DOTAZIONE MINIMA DI SONDE ELETTRONICHE

24. Nella fornitura sono incluse:
 - n. 1 sonda elettronica lineare con range operativo minimo 5 – 8 MHz
 - n. 1 sonda elettronica settoriale con range operativo minimo 2 – 3,5 MHz

ASSISTENZA POST-VENDITA E GARANZIA

25 È richiesta la garanzia full risk non inferiore a 24 mesi decorrenti dal collaudo positivo. Le condizioni dell'assistenza in garanzia sono obbligatorie e non soggette a valutazione da parte della Ditta. Tali condizioni sono applicate ai singoli componenti del sistema (es. ecografo, sonde, batterie

ecc.), ovvero la non disponibilità di uno o più componenti sarà considerata (anche ai fini del calcolo del fermo macchina e delle penali) come “non disponibilità” dell’intero sistema.

I servizi compresi nell’assistenza post-vendita sono:

- manutenzione preventiva (comprese le verifiche di sicurezza elettrica) e manutenzione correttiva. Sono comprese tutte le parti di ricambio originali necessarie a mantenere la perfetta efficienza dell’apparecchiatura, nulla escluso (ad esempio sonde, batterie, ecc.).
- Modalità e tempi di effettuazione del servizio: tutti i giorni lavorativi dalle ore 8.00 alle ore 18.00.
- Manutenzione preventiva: almeno n.1 visita all’anno (e comunque in numero non inferiore a quanto previsto dal manuale d’uso o dalle norme tecniche CEI). Il calendario delle visite andrà concordato con il Responsabile della Struttura coinvolta e comunicato alla Struttura Ingegneria Clinica. Durante le visite di manutenzione preventiva dovranno essere eseguite tutte le verifiche, le operazioni e le prove funzionali previste dal manuale dell’apparecchiatura e, in generale, necessarie a verificarne la corretta funzionalità. Al termine dell’intervento verrà emesso un rapporto di intervento dettagliato la cui validità è subordinata al timbro ed alla firma del Responsabile del Reparto utilizzatore o di un suo delegato.
- Verifiche di sicurezza: la ditta fornitrice si impegna a mantenere la conformità delle apparecchiature alle normative CEI (generalmente per elettromedicali e particolari alla tipologia di strumenti oggetto del contratto) via via vigenti in tema di sicurezza elettrica. In particolare si impegna ad effettuare (eventualmente in occasione della manutenzione preventiva) tutte le verifiche strumentali previste dalle norme CEI con la periodicità indicata dalle stesse norme.
- Manutenzione correttiva: gli interventi di manutenzione correttiva dovranno essere effettuati entro 8 (otto) ore lavorative dalla chiamata. Tempo massimo di ripristino dell’apparecchiatura (e/o componenti): 24 (ventiquattro) ore lavorative dall’intervento. Al termine dell’intervento dovrà essere rilasciato un rapporto di intervento in cui si attesti il corretto funzionamento, la conformità alle norme di sicurezza vigenti (CEI, UNI) e l’abilitazione dell’apparecchiatura all’utilizzo clinico. Gli interventi di manutenzione correttiva devono intendersi in numero illimitato. Il servizio di assistenza è garantito anche in caso di scioperi, periodi di ferie, nevicate o altri impedimenti.
- Parti di ricambio: tutti i ricambi utilizzati durante le visite di manutenzione preventiva e correttiva dovranno essere originali
- Esclusioni: gli interventi inclusi nella garanzia non potranno riguardare malfunzionamenti conseguenti a dolo mentre comprenderanno malfunzionamenti conseguenti ad errato utilizzo del personale (ad esempio cadute accidentali, errata procedura di sterilizzazione, ecc.). L’indicazione di “rottura causata da dolo” dovrà essere evidenziata dalla Ditta fornitrice all’atto del ritiro dell’attrezzatura, riportandola chiaramente sul documento di ritiro unitamente alle motivazioni a supporto: ciò avverrà quindi in contraddittorio con il personale dell’Ingegneria Clinica che la consegna e dovrà essere da questo accettato tramite apposizione della propria firma e dichiarazione in tal senso. In tal caso l’intervento di riparazione non sarà conteggiato tra quelli inclusi all’interno del contratto e previsti dalla Ditta all’atto della presentazione della propria offerta. Tale intervento sarà liquidato a parte.
- 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 solo nel caso in cui l'apparecchiatura sostitutiva abbia caratteristiche pari o superiori a quella ferma.
- 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/Ospedale provvederà ad applicare una penale per un valore pari a € 500,00 IVA esclusa al giorno.
- Comunicazioni: la ditta fornitrice si impegna a fornire ogni informazione richiesta dalla Struttura Ingegneria Clinica utile a migliorare il rapporto contrattuale per quanto concerne gli aspetti tecnici e commerciali.
- Responsabilità: la responsabilità di eventuali danni, a oggetti o persone, imputabili al malfunzionamento di un'apparecchiatura inserita nel contratto è a totale carico della ditta fornitrice.

ALTRI REQUISITI OBBLIGATORI

- 26 Tutte le componenti dell'apparecchiatura e gli accessori e strumenti in fornitura devono essere nuovi
- 27 Tutto il necessario (attività, servizi, materiali, ecc) a consegnare ed installare in sicurezza quanto fornito è a carico del fornitore
- 28 Tutto il necessario (compresi eventuali materiali di consumo) alla messa in uso di ogni sistema deve essere compreso in fornitura
- 29 Integrazione con il sistema RIS-PACS Aziendale. Tutte le attività necessarie (compresi eventuali oneri per software o hardware) a completare tale integrazione saranno a carico della ditta fornitrice
- 30 Ogni sistema deve essere corredato già alla presentazione dell'offerta di tutte le certificazioni di conformità alle normative vigenti e alle direttive CEE (in particolare Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. e certificato di marcatura CE che dovrà essere prodotto all'interno dell'offerta tecnica)
- 31 Conformità alle norme CEI vigenti (es. CEI EN 60601-1, CEI EN 60601-2)
- 32 Ogni sistema deve essere corredato di n.2 copie dei manuali d'uso in lingua italiana (di cui una in formato elettronico CD/DVD)
- 33 Ogni sistema deve essere corredato di manuale di manutenzione in formato elettronico

DOCUMENTAZIONE TECNICA

34 La documentazione tecnica, comprensiva di tutti gli schemi meccanici, elettronici ed informatici dell'apparecchiatura, manuali d'uso e di eventuali software diagnostici, costituisce parte integrante della fornitura. Le AA.SS.LL., AA.OO. e I.R.C.C.S. della Regione Liguria che aderiscono all'Accordo Quadro sono autorizzati a fare copie (anche formato cd) dei suddetti manuali per esclusivo uso interno. Il Fornitore sarà responsabile di tutta la documentazione fornita, inclusa quella di eventuali subfornitori. Il Fornitore si impegna a fornire tutte le informazioni atte a comprendere le caratteristiche e le particolarità costruttive dell'apparecchiatura oggetto della fornitura.

FORMAZIONE DEL PERSONALE:

35 La Ditta aggiudicataria dell'appalto dovrà provvedere all'addestramento del personale medico e tecnico/sanitario delle strutture sanitarie destinatarie (e/o coinvolte) della fornitura per il corretto utilizzo dell'apparecchiatura. Il piano formativo del personale dovrà essere consegnato dalla Ditta aggiudicataria ed approvato dal Responsabile della struttura sanitaria interessata. Di detto addestramento dovrà essere rilasciata opportuna certificazione, il tutto anche in relazione alla necessità di informare, formare ed addestrare il personale in osservanza di quanto previsto dal D. Lgs. n. 81/2008

3. Criteri di aggiudicazione

La fornitura sarà aggiudicata con le modalità di cui all'art. 95 comma 2, del D. Lgs. n. 50/2016, e cioè a favore dell'**offerta economicamente più vantaggiosa**, valutata in base ai parametri congiunti della Qualità e del Prezzo, come di seguito specificato.

Tutti i valori assoluti saranno trasformati in valori percentuali (con tre cifre decimali) rispetto alla base di riferimento.

Qualità: max 70 punti

Prezzo: max 30 punti

□ **PREZZO: massimo punti 30**, secondo la seguente formula:

Per ribassi percentuali inferiori o uguali alla media aritmetica dei ribassi percentuali di tutte le offerte ammesse:

$$p = 30 \times 0,90 \times (R / R_{\text{Medio}})$$

Per ribassi percentuali maggiori della media aritmetica dei ribassi percentuali di tutte le offerte ammesse:

$$p = 30 \times \left(0,90 + (1,00 - 0,90) \times \frac{R - R_{\text{Medio}}}{R_{\text{Max}} - R_{\text{Medio}}} \right)$$

Dove:

p = punteggio;

R = ribasso in percentuale dell'offerta da valutare rispetto alla base d'asta;

R_{Max} = ribasso in percentuale dell'offerta più bassa presentata rispetto alla base d'asta,
 R_{Medio} = media dei ribassi rispetto alla base d'asta in percentuale delle offerte ammesse.

utilizzando anche nei rapporti tre decimali dopo la virgola.

Nel caso in cui le offerte da valutare (ammesse all'apertura della busta economica) in un lotto **fossero soltanto due**, al fine di non frustrare la ratio del metodo di aggiudicazione adottato e garantire un idoneo rapporto ponderale tra gli elementi soggetti a valutazione, si utilizzerà per quel lotto la seguente formula

PREZZO: massimo punti 30, secondo la seguente formula:

$$p = (30 \times P_{min}) / P \text{ con}$$

P = prezzo dell'offerta presa in considerazione; P_{min} = prezzo dell'offerta con valore assoluto più basso

QUALITA': massimo punti 70 attribuiti dalla Commissione Giudicatrice sulla base dei parametri di valutazione sotto indicati:

<u>Descrizione criteri e sub-criteri</u>	<u>Criteri di valutazione</u>	<u>Pesi e sub-pesi</u>
A – Peso inferiore a 2 Kg (batterie incluse)	<u>Q4</u>	<u>10</u>
B – Durata della batteria:		
B.1 Superiore a 45 minuti in modalità di scansione continua	<u>Q3</u>	<u>5</u>
B.2 Superiore a 2 ore in modalità stand by	<u>Q3</u>	<u>5</u>
C Display		
C.1 Dimensione schermo superiore a 5 pollici (diagonale)	<u>Q3</u>	<u>5</u>
C.2 Risoluzione schermo superiore a 800x480 pixel	<u>Q3</u>	<u>5</u>
D Ergonomia e portabilità del sistema sonde comprese	<u>Q2</u>	<u>5</u>
E Qualità complessiva dell'immagine	<u>Q2</u>	<u>10</u>
F Funzioni operative ulteriori rispetto a quelle minime presenti in capitolato (es. M-Mode, Tissue Harmonic Imaging, Doppler Pulsato ecc.)	<u>Q2</u>	<u>10</u>
G. Grado di impermeabilità (valore di IP)	<u>Q3</u>	<u>5</u>
H. Garanzia post-vendita superiore a 24 mesi (ai fini dell'attribuzione del punteggio verranno presi in considerazione solo periodi suppletivi di garanzia = 0 > a 6 mesi)	<u>Q3</u>	<u>10</u>

e secondo i metodi di attribuzione dei punteggi previsti nella tabella seguente a cui rinviano

puntualmente e specificamente i parametri di valutazione sopra indicati:

Tipologia di criterio	Modalità di determinazione dei coefficienti	Formule / Scale utilizzate	Identif.
criteri di natura qualitativa con caratteristiche intangibili	I coefficienti saranno determinati attraverso la media dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari e la successiva trasformazione della media dei coefficienti attribuiti ad ogni offerta da parte di tutti i commissari in coefficienti definitivi, riportando a 1 la media più alta e proporzionando a tale media massima le medie provvisorie prima calcolate.	Si utilizzerà una scala di valori del tipo: eccellente coeff. 1,0 ottimo coeff. 0,7 buono coeff. 0,5 discreto coeff. 0,3 sufficiente coeff. 0,0	Q1
criteri di natura qualitativa con caratteristiche intangibili	I coefficienti saranno determinati attraverso confronto a coppie. Ogni commissario valuta quale dei due elementi che formano ciascuna coppia sia da preferire. Inoltre, tenendo conto che la preferenza tra un elemento e l'altro può essere più o meno forte, attribuisce un punteggio che varia da 1 (parità), a 2 (preferenza minima), a 3 (preferenza piccola), a 4 (preferenza media), a 5 (preferenza grande), a 6 (preferenza massima). In caso di incertezza di valutazione sono attribuiti punteggi intermedi. La somma delle valutazioni attribuite per ogni coppia di offerta da parte di tutti i commissari viene trasformata in coefficiente definitivo, riportando a 1 la media più alta e proporzionando a tale media massima le altre valutazioni effettuate. Nel caso in cui le offerte da		Q2



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

	valutare siano in numero inferiore a 3, il metodo del confronto a coppie, ancorché previsto dal bando, non si applica. In tal caso viene utilizzato il metodo Q 1.		
criteri qualitativi di natura tangibile e misurabile oggettivamente	i valori risultanti dalla misurazione oggettiva dei parametri saranno trasformati mediante formule matematiche cioè: coefficiente pari a 1 all'offerta più vantaggiosa per l'amministrazione aggiudicatrice; <ul style="list-style-type: none">• coefficiente pari a 0 pari al valore posto a base di gara;• coefficienti variabili da 0 a 1 determinati per interpolazione lineare per le diverse offerte fra i due valori	Per i parametri che valorizzano al rialzo le caratteristiche tecniche (offerta maggiore → migliore coefficiente) si utilizzerà la formula $\frac{\text{Valore offerta da valutare} - \text{Valore a base Gara}}{\text{Valore offerta massima} - \text{Valore a Base di gara}}$	Q 3
		Nel caso in cui non sia fissato il valore a base di gara si assumerà come tale il valore dell'offerta minima, diminuito del 20%.	Q 3 *
		Per i parametri che valorizzano al ribasso le caratteristiche tecniche (offerta minore → migliore coefficiente) si utilizzerà la formula $\frac{\text{Valore a base Gara} - \text{Valore offerta da valutare}}{\text{Base di gara} - \text{Valore offerta minima}}$	Q 4
		Nel caso in cui non sia fissato il valore a base di gara si assumerà come tale il valore	Q 4 *

		dell'offerta massima, aumentato del 20%.	
Per i criteri qualitativi di natura tangibile che prevedono la valutazione della presenza/assenza di una determinata caratteristica	Coefficiente 1 (presenza) o 0 (assenza)		Q 5

I coefficienti così ottenuti saranno trasformati in punteggi moltiplicando i valori ottenuti secondo la procedura sopra illustrata per i pesi attribuiti a ciascun parametro di valutazione.

In tutte le operazioni di calcolo saranno utilizzati **tre decimali** dopo la virgola; il valore sarà eventualmente arrotondato, per eccesso o per difetto, a seconda che la quarta cifra decimale risulti rispettivamente maggiore (o uguale) di 5 oppure minore di 5.

Alla Ditta che avrà ottenuto il maggior punteggio derivante dalla somma dei punteggi assegnati ai vari criteri qualitativi in base alla tabella sopra esposta verranno attribuiti punti 70 e proporzionalmente alle altre secondo la seguente formula:

$$P_i \times 70 / P_{\text{mig}}$$

ove

P_i = punteggio conseguito dalla Ditta presa in esame;

P_{mig} = miglior punteggio conseguito;

La valutazione qualitativa dei prodotti proposti dalle ditte partecipanti alla gara è demandata ad apposita Commissione all'uopo costituita.

È prevista una soglia tecnica di ammissibilità fissata in 36 punti da applicarsi al netto della riparametrazione del punteggio tecnico assegnato dalla Commissione Giudicatrice.

4. Prova pratica delle apparecchiature offerte

Al fine di valutare l'idoneità e le caratteristiche tecniche e prestazionali delle apparecchiature offerte in gara, le Ditte offerenti sono chiamate ad esibire in prova, pena l'esclusione dalla procedura di gara, l'ecografo nella configurazione completa offerta in gara (incluso sonde, custodia, borsa per il trasporto, caricabatteria ecc.)

La sede ed il calendario di effettuazione della prova pratica delle apparecchiature offerte saranno stabilite dalla Commissione Giudicatrice all'uopo nominata e comunicate alle Ditte concorrenti ammesse alla fase di valutazione tecnica delle offerte a cura della Centrale Regionale di Acquisto. Alla dimostrazione pratica dovrà presenziare personale specializzato della Ditta concorrente.

Si precisa che preliminarmente all'effettuazione della prova pratica la Commissione Giudicatrice verificherà la corrispondenza tra il prodotto (ecografo, sonde, accessori ecc.) indicato dalla Ditta concorrente nell'Offerta Tecnica e nelle Schede Tecniche e l'apparecchiatura esibita in prova. L'eventuale non corrispondenza comporterà l'esclusione dal prosieguo della procedura.

La mancata presentazione alla prova pratica nella sede, giorno e ora comunicati comportano l'esclusione dalla procedura di gara.

5. Articolazione della fornitura

Il quantitativo dell'appalto stimato di cui al paragrafo 1 del presente Capitolato Tecnico e prestazionale ha valore meramente presuntivo, non essendo possibile prevedere a priori l'effettiva misura di utilizzo da parte della Regione Liguria.

Pertanto, l'affidatario dell'appalto non potrà pretendere alcun risarcimento, indennizzo o ristoro di sorta qualora nel corso di validità della convenzione di fornitura non divenga affidatario di ordinativi di fornitura

e/o l'esecuzione dovesse avverarsi per quantitativi e/o importi inferiori rispetto a quelli previsti nel presente Capitolato e nella convenzione. La Ditta aggiudicataria è tenuta, comunque, a fornire tutta quella maggiore o minore quantità che potrà effettivamente occorrere, nel limite di un quinto dell'importo del contratto aggiudicato.

6. Prezzi di aggiudicazione e prezzi Consip

Il prezzo di aggiudicazione si intende fisso ed invariabile per tutta la durata del contratto, franco e libero di ogni e qualsiasi spesa di trasporto, imballaggio, magazzino, fatto salvo quanto disposto all'art. 106 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i. in tema di revisione periodica dei prezzi.

Qualora, in corso di contratto, i parametri delle convenzioni nel frattempo stipulate da Consip S.p.A. siano migliorativi rispetto a quelli offerti dalla ditta aggiudicataria e la Ditta aggiudicataria non acconsenta ad una modifica delle condizioni economiche tale da rispettare il limite dell'art. 26 comma 3 della legge 23 dicembre 1999, n. 488 la Centrale, sentite le aziende sanitarie, esercita il diritto di recesso dal contratto stipulato ai sensi dell'art. 109 D. Lgs. n. 50/2016.

7. Modalità di esecuzione del contratto

Le consegne dei prodotti aggiudicati dovranno essere effettuate presso le sedi indicate dal Servizio 112 gestito dall'Ospedale Policlinico San Martino, specificate nell'ordinativo di fornitura, durante gli orari di apertura, nelle quantità richieste; eventuali eccedenze non autorizzate non saranno riconosciute e pertanto restituite e non pagate, con oneri a carico della Ditta.

La Ditta dovrà garantire che, anche durante le fasi di trasporto, vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli eventuali danni sono a carico del mittente.

Le apparecchiature ordinate dovranno pervenire entro trenta giorni naturali e consecutivi dal ricevimento della richiesta di consegna che potrà essere trasmesso anche a mezzo fax, salvo termini più ravvicinati in casi di urgenza. In tali casi la Ditta dovrà effettuare la consegna entro la data fissata nelle richieste di consegna.

I prezzi di aggiudicazione si intendono per merce franco magazzini di ciascuna azienda sanitaria.

Qualora la Ditta aggiudicataria non provveda ad inviare la merce, nei termini previsti verrà diffidata ad adempiere entro un termine massimo di cinque giorni naturali e consecutivi decorso inutilmente il quale, fatta salva la facoltà di applicare tutte le penali convenzionalmente previste, le Aziende sanitarie contraenti potranno rivolgersi ad altro fornitore addebitando alla Ditta aggiudicataria l'eventuale maggiore spesa, nonché ogni altro danno, spesa o pregiudizio che per tali fatti potessero derivarle.

Ogni consegna dovrà essere accompagnata da regolare documento di trasporto che deve obbligatoriamente indicare:

- numero e data di riferimento dell'Ordinativo di fornitura
- numero e data di riferimento della Richiesta di consegna/ordine
- luogo di consegna
- elenco descrittivo del materiale consegnato.

La Ditta assume a proprio carico la responsabilità della puntuale esecuzione della fornitura anche in caso di scioperi o vertenze sindacali del proprio personale nel periodo estivo e durante il periodo delle festività programmate, promuovendo tutte le iniziative atte ad evitare l'interruzione della fornitura.

8. Controlli sulla fornitura

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base dei controlli quali-quantitativi effettuati dai Servizi competenti delle aziende sanitarie utilizzatrici.

Il collaudo obbligatorio verrà effettuato in contraddittorio con la Ditta, d'intesa con il Servizio Competente individuato da ciascuna Azienda utilizzatrice.

Nel caso non fosse possibile verificare/periziare tutta la merce all'atto dell'arrivo, la Ditta dovrà accettare le eventuali contestazioni sulla qualità e quantità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura degli imballaggi o delle confezioni, ne sarà possibile il controllo.

9. Variazione dei prodotti in corso di fornitura

Nel caso vengano apportate variazioni sostanziali nella produzione di quanto aggiudicato o vengano introdotti sul mercato prodotti sostitutivi, la Ditta aggiudicataria, previa autorizzazione della Centrale regionale di Acquisto, si impegna a immettere nella fornitura il nuovo prodotto, alle medesime condizioni contrattuali ai sensi dell'art. 106 comma 1 lett. a).D. Lgs. n. 50/2016

Le variazioni dei prodotti in corso di fornitura possono consistere in affiancamenti (la Ditta offre accanto al prodotto aggiudicato che continua comunque a fornire un prodotto più aggiornato) o vere e proprie sostituzioni.

Ai fini dell'autorizzazione alla variazione di prodotti in corso di fornitura la Ditta aggiudicataria dovrà far pervenire alla Centrale di Acquisto una richiesta di autorizzazione all'aggiornamento tecnologico/affiancamento oltre a schede tecniche, dépliant, ecc.

La Centrale provvederà all'autorizzazione a seguito di adeguata istruttoria tecnica, del cui esito sarà data comunicazione alla Ditta aggiudicataria e alle aziende sanitarie utilizzatrici della convenzione.

10. Aggiornamento delle informazioni sui prodotti in corso di fornitura

Il Fornitore ha l'obbligo di fornire informazioni e mantenere aggiornate le strutture sanitarie destinatarie dei prodotti aggiudicati su qualsiasi evento di carattere non ordinario concernente i beni oggetto della fornitura compresi negli ordinativi di fornitura;

modalità di contatto con la propria struttura organizzativa (gestione ordini, magazzini, logistica) con indicazione dei relativi orari
modalità di inoltro dei reclami;
ogni altro aspetto concernente gli adempimenti contrattuali.

11. Fatturazione e pagamenti

La Ditta aggiudicataria emetterà fattura a fronte degli ordini evasi. La/le strutture sanitarie destinatarie della fornitura indicano gli estremi a cui inviare le stesse nell'Ordinativo di Fornitura.

I pagamenti saranno effettuati ai sensi dell'art. 4 del D.Lgs. n. 231/2002 come integrato e modificato dal D.Lgs. n.192/2012.

Eventuali richieste di interessi per ritardati pagamenti saranno riconosciute ai sensi dell'art. 5 del D.Lgs. n. 231/2002, come integrato e modificato dal D. Lgs. n.192/2012.

Gli interessi scaduti non producono interessi.

È fatto divieto alla Ditta fornitrice, anche in caso di ritardo nei pagamenti di interrompere le prestazioni previste dal presente capitolato.

Ai sensi dell'art. 30 comma 5 bis D. Lgs. n. 50/2016, sull'importo netto progressivo delle prestazioni è operata una ritenuta dello 0,50 per cento; le ritenute possono essere svincolate soltanto in sede di liquidazione finale, dopo l'approvazione da parte della stazione appaltante del certificato di collaudo o di verifica di conformità, previo rilascio del documento unico di regolarità contributiva.

Ogni caso di arbitraria interruzione delle prestazioni contrattuali sarà ritenuto contrario alla buona fede e la Ditta sarà considerata diretta responsabile di eventuali danni causati a ciascuna struttura sanitaria destinataria della fornitura dipendenti da tale interruzione.

In caso di subappalto regolarmente autorizzato è fatto obbligo ai Fornitori affidatari di trasmettere entro venti giorni dalla data di ciascun pagamento effettuato nei loro confronti, copia delle fatture quietanzate relative ai pagamenti da essi affidatari corrisposti al subappaltatore, con l'indicazione delle ritenute di garanzia effettuate. Qualora i Fornitori affidatari non trasmettano le fatture quietanzate del subappaltatore entro il predetto termine, la struttura sanitaria contraente sospende il successivo pagamento a favore dei medesimi appaltatori affidatari.

12. Convenzione di fornitura

A seguito dell'aggiudicazione definitiva e fatto salvo l'esercizio dei poteri di autotutela nei casi consentiti dalla norme vigenti, la stipulazione della Convenzione di Fornitura avrà luogo entro il termine di sessanta giorni, decorrenti dalla data di aggiudicazione, ovvero in altro termine espressamente concordato con l'aggiudicatario.

La Convenzione di Fornitura non può comunque essere stipulata prima di 35 (trentacinque) giorni dalla comunicazione ai contro interessati del provvedimento di aggiudicazione.

La Convenzione di Fornitura sarà registrata a cura della Centrale secondo le modalità previste dall'art. 32 D.Lgs. 50/2016.

Le spese di registrazione e di bollo per la formalizzazione del contratto saranno a carico della Ditta aggiudicataria.

Ciascuna struttura sanitaria destinataria della fornitura provvederà ad emettere un Ordinativo di Fornitura. Con l'Ordinativo di Fornitura le strutture sanitarie comunicano alla Ditta aggiudicataria la volontà di acquisire i prodotti oggetto della Convenzione, impegnando il Fornitore all'esecuzione della prestazione richiesta.

La Convenzione di fornitura disciplina in particolare i seguenti aspetti contrattuali:

1. penalità
2. risoluzione del contratto
3. recesso dal contratto

-
4. brevetti industriali e diritto d'autore
 5. cessione del contratto
 6. subappalto
 7. danni, responsabilità civile e polizza assicurativa
 8. cauzione definitiva
 9. trattamento dei dati personali
 10. adempimenti in materia di salute e sicurezza sul lavoro da parte del Fornitore

13. Foro competente

Per qualsiasi controversia che dovesse riguardare i rapporti tra Centrale e fornitori, è territorialmente competente in via esclusiva il Tribunale di Genova.

Per le controversie relative alla mera esecuzione del contratto e perciò i rapporti tra aziende sanitarie contraenti e fornitori, territorialmente competenti in via esclusiva saranno il Tribunale di Genova, Imperia, Savona e La Spezia, in ragione del territorio in cui hanno sede le diverse aziende sanitarie contraenti.

14. Accettazione delle condizioni contrattuali

La Ditta aggiudicataria accetta tutte le clausole riportate, nessuna esclusa od eccettuata.

15. Norme di rinvio

Per quanto non espressamente previsto all'interno del presente Capitolato, si fa espresso richiamo a tutte le disposizioni di legge attualmente in vigore con specifico riferimento al D.Lgs. 50/2016 e smi "Attuazione delle Direttive

2014/23/UE, 2014/24/UE e 2014/25/UE sull'aggiudicazione dei contratti di concessione, sugli appalti pubblici e sulle procedure d'appalto degli enti erogatori nei settori dell'acqua, dell'energia, dei trasporti e dei servizi postali, nonché per il riordino della disciplina vigente in materia di contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture".