

Capitolato speciale d'appalto per la fornitura di sistemi diagnostici, materiali e test vari per microbiologia per il laboratorio analisi Lotti 1-21

Informazioni generali

- Gara a procedura aperta
- Aggiudicazione ai sensi dell'art. 95 del D. Lgs 50/2016 (offerta economicamente più vantaggiosa).
- Responsabile del Procedimento: Annamaria Porcu
- Stazione appaltante: Azienda per la Tutela della Salute – Sassari, via Monte Grappa, 82, 07100 Sassari
- Importo a base d'asta, netto Iva e DUVRI, su base annua: **€146.779,81**;
- Valore quadriennale dell'appalto, netto Iva: **€587.119,24**
- Valore dell'opzione di estensione, netto Iva: **€146.779,81** su base annua; valore quadriennale, netto Iva: **€587.119,24**;
- Durata e valore dell'opzione di rinnovo: la durata dell'opzione di rinnovo è di 12 mesi, per un valore, comprensivo dell'opzione di estensione nella fase di rinnovo, netto Iva, di **€293.559,62**.
- Valore complessivo dell'appalto, netto Iva, ai sensi dell'art. 35 del Codice: **€1.467.798,10**.

Legenda:

Azienda: Azienda per la Tutela della Salute

Operatore economico, Aggiudicatario: Sottoscrittore del contratto

Concorrente: partecipante alla procedura d'aggiudicazione

Codice: Codice: D. Lgs. 50/2016 (Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2014/23/UE, 2014/24/UE e 2014/25/UE)

CSA: capitolato speciale d'appalto

CGA: Capitolato Generale d'appalto della Asl n.2 Olbia

Giorni lavorativi: ogni giorno esclusi i soli festivi

Orario convenzionale di lavoro: lunedì – venerdì: 8,00-13,00/14,00-17,30

Giorni naturali e consecutivi: ogni giorno inclusi domeniche e altri festivi

Sommario

art. 1 - Oggetto dell'appalto – tipologia dell'obbligazione – clausola di salvaguardia

art. 2 - Descrizione generale della composizione dei sistemi diagnostici – sopralluogo – campionatura

art. 3 - Durata, base d'asta e valore complessivo del contratto –opzione di estensione- opzione di rinnovo

art. 4 - Collaudo e consegne

art. 5 - Penalità – cause di risoluzione di diritto del contratto

art. 6 - Rinvio al CGA – Patto d'integrità

- art. 7 - Schema di contratto – Esecuzione del contratto
- all. 1 - Lista delle determinazioni oggetto della fornitura e quantità richieste
- all. 2 - Requisiti indispensabili del sistema diagnostico offerto
- all. 3 - Dispositivi diagnostici: riferimenti normativi
- all. 4 - Dispositivi diagnostici: caratteristiche tecniche
- all. 5 – Basi d'asta per singolo lotto
- all. 6 – Lista degli antibiotici, di cui ai lotti 2 e 3
- all. 7 – Campionatura
- all. 8 – Patto d'integrità

ART. 1

OGGETTO dell'APPALTO – TIPOLOGIA dell'OBBLIGAZIONE – CLAUSOLA di SALVAGUARDIA

Il presente CSA disciplina le modalità di fornitura di **sistemi**, materiali e test vari per la diagnostica microbiologica, da utilizzarsi presso le sedi di Olbia, Tempio P. e La Maddalena del Laboratorio di Analisi dell'Area SSL di Olbia, e la sede di Lanusei del Laboratorio di Analisi dell'ASSL di Lanusei, comprendenti i **dispositivi diagnostici** in vitro (inclusi i controlli, da utilizzarsi con la frequenza e le modalità indicate dal produttore o da disposizioni di legge vigenti) e quant'altro (materiali di consumo).

Si precisa che l'appalto è concepito come obbligazione di risultato; pertanto le forniture dovranno essere rese perfettamente operative e includere ogni prestazione necessaria a tale scopo, anche se non espressamente prevista in atti di gara ed in offerta.

L'aggiudicatario non potrà, ad alcun titolo, pretendere compensi ulteriori e diversi da quelli previsti in offerta economica, per dare perfettamente compiuta l'obbligazione di risultato: quindi, ogni prestazione necessaria a tale scopo, anche se non prevista in CSA e/o in offerta, deve essere resa senza oneri aggiuntivi.

Conclusivamente, tutti gli oneri previsti dal CSA, a carico dell'appaltatore, correlati ai risultati attesi, sono inclusi nel prezzo offerto in sede di gara.

L'Azienda si prefigge lo scopo di acquisire beni del livello più elevato consentito dalla tecnologia attuale. Le specifiche, di cui agli allegati al presente CSA, hanno lo scopo di individuare una configurazione tecnica che, complessivamente considerata, è adeguata rispetto le esigenze operative dell'Azienda.

Ciascuna specifica deve essere posseduta, al fine della valutazione di appropriatezza dell'offerta (art. 63 comma 2 lett.a del D.lgs 50/2016); peraltro, sono ammesse, ex art. 68

comma 7 del D.lgs 50/2016 tutte le configurazioni equivalenti dal punto di vista tecnico (fermo che l'obbligo di dimostrare l'equivalenza grava sul concorrente), nonché le configurazioni migliorative e configurazioni minime in senso peggiorativo, che avranno effetti nella valutazione tecnica. Nei casi in cui la configurazione proposta sia peggiorativa: di norma, l'offerta è ritenuta sufficiente ove si tratti di scarti minimi sostanzialmente ininfluenti in termini prestazionali rispetto ai parametri predeterminati; comunque, i criteri direttivi per la valutazione discrezionale della commissione giudicatrice circa la sufficienza dell'offerta sono il risultato conseguibile e/o la capacità prestazionale complessiva del sistema.

I beni, inoltre, debbono essere conformi ai saggi tecnologici, chimici e biologici della Farmacopea Ufficiale ultima edizione e suoi aggiornamenti e a tutte le norme in materia.

La presente procedura è stata autorizzata con deliberazione del Commissario Straordinario della Asl di Olbia n. 1273 del 23/12/2016; dopo l'incorporazione della Asl 2 in ATS, Azienda Incorporante Asl 1 Sassari, con effetto 1/01/2017, la progettazione è stata oggetto di modifiche, includendovi i fabbisogni dell'Assl di Sassari; essendo peraltro ancora in corso, al momento della formalizzazione della proposta di modifica all'autorizzazione a contrarre originaria, la ricognizione dei fabbisogni preordinata alla programmazione delle acquisizioni di beni e servizi in ATS, a titolo cautelativo è inserita nel presente CSA opzione di estensione (vedasi oltre).

L'offerente dev'essere consapevole che non potrà vantare, nei confronti dell'Azienda Sanitaria Locale di Olbia, soggetto giuridico che ha autorizzato l'avvio della procedura di gara, o di ATS, soggetto incorporante che ha disposto modifiche alla progettazione di gara, interessi o diritti di sorta, nonché compensi o rimborsi spese per la partecipazione alla procedura in oggetto, nel caso in cui questa debba essere annullata, revocata o non si debba procedere alla stipulazione dei contratti dopo l'aggiudicazione; ed anche il contraente dev'essere consapevole che la stazione appaltante ATS potrebbe recedere anticipatamente dal contratto stipulato in esito alla procedura di gara, senza oneri aggiuntivi oltre il pagamento delle prestazioni già eseguite, per sopravvenuti motivi di pubblico interesse. Tutto questo perché nel momento in cui è bandita la presente procedura di gara è ancora in itinere la riforma del SSR (Legge Regionale 23/2014, legge regionale 17/2016), e le esigenze di

approvvigionamenti dell'unica Azienda Sanitaria a valenza regionale potrebbero essere diverse da quelle conosciute dalla Asl di Olbia al momento dell'indizione della procedura o dalla stessa ATS ancora al momento ipotetico dell'aggiudicazione, posto che a quest'ultima Azienda occorrerà un ragionevole lasso di tempo per la programmazione razionale delle proprie acquisizioni di beni e servizi. Di quest'alea pre contrattuale ed eventualmente contrattuale concorrenti e aggiudicatari dovranno tenere conto nel momento in cui decideranno di formulare le proprie offerte ed eventualmente di stipulare i relativi contratti.

L'appalto condurrà alla stipulazione di contratti, con un aggiudicatario per ciascun lotto. Le condizioni di acquisizione saranno quelle definite nei contratti, che potranno prevedere responsabili dell'esecuzione contrattuale differenziati per Area Socio Sanitaria interessata ed anche eventualmente, in quei rispettivi ambiti territoriali, per strutture secondo i modelli organizzativi interni vigenti nel periodo di esecuzione degli accordi (quindi eventualmente soggetti a modifiche in divenire); correlativamente le fatturazioni delle prestazioni rese dovranno essere differenziate per ambiti territoriali in relazione agli ordini emessi dai responsabili dell'esecuzione contrattuale.

La disciplina contrattuale risultante dal presente CSA, dal CGA per le forniture di beni e servizi dell'ex Asl 2 di Olbia, valido in quanto applicabile rispetto alle sopravvenute norme regionali sul riassetto organizzativo del SS e dall'offerta tecnico-economico accettata è integrabile, nei contratti, in base alle peculiari necessità delle singole Aree Socio Sanitarie, senza alterazioni sostanziali e senza oneri aggiuntivi (ad esempio: la disciplina delle consegne è integrabile delimitando un arco orario di ricevimento merci differenziato; si potranno prevedere in contratto peculiari modalità di trasmissione degli ordini dei diversi punti ordinanti).

ART. 2

DESCRIZIONE GENERALE della COMPOSIZIONE dei SISTEMI DIAGNOSTICI – SOPRALLUOGO - CAMPIONATURA

I concorrenti possono effettuare un sopralluogo nei locali dei Laboratori (o in parte dei laboratori) destinatari dei sistemi diagnostici e ad acquisire tutti gli elementi, sia di tipo strutturale/impiantistico, sia di tipo organizzativo utili alla redazione dell'offerta; dovranno

considerare, ad esempio, la frequenza delle sedute analitiche previste nelle strutture aziendali interessate.

Premesso che per sistema diagnostico/lotto s'intende il complesso unitario dei beni necessari all'esecuzione dei test indicati nell'**allegato 1**, è oggetto del contratto:

- A) SISTEMI ANALITICI: fornitura di tutti i **DISPOSITIVI** DIAGNOSTICI in vitro, (esclusi i contenitori per il prelievo, ad eccezione del lotto n. 6, dove sono specificamente previsti) necessari per l'esecuzione degli esami indicati nell'**allegato 1**; per ognuno dei prodotti ivi indicati, la fornitura dei dispositivi diagnostici in vitro deve essere organizzata in **raggruppamenti** di **ordine/spedizione**, da intendersi come associazione di confezioni/kit originali, i quali dovranno comprendere tutto l'occorrente per il numero di determinazioni dichiarate nello stesso, con la facoltà per i Laboratori aziendali di richiedere, a totale carico della Ditta aggiudicataria (lotto per lotto), l'integrazione di singole componenti del **raggruppamento**, come sopra descritto, risultate insufficienti rispetto a quanto dichiarato; tale previsione si applica anche alla mancata corrispondenza tra quanto dichiarato e quanto osservato sul campo in caso di raggruppamento "monocomponente" (raggruppamento costituito da un solo kit commerciale). A questa regola generale fanno eccezione i consumabili (cuvette, puntali, etc., comunque compresi secondo fabbisogno, ma non da considerarsi nei raggruppamenti di ordine/spedizione) ed i prodotti non implicati direttamente nell'architettura del test (anch'essi peraltro dovuti: vedasi oltre).

Si precisa che i quantitativi (su base annua) riportati nell'**allegato 1**, sono puramente indicativi e non sono comprensivi dei test utilizzati per il controllo di qualità "interno", le cui quantità dovranno essere calcolate nell'offerta in relazione al corretto funzionamento del sistema proposto, tenendo conto della cadenza minima, di cui all'**allegato 2**; essi fanno riferimento al "consumato" negli anni 2014-2015, aumentato del 10%, in previsione di un aumento della richiesta; per i test il cui numero è contraddistinto da * (innovativi, etc.), il numero riportato è del tutto ipotetico, perché non sono disponibili dati storici sui consumi.

Le quantità sono, tra l'altro, dipendenti da variabili clinico-epidemiologiche.

In conclusione, l'Azienda ordinerà quantitativi maggiori o minori, con esclusivo riferimento agli effettivi fabbisogni, senza che ciò comporti alterazione alcuna dei patti contrattuali inerenti i prezzi di acquisto.

Relativamente al **lotto 2**, le Ditte dovranno fornire tutti i dispositivi (vedi allegato 6), per i quali siano indicati nell'estratto releasing EUCAST vigente al momento della predisposizione dell'offerta (versione 6.0, al momento della progettazione della gara), i relativi *zone diameter breakpoint*, specie per specie; naturalmente, il contenuto di antibiotico nei supporti deve essere quello riportato nello stesso documento. Non sono ammesse lacune in quella lista, che dovrà essere allegata per accettazione all'offerta tecnica; inoltre, in offerta tecnica ogni offerente dovrà già indicare i test eventualmente disponibili non compresi nella predetta lista (contenuto minimo essenziale), che sarà obbligato a fornire in caso di richiesta da parte dei Laboratori senza necessità di integrazioni contrattuali (si veda oltre sull'aspetto prezzi).

Nel caso in cui, in occasione delle successive releasing, vi fossero novità in quanto a tipologia dell'antibiotico o contenuto dello stesso nel supporto, alle quali la Stazione Appaltante avesse necessità di allinearsi, le Ditte dovranno rendere disponibili, agli stessi patti e condizioni, i nuovi prodotti (si veda oltre sull'aspetto "prezzi").

Per ognuno dei dispositivi offerti, l'aggiudicataria dovrà inviare le relative schede tecniche e di sicurezza; per quanto riguarda queste ultime, dove non obbligatorie, in luogo delle stesse andrà fornita una dichiarazione apposita.

B) SISTEMI ANALITICI: fornitura dei materiali per il controllo di qualità "interno", da effettuarsi con le cadenze minime, di cui **all'allegato 2**.

Campionatura

Le imprese offerenti dovranno presentare **campionatura** per tutti i lotti offerti, secondo le quantità indicate nell'allegato 7. Poiché la campionatura ha valenza di requisito di capacità tecnica, irregolarità nella campionatura potranno essere sanate (c.d. "soccorso istruttorio") alle condizioni previste nel Disciplinare di gara, nel rispetto della normativa vigente. La campionatura deve pervenire, con ogni mezzo, nel rispetto della normativa commerciale-fiscale vigente sui trasporti di merci (documento di trasporto ecc.) al seguente indirizzo:

Farmacia interna ASSL Olbia ospedale "Giovanni Paolo II", Località Tannaule Via Bazzoni Sircana Olbia piano S-2. In ogni plico all'esterno dovrà essere specificato "**contiene campioni per la fornitura di sistemi diagnostici, materiali e test vari per microbiologia per il laboratorio analisi**"; alla campionatura dovrà essere allegato un documento che riporti il lotto di riferimento dei campioni, il numero dei campioni presentati secondo la numerazione dell'allegato 7, l'esatta indicazione del nome commerciale del prodotto, della ditta produttrice ed il nome della ditta offerente.

ART. 3

DURATA, BASE d'ASTA e VALORE COMPLESSIVO del CONTRATTO – OPZIONE DI ESTENSIONE -OPZIONE di RINNOVO

Il contratto avrà durata 48 mesi, a partire dalla data di stipulazione del contratto o di anticipazione delle forniture in caso questa sia effettuata.

L'Azienda ha facoltà (diritto potestativo) di disporre la proroga del contratto, mentre è in corso procedura ad evidenza pubblica per l'individuazione del nuovo contraente e quindi per un periodo stimato non superiore a 12 mesi, eventualmente rinegoziando i costi in diminuzione (si richiama l'art. 106 c. 11 del D.Lgs 50/2016).

Il valore, netto iva, ex art. 35 c.4 del D.Lgs 50/2016 è pari a € 1.467.798,10 (non previsti oneri da DUVRI al momento in cui si indice la gara). Per il dettaglio si veda il prospetto di prima pagina.

Come già detto, è in fase di predisposizione l'atto di programmazione delle acquisizioni di beni e servizi di ATS Sardegna; in attesa che la programmazione sia conclusa, è indifferibile l'indizione della presente procedura di gara per coprire fabbisogni essenziali per garantire i LEA, determinati con riferimento alle Aree Socio Sanitaria di Olbia e di Lanusei; peraltro, è probabile che identici fabbisogni si rivelino necessari, bandita la procedura, per altre Aree Socio Sanitarie di ATS.

Inoltre, la Legge Regionale 17/2016 ha previsto che ATS diventi Centrale di Committenza a livello regionale per la sanità, affiancandosi a CAT Sardegna, soggetto aggregatore; nella

funzione di Centrale di Committenza, una volta qualificata tale da ANAC, ATS dovrà provvedere all'acquisizione di beni e servizi anche per le altre Aziende del SSR (AOU SS, AOU CA, AO Brotzu e l'istituenda AREUS), già parti in precedenza, insieme alle preesistenti AASSLL, di processi di aggregazione della domanda e di espletamento di procedure uniche d'ambito territoriale Sardegna per assicurare forniture di beni e servizi d'interessi comune, nella gran parte governate dall'Osservatorio Regionale gare presso l'ARIS. Attualmente, occorre coordinare in ogni campo l'attività anche i fabbisogni di dette Aziende del SSR.

Per questo insieme di ragioni, in attesa della programmazione congiunta, è prevista l'opzione di estensione degli approvvigionamenti di beni/servizi oggetto della presente procedura così determinata:

- l'opzione potrà essere esercitata per assicurare le forniture di beni/servizi di altre Aree Socio Sanitarie di ATS e di AOU SS, AOU CA, AO Brotzu, istituenda AREUS;
- l'opzione è esercitabile nel periodo di durata contrattuale ed esclusivamente per il residuo periodo di durata contrattuale del contratto principale (contratto principale, stipulato in seguito ad aggiudicazione, di durata quadriennale con scadenza giugno 2021; opzione esercitata nel giugno 2018, con scadenza giugno 2021);
- l'opzione è esercitabile, anche frazionatamente fino a concorrenza del suo valore massimo totale, fino a concorrenza del valore massimo pari al 100% del valore dell'appalto a base di gara, inclusi oneri per la sicurezza non soggetti a ribasso;
- nell'esercizio dell'opzione il contratto non è rinegoziabile;
- qualora l'opzione sia esercitata a favore di altre Aree Socio Sanitarie di ATS Sardegna, si stipulerà atto integrativo del contratto originario nel quale saranno dettagliate, ad esempio, modalità di esecuzione delle prestazioni in perfetta coerenza con l'offerta dell'aggiudicatario, designando ulteriori responsabili dell'esecuzione contrattuale di ATS (art. 106 c. 1 lettera a) D.Lgs 50/2016);
- qualora invece l'opzione dovesse essere esercitata da altre Aziende del SSR, esse stipuleranno autonomo contratto, agli stessi patti e condizioni di aggiudicazione, ragguagliato all'entità delle forniture di beni o servizi loro necessari (art. 106 c. 1 lettera a) e art. 37 c. 10 e 11 del D.Lgs 50/2017);

- il RUP della presente procedura di acquisizione monitorizza l'eventuale attivazione dell'opzione di estensione per accertare il rispetto delle precedenti clausole incluso il rispetto del tetto massimo di esercitabilità dell'opzione stessa;
- gli atti di gara daranno chiara indicazione della esistenza dell'opzione di estensione e gli offerenti dovranno dichiarare, nel presentare la documentazione necessaria per l'ammissione alla gara, di averne preso visione e di aver formulato la propria offerta anche considerando al presenza di detta clausola.

E' indispensabile la compilazione del dettaglio d'offerta a prezzi unitari esclusivamente alle imprese offerenti il lotto 1 (ove sono presente diverse voci componenti il lotto); in ogni caso è richiesta a tutte le imprese offerenti, che dovranno indicare l'incidenza percentuale sul valore complessivo annuo dell'offerta della sicurezza interna d'impresa.

ART. 4

COLLAUDO e CONSEGNE

Le forniture avverranno entro i tempi previsti dal CGA (ordinari e per forniture urgenti), a seguito di ordinativi, effettuati (pur tenendo conto **dei codici kit originari**) per **raggruppamenti di ordine/spedizione**, che potranno essere inoltrati anche telefonicamente o per telefax, da parte delle Farmacie dei PP.OO. di Olbia, di Tempio, La Maddalena e Lanusei; in caso di impossibilità ad evadere per intero la fornitura, la Ditta dovrà provvedere alla consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva della merce ordinata, sufficiente a coprire il fabbisogno fino alla consegna del saldo; in ogni caso è tenuta a dare tempestiva comunicazione di ogni ritardo o disservizio ai Servizi di Farmacia e Laboratorio richiedenti.

Le Aziende Aggiudicatrici si impegnano a dare immediato riscontro del ricevimento dell'ordine e, successivamente, comunicazione dell'avvenuto invio della merce ordinata agli indirizzi sotto riportati:

Laboratorio di Olbia:	ordlabol@aslolbia.it
Laboratorio di Tempio:	ordlabte@aslolbia.it
Laboratorio di La Maddalena:	ordlablm@aslolbia.it

Laboratorio di Lanusei : ordlab@asllanusei.it

La consegna dovrà avvenire nei giorni e negli orari dal lunedì al venerdì dalle 8.30 alle 12.30; orari diversi dovranno essere concordati.

Come previsto in CGA, che regola anche questa parte del contratto per quanto qui non previsto, l'Azienda, in caso di mancata consegna ha diritto, oltre che di applicare le penali, di acquistare presso altre Ditte i prodotti occorrenti.

Due eventi che obblighino l'Azienda ad approvvigionarsi presso terzi per non interrompere i servizi sanitari costituiscono causa di risoluzione di diritto del contratto.

ART. 5

PENALITA' – CAUSE di RISOLUZIONE di DIRITTO del CONTRATTO

Oltre ai casi di risoluzione del diritto del contratto previsti in altre parti del presente capitolato, le penali, le cause di risoluzione anche di diritto del contratto ed il diritto di recesso sono regolati dal CGA.

ART. 6

RINVIO al CGA – PATTO d'INTEGRITA'

Per tutto quanto non previsto dal presente CSA si applica il CGA.

Alla procedura e al contratto si applica il patto d'integrità

La Giunta Regionale con deliberazione n. 30/6 del 16/06/2015 ha, tra l'altro, individuato come misura di prevenzione della corruzione l'adozione dei Patti di integrità, richiamati al punto 1.3 del Piano Nazionale Anticorruzione che espressamente recita "*Le pubbliche Amministrazione e le stazioni appaltanti, in attuazione dell'art. 1 comma 17 della L. 190/2012, di regola, predispongono e utilizzano protocolli di legalità o patti d'integrità per l'affidamento di commesse. A tal fine, le P.A. inseriscono negli avvisi, nei bandi di gara e nelle lettere d'invito la clausola di salvaguardia che il mancato rispetto del Protocollo di legalità o del Protocollo d'integrità dà luogo all'esclusione dalla gara e/o alla risoluzione dal contratto.*" La Giunta Regionale ha altresì disposto che detta misura debba essere applicata da parte delle Stazioni appaltanti alle procedure di acquisizione di lavori, beni e servizi. Il Patto d'Integrità è

allegato sub 8 al presente capitolato e dev'essere accettato espressamente dai potenziali offerenti, a pena d'esclusione.

Art. 7

SCHEMA di CONTRATTO – ESECUZIONE del CONTRATTO

Il bando e il disciplinare di gara potranno ulteriormente specificare le disciplina contrattuale di dettaglio.

Per tutto quanto non previsto dal presente CSA e dagli altri atti di gara, si applica il CGA, in quanto compatibile con il Codice e con il modello organizzativo di ATS, in divenire; il CGA regola anche le penali, le ulteriori cause di risoluzione anche di diritto del contratto ed il diritto di recesso.

Lo schema di contratto è costituito dal connubio tra i seguenti atti, indicati in ordine di priorità e, quindi, di prevalenza:

- a) CSA e relative norme ed atti di rinvio ed eventuali integrazioni/specificazioni contrattuali in atti di gara;
- b) CGA e relative norme ed atti di rinvio, valido in quanto applicabile rispetto alle sopravvenute norme regionali sul riassetto organizzativo del SS;
- c) eventuali precisazioni e/o integrazioni alle regole contrattuali date nel termine di ricevimento offerte, in particolare con pubblicazione sul forum di gara/ sistema di messaggistica;
- d) offerta tecnico – economica accettata;
- e) eventuali personalizzazioni richieste dalle singole Aree Socio Sanitarie, o altre Aziende, nel caso di ricorso all'opzione di estensione prevista, nei contratti, in base alle proprie peculiari necessità, senza rinegoziazione, senza alterazioni sostanziali e senza oneri aggiuntivi.

Allegato 1

Capitolato speciale d'appalto per la fornitura di sistemi diagnostici, materiali e test vari per microbiologia per il laboratorio analisi

Lista delle determinazioni oggetto della fornitura e quantità richieste

NB.: Seppure elencati in diverse sottosezioni, costituiscono un unico lotto i prodotti individuati dallo stesso numero arabo (per esempio: 1a, 1b ed 1c, individuati come sub-lotti).

LOTTO	Tipologia di DETERMINAZIONE	Quantità	Quantità	Quantità	Quantità	Quantità
		parziali	totali	parziali	totali	totali
		OLBIA	OLBIA lotto	LANUSEI	LANUSEI LOTTO	lotto
1	Coprocoltura. Sistema per l'isolamento da feci di Salmonelle, Shigelle e Campylobacter, completo di: <ul style="list-style-type: none"> – brodi di arricchimento – terreni solidi per l'isolamento – tutto l'occorrente per la creazione dell'atmosfera modificata per la coltura del Campylobacter. 		850		350	1200
	Urinocoltura. Sistema per l'isolamento da urine e la conta presuntiva di batteri gram negativi, di batteri gram positivi e di miceti, completo di: <ul style="list-style-type: none"> – terreno solido per la conta batterica (CLED) – terreni solidi per l'isolamento – tutto l'occorrente per l'effettuazione del PAR test. 		7.500		2.100	9.600
	Terreni solidi singoli in piastra di diametro di 9 cm con spessore minimo di 4 mm alla consegna:		47.750		12.550	60.300
	1. Agar Columbia sangue montone 5% 2. Agar Columbia CNA sangue montone 5% 3. Agar cromogeno per S. Agalactiae 4. Agar Gardnerella vaginalis	6100 5200 600 450		3000 600 300 550		

	5. Agar Cioccolato arricchito (isolamento Neisseria/emofili)	5000		1600		
	6. Agar MSA (mannitol salt agar)	10500		1600		
	7. Agar Mc Conkey	8400		1800		
	8. Agar Hektoen	1000		200		
	9. Agar per Mycoplasmi	1400				
	10. Agar Muller-Hinton	400		100		
	11. Agar Muller-Hinton al sangue	200		100		
	12. Agar Muller-Hinton al cioccolato	200		100		
	13. Agar Sabouraud + Cloramfenicolo + Gentamicina	7800		1600		
	14. Agar cromogeno e/o selettivo per identificazione candida	200				
	15. Agar cromogeno e/o selettivo per identificazione dermatofiti	100		100		
	16. Brodo comune	100				
	17. Brodo cuore-cervello	100				
	18. Salmonella Shigella Hagar			200		
	19. Rogosa Agar			500		
	20. Tayler Martin Agar			200		
2	Antibiotici in dischetti o (o supporti equivalenti) per esecuzione antibiogrammi in manuale, imbevuti con le concentrazioni raccomandate da EUCAST, nell'edizione/releasing valida al momento dell'offerta (vedi testo del CSA e della LI per ulteriori chiarimenti).		6.000*			6000
	* Corrispondenti a 500 antibiogrammi eseguiti con 12 antibiotici per volta.					

3	<p>Antibiotici in supporti con gradiente di concentrazione per determinazione della MIC in manuale.</p> <p>NB.: l'aggiudicazione del lotto sarà effettuata solo se, al momento della valutazione dell'offerta, sarà provata la sostanziale sovrapposibilità delle MIC ottenute manualmente con quelle ottenute in automazione; ciò dovrà risultare dalla documentazione allegata, che deve fare esplicito riferimento a quanto emanato da EUCAST.</p> <p>Quando applicabili, valgono tutte le considerazioni fatte, sia nel presente CSA che nella Lettera di invito alla Gara, per il lotto 2.</p> <p>*Corrispondenti a 100 antibiogrammi effettuati con 5 molecole per volta</p>		500*		300*	800
4	<p>Dispositivi per la rilevazione di meccanismi di resistenza agli antibiotici, fra cui, almeno i seguenti (fra parentesi quadre il numero presunto per ognuna delle diverse tipologie):</p> <p>1. KCP</p> <p>2. ESLB</p> <p>3. MSLB</p> <p>4. MRSA</p> <p>La possibilità di rilevazione di altri meccanismi di resistenza è oggetto di valutazione.</p>	<p>25</p> <p>25</p> <p>25</p> <p>25</p>	100	<p>25</p> <p>25</p> <p>25</p> <p>25</p>	100	200
5	Sistema per coltura, conta, identificazione e antibiogramma Mycoplasmi urogenitali , con esclusione dei terreni solidi.		1400		250	1650

6	<p>Parassiti intestinali, sistema per la ricerca di parassiti fecali e loro uova, comprendente:</p> <ul style="list-style-type: none"> – dispositivi per la raccolta, conservazione e trasporto – dispositivi per la concentrazione – materiale di consumo – testo-atlante o testo+atlante in 2 copie (Olbia e Tempio) 		1500		400	1900
7	<p>Streptococchi beta emolitici, tipizzazione da colonia, kit completo per la determinazione dei gruppi: A, B, C, D, F, G</p> <p>* il numero è riferito ad ognuno dei differenti gruppi</p>		300*		250*	550
8	<p>Streptococchi beta emolitici, tipizzazione da colonia, kit completo per la determinazione del gruppo A</p>		300			300
9	<p>Streptococchi beta emolitici, tipizzazione da colonia, kit completo per la determinazione del gruppo B</p>		600			600
10	<p>Stafilococco aureo, tipizzazione da colonia, kit completo per la determinazione della coagulasi e di almeno un altro determinante antigenico</p>		300			300
11	<p>Salmonelle, tipizzazione iniziale da colonia, mediante l'utilizzo di antisieri somatici (anti O).</p> <p>- antisiero onnivale + Vi</p>		600		200	800
12	<p>Salmonelle, tipizzazione iniziale da colonia, mediante l'utilizzo di antisieri somatici (anti O): (fra parentesi quadre il numero presunto per ogni tipologia):</p> <p>- antisiero monovalente anti gruppo A (Antigeni somatici: 2, 12)</p>	100	900	50	300	1200

	- antisiero monovalente anti gruppo B (Antigeni somatici: 4, 5, 12)	200		50		
	- antisiero monovalente anti gruppo C1 (Antigeni somatici: 6, 7)	100		50		
	- antisiero monovalente anti gruppo C2 (Antigeni somatici: 6, 8)	100		50		
	- antisiero monovalente anti gruppo D (Antigeni somatici: 9, 12)	300		50		
	- antisiero monovalente anti gruppo E (Antigeni somatici: 3, 10, 15 19)	100		50		
13	Shigelle , tipizzazione da colonia mediante siero polivalente verso: - S. dysenteriae - S. flexneri - S. boydii - S. sonnei	50 50 50 50	200			200
14	Salmonella , ricerca antigeni da brodo di arricchimento		300		100	400
15	Shigella , ricerca antigeni da brodo di arricchimento		300			300
16	Campylobacter , kit per la tipizzazione da colonia sospetta		300		100	400
17	Dischetti/strisce diagnostici (o equivalenti) 1. apportatore di fattore X 2. apportatore di fattore V 3. apportatore di fattore X+V 4. per ricerca citocromo-ossidasi 5. imbevuto di optochina	200 200 200 600 600	3200	100 100 100 300 200	1200	4400

	6. imbevuto di bacitracina	1200		300		
	7. imbevuto di metronidazolo	200		100		
18	<p>Sistemi per la generazione di atmosfere modificate per la crescita di:</p> <p>1. Anaerobi</p> <p>2. Capnofili</p> <p>3. Microaerofili</p> <p>comprensivi di contenitore, generatore, indicatore.</p>	<p>300</p> <p>100</p> <p>100</p>	500	<p>400</p> <p>100</p> <p>200</p>	700	1200
19	Sistema per la fluidificazione e decontaminazione dell' espettorato		600		250	850
20	Sistema per lo screening rapido, in manuale, delle IVU, da utilizzarsi nelle fasce orarie non coperte dal sistema automatico e in regime di POCT		600			600
21	<p>Sistema per identificazione in manuale di:</p> <p>1. gram negativi fermentanti (obbligatorio)</p> <p>2. gram negativi non fermentanti (obbligatorio)</p> <p>3. stafilococchi (obbligatorio)</p> <p>4. streptococchi (obbligatorio)</p> <p>5. miceti (facoltativo*)</p> <p>6. anaerobi (facoltativo*)</p> <p>7. corynebacteri (facoltativo*)</p> <p>8. emofili (facoltativo*)</p> <p>9. neisserie /facoltativo*)</p>	<p>900</p> <p>200</p> <p>200</p> <p>400</p>	1700	<p>100</p> <p>100</p> <p>100</p> <p></p> <p>100</p> <p>100</p> <p>100</p> <p>100</p>	700	2400

	<p>NB.: i sistemi devono comprendere tutto l'occorrente per l'identificazione; in particolare, eventuali reagenti ausiliari.</p> <p>* oggetto di valutazione.</p>					

Capitolato speciale d'appalto per la fornitura di sistemi diagnostici, materiali e test vari per microbiologia per il laboratorio analisi

Requisiti indispensabili del sistema diagnostico offerto

In aggiunta e ad ulteriore precisazione e/o riepilogo rispetto a quanto già indicato nel testo del capitolato tecnico, il sistema offerto deve possedere i seguenti requisiti indispensabili:

- Disponibilità di tutta la fornitura, richiesta per singolo lotto individuato da un numero arabo, come indicato nell'all. 1. e precisato all'art. 2.
- Formulazione del raggruppamento di ordine/spedizione che includa, quando previsti, <u>reagenti e materiali di controllo</u> , e quant'altro necessario alla esecuzione degli esami dichiarati nello stesso, come meglio precisato all'art. 2, punto A).
- Taratura/certificazione dei controlli e dei reagenti verso gli standard internazionali se disponibili.
- Marcatura CE.
- Esecuzione del controllo ad ogni seduta analitica.
- Tempo di validita' minimo dei componenti il raggruppamento di ordine/spedizione alla consegna: 50 giorni.
- Relativamente alle piastre e alle provette contenenti terreni di coltura, dovrà essere evidente su ogni unità la data di preparazione e quella di scadenza.
- Riguardo al lotto 4 (parassiti intestinali), assenza di formaldeide come fissativo.
- Riguardo al lotto 2, adesione a quanto richiesto all'art. 2, punto A.

Dichiarazione attestante il possesso dei requisiti

Io sottoscritto _____, in qualità di _____

dichiaro che il sistema offerto possiede tutti, nessuno escluso, i requisiti indispensabili sopra indicati.

_____, / /2017

Capitolato speciale d'appalto per la fornitura di sistemi diagnostici, materiali e test vari per microbiologia per il laboratorio analisi

Dispositivi diagnostici: RIFERIMENTI NORMATIVI

Premesso che per tutti i Laboratori dovranno essere forniti dispositivi diagnostici in confezionamento omogeneo e che, pertanto, la tabella di cui al presente allegato andrà compilata in maniera unitaria (inclusendo, quindi, i test di tutti i 4 Laboratori) e nell'ordine indicato nell'allegato 1, le Ditte devono elaborare una tabella in foglio A4 con orientamento orizzontale, in cui risultino, nell'ordine (quando pertinenti), le informazioni sotto riportate, che costituiscono i campi:

1. NR (numero di riferimento del prodotto, come da allegato 1);
2. Cod (codice del prodotto);
3. Nome (nome del prodotto);
4. Uso (descrizione sintetica del prodotto con riferimento all'uso);
5. Ditta (ditta produttrice);
6. CE (nome/numero identificativo dell'Organismo designato per la certificazione CE);
7. Classe (indicazione della classe di appartenenza);
8. Cod (riferimento alla codifica nazionale dei dispositivi CND);
9. 98/79/CE (appartenenza alla direttiva 98/79/CE*, da indicare con una crocetta);
10. 93/42/CE (appartenenza alla direttiva 93/42/CE**, da indicare con una crocetta);
11. NI (numero di iscrizione repertorio dispositivi medici, decreto 20 febbraio 2007).

Secondo quanto indicato all'art. 2, punto B e nell'allegato 2 (formulazione dell'offerta in **raggruppamenti di ordine/spedizione** onnicomprensivi), se il **raggruppamento** è formato da più componenti, vale a dire: se per l'esecuzione di un'analisi sono necessari più kit originali, le suddette informazioni devono riguardare il **raggruppamento** in toto (un record apposito riporterà nel relativo campo NR, la cifra/le cifre del numero di riferimento/lotto, eventualmente seguita/e dalla corrispondente lettera, in caso di lotti contenenti più test, come in all'allegato 1) ed ogni singolo componente (a seguire, ulteriori record che riporteranno, nel relativo campo NR, la cifra/le cifre seguita/e da una lettera, a partire dalla a).

Nel caso di dispositivi non associati a una specifica determinazione, dovranno essere inseriti in coda ulteriori record.

La presente tabella non sostituisce le schede tecniche che, in caso di aggiudicazione, dovranno accompagnare le apparecchiature ed i manuali d'uso.

* dispositivo diagnostico in vitro IVD.

** dispositivo medico (direttiva recepita con DL n° 46 del 24 febbraio 97).

Capitolato speciale d'appalto per la fornitura di sistemi diagnostici, materiali e test vari per microbiologia per il laboratorio analisi

DISPOSITIVI DIAGNOSTICI: caratteristiche tecniche

Premesso che per i quattro Laboratori dovranno essere forniti dispositivi diagnostici in confezionamento omogeneo e che, pertanto, la tabella di cui al presente allegato andrà compilata in maniera unitaria (includendo, quindi, i test di tutti i 4 Laboratori) e nell'ordine indicato nell'allegato 1, le Ditte devono elaborare una tabella in foglio A4 con orientamento orizzontale, in cui risultino, nell'ordine (quando pertinenti), le informazioni sotto riportate, che costituiscono i campi,

1. NR (numero di riferimento del prodotto, come da allegato 1);
2. Cod (codice del prodotto);
3. Nome (nome del prodotto);
4. Met (metodica utilizzata o principio/architettura del dosaggio);
5. Stato (stato fisico del prodotto);
6. Stabonb (stabilità on board, espressa in giorni);
7. tc°C (temperatura di conservazione, espressa in °C);
8. Valtot (tempo di validità totale, espresso in giorni);
9. Stabcal (stabilità della calibrazione);
10. CV (coefficienti di variazione nella serie/tra le serie)
11. Lin (linearità della reazione o intervallo di misura);
12. SA (sensibilità analitica);
13. Mat (tipo di materiali analizzabili);
14. NDR/ko (numero determinazioni per raggruppamento/kit originale)
15. NDrich(numero di determinazioni richieste);
16. NRO (numero di Raggruppamenti offerti).
17. NKO (numero di kit originali offerti).

Secondo quanto indicato all'art. 2, punto B e nell'allegato 2 (formulazione dell'offerta in **raggruppamenti di ordine/spedizione** onnicomprensivi), se il **raggruppamento** è formato da più componenti, vale a dire: se per l'esecuzione di un'analisi sono necessari più kit originali, le suddette informazioni devono riguardare il **raggruppamento** in toto (un record apposito riporterà nel relativo campo NR, la cifra/le cifre del numero di riferimento/lotto, eventualmente seguita/e dalla corrispondente lettera, in caso di lotti contenenti più test, come in all'allegato 1) ed ogni singolo componente (a seguire, ulteriori record che riporteranno, nel relativo campo NR, la cifra/le cifre seguita/e da una lettera, a partire dalla a).

Nel caso di dispositivi non associati a una specifica determinazione, dovranno essere inseriti in coda ulteriori record.

Allegato 5**Capitolato speciale d'appalto per la fornitura di sistemi diagnostici, materiali e test vari per microbiologia per il laboratorio analisi****BASI d'ASTA**

NB.: Seppure elencati in diverse sottosezioni, costituiscono un unico lotto i prodotti individuati dallo stesso numero arabo (per esempio: 1a, 1b ed 1c, individuati come sub-lotti).

lotto nr.	Base asta lotto €/anno
1a	€ 76.335,64
1b	
1c	
2	€ 3.000,00
3	€ 3.200,00
4	€ 1.200,00
5	€ 9.900,00
6	€ 4.306,67
7	€ 4.400,00
8	€ 600,00
9	€ 1.200,00
10	€ 600,00
11	€ 800,00
12	€ 1.200,00
13	€ 600,00
14	€ 800,00
15	€ 600,00
16	€ 1.600,00
17	€ 1.237,50
18	€ 6.000,00
19	€ 3.400,00
20	€ 1.800,00
21	€ 24.000,00
	€ 146.779,81

Capitolato speciale d'appalto per la fornitura di sistemi diagnostici, materiali e test vari per microbiologia per il laboratorio analisi

Lista degli antibiotici (lotto 2 e, per quanto applicabile, lotto 3)

NB.: La sottoelencata lista costituisce un estratto della lista degli antibiotici consigliati da Eucast per le diverse tipologie di microorganismi (versione 6,0) e si riferisce agli antibiotici in uso nella Area Socio Sanitaria di Olbia.

Nel redigere l'offerta, le Ditte dovranno offrire anche tutti i preparati, alle concentrazioni suggerite da EUCAST, necessari ad effettuare screening di sensibilità.

	Antibiotico		Antibiotico
1	Tetraciclina (screen)	24	Ertapenem
2	Doxiciclina	25	Sulfametoxazolo + Trimetoprim
3	Minociclina	26	Eritromicina (screen)
4	Tigeciclina	27	Claritromicina
5	Cloramfenicolo	28	Azitromicina
6	Penicillina (screen)	29	Clindamicina
7	Ampicillina	30	Tobramicina
8	Amoxicillina	31	Gentamicina
9	Piperacillina	32	Amikacina
10	Oxacillina (screen)	33	Netilmicina
11	Flucoxacillina	34	Ciprofloxacina
12	Ampicillina + sulbactam	35	Pefloxacina (screen)
13	Amoxicillina + acido clavulanico	36	Norfloxacina (screen)
14	Piperacillina + tazobactam	37	Lomefloxacina
15	Cefotaxima	38	Levofloxacina
16	Ceftazidima	39	Ofloxacina (screen)
17	Ceftriaxone	40	Moxifloxacina
18	Cefixima	41	Colistina
19	Cefpodoxima	42	Vancomicina
20	Cefepima	43	Teicoplanina
21	Aztreonam	44	Nitrofurantoina
22	Imipenem	45	Linezolid
23	Meropenem		

Capitolato speciale d'appalto per la fornitura di sistemi diagnostici, materiali e test vari per microbiologia per il laboratorio analisi

CAMPIONATURA

Le Ditte offerenti dovranno inviare, secondo quanto indicato in CSA, pena la mancata valorizzazione del criterio 2a (vedi all'allegato del CSA riguardante i punteggi) l'occorrente per il numero minimo di test sotto indicati, accompagnato dal foglietto illustrativo della metodica e da eventuali brochure, stampe di pubblicazioni, etc. in cui siano evidenti le caratteristiche salienti oggetto di valutazione del criterio sopra indicato.

LOTTO	Tipologia di DETERMINAZIONE	Numero minimo di test
1	a Coprocoltura. Sistema per l'isolamento da feci di Salmonelle, Shigelle e Campylobacter	10
	b Urinocoltura. Sistema per l'isolamento da urine e la conta di batteri gram negativi, di batteri gram positivi e di miceti	10
	c Terreni solidi singoli in piastra * NB.: per ognuno delle diverse tipologie di terreno solido, per un totale minimo di 75 piastre	5*
2	Antibiotici in dischetti o (o supporti equivalenti) per esecuzione antibiogrammi in manuale * NB: una sola tipologia di antibiotico	5*
3	Antibiotici in supporti con gradiente di concentrazione per determinazione della MIC in manuale. * NB: una sola tipologia di antibiotico	5*
4	Dispositivi per la rilevazione di meccanismi di resistenza * NB: una sola tipologia di meccanismo, se omogenei	2*
5	Sistema per coltura, conta, identificazione e antibiogramma Mycoplasmi urogenitali	2
6	Parassiti intestinali , sistema per la ricerca di parassiti fecali e loro uova	10
7	Streptococchi beta emolitici , tipizzazione da colonia, kit completo per la determinazione dei gruppi: A, B, C, D, F, G	10
8	Streptococchi beta emolitici , tipizzazione da colonia, kit completo per la determinazione del gruppo A	10
9	Streptococchi beta emolitici , tipizzazione da colonia, kit completo per la determinazione del gruppo B	10
10	Stafilococco aureo , tipizzazione da colonia	10

11	Salmonelle , tipizzazione iniziale da colonia, mediante l'utilizzo di antisieri somatici (anti O). - antisiero onnivale + Vi	10
12	Salmonelle , tipizzazione iniziale da colonia, mediante l'utilizzo di antisieri somatici (anti O). - antisiero monovalente anti gruppo A (Antigeni somatici: 2, 12) - antisiero monovalente anti gruppo B (Antigeni somatici: 4, 5, 12) - antisiero monovalente anti gruppo C1 (Antigeni somatici: 6, 7) - antisiero monovalente anti gruppo C2 (Antigeni somatici: 6, 8) - antisiero monovalente anti gruppo D (Antigeni somatici: 9, 12) - antisiero monovalente anti gruppo E (Antigeni somatici: 3, 10, 15 19) * NB: per ognuna delle tipologie	5*
13	Shigelle , tipizzazione da colonia	5
14	Salmonella , ricerca antigeni da brodo di arricchimento	5
15	Shigella , ricerca antigeni da brodo di arricchimento	5
16	Campylobacter , kit per la tipizzazione da colonia sospetta	5
17	Dischetti/strisce diagnostici (o equivalenti) * NB: per ognuna delle tipologie	5*
18	Sistemi per la generazione di atmosfera modificate * NB: per ognuna delle tipologie	2*
19	Sistema per la fluidificazione e decontaminazione dell' espettorato .	2
20	Sistema per lo screening rapido delle IVU .	5
21	Sistema manuale per identificazione batterica. * NB: per ognuna delle tipologie	2*

Fornitura di sistemi diagnostici, materiali e test vari per microbiologia per il laboratorio analisi

PATTO D' INTEGRITA'

ART.1

AMBITO DI APPLICAZIONE

1. Il Patto d'Integrità è lo strumento che la **ATS – Azienda per la Tutela della Salute** adotta al fine di disciplinare i comportamenti degli operatori economici e del personale, sia interno che esterno, nell'ambito delle procedure di affidamento e gestione degli appalti di lavori, servizi e forniture di cui al Dlgs.50/2016.
2. Il Patto d'Integrità stabilisce l'obbligo reciproco che si instaura tra la **ATS – Azienda per la Tutela della Salute** e gli operatori economici di improntare i propri comportamenti ai principi di trasparenza e integrità.
3. Il Patto d'Integrità deve costituire parte integrante della documentazione di gara e del successivo contratto.
4. La partecipazione alle procedure di gara e l'iscrizione al Mercato elettronico regionale "Sardegna Cat" e ad eventuali altri elenchi e/o albi fornitori, è subordinata all'accettazione vincolante del Patto d'Integrità.
5. Il Patto d'Integrità si applica con le medesime modalità anche ai contratti di subappalto di cui all'art.105 del D.lgs. n.50/2016.
6. Per quanto non disciplinato dal presente Patto si rinvia al Codice di Comportamento dei dipendenti della ex ASL n.2 di Olbia al rispetto del quale sono tenuti i collaboratori a qualsiasi titolo di imprese fornitrici di beni o servizi che realizzano opere in favore di ATS.

ART.2

OBBLIGHI DEGLI OPERATORI ECONOMICI NEI CONFRONTI DI ATS – AZIENDA PER LA TUTELA DELLA SALUTE

1) Gli Operatori economici:

- a) dichiarano di non aver fatto ricorso e si obbligano a non ricorrere ad alcuna mediazione o altra opera di terzi finalizzata all'aggiudicazione e/o gestione del contratto;
- b) dichiarano di non aver condizionato, e si impegnano a non condizionare, il procedimento amministrativo con azioni dirette a influenzare il contenuto del bando o altro equipollente al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente;
- c) dichiarano di non aver corrisposto, né promesso di corrispondere, e si impegnano a non corrispondere né promettere di corrispondere ad alcuno, direttamente o tramite terzi, ivi compresi soggetti collegati o

controllati, somme di danaro o altre utilità finalizzate all'aggiudicazione o a facilitare la gestione del contratto;

- d) dichiarano con riferimento alla specifica procedura di affidamento di non aver preso parte né di aver praticato intese od adottato azioni, e si impegnano a non prendere parte ed a non praticare intese od adottare azioni, tese a restringere la concorrenza od il mercato, vietate ai sensi della normativa vigente, ivi inclusi gli artt. 101 e successivi della Legge n.287/1990; e dichiarano altresì che l'offerta è stata predisposta nel pieno rispetto della predetta normativa;
- e) si impegnano a segnalare all'ATS – Azienda per la Tutela della Salute qualsiasi tentativo illecito da parte di terzi di turbare o distorcere le fasi della procedura di affidamento e dell'esecuzione del contratto;
- f) si impegnano a segnalare all'ATS – Azienda per la Tutela della Salute qualsiasi richiesta illecita o pretesa da parte di dipendenti della stessa Asl o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura di affidamento o di esecuzione del contratto, con le modalità e gli strumenti messi a disposizione da questa Azienda;
- g) si impegnano, qualora i fatti di cui ai precedenti punti e) ed f) costituiscano reato, a sporgere denuncia all'autorità giudiziaria.

2) **l'operatore economico aggiudicatario:**

si impegna ad adempiere con la dovuta diligenza alla corretta esecuzione del contratto.

Art.3

Obblighi dell'Amministrazione aggiudicataria

1) **L'ATS – Azienda per la Tutela della Salute:**

- a) si obbliga a rispettare i principi di trasparenza e integrità già disciplinati dal Codice di Comportamento dei dipendenti dell'**ATS – Azienda per la Tutela della Salute**, nonché le misure di prevenzione della corruzione inserite nel Piano triennale di prevenzione vigente;
- b) si obbliga a non influenzare il procedimento amministrativo diretto a definire il contenuto del bando o altro atto equipollente, al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente;
- c) si obbliga a non richiedere, a non accettare ed a non ricevere direttamente o tramite terzi, somme di danaro o altre utilità finalizzate a favorire la scelta di un determinato operatore economico;
- d) si obbliga a non richiedere, a non accettare ed a non ricevere direttamente o tramite terzi, somme di danaro o altre utilità finalizzate a influenzare in maniera distorsiva la corretta gestione del contratto;

- e) si impegna a segnalare al proprio Responsabile per la prevenzione della corruzione qualsiasi tentativo illecito da parte di terzi di turbare o distorcere le fasi di svolgimento delle procedure di affidamento e/o l'esecuzione del contratto, con le modalità e gli strumenti messi a disposizione dall' Azienda;
- f) si impegna a segnalare al proprio Responsabile per la prevenzione della corruzione qualsiasi richiesta illecita o pretesa da parte di operatori economici o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura di affidamento o di esecuzione del contratto, con le modalità e gli strumenti messi a disposizione dall'Azienda;
- g) si impegna, qualora i fatti di cui ai precedenti punti e) ed f) costituiscano reato, a sporgere denuncia all'autorità giudiziaria;
- h) si impegna all'atto della nomina dei componenti della commissione di gara a rispettare le norme in materia di incompatibilità ed inconferibilità di incarichi di cui al D.lgs. n. 39/2013;
- i) si impegna a far sottoscrivere ai componenti della predetta commissione la dichiarazione di assenza di cause di incompatibilità ed inconferibilità di incarichi e quella con cui ciascuno dei componenti assume l'obbligo di dichiarare il verificarsi di qualsiasi situazione di conflitto di interesse e in particolare di astenersi in tutte le situazioni in cui possano essere coinvolti, oltre che interessi propri e dei propri parenti, affini entro il secondo grado, del coniuge o di conviventi, interessi di:
 - persone con le quali abbia rapporti di frequentazione abituale;
 - soggetti ed organizzazioni con cui egli o il coniuge abbia causa pendente o grave inimicizia o rapporti di credito o debito;
 - soggetti od organizzazioni di cui sia tutore, curatore, procuratore o agente;
 - enti, associazioni anche non riconosciute, comitati, società o stabilimenti di cui sia amministratore, o gerente, o nelle quali ricopra cariche sociali e/o di rappresentanza;
 - in ogni altro caso in cui esistano gravi ragioni di opportunità e convenienza.

2) L'ATS – Azienda per la Tutela della Salute:

SI IMPEGNA AD ADEMPIERE CON LA DOVUTA DILIGENZA ALLA CORRETTA ESECUZIONE DEL CONTRATTO ED A VERIFICARE NEL CONTEMPO LA CORRETTA ESECUZIONE DELLE CONTROPRESTAZIONI.

ART.4

VIOLAZIONE DEL PATTO D'INTEGRITÀ

- 1) La violazione da parte dell'operatore economico, sia in veste di concorrente che di aggiudicatario, di uno degli impegni previsti a suo carico dall'articolo 2, può comportare, secondo la gravità della violazione rilevata e la fase in cui la violazione è accertata, le seguenti sanzioni:
 - a) l'esclusione dalla procedura di affidamento;

- b) la risoluzione di diritto del contratto;
 - c) l'escussione totale o parziale, dal 10% al 50%, dei depositi cauzionali o altre garanzie depositate ai fini della partecipazione alla procedura di affidamento;
 - d) l'interdizione del concorrente a partecipare ad altre gare indette da questa Azienda per un periodo compreso tra sei mesi e tre anni;
- 2) l'applicazione delle sanzioni conseguenti alla violazione di cui al presente Patto avviene con garanzia di adeguato contraddittorio da parte di questa Azienda, secondo le regole generali degli appalti pubblici.
- 3) l'ATS – Azienda per la Tutela della Salute individuerà con un apposito prossimo regolamento le sanzioni da applicare in concreto secondo il criterio di colpevolezza, gradualità, e proporzionalità in rapporto alla gravità della violazione rilevata.
- 4) In ogni caso, per le violazioni di cui all'art.2 comma 1, lett. a),b),c),d) del presente Patto, è sempre disposta l'escussione del deposito cauzionale o altra garanzia depositata ai fini della partecipazione alla procedura di affidamento, l'esclusione dalla gara o la risoluzione "ipso iure" del contratto, salvo che l'ATS – Azienda per la Tutela della Salute, con apposito atto, decida di non avvalersi della predetta risoluzione, qualora ritenga che la stessa sia pregiudizievole agli interessi pubblici di cui all'art.121, comma 2 del D.lgs. n.104/2014, nonché l'interdizione del concorrente a partecipare ad altre gare indette da questa Azienda per sei mesi decorrenti dalla comunicazione del provvedimento di applicazione della sanzione. Nei casi di recidiva nella violazioni di cui all'art.2 c.1 lett. a),b),c),d), e per le medesime violazioni, si applica l'interdizione del concorrente a partecipare ad altre gare indette da questa Azienda per tre anni decorrenti dalla comunicazione del provvedimento di applicazione della sanzione.
- 5) L'Azienda per la Tutela della Salute, ai sensi dell'art.1382 c.c., si riserva la facoltà di richiedere il risarcimento del maggior danno effettivamente subito, ove lo ritenga superiore all'ammontare delle cauzioni o delle altre garanzie di cui al precedente comma 1, lett. c) del presente articolo.

Art.5 EFFICACIA DEL PATTO D'INTEGRITÀ

IL PRESENTE PATTO D'INTEGRITÀ E LE SANZIONI APPLICABILI RESTERANNO IN VIGORE SINO ALLA COMPLETA ESECUZIONE DEL CONTRATTO SOTTOSCRITTO A SEGUITO DELLA PROCEDURA DI AFFIDAMENTO ED ALL'ESTINZIONE DELLE RELATIVE OBBLIGAZIONI .

LUOGO E DATA

L'OPERATORE ECONOMICO

ATS – AZIENDA PER LA TUTELA DELLA SALUTE

L'OPERATORE ECONOMICO DICHIARA DI AVER LETTO, E DI ACCETTARE ESPRESSAMENTE, LE DISPOSIZIONI CONTENUTE NELL'ART.2 E NELL'ART.4 DELLA PRESENTE SCRITTURA.

L'OPERATORE ECONOMICO _____