

Da pubblicare all'Albo on line ai sensi degli artt.13 e 14 delle vigenti disposizioni in materia di accesso agli atti amministrativi.

Direzione Generale

FB/30

Dipartimento gestione economico finanziaria, risorse strumentali, logistica S.C. Approvvigionamento e gestione risorse

Dirigente responsabile: dott.ssa Maria Laura Zizzo
Responsabile del procedimento: dott.ssa Maria Laura Zizzo
Estensore del documento:dott.ssa Francesca Bertolazzi

Telefono: 0105632318

Email: francesca.bertolazzi@galliera.it

Uffici interessati:

S.C.Bilancio e Contabilità

S.C. Economale e Alberghiero

S.C.Farmacia

S.C. Laboratorio Analisi

Cod. IPA: eoog_ge - Cod. A00: eoog E.O. Ospedali Galliera - Genova PROVVEDIMENTO N. 244 del 29/03/2017 Prot.Gen. PG/0008401/17

Oggetto: Procedura di gara, ai sensi dell'art 36 del D.Lgs 50/16, per la fornitura di sistemi sottovuoto per prelievi ematici. CIG n. 6956867C40 - Indizione di gara

IL DIRETTORE GENERALE

dato atto che, per l'espletamento della presente fornitura, la S.C. Approvvigionamento e Gestione Risorse ha provveduto, con nota prot.gen.n. 20351 del 01.08.2016 a richiedere deroga all'Agenzia Sanitaria Regionale, in quanto fornitura di importo superiore a €40.000,00.= e non rientrante nella programmazione regionale dell'Agenzia stessa, ai sensi delle disposizioni dell'art.62 bis della L.R.41/2006, inserito dalla L.R.34/2012;

vista la nota 9075 del 10.08.16, acquisita agli atti con prot.gen.n. 21097 del 10.08.2016, con la quale l'Agenzia Sanitaria Regionale ha precisato che l'affidamento in oggetto non rientra, allo stato attuale, nel proprio programma di attività, e che pertanto questo Ente può operare



Mura delle Cappuccine 14 - 16128 Genova - Tel. +39 01056321 - Fax 010 563 2018 - www.galliera.it P.I. 00557720109 - Cod. IBAN IT 80 T 06175 01590 000000414190 - protocollo@pec.galliera.it

secondo la propria autonomia procedurale;

ritenuto di dare avvio alle procedure di affidamento della fornitura in oggetto, registrata presso il sito Autorità nazionale Anticorruzione (ANAC) SIMOG;

viste le vigenti disposizioni in materia di contribuzione al finanziamento dell'Autorità nazionale Anticorruzione (ANAC), attuativi dell'art. 1, commi 65 e 67, della L. n.266/2005;

dato atto che la presente procedura di gara è soggetta all'applicazione della Deliberazione n. 111 del 20 dicembre 2012 da parte dell'Autorità di Vigilanza sui contratti pubblici, in Attuazione dell'art. 6-bis del d.lgs 163/2006 introdotto dall'art. 20, comma 1, lettera a), legge n. 35 del 2012;

dato atto che la presente fornitura non rientra nell'elenco di cui al DPCM emanato in data 24.12.2015 e pubblicato sulla G.U. del 09.02.2016;

dato atto che con nota al prot n CI/772/CU del 20.02.2017 e prot n CI/829/CU del 23.02.2017, il Direttore della S.C. Laboratorio Analisi ha inviato le specifiche tecniche, allegate al presente provvedimento quale parte integrante, individuando i criteri di valutazione, secondo i quali la fornitura, costituita da un unico lotto, sarà aggiudicata secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa (qualità punti 60 prezzo punti 40), espresso da una commissione che sarà nominata successivamente con apposito provvedimento;

vista la nota del 02.03.2017 al Prot n CI/829/CU con la quale il Direttore Sanitario ha espresso il proprio parere;

ritenuto, per quanto sopra, di procedere all'indizione della procedura di gara al di fuori del Mercato elettronico della Pubblica Amministrazione (Mepa), in quanto le due precedenti procedure di gara effettuate tramite il Mepa, giuste Rdo n. 1267513 e 1306544 sono state dichiarate deserte, per l'affidamento della fornitura di sistemi sottovuoto per prelievi ematici per un periodo di 12 mesi, da aggiudicarsi con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, per un importo annuale presunto di € 174.059,25.= IVA esclusa, come di seguito meglio specificato:





dato atto di approvare la lettera d'invito e le relative specifiche tecniche, allegate al presente provvedimento quale parti integranti e sostanziali;

ritenuto di individuare quale RUP la Dott.ssa Maria Laura Zizzo, Dirigente responsabile della S.C. Approvvigionamento e Gestione Risorse;

dato atto che con annotazione del 03.02.2017, posta al prot.gen.n.1325 del 18.01.2017, il Direttore Sanitario ha individuato quale Direttore dell'esecuzione del contratto, la Sig.ra Stefania Monti, Coordinatore tecnico presso la S.C. Laboratorio Analisi;

precisato che viene posta riserva di rescissione del contratto derivante dall'aggiudicazione della presente gara, con un preavviso scritto di 30 giorni, qualora la fornitura di che trattasi venisse aggiudicata in ambito regionale da A.Li.Sa., senza che la ditta contraente possa vantare risarcimenti e/o indennizzi di sorta;

ritenuto di invitare alla presente gara almeno n. 5 ditte;

ritenuto di riservarsi di imputare la spesa derivante dall'assegnazione della presente gara con il provvedimento di aggiudicazione sul conto economico presidi chirurgici e altro materiale sanitario 12007100 per un importo presunto di € 212.352,29.= IVA inclusa del bilancio d'esercizio dell'anno 2017 e 2018;

dato atto che, a sensi della deliberazione n. 1377 del 21.12.2016 dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di lavori, servizi e forniture, in attuazione all'art.1, commi 65 e 67 della legge 266/2005, è dovuto alla stessa il contributo di € 225,00.= da contabilizzarsi sul conto oneri tributari diversi 19505550 del bilancio di esercizio anno 2017;

dato atto che il Responsabile proponente ha verificato la compatibilità della spesa derivante dal presente provvedimento con la capienza dell'autorizzazione n. 4 della nota prot.gen.n. 29145/16 per l'esercizio 2017, tenuto conto dei provvedimenti già insistenti sulle medesime autorizzazioni;

dato atto che il Responsabile della S.C. Bilancio e Contabilità ha verificato la compatibilità della spesa per il contributo ANAC di € 225,00.= derivante dal presente provvedimento con la capienza dell'autorizzazione n. 40 della nota prot.gen.n. 29145/16 per l'esercizio 2017, tenuto conto dei provvedimenti già insistenti sulle medesime autorizzazioni,

delibera

1) di attivare la procedura di gara per l'affidamento della fornitura di sistemi sottovuoto per prelievi ematici, ai sensi dell'art 36 del D.Lgs 50/16;



Olle

PRODOTTI OGGETTO DI GARA	TAPPI RICHIESTI	Q UANTITA' ANNUALE	PREZZO U. NO IVA	IMPORTO COMPI ANNUALE, NO IVA
EMATOLOGIA				
	Minimo 2 colori tappo	225000	€ 0,057	€ 12.825,000
Provetta EDTA K2/K3 13x100 mm	Minimo 2 colori tappo	85000	€ 0,057	€ 4.845,000
	un solo colore	10000	€ 0,209	€ 2.090,000
CHIMICA PROVEITE GEL				
Provetta siero attivatore con gel 3x100 mm	Minimo 4 colori tappo	300000	€ 0,105	€ 31.350,000
CHIMICA PROVEITE		:		
Provetta siero attivatore secca 13x100 mm	Minimo 3 colori tappo	90000	€ 0,062	€ 5.557,500
CHIMICA PROVEITE PLASMA				
Provetta plasma litio/sodio eparina13x75 mm		5000	€ 0,067	€ 332,500
CHIMICA PROVEITE PER GLUCOSIO				
Sodio Fluoruro/EDTA K3, litio eparina/ monoiodoacetato 13x75 mm		5000	€ 0,067	€ 332,500
COAGULAZIONE				
Provetta sodio citrato per coagulazione 3,2% - 13x75 mm		140000	€ 0,095	€ 13.300,000
PROVETTENEONATALI				
Provetta siero attivatore secca, con gel, sodic citrato, EDTA, litio eparina		1000	€ 0,442	€ 441,750
ACCESSORI				
Camicia Standard Monouso		20000	€ 0,024	€ 475,000
Aghi sterili doppia punta per prelievo multiplo con sistema completo di sicurezza misura 210 (ago + camicia preassemblati e con sistema d sicurezza)	de camicia, deve essere dotato	150000	€ 0,190	€ 28.500,000
Adattatore luer per sistema prelievo con ago preassemblato Aghi butterfly 21G con sistema d sicurezza)	120000	€ 0,570	€ 68.400,000
Adattatore luer per sistema prelievo con ago preassemblato Aghi butterfly 23G con sistema d sicurezza	i i	10000	€ 0,428	€ 4.275,000
Adattatori Luer		10000	€ 0,124	€ 1.235,000
ALTREPROVEITE				
Provette per elementi in traccia (Zn, Pb, Cu)		1000	€ 0,100	€ 100,000
				174059,25





- 2) di approvare la lettera d'invito e le relative specifiche tecniche, allegate al presente provvedimento quale parti integranti e sostanziali;
- 3) di riservarsi di imputare la spesa derivante dall'assegnazione della presente gara con il provvedimento di aggiudicazione sul conto economico presidi chirurgici e altro materiale sanitario 12007100 per un importo presunto di € 212.352,29.= IVA inclusa del bilancio d'esercizio dell'anno 2017 e 2018;
- 4) di dare atto che, a sensi della deliberazione n. 1377 del 21.12.2016 dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di lavori, servizi e forniture, in attuazione all'art.1, commi 65 e 67 della legge 266/2005, è dovuto alla stessa il contributo di € 225,00.= da contabilizzarsi sul conto oneri tributari diversi 19505550 del bilancio di esercizio anno 2017:
- 5) di dare atto che il Responsabile proponente ha verificato la compatibilità della spesa derivante dal presente provvedimento con la capienza dell'autorizzazione n. 4 della nota prot.gen.n. 29145/16 per l'esercizio 2017, tenuto conto dei provvedimenti già insistenti sulle medesime autorizzazioni;
- 6) di dare atto che il Responsabile della S.C. Bilancio e Contabilità ha verificato la compatibilità della spesa per il contributo ANAC di € 225,00.= derivante dal presente provvedimento con la capienza dell'autorizzazione n. 40 della nota prot.gen.n. 29145/16 per l'esercizio 2017, tenuto conto dei provvedimenti già insistenti sulle medesime autorizzazioni.

Dott.ssa Maria Laura Zizzo

Dirigente proponente / Responsabile S.C. Approvvigion amento e

gest/oherrisorse

Visto, per la regolarità contabile

Dott.ssa Alessia Pavia

Dirigente responsabile S.C. Bilancio e Contabilità

per il parere:

Dott Roberto Viale Direttore Amministrativ

> Dott. Adriano Lagostena Direttore Generale

Dott. Giuliano Lo Pinto

Direttore Sanitario.





Direzione Amministrativa

Spazio per etichetta
Protocollo (se lettera per interni
Genova, xx/xx/xxxx
Protocollo interno)

Dipartimento gestione economico finanziaria, risorse strumentali, logistica

S.C. Approvvigionamento e gestione risorse Dirigente responsabile: dott.ssa Maria Laura Zizzo

Responsabile del procedimento: dott.ssa Maria Laura Zizzo Estensore del documento: Dott.ssa Francesca Bertolazzi

Telefono: 010 5632319

Email: francesca.bertolazzi@galliera.it

Tramite Pec

SPETT.LE DITTA

Oggetto:Procedura di gara, ai sensi dell'art 36 D.lgs 50/16, per l'affidamento della fornitura di sistemi sottovuoto per prelievi ematici **CIG n. 6956867C40**- Invito a partecipare.

Si comunica che, con provvedimento n. del è stata attivata la procedura di gara per l'affidamento della fornitura in oggetto, costituita da un lotto unico e articolata come di seguito specificato.

Per quanto sopra si invita codesta società a presentare la propria migliore offerta da far pervenire, con le modalità di seguito indicate.

Durata della fornitura e importo presunto

La durata della fornitura è fissata in 12 mesi decorrenti dalla data di stipula del contratto.

<u>L'importo annuale presunto</u> della fornitura complessiva ammonta a € 174.059,25.= IVA esclusa; prezzo posto a base d'asta, non sono previsti oneri di sicurezza.

La fornitura è così come meglio sotto specificato:



PRODOTTI OGGETTO DI GARA	TAPPI RICHIESTI	Q UANTITA' ANNUALE	PREZZO U. NO IVA	IMPORTO COMPL ANNUALE, NO IVA
EMATOLOGIA				
Provetta EDTA K2/K3 13x75 mm	Minimo 2 colori tappo	225000	€ 0,057	€ 12.825,000
Provetta EDTA K2/K3 13x100 mm	Minimo 2 colori tappo	85000	€ 0,057	€ 4.845,000
Provetta ACD 13x100 mm	un solo colore	10000	€ 0,209	€ 2.090,000
CHIMICA PROVEITE GEL				
Provetta siero attivatore con gel 13x100 mm	Minimo 4 colori tappo	300000	€ 0,105	€ 31.350,000
CHIMICA PROVETTE				
Provetta siero attivatore secca 13x100 mm	Minimo 3 colori tappo	90000	€ 0,062	€ 5.557,500
CHIMICA PROVEITE PLASMA				J
Provetta plasma litio/sodio eparina13x75 mm		5000	€ 0,067	€ 332,500
CHIMICA PROVEITE PER GLUCOSIO				
Sodio Fluoruro/EDTA K3, litio eparina/ monoiodoacetato 13x75 mm		5000	€ 0,067	€ 332,500
COAGULAZIONE				
Provetta sodio citrato per coagulazione 3,2% - 13x75 mm		140000	€ 0,095	€ 13.300,000
PROVEITE NEONATALI		- <u>.</u>		
Provetta siero attivatore secca, con gel, sodio citrato, EDTA, litio eparina		1000	€ 0,442	€ 441,750
ACCESSORI				
Camicia Standard Monouso		20000	€ 0,024	€ 475,000
Aghi sterili doppia punta per prelievo multiplo con sistema completo di sicurezza misura 21C (ago + camicia preassemblati e con sistema di sicurezza)	e camicia, deve essere dotato	150000	€ 0,190	€ 28.500,000
Adattatore luer per sistema prelievo con ago preassemblato Aghi butterfly 21G con sistema d sicurezza		120000	€ 0,570	€ 68.400,000
Adattatore luer per sistema prelievo con ago preassemblato Aghi butterfly 23G con sistema d sicurezza		10000	€ 0,428	€ 4.275,000
Adattatori Luer		10000	€ 0,124	€ 1.235,000
ALTREPROVETTE				
Provette per elementi in traccia (Zn, Pb, Cu)		1000	€ 0,100	€ 100,000
				174059,25



L'Ente ospedaliero si riserva la risoluzione anticipata del contratto di fornitura stipulato in esito alla presente procedura, con preavviso scritto di 30 giorni, qualora la fornitura di che trattasi venisse aggiudicata in ambito regionale da A.Li.Sa., senza che la ditta contraente possa vantare risarcimenti e/o indennizzi di sorta;

L'Ente procederà alla risoluzione del contratto in caso di mancata assunzione da parte della ditta appaltatrice degli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge 136/2010.

Adempimenti relativi alla pubblicità della procedura

La presente procedura è stata pubblicata sul sito dell'Ente ai sensi all'art. 216, comma 9, D.Lgs. 50/2016.

Chiarimenti

Norme per la compilazione dell'offerta

L'offerta è composta dalla documentazione amministrativa (Busta A), dalla documentazione tecnica (Busta B) e dall'offerta economica (Busta C), riportando il seguente oggetto: procedura di gara, ai sensi dell'art 36 D.lgs 50/16, per l'affidamento della fornitura di sistemi sottovuoto per prelievi ematici, codice identificativo gara: -CIG n. 6956867C40

Nessun elemento di carattere economico dovrà essere inserito nelle buste A e B, le quali dovranno contenere esclusivamente la documentazione amministrativa (busta A) ed esclusivamente la documentazione tecnica (busta B).

la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed economico-finanziario avverrà, ai sensi dell' art 216 del D.Lgs 50/2016,, attraverso l'utilizzo del sistema AVCpass, reso disponibile dall'Autorità di vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture con la delibera attuativa n. 111 del 20 dicembre 2012 e ss.mm.ii.. Pertanto si invita codesta spett.le ditta a collegarsi al sito: http://www.avcp.it/portal/public/classic/Servizi/ServiziAccessoRiservato per la registrazione e l'inserimento dei dati necessari alla partecipazione alla presente procedura.

L'offerta in lingua italiana, datata e sottoscritta con firma leggibile per esteso dal soggetto legittimato ad impegnare la Società, dovrà essere redatta in conformità alle prescrizioni contenute nella presente lettera di invito.

I prezzi dovranno rimanere fissi ed invariati per l'intera durata della fornitura.

L'offerente è vincolato alla propria offerta per tutto il periodo di vigenza contrattuale.

Alla scadenza del termine contrattuale, la ditta aggiudicataria avrà comunque l'obbligo di continuare la fornitura alle condizioni pattuite per un periodo di 60 giorni dalla scadenza del contratto stesso.



Documentazione amministrativa - Busta A

- 1) Dichiarazione sostitutiva resa ai sensi del DPR 445/2000 corredata dalla fotocopia di documento d'identità personale in corso di validità del sottoscrittore della dichiarazione, attestante quanto richiesto nel modulo di autodichiarazione utilizzando preferibilmente lo schema allegato al presente disciplinare. I requisiti di partecipazione richiesti sono riportati nel predetto modulo alla quale si fa rinvio. Qualora l'offerente non ritenesse di utilizzare il predetto modulo dovrà comunque rendere le dichiarazioni ivi richieste.
- 2) una copia della presente lettera d'invito sottoscritta per accettazione su ciascuna pagina dal legale rappresentante;
- 3) PassOE AvcPass Operatore Economico attraverso il quale questa Amministrazione potrà procedere alla verifica dei requisiti, in applicazione dell'art. 216. del D.Lgs·50/16.
- 4) Ricevuta dell'avvenuto versamento del contributo dovuto all'A.N.A.C.;
- 5) Patto d'Integrità: il patto d'integrità allegato al presente disciplinare deve essere presentato e controfirmato in sede di presentazione dell'offerta della stessa procedura, ai sensi dell'art. 1, comma 17, L.6 novembre 2012, n. 190;
 - L'offerta dei concorrenti deve essere corredata da cauzione provvisoria, come definita dall'art. 93 comma 1 del D.Lgs 50/16, pari al 2% dell'importo a base d'asta.
 - Ai sensi dell'art. 80 del D.Lgs 50/16, la cauzione provvisoria, garantisce altresì il versamento della sanzione pecuniaria stabilita nel presente disciplinare e dovrà essere reintegrata qualora la stessa venisse parzialmente escussa per il pagamento della predetta sanzione.

In caso di prestazione della cauzione provvisoria sotto forma di fideiussione questa dovrà:

- essere conforme agli schemi di polizza tipo di cui al comma 4 dell'art. 127 del Regolamento (nelle more dell'approvazione dei nuovi schemi di polizza-tipo, la fideiussione redatta secondo lo schema tipo previsto dal Decreto del Ministero delle attività produttive del 23 marzo 2004, n. 123, dovrà essere integrata mediante la previsione espressa della rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, del codice civile);
- essere prodotta in originale, o in copia autenticata ai sensi dell'art. 18 del d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 e ss.mm. ii., con espressa menzione dell'oggetto e del soggetto garantito;
- essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia, su richiesta della stazione appaltante, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione;
- avere validità per 180 giorni dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta; prevedere espressamente:
- **a**. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art. 1944 del codice civile, volendo ed intendendo restare obbligata in solido con il debitore;
- b. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile;



- c. la loro operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante;
- d. la dichiarazione contenente l'impegno a rilasciare, in caso di aggiudicazione dell'appalto, a richiesta del concorrente, una garanzia fideiussoria, relativa alla cauzione definitiva di cui all'art. 113 del Codice, in favore della stazione appaltante, valida fino alla data di emissione del certificato di verifica di conformità di cui all'art. 324 del Regolamento o comunque decorsi 12 (dodici) mesi dalla data di ultimazione delle prestazioni risultante dal relativo certificato.

La mancata presentazione della cauzione provvisoria ovvero la presentazione di una cauzione di valore inferiore o priva di una o più caratteristiche tra quelle sopra indicate oppure la mancata reintegrazione, potranno essere sanate ai sensi dell'art. 80, previo pagamento alla stazione appaltante della sanzione pecuniaria, a condizione che la cauzione sia già stata costituita alla data della presentazione dell'offerta e che decorra da tale data.

In caso di mancata sanatoria la stazione appaltante procederà alla esclusione del concorrente dalla procedura di gara.

Ai sensi dell'art. 93, comma 6, del D.Lgs 50/16, la cauzione provvisoria verrà svincolata all'aggiudicatario automaticamente al momento della stipula del contratto, mentre agli altri concorrenti, ai sensi dell'art. 93, comma 9, del Codice, verrà svincolata entro trenta giorni dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione;

All'atto della stipulazione del contratto l'aggiudicatario deve presentare la cauzione definitiva nella misura e nei modi previsti dall'art. 103 del D.Lgs 50/16, che sarà svincolata ai sensi e secondo le modalità previste dall'art. 103 del D.Lgs 50/16 e dall'art. 123 del Regolamento;

L'importo della cauzione provvisoria e della cauzione definitiva, come indicato al comma 7 dell'art. 93 del D.Lgs 50/16, è ridotto del cinquanta per cento per gli operatori economici ai quali venga rilasciata, da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 450000, della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000, la certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. Nei contratti relativi a lavori, servizi o forniture, l'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è ridotto del 30 per cento, anche cumulabile con la riduzione di cui al primo periodo, per gli operatori economici in possesso di registrazione al sistema comunitario di ecogestione e audit (EMAS), ai sensi del regolamento (CE) n. 1221/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009, o del 20 per cento per gli operatori in possesso di certificazione ambientale ai sensi della norma UNI EN ISO 14001. Nei contratti relativi a servizi o forniture, l'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è ridotto del 20 per cento, anche cumulabile con la riduzione di cui ai periodi primo e secondo, per gli operatori economici in possesso, in relazione ai beni o servizi che costituiscano almeno il 50 per cento del valore dei beni e servizi oggetto del contratto stesso, del marchio di qualità ecologica dell'Unione europea (Ecolabel UE) ai sensi del regolamento (CE) n. 66/2010 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009. Nei contratti relativi a lavori, servizi o forniture, l'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è ridotto del 15 per cento per gli operatori economici che sviluppano un inventario di gas ad effetto serra ai sensi della norma UNI EN ISO 14064-1 o un'impronta climatica (carbon footprint) di prodotto ai sensi della



norma UNI ISO/TS 14067. Per fruire dei benefici di cui al presente comma, l'operatore economico segnala, in sede di offerta, il possesso dei relativi requisiti, e lo documenta nei modi prescritti dalle norme vigenti.

La mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità delle attestazioni, dichiarazioni ed elementi prescritti nel presente paragrafo potranno essere sanate ai sensi dell'art.80 del Dlgs 50/16, purché i requisiti dichiarati siano sussistenti al momento della presentazione della domanda e dietro pagamento in favore della stazione appaltante, della sanzione pecuniaria.

In caso di mancata sanatoria la stazione appaltante procederà alla esclusione del concorrente dalla procedura di gara.

La documentazione sopra elencata deve essere contenuta in una busta chiusa, all'esterno della quale deve essere riportata l'indicazione: "contiene la documentazione amministrativa relativa alla procedura per l'affidamento della fornitura: di sistemi sottovuoto per prelievi ematici - CIG. 6956867C40"

Documentazione tecnica Busta B

Le caratteristiche tecniche dei prodotti sono riportate nelle specifiche tecniche allegate alla presente lettera di invito

La predetta documentazione deve essere contenuta in una busta chiusa all'esterno sulla quale deve essere riportata l'indicazione: contiene la documentazione tecnica relativa alla gara per l'affidamento della fornitura di sistemi sottovuoto per prelievi ematici - CIG. 6956867C40".

Offerta economica Busta C

L'offerta economica deve essere in bollo, in lingua italiana, sottoscritta con firma leggibile e per esteso dal legale rappresentante (o altro soggetto legittimato ad impegnare la ditta), e deve contenere l'indicazione del CIG e:.

- la ragione sociale dell'offerente (se diverso dal produttore indicare anche la ragione sociale dello stesso), la descrizione (nome commerciale) e il codice del prodotto (codice tratto dal catalogo del produttore);
- codice Repertorio ai sensi del Decreto Ministeriale del 20 febbraio 2007 relativo alle "Nuove modalità per gli adempimenti previsti dall'art.13 del decreto 24 febbraio 1997, n.46 ss.mm;
 - il prezzo unitario per ogni prodotto richiesto, IVA esclusa;
- il prezzo a confezione, specificando il numero di pezzi contenuti in ogni confezione, IVA esclusa;
 - il prezzo complessivo relativo alla fornitura annuale, IVA esclusa;
 - indicazione dell'aliquota IVA cui è soggetto il prodotto offerto.

NON SONO AMMESSE OFFERTE IN AUMENTO.

Non sono ammesse offerte alternative, plurime, condizionate o espresse in modo indeterminato.

Tutti i prezzi devono essere espressi in cifre e in lettere. In caso di discordanza fra gli stessi saranno ritenuti validi quelli più convenienti per l'Ente ospedaliero.

I prezzi riportati in offerta si intendono omnicomprensivi, di tutte le forniture, prestazioni ed oneri, nonché di ogni spesa di imballo, trasporto, consegna franco magazzino dell'Ente, ecc., esclusa soltanto l'IVA.



L'offerta economica deve essere corredata di dichiarazione con cui codesta Società attesti che i prezzi applicati sono in ottemperanza a quanto previsto dal Ministero della Salute con Decreto del 11/10/2007, e successive determinazioni ai sensi dell'art.1, comma 796, lettera v) della Legge 7/12/2006 n. 296.

Descrizione analitica della componente economica inerente il costo del lavoro e il costo della sicurezza a carico dell'impresa;

All'esterno della succitata busta <u>chiusa e controfirmata sui lembi di chiusura</u> deve essere riportata l'indicazione: "contiene offerta economica relativa alla gara per l'affidamento della fornitura di ... n Cig".

Il predetto plico contenente l'offerta dovrà pervenire a mezzo servizio postale o agenzia di recapito autorizzata entro <u>le ore</u> del giorno presso l'Ufficio Protocollo della Direzione Generale dell'Ente sito in Mura delle Cappuccine, 14 – 16128 Genova. E' ammesso il recapito diretto con consegna a mano - esclusivamente dal lunedì al venerdì, dalle ore 08,30 alle ore 12,00 esclusi i giorni festivi – presso il medesimo ufficio protocollo che, a richiesta, rilascerà apposita ricevuta.

L'aggiudicazione potrà avvenire anche in presenza di una sola offerta.

Il presente invito e la relativa offerta non vincolano in alcun modo l'Amministrazione ospedaliera in ordine all'esito della gara.

I prezzi dovranno rimanere fissi ed invariati per l'intera durata della fornitura.

L'offerente è vincolato alla propria offerta per tutto il periodo di vigenza contrattuale.

Alla scadenza del termine contrattuale, la ditta aggiudicataria avrà comunque l'obbligo di continuare la fornitura alle condizioni pattuite per un periodo di 60 giorni dalla scadenza del contratto stesso.

L'importo contrattuale e/o il quantitativo indicato potrà variare in più o in meno nella misura del 20% senza diritto ad alcuna richiesta di variazione di prezzo da parte della Ditta aggiudicataria.

Campionatura

Si rammenta che non potranno essere proposti, pena esclusione, prodotti in alternativa, ma, per ciascuna voce, solamente un unico articolo.

Se necessario, in sede di valutazione delle offerte, l'Azienda si riserva la facoltà di richiedere ulteriore/diversa campionatura per un esame più approfondito dell'offerta in relazione alle esigenze dell'Azienda. La Commissione Esaminatrice potrà riservarsi tale opportunità anche nel caso in cui ritenga che gli obblighi in materia di campionatura non siano stati soddisfatti per mero errore o per fraintendimento. L'integrazione della campionatura dovrà essere recapitata entro 10 giorni solari dalla ricezione della richiesta.

La campionatura dovrà pervenire, entro i termini sopra indicati, al seguente indirizzo:

ENTE OSPEDALIERO OSPEDALI GALLIERA

Ufficio Protocollo Generale (piano terra)

Mura delle Cappuccine 14 – 16128 GENOVA

2. La campionatura dovrà essere confezionata in apposito plico recante all'esterno le seguenti diciture:

Nominativo del mittente



Campionatura gratuita relativa alla gara in argomento con la dicitura: Fornitura di sistemi sottovuoto per prelievi ematici CIG n. 6956867C40: NON APRIRE. Il predetto plico o pacco deve essere chiuso e controfirmato sui lembi di chiusura all'esterno.

All'interno del plico vi dovrà essere un elenco riportante gli articoli oggetto di campionatura.

All'interno del plico ogni tipo di prodotto dovrà essere confezionato **separatamente.** Su ciascuna confezione dovranno essere apposte le seguenti indicazioni:

Nominativo della ditta concorrente;

Numero e descrizione dell'articolo cui si riferiscono i campioni, come sopra indicato;

Codice Prodotto;

Schede tecniche redatte in lingua italiana dalle quali risultino tutte le informazioni utili alla valutazione qualitativa dei prodotti.

- 3. La campionatura dovrà essere:
- del tutto identica al prodotto offerto in gara ed all'eventuale fornitura in caso di aggiudicazione, ivi inclusa l' etichettatura.
- **4.** Tenuto conto di quanto previsto nel precedente punto 1, la mancanza o l'incompleta campionatura richiesta comporta l'esclusione dalla gara qualora ciò sia ritenuto dalla Commissione Esaminatrice.

L'esclusione potrà essere decretata anche nel caso in cui, per inottemperanza rispetto a quanto previsto nel presente articolo, la Commissione Esaminatrice non sia in grado di esaminare e valutare i prodotti campionati perché non riconoscibili od agevolmente identificabili.

- **5.** La campionatura della ditta aggiudicataria resterà depositata nella sede dell'Azienda per tutta la durata del contratto. Ai campioni si farà riferimento ogniqualvolta dovessero insorgere contestazioni in ordine alla qualità della merce consegnata.
- 6. La campionatura è presentata a titolo gratuito, non verrà restituita, diverrà di proprietà dell'Azienda e, per essa, non potrà essere richiesto dai concorrenti alcun compenso

La mancata presentazione della campionatura, così di seguito descritta e la presentazione oltre i termini di presentazione dell'offerta di cui al punto 1) comporterà l'esclusione dalla gara.

TABELLA CAMPIONATURA:

SISTEMA PRELIEVO VENOSO SOTTOVUOTO – Tipologie	CAMPIONATURA - Pz.
provette	CAMPIONATURA-12.
EMATOLOGIA	
Provetta EDTA K2/K3 13x75 mm etichetta trasparente	20
Provetta EDTA K3 13x100 mm	10
Provetta ACD 13x100 mm	10
CHIMICA PROVETTE GEL	i e
Provetta siero attivatore con gel	(10 man calana) 20
13x100 mm	(10 per colore) 30
CHIMICA PROVETTE	
Provetta siero attivatore secca 13x100 mm	10
CHIMICA PROVETTE PLASMA	
Provetta plasma litio eparina 13x75 mm	20
CHIMICA PROVETTE PER GLUCOSIO	
Sodio Fluoruro/EDTA K3, litio eparina/ monoiodoacetato 13x75	10
mm	10



COAGULAZIONE		
Provetta sodio citrato per coagulazione con etichetta trasparente		20
3,2% - 13x75 mm	·	
PROVETTE NEONATALI		
Provetta siero attivatore secca, con gel, sodio citrato, EDTA, litio	(5 per tipologia)	20
eparina	(5 per tipologia)	20
ACCESSORI		
Camicia Standard Monouso		20
Aghi sterili doppia punta per prelievo multiplo con sistema		
completo di sicurezza misura 21G (ago + camicia preassemblati e		10
con sistema di sicurezza)		
Adattatore luer per sistema prelievo con ago preassemblato Aghi		10
butterfly 21 G		10
Adattatore luer per sistema prelievo con ago preassemblato Aghi		10
butterfly 23 G		. 10
Adattatori luer		20
ALTRE PROVETTE		
Provette per elementi in traccia (Zn, Pb, Cu)		20

Soccorso istruttorio:

Carenze non sanabili:

Presentazione offerta oltre il termine della scadenza;

Garanzia provvisoria non costituita al momento della data della presentazione dell'offerta;

Mancata presentazione dell'offerta economica o presentazione dell'offerta economica priva di prezzo, offerta plurima o condizionata, offerta in aumento, offerta pari azero o comunque indeterminata;

Mancata presentazione dell'offerta tecnica;

Presenza dell'offerta economica o di elementi relativi ad essa nella documentazione amministrativa o tecnica;

Omessa indicazione di condanne riportate dai soggetti di cui alla lettera c) art. 38 del Codice, nel caso di dichiarazione negativa del concorrente laddove invece le stesse sussistano: segnalazione all'ANAC;

Non possesso dei requisiti di partecipazione che devono essere posseduto dal concorrente entro il termine di presentazione dell'offerta;

Omessa specificazione nelle offerte degli oneri di sicurezza aziendale di cui all'art. 87 comma 4 del Codice;

Mancata indicazione sul plico esterno generale del riferimento della gara cui l'offerta è rivolta:

Apposizione sul plico esterno generale di un'indicazione totalmente errata o generica, al punto che non sia possibile individuare il plico pervenuto come contenente l'offerta per una determinata gara;



Mancata sigillatura del plico e delle buste interne al plico con modalità di chiusura ermetica che ne assicurino l'integrità e ne impediscano l'apertura senza lasciare manomissioni;

Plico contenente le offerte con lacerazioni "tali da far ritenere, secondo le circostanze concrete, che sia stato violato il principio di segretezza delle offerte".

Per quanto non sopra indicato si rimanda all'art 83 comma 9 del D.Lgs 50/16.

Criteri di selezione delle offerte

La fornitura sarà aggiudicata all'offerta economicamente più vantaggiosa (qualità 60 punti, prezzo 40 punti), ai sensi dell'art. 95 del Dlgs 50/16. I criteri di selezione delle offerte sono riportati in dettaglio nelle specifiche tecniche allegate quale parte integrante alla presente lettera.

Una Commissione Tecnica appositamente nominata valuterà la qualità dei prodotti proposti in gara sulla base delle informazioni risultanti dalla documentazione tecnica e dalla campionatura prodotta in sede d'offerta e secondo i metodi di attribuzione dei punteggi previsti nella tabella seguente:

Tipologia di criterio	Modalità di determinazione dei coefficienti	Formule/Scale utilizate	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	QI
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 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 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 Q1.		Q2
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; • coefficienti 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 (valore offerta da valutare - valore a base gara) / (valore offerta massima – valore base gara).	Q3



		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%.	Q3*
		Per i parametri che valorizzano al ribasso le caratteristiche	
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;	tecniche (offerta minore migliore coefficiente) si utilizzerà la formula (valore a base gara - valore offerta da valutare) / (valore base gara valore offerta minima).	Q4
oggettivamente	 coefficienti 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 	Nel caso in cui non sia fissato il valore a base di gara si assumerà come tale il valore dell'offerta massima, aumentato del 20%.	Q4*
Per i criteri qualitativi di natura tangibile che prevedono la valutazione della presenza/assenza di una determinata caratteristica	Coefficiente: I (presenza) o 2 (assenza)		Q5

Il massimo punteggio relativo al prezzo verrà attribuito alla ditta che avrà offerto il prezzo complessivo più basso. Alle restanti ditte verrà attribuito un punteggio proporzionalmente decrescente, sulla base della seguente formula:

$P = PM \times pm$

Pr

P = punteggio dell'offerta presa in considerazione;

PM = punteggio massimo attribuibile;

Pr = prezzo dell'offerta presa in considerazione;

pm = prezzo minore

I prodotti ai quali sia stato attribuito un punteggio qualitativo inferiore ai 6/10 del punteggio massimo previsto per ciascuna delle voci sopraelencate, non saranno ammessi all'apertura dell'offerta economica.

L'aggiudicazione provvisoria avverrà in favore della ditta che sommati i punteggi ad essa attribuiti in sede di valutazione qualitativa e di prezzo offerto, avrà ottenuto il punteggio



complessivo più alto.

L'aggiudicazione deve intendersi immediatamente vincolante per la Ditta aggiudicataria, mentre per l'Ente ospedaliero è subordinata all'adozione del provvedimento relativo all'esito della gara e alle verifiche di legge.

Modalità di espletamento della gara

A) Fase preliminare di ammisssione alla gara

In data da definirsi, che verrà indicata sul sito dell'Ente https://www.galliera.it/bandi/bandi-ed-esiti-di-gara-d-lgs-50-2016-1, presso la sede dell'Ente Ospedaliero sita in Genova, Mura delle Cappuccine, 14, si procederà in seduta pubblica all'apertura dei plichi d'offerta. Nel corso di detta seduta si procederà inoltre all'apertura delle buste contenenti la documentazione amministrativa (Busta A), sarà quindi verificata la conformità delle stesse alle prescrizioni contenute nella presente lettera d'invito e alla normativa vigente.

La Commissione nella medesima seduta pubblica o in una eventuale successiva seduta, procederà quindi all'apertura della Busta B contenente l'offerta tecnica ed alla verifica dei documenti richiesti dalla presente lettera d'invito e nelle specifiche tecniche allegate. In caso di carenza della sottoscrizione dell'offerta tecnica che sia comunque riconducibile all'offerente, la Commissione richiede, ai sensi del Dlgs 50/16, la necessaria regolarizzazione assegnando ai destinatari un termine di 10 giorni.

Dopo aver proceduto all'apertura della busta contenente la documentazione tecnica (Busta B) la stessa sarà consegnata alla commissione Tecnica per l'attribuzione dei punteggi qualità.

Le buste contenenti le offerte economiche saranno custodite ai sensi di legge dal responsabile del procedimento.

I concorrenti potranno assistere alle operazioni di gara per le quali è prevista la seduta pubblica; potranno intervenire con dichiarazioni a verbale, nei casi previsti dalla legge, solamente i legali rappresentanti o i procuratori muniti di valida procura con potestà di firma.

B) Fase di valutazione tecnica

Espletata la fase preliminare di cui al precedente punto A), la commissione giudicatrice appositamente nominata, provvederà in sessione riservata alla valutazione della documentazione tecnica (Busta B) ai fini dell'attribuzione del punteggio qualità da effettuarsi sulla base di quanto stabilito nella presente lettera d'invito e nelle specifiche tecniche allegate.

C) Fase di aggiudicazione provvisoria

Nell'ora e nel giorno da stabilirsi da comunicarsi mediante avviso sul sito: https://www.galliera.it/bandi/bandi-ed-esiti-di-gara-d-lgs-50-2016-1, in seduta pubblica, si procederà alla comunicazione degli esiti della valutazione tecnica (qualità), all'apertura delle offerte economiche, all'attribuzione del punteggio prezzo, secondo quanto previsto nella presente lettera d'invito e nelle specifiche tecniche allegate, redigendo la graduatoria provvisoria.

Risoluzione del contratto

L'Ente potrà procedere di diritto (ipso iure) ex art. 1456 c.c. alla risoluzione del contratto ed assicurare direttamente, a spese del fornitore inadempiente, la continuità della fornitura, nei seguenti casi:

a) in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nella esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;



- b) in caso di cessazione dell'attività, oppure in caso di procedure concorsuali o fallimentari intraprese a carico dell'aggiudicatario.
- c) In caso di cessione del contratto
- d) In caso di subappalto non autorizzato
- e) mancata costituzione della cauzione definitiva;
- f) in tutti gli altri casi previsti dalla legge.

In caso di risoluzione del contratto, l'Ente ospedaliero ha il diritto di incamerare la cauzione definitiva a titolo di penale e di indennizzo, salvo il risarcimento di eventuali maggiori danni. Allo scopo l'Ente Ospedaliero potrà anche rivalersi su eventuali esposizioni creditorie della Ditta nei propri confronti. I danni e le spese conseguenti a detta risoluzione saranno a carico della Ditta fornitrice.

L'Ente procederà altresì alla risoluzione del contratto in caso di mancata assunzione da parte della ditta appaltatrice degli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge n.136/2010.

Ordini e modalità di consegna

Le consegne saranno ripartite secondo quanto verrà segnalato tramite ordinativi emessi dalla struttura dell'Ente preposta agli acquisti, nel termine ivi indicato, di norma entro 5 lavorativi.

Le consegne dovranno avvenire, di norma, presso il magazzino dispositivi medici dell'Ente.

Qualora venisse riscontrata, anche in sede di prima fornitura, la non conformità, sia nella qualità sia nella quantità, della merce ai requisiti richiesti e pattuiti e qualora non venissero rispettati i termini di consegna previsti dal capitolato, l'Ente ospedaliero invierà formale contestazione con specifica delle motivazioni e con invito a conformarsi entro un termine massimo di 10 giorni.

Inoltre l'Ente ospedaliero avrà il diritto di acquistare presso altre ditte i prodotti occorrenti a danno del fornitore inadempiente; resterà cioè a carico dell'inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggiore prezzo rispetto a quello convenuto, sia ogni altro maggiore onere o danno comunque derivante all'Ente a causa dell'inadempienza stessa.

La merce dovrà essere accompagnata da documento di trasporto che deve obbligatoriamente indicare:

- numero di riferimento dell'ordine
- data dell'ordine
- luogo di consegna
- elenco descrittivo del materiale consegnato.

I prodotti dovranno essere consegnati in confezione originale, sigillata, senza segni che possano evidenziare alterazioni.

In sede di prima fornitura l'Ente Ospedaliero valuterà la qualità dei prodotti offerti e solo in caso di esito favorevole, previo accertamento che la stessa sia di ottima qualità, confermerà la validità del contratto.

Fatturazione e pagamenti

Le fatture dovranno essere intestate all'Ente Ospedaliero Ospedali Galliera e dovranno essere inviate al seguente indirizzo: Mura delle Cappuccine, 14 – 16128 – Genova



fatture.passive@pec.galliera.it.

Sulle stesse dovranno essere indicati esplicitamente gli estremi dei relativi buoni d'ordine e delle bolle di consegna ed il codice e/o la descrizione della ditta fornitrice e N CIG. Il codice univo dell'Ente per la fatturazione elettronica a partire dal 01.04.2015 è: UFXG01.

Le fatture dovranno essere emesse entro i termini di cui all'art.21 del D.P.R. 26.10.1972, n.633, non sono ammesse al pagamento le fatture non conformi alle suddette modalità.

I pagamenti, ove non avvengano contestazioni sulle forniture e/o sulle relative fatture, saranno effettuati di norma entro 60 giorni dalla data idi ricevimento delle stesse e comunque dopo l'accettazione dei beni e l'espletamento degli altri adempimenti di rito.

Si intendono ricevute il 15 del mese, tutte le fatture registrare tra il 1° e il 15° giorno del mese stesso. Il 30 del mese, tutte le fatture registrate tra il 16° e l'ultimo giorno del mese stesso.

L'eventuale ritardato pagamento del corrispettivo non potrà comportare l'interruzione della fornitura.

Cessione del credito

La cessione del credito è ammessa nei limiti e con le modalità indicate nell'art.106 del D. Lgs n.50/16.

Validità dell'offerta

L'offerente è vincolato alla propria offerta per 180 giorni decorrenti dalla data fissata quale scadenza per la presentazione dell'offerta, l'aggiudicatario per tutto il periodo di vigenza contrattuale.

Cauzione definitiva

L'aggiudicatario, entro 20 giorni dalla data di addegnazione della fornitura, dovrà inderogabilmente costituire la cauzione definitiva stabilita in misura non inferiore del 10% dell'importo di aggiudicazione per garantire l'esatto adempimento delle obbligazioni discendenti dal contratto, ai sensi dell'art 103 del D.Lgs 50/16. La validità di detta cauzione dovrà coprire l'intera durata contrattuale.

La fideiussione bancaria o la polizza assicurativa deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2, del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

La mancata costituzione della cauzione definitiva determina la revoca dell'affidamento. La garanzia copre gli oneri per il mancato od inesatto adempimento della fornitura e cessa di avere effetto solo alla data di emissione del certificato di regolare esecuzione.

Fallimento, liquidazione, procedure concorsuali

In caso di scioglimento o di liquidazione della Ditta aggiudicataria, l'Ente, a suo insindacabile giudizio, avrà diritto di pretendere tanto la risoluzione del contatto, da parte della ditta in liquidazione, quanto la continuazione dello stesso da parte della ditta subentrante.

In caso di fallimento o di ammissione a procedure concorsuali in genere, il contratto si riterrà rescisso di pieno diritto a datare dal giorno della dichiarazione di fallimento o di ammissione alle procedure concorsuali, fatto salvo il diritto dell'Ente di rivalersi sulla cauzione e sui crediti maturati per il risarcimento delle eventuali maggiori spese conseguenti alla



cessione della fornitura.

Controversie

Per qualsiasi controversia che dovesse insorgere in conseguenza del contratto che verrà stipulato tra l'Ente ospedaliero e l'aggiudicatario, è competente il Foro di Genova.

Stipulazione del contratto

A seguito del provvedimento di aggiudicazione si procederà alla stipula del contratto nei termini previsti dalla vigente normativa.

La ditta dovrà altresì inviare a mezzo pec al seguente indirizzo: protocollo@pec.galliera.it:

la stipula controfirmata digitalmente dal legale rappresentante dell'operatore economico o da persona munita di comprovati poteri di firma;

copia, corredata da dichiarazione di autenticità ai sensi dell'art. 19, D.P.R. 445/2000 sottoscritta con firma digitale del legale rappresentante dell'operatore economico o da persona munita di comprovati poteri di firma, del documento attestante il pagamento, ai sensi del D.P.R. 642/1972 e mediante utilizzo del modello F23, di n.1 marca da bollo da € 16,00 ogni 4 pagine inerente l'aggiudicazione. All'interno del modello medesimo è necessario indicare al punto 6 (ufficio e ente) la sigla R4C relativa all'agenzia delle entrate territoriale dell'Ente E.O. Ospedali Galliera e al punto 11 del modello (codice tributo) il codice 456T.

Documentazione richiesta alla ditta aggiudicataria

Il soggetto aggiudicatario, entro 20 giorni, decorrenti dalla data di avvenuta notifica dell'aggiudicazione, deve trasmettere all'Ente ospedaliero, i seguenti documenti:

- deposito cauzionale definitivo in misura non inferiore al 10% dell'importo di aggiudicazione con le prescrizioni di cui all'art. 103 del D. Lgs 50/16 cui si fa rinvio;
- in caso di raggruppamenti di imprese l'atto di costituzione del raggruppamento temporaneo;
- Codesta spett.le ditta dovrà indicare il conto corrente dedicato e i soggetti abilitati ad operare su di esso, al fine di assumere tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3 della legge 13 agosto 2010 n.136.

Disposizioni varie

Per quanto non previsto nella presente lettera d'invito si fa rinvio alle disposizioni del D. Lgs 50/16.

Si informa che ai sensi della Legge 675/96 i dati trasmessi verranno utilizzati esclusivamente per lo svolgimento di funzioni istituzionali nei limiti stabiliti dalla medesima legge.

Si precisa che questa amministrazione si riserva di procede ai controlli e verifiche di cui all'art. 71 del D.P.R. 445/00. In caso di accertata falsità delle dichiarazioni rilasciate, di mancati adempimenti connessi e conseguenti all'aggiudicazione, la medesima verrà annullata, fatti salvi i diritti al risarcimento di tutti i danni e spese derivanti dall'inadempimento nonché restando



ferma la responsabilità penale per le dichiarazioni mendaci di cui all'art. 76 del D.P.R. 445/2000.

Codesta spett.le ditta si impegna ad accettare il codice di comportamento dell'E.O.Ospedali Galliera, approvato con provvedimento n. 475 del 30.06.2014 e pubblicato sul sito dell'Ente <u>www.galliera.it</u> pena la risoluzione o decadenza dell'aggiudicazione stessa, e di impegnarsi a far rispettare ai propri collaboratori a qualsiasi titolo i relativi obblighi.

La presentazione dell'offerta non vincola l'Ente appaltante che si riserva la facoltà di revocare, annullare, modificare, sospendere il presente appalto senza che per questo le ditte partecipanti possano avanzare alcuna pretesa, pretendere risarcimenti, rimborsi spesa o altro.

Ulteriori informazioni

Eventuali informazioni riguardanti la presente procedura potranno essere richiesti a questo Ente presso la S.C. Approvvigionamento e gestione risorse, funzionario referente: dott.ssa Francesca Bertolazzi (Tel . 010 563-2319-2318-2303).

Dott.ssa Maria Laura Zizzo Dirigente responsabile

ALLEGATI:

specifiche tecniche-criteri di valutazione-campionatura-documentazione patto integrità modulo autodichiarazione





S.C.FARMACIA/S.C.LABORATORIO ANALISI

SPECIFICHE TECNICHE DI SISTEMI SOTTOVUOTO PER PRELIEVI EMATICI

LOTTO UNICO

CARATTERISTICHE TECNICHE:

Il materiale di cui alla presente gara, che in ogni caso dovrà corrispondere perfettamente alle norme legislative vigenti in materia, dovrà avere pena l'esclusione, le seguenti caratteristiche tecniche minimali e indispensabili:

- 1. Sistema di prelievo chiuso, sottovuoto che deve permettere di eseguire il prelievo in modo semplice, rapido, minimizzando il rischio di emolisi e garantendo al personale sanitario e al paziente adeguata protezione da rischi biologici nel pieno rispetto delle normative indicate: -UNI EN 556-1 - Sterilizzazione dei dispositivi medici. Requisiti per i dispositivi medici che recano l'indicazione sterile;
- -EN ISO 11137 Sterilizzazione dei dispositivi medici Metodo per la convalida e per il controllo sistematico della sterilizzazione con radiazioni ionizzanti.
- -EN ISO 11135-1 Sterilizzazione dei dispositivi medici Metodo per la convalida e per il controllo sistematico della sterilizzazione a ossido di etilene;
- -UNI EN 554 Sterilizzazione dei dispositivi medici Metodo per la convalida e per il controllo sistematico della sterilizzazione a vapore 1996.
- la struttura produttiva deve avere ottenuto la piena conformità alla certificazione ISO 9001, EN48002,ISO13485,ISO 14000.
- 2.Unico produttore.
- 3. Provette in materiale plastico, (vetro consentito per Acid Citrate Dextrose, citrato, monoiodoacetato) sterili al punto d'uso, resistenti alla rottura nelle normali condizioni d'uso, con vuoto predeterminato.
- 4. Etichetta su ogni singola unità, con le seguenti indicazioni:
 - spazio adeguato per riportare sull'etichetta gli estremi per l'identificazione del campione
 - contenuto di additivi e relativa concentrazione
 - volume di prelievo
 - indicatore di adeguato riempimento

- numero di lotto
- codice del prodotto
- data di scadenza
- dicitura sterile
- marchio CE
- 4. Chiusura di sicurezza, perforabile e riposizionabile
- 5. Adattabilità alle procedure in uso su sistemi di automazione analitica (compatibilità strumentale con sistema PAM Modular Roche).
- 6. Adattabilità del sistema offerto ai sistemi analitici in uso nei laboratori (vedi elenco strumenti).
- 7. Deve essere garantita la possibilità, attraverso il colore del tappo, di differenziare provette con identiche caratteristiche strutturali (es: adulti / pediatrici / tipi diversi di analisi).
- 8. Deve essere garantita nell'offerta la possibilità di variare, nel corso della fornitura a parità di costo, alcune tipologie indicate per esigenze strumentali o metodiche analitiche concentrando in fasce di prodotti un unico prezzo per tipologia (es: siero, ematologia, coagulazione, litio eparina, ecc.). Ciò permetterà all'operatore di cambiare, durante il corso della fornitura, un prodotto in funzione di variazioni dovute a modifiche strumentali o per nuove tipologie di analisi.
- 9. Deve essere documentato da parte della ditta aggiudicataria la durata espressa in mesi prima della scadenza, garantendo la consegna di almeno 2/3 del periodo di validità del prodotto.
- 11. Gli AGHI e gli ADATTATORI devono presentare le seguenti caratteristiche:
- -Destinazione d'uso: Prelievo
- -Sterili al punto d'uso
- -Muniti di sigillo di integrità
- -Disponibili nelle versioni e nelle dimensioni richieste nell'allegato n. 1.
- -Recanti per determinati prodotti, come richiesto dal prospetto allegato n. 1, di un dispositivo di sicurezza per la riduzione dell'esposizione occupazionale da puntura accidentale
- -Provvisti, per ogni singola unità, di un'etichetta e/o di una stampa recanti le seguenti informazioni:
 - •Numero di lotto
 - *Data di scadenza
 - Dicitura "Sterile"
 - *Marcatura CE (sulla singola unità o sulla confezione).
- 12. Gli ACCESSORI devono essere:
 - Monouso
 - •Compatibili con le altre componenti del sistema
 - •Recanti marcatura CE (come previsto dalla normativa vigente).
- 13. Il confezionamento dei prodotti forniti dovrà avere le seguenti caratteristiche:
 - a) imballaggio atto a garantire una efficace barriera contro la polvere, l'umidità, il deterioramento ed un idoneo stoccaggio;
 - b) la confezione deve permettere un'apertura facile e sicura al fine di non contaminare il contenuto. Le dimensioni dovranno essere adeguate al contenuto.
- 14. Fornitura entro 15 giorni lavorativi dal ricevimento dell'ordine,

CRITERI DI VALUTAZIONE:

		Max 25	Criterio
	Caratteristiche tecniche costruttive e funzionali (a)	punti	di
			valutazione
a.1	Integrazione all'organizzazione dei laboratori.	8	Qī
a.2	Completezza della gamma. (max punteggio per maggior disponibilità)	3	Q3
a.3	Caratteristiche dei tappi: modalità di chiusura del tappo.	5	Q1
a.4	Adattabilità del sistema offerto ai sistemi analitici in uso nei laboratori e alle attuali modalità organizzative: compatibilità con le attrezzature automatizzate: efficienza della stappatura/ritappatura, compatibilità con supporti porta provette delle catene automatiche, capacità di perforazione dei tappi.	4	QI
a.5	Caratteristiche del gel separatore.	3	Q1
a.6	Disponibilità e tipologia di provette neonatali. (max punteggio per maggior numero di tipologia)	2	Q3
	Caratteristiche di sicurezza (b)	Max 20 punti	
b.1	Le mani dell'operatore si trovino sempre in posizione arretrata rispetto alla parte acuminata/tagliente del dispositivo.	4	Q5
ь.2	Il gesto di attivazione possa essere il più precoce possibile	3	Q4
b.3	L'attivazione sia agevole ed intuitiva.	3	Q1
b.4	Il meccanismo di sicurezza crei una barriera protettiva efficace, permanente ed irreversibile tra la parte acuminata/tagliente del dispositivo stesso e le mani dell'operatore.	5	Q5
b.5	L'effetto protettivo della barriera permanga anche durante le manovre di eliminazione e smaltimento del dispositivo.	1	Q5
b.6	Il dispositivo sia dotato di un segnale (udibile e/o visibile) che consenta di verificare l'avvenuta attivazione del meccanismo di sicurezza.	2	Q5
b.7	Il meccanismo di sicurezza sia una parte integrante del dispositivo e non un accessorio.	1	Q5
b.8	La qualità, l'efficacia e la sicurezza dell'intervento diagnostico- terapeutico non siano compromesse e/o ridotte dall'uso del dispositivo di sicurezza.]	QI
	Qualità e referenze scientifiche (c)	Max 8 punti	
c.1	Numero e tipologia delle certificazioni di qualità. (max punteggio per maggior numero di certificazioni)	2	Q3
c.2	Dichiarazione di qualità, tracciabilità, riproducibilità degli additivi.	3	Q5
c.3	Documentazione inerente la validazione clinica delle provette	3	Q1

:	Caratteristiche del Servizio (d)	Max 7 punti	To the second se
d.l	Servizio di informazione, training e formazione del personale.	3	Q1
d.2	Tempi di consegna del prodotto. (max punteggio per minor tempo) 1	Q4
d.3	Tempi di validità del prodotto. (max punteggio per maggior tempo) 1	Q3
d.4	Supporto post-vendita e problem solving.	2	QI

Le offerte che non raggiungeranno almeno i 6/10 del punteggio qualitativo totale non saranno ammessi all'apertura dell'offerta economica.

Allegato n. 1:

PRODOTTI OGGETTO DI GARA	TAPPI RICHIESTI	CODICI GALLIERA	QUANTITA' ANNUALE
EMATOLOGIA			
Provetta EDTA K3 13x75 mm	Minimo 2 colori tappo	5270 5259	225000
Provetta EDTA K2 13x100 mm	Minimo 2 colori tappo	19956+29713	85000
Provetta ACD-A 13x100 mm	un solo colore		8,7000
CHARLES PROTESTED OF		5302	10000
CHIMICA PROVETTE GEL			
Provetta siero attivatore con gel 13x100 mm	Minimo 4 colori tappo	42327+20560	300000
CHIMICA PROVETTE	*	*	
Provetta siero attivatore secca 13x100 mm	Minimo 3 colori tappo	20523+20568 5273+20524+2 0559+42329	90000
CHIMICA PROVETTE PLASMA		***************************************	
Provetta plasma litio/sodio eparina 13x75 mm		29712	5000
CHIMICA PROVETTE PER GLUCOSIO		***************************************	
Sodio Fluoruro/EDTA K3, litio eparina/ monoiodoacetato 13x75 mm		20520	5000
COAGULAZIONE	**************************************	***************************************	
Provetta sodio citrato per coagulazione 3,2% - 13x75 mm		5271+42326	140000
PROVETTE NEONATALI			
Provetta siero attivatore secca, con gel, EDTA, litio eparina	The second secon	29715	1000
ACCESSORI	en e	<u> </u>	**************************************
Camicia Standard Monouso		5264	20000
Aghi sterili doppia punta per prelievo multiplo con sistema completo di sicurezza misura 21G (ago + camicia preassemblati e con sistema di sicurezza)*		20564+14346	150000
Adattatore luer per sistema prelievo con ago preassemblato Aghi butterfly 21G con sistema di icurezza		20566	120000
Adattatore luer per sistema prelievo con ago	00000000000000000000000000000000000000	20567	10000

preassemblato Aghi butterfly 23G con sistema di sicurezza		and an analysis of the second
Adattatori Luer	14346	10000
ALTRE PROVETTE		
Provette per elementi in traccia (Zn, Pb, Cu)		1000

^{*}il sistema di prelievo nel suo complesso, costituito da ago e camicia, deve essere dotato di dispositivo di sicurezza, indifferentemente dal supporto su cui è collegato.

Allegato n. 2:

CAMPIONATURA

1. Le ditte concorrenti dovranno trasmettere, entro il termine di scadenza per la presentazione delleofferte fissato nel bando di gara, il materiale necessario come indicato nella tabella allegata. Si rammenta che non potranno essere proposti, pena esclusione, prodotti in alternativa, ma, per ciascuna voce, solamente un unico articolo.

Se necessario, in sede di valutazione delle offerte, l'Azienda si riserva la facoltà di richiedere ulteriore/diversa campionatura per un esame più approfondito dell'offerta in relazione alle esigenze dell'Azienda. La Commissione Esaminatrice potrà riservarsi tale opportunità anche nel caso in cui ritenga che gli obblighi in materia di campionatura non siano stati soddisfatti per mero errore o per fraintendimento. L'integrazione della campionatura dovrà essere recapitata entro 10 giorni solari dalla ricezione della richiesta.

La campionatura dovrà pervenire, entro i termini indicati nel bando di gara, al seguente indirizzo:

ENTE OSPEDALIERO OSPEDALI GALLIERA

Ufficio Protocollo Generale (piano terra)

Mura delle Cappuccine 14 - 16128 GENOVA

2. La campionatura dovrà essere confezionata in apposito plico recante all'esterno le seguenti diciture:

Nominativo del mittente

Campionatura gratuita relativa alla gara europea in argomento con la dicitura: Fornitura di sistemi sottovuoto per prelievi ematici: NON APRIRE.

All'interno del plico vi dovrà essere un elenco riportante gli articoli oggetto di campionatura.

All'interno del plico ogni tipo di prodotto dovrà essere confezionato separatamente. Su ciascuna confezione dovranno essere apposte le seguenti indicazioni:

Nominativo della ditta concorrente:

Numero e descrizione dell'articolo cui si riferiscono i campioni, come sopra indicato; Codice Prodotto:

Schede tecniche redatte in lingua italiana dalle quali risultino tutte le informazioni utili alla valutazione qualitativa dei prodotti.

- 3. La campionatura dovrà essere:
- del tutto identica al prodotto offerto in gara ed all' eventuale fornitura in caso di aggiudicazione, ivi inclusa l'etichettatura.
- 4. Tenuto conto di quanto previsto nel precedente punto 1, la mancanza o l'incompleta campionatura richiesta comporta l'esclusione dalla gara qualora ciò sia ritenuto dalla Commissione Esaminatrice. L'esclusione potrà essere decretata anche nel caso in cui, per inottemperanza rispetto a quanto previsto nel presente articolo, la Commissione Esaminatrice non sia in grado di esaminare e valutare i prodotti campionati perché non riconoscibili od agevolmente identificabili.
- 5. La campionatura della ditta aggiudicataria resterà depositata nella sede dell'Azienda per tutta la durata del contratto. Ai campioni si farà riferimento ogniqualvolta dovessero insorgere contestazioni

in ordine alla qualità della merce consegnata.

6. La campionatura è presentata a titolo gratuito, non verrà restituita, diverrà di proprietà dell'Azienda e, per essa, non potrà essere richiesto dai concorrenti alcun compenso.

TABELLA CAMPIONATURA:

SISTEMA PRELIEVO VENOSO SOTTOVUOTO - Tipologie	CAMPIONATURA - Pz.
provette	
EMATOLOGIA	
Provetta EDTA K2/K3 13x75 mm	20
Provetta EDTA K3 13x100 mm	10
Provetta ACD 13x100 mm	10
CHIMICA PROVETTE GEL	
Provetta siero attivatore con gel	/10 1 > 20
13x100 mm	(10 per colore) 30
CHIMICA PROVETTE	
Provetta siero attivatore secca 13x100 mm	10
CHIMICA PROVETTE PLASMA	
Provetta plasma litio eparina 13x75 mm	20
CHIMICA PROVETTE PER GLUCOSIO	
Sodio Fluoruro/EDTA K3, litio eparina/ monoiodoacetato 13x75	
mm	1.0
COAGULAZIONE	
Provetta sodio citrato per coagulazione	
3,2% - 13x75 mm	20
PROVETTE NEONATALI	
Provetta siero attivatore secca, con gel, EDTA, litio eparina	(5 per tipologia) 20
ACCESSORI	
Camicia Standard Monouso	20
Aghi sterili doppia punta per prelievo multiplo con sistema	
completo di sicurezza misura 21G (ago + camicia preassemblati e	21G 40
con sistema di sicurezza)	2:0 10
Adattatore luer per sistema prelievo con ago preassemblato Aghi	
butterfly 21 G	10
Adattatore luer per sistema prelievo con ago preassemblato Aghi	
butterfly 23 G	10
Adattatori luer	20
ALTRE PROVETTE	
Provette per elementi in traccia (Zn, Pb, Cu)	20
	<u> </u>

DOCUMENTAZIONE:

Sono da allegare:

- 1. Schede tecniche prodotti offerti firmate dal legale rappresentante il produttore.
- 2. Copia del certificato rilasciato dall'organismo notificato.

Elenco strumenti che utilizzano provette madri

ABBOTT Architect-i2000SR ALIFAX Test 1 THL BD FACS SPA 2 (preparatore) BIORAD D-10 DASIT-SYSMEX XE 2100 DIASORIN LIAISON DIASORIN Etimax 3000 sn. Euroimmun - AP 16 M.System -SMS- Immulite 2000 ROCHE Cobas Ampliprep ROCHE PAM ISE 900 (SMC CORE) SEBIA - CAPILLARYSSIEMENS BN Prospec SIEMENS ADVIA 2120 SIEMENS BCS XP SIEMENS BCS



E. O. Ospedali Galliera - Genova

(L.833/1978, art. 41; D.lgs n.517/1993 art. 4 c. 12)

Ospedale di rilievo nazionale e di alta specializzazione (D.P.C.M. 14 luglio 1995)

DIREZIONE GENERALE

PATTO DI INTEGRITÀ

(approvato con provvedimento n. 517 dell 11.07.14)

tra l'Ente Ospedaliero Ospedali Galliera e la ditta partecipante alla procedura di gara, ai sensi del D.lgs 50/16, per l'affidamento della fornitura di sistemi sottovuoto per prelievi ematici CIG n. 6956867C40.

Questo documento deve essere obbligatoriamente sottoscritto e presentato da ciascun partecipante alle procedure negoziate previste da questo Ente.

La mancata consegna di questo documento debitamente sottoscritto dal titolare o rappresentante legale del soggetto partecipante alla procedura negoziata comporterà l'esclusione automatica dalla procedura stessa.

Questo documento costituisce parte integrante di questa procedura e di qualsiasi contratto assegnato dall'Ente Ospedaliero "Ospedali Galliera" di Genova a seguito della procedura stessa o derivante da essa.

Il presente Patto d'Integrità stabilisce la reciproca, formale obbligazione dell'Ente Ospedaliero e del partecipante alla procedura in oggetto a conformare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza nonché l'espresso impegno di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, al fine dell'assegnazione del contratto e/o al fine di distorcerne la relativa corretta esecuzione.

Il personale ed i collaboratori a qualsiasi titolo dell'Ente Ospedaliero, impiegati ad ogni livello nell'espletamento della procedura in oggetto e nel controllo dell'esecuzione del relativo contratto assegnato, sono consapevoli del presente Patto d'Integrità, nonché delle sanzioni previste a loro carico in caso di mancato rispetto dello stesso.

L'Ente Ospedaliero in relazione all'appalto in oggetto provvede all'assolvimento degli obblighi normativi vigenti in materia di anticorruzione e trasparenza.

Il sottoscritto soggetto partecipante alla procedura si impegna altresì a segnalare all'Ente in forma scritta e circostanziata qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione nello svolgimento della procedura e/o durante l'esecuzione del contratto, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura in oggetto e alla successiva esecuzione del contratto.

Il sottoscritto soggetto partecipante alla procedura prende nota e accetta che nel caso di mancato rispetto degli impegni anticorruzione assunti con il presente Patto di Integrità, comunque accertato dall'Ente ospedaliero, potranno essere applicate le seguenti sanzioni:

- esclusione dalla procedura di cui trattasi;
- decadenza dall'aggiudicazione ed incameramento della cauzione provvisoria;
- · risoluzione del contratto ed incameramento della relativa cauzione definitiva;
- esclusione del concorrente dalle procedure indette dall'Ente Ospedaliero per un periodo di tre anni.

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

Ogni controversia relativa alla interpretazione ed esecuzione del presente Patto di Integrità fra l'Ente Ospedaliero ed i soggetti partecipanti di questa procedura sarà devoluta all'Autorità Giudiziaria competente.

TIMBRO
DEL SOGGETTO PARTECIPANTE
E FIRMA DEL RAPPRESENTANTE LEGALE

F.TO E.O. OSPEDALI GALLIERA
IL DIRETTORE GENERALE
(Dott. Adriano Lagostena)

Avv	ertenze:
- AV	CITCHIZC.
La presente dichiarazione dovrà essere presentata e sotte	oscritta dal lacale rannescentante dell'impress
La presente diemarazione dovra essere presentata e sotto	oscritta dan legale rappresentante den impresa.
La presente dichiarazione può essere sottoscritta da un prin originale o copia autenticata ai sensi di legge.	ocuratore. In tal caso dovrà essere allegata la relativa procura
	38, comma 3, del decreto del Presidente della Repubblica 28 dovrà essere allegata copia fotostatica non autenticata del
	Spett.le
	Ente ospedaliero
	"Ospedali Galliera"di Genova
	Mura delle Cappuccine, n.14
	16128 - GENOVA
	TOTALO - GENTOVA
Oggetto:Procedura di gara, ai sensi dell'art a sottovuoto per prelievi ematici CIG r	36 del D.Lgs 50/16, per la fornitura di sistemi a. 6956867C40
PREVISTE DALL'ART 76 DEL MEDESIMO	000, CONSAPEVOLE DELLE SANZIONI PENALI DPR 445/2000 PER LE IPOTESI DI FALSITÀ IN II MENDACI IVI INDICATE
Il sottoscritto	······
nato il a	
residente in (Via, n°civico, CAP, città, Stato)	
in qualità di legale rappresentante dell'impresa	
	e partita IVA n°
	e fax n°
	P.E.C.
_ TTMTT	1.12.0

DICHIARA

	ità:										
ed at	testa i s	eguenti	dati:			·					
- nur	nero di	iscrizio	ne								
- dat	a di iscr	izione		, ,							
- dur	ata dell	a ditta/d	lata term	ine							
- for	ma giur	idica									
- tito	dari co	ri dirett	tori tecni	ci amm	inistratori	muniti d	i rannrese	ntanza e	soci accom	andat	ari <i>(indic</i>
i nor	ninativi	i, le qua	lifiche, l	le date e	i luoghi d	i nascita	e la resido	enza)	3001 400011	unuur	arr (mare
						···					
									· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
di 000	oro in a	ragala a	on 1'000	lviment	o degli ob	blighi g	ntributivi	provisti	dalle legg	i a da	i contrat
		_			o degn ob lopo indica	-	JIIIIOUIIVI	previsu	danc legg	;i e ua	ii Comitati
							sicurative j	oresso la	1		
- ur i						an ca as	r	natricals	n ^o		
	scut						1,	natrical	n n°		
1 :				ntucti - C	\alla44: \	Ingina 1	e dei Lavo	nau ICOli	тп		
- u1 a	1ppncar	e ii segi	ienie Co	штано С	onemvo P	naziolial	t uci Lavo	atori.			
,1	- 1 	·	. opi 1	10 2 1-							
- cn			e azienda		_	1 . 17					
					□ da 1						
	□ da	a 16 a 50	0 □ da	i 51 a 10	0 □ oltre	; •					
di no	on trova	arsi nell	e condiz	zioni di	esclusione	dalla p	artecipazio	ne alle	gare di se	rvizi 1	pubblici (
									b), d), e),		
					te si riman		, , ,		77 77 77	<i>,, c,,</i>	
			-	•							1 11
									anne per i		
			<u>tinti dop</u>	<u>o la conc</u>	<u>lanna, né l</u>	e condai	ne revoca	te, né qu	<u>elle per le</u>	<u>quali</u>	<u>è interver</u>
ovve	1 '1', .	<u>one</u>),									
	<u>ıbilitazi</u>										
ovve	ibilitazi										
ovve	ibilitazi										
ovve	abilitazi									-	
ovve	ibilitazi				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					-	
ovve	ibilitazi										
ovve	ibilitazi										
ovve la ria											
ovve la ria		barrand	do la dic	hiarazio	ne che noi	n interes	rsa)				
ovve la ria	cellare						ŕ			-	
ovve la ria	cellare						ŕ	sati dall	a carica ne	ll'anne	o anteced
ovve la ria (can - che	<i>cellare</i> e, per qu	ianto a j	oropria c	onoscen	za, per i se	guenti s	oggetti ces				
ovve la ria (can - che	<i>cellare</i> e, per qu	ianto a j	oropria c	onoscen	za, per i se	guenti s	oggetti ces		a carica ne nascita		
ovve la ria (can - che	<i>cellare</i> e, per qu	ianto a j	oropria c	onoscen	za, per i se	guenti s	oggetti ces				
ovve la ria (can - che	<i>cellare</i> e, per qu	ianto a j	oropria c	onoscen	za, per i se	guenti s	oggetti ces				
ovve la ria (can - che	<i>cellare</i> e, per qu	ianto a j	oropria c	onoscen	za, per i se	guenti s	oggetti ces				

OPPURE

	periodo)
	- che a carico dei seguenti soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di invito alla g (indicare nome, cognome, data e luogo di nascita e la residenz
	sussistono le seguenti cause di esclusione (art 80 D.Lgs 50/16):
	busistions to seguenti cause the esclusione (art 80 D.Lgs 30/10).
	e che l'impresa è in grado di dimostrare che vi è stata completa ed effettiva dissociazione de condotta penalmente sanzionata;
)	che ai fini di quanto previsto dall'art.50, comma 3, D.Lgs. n.50/2016, nei confronti dei segue soggetti:
oc	i e il direttore tecnico, se trattasi di società in nome collettivo) i accomandatari e il direttore tecnico, se trattasi di società in accomandita semplice) mministratori muniti di potere di rappresentanza, il direttore tecnico, il socio unico, ovvero il socio
oc ai	i accomandatari e il direttore tecnico, se trattasi di società in accomandita semplice)
oc ai ggi	i accomandatari e il direttore tecnico, se trattasi di società in accomandita semplice) mministratori muniti di potere di rappresentanza, il direttore tecnico, il socio unico, ovvero il socio ioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società)
oc ai ggi	i accomandatari e il direttore tecnico, se trattasi di società in accomandita semplice) mministratori muniti di potere di rappresentanza, il direttore tecnico, il socio unico, ovvero il socio ioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società) • non ricorrano le cause di esclusione di cui all'art. 80, commi 1 e 2 del D.lgs. 50/2016 In particolare, con specifico riferimento a quanto previsto dall'art.80, comma 3, del D.L n.50/2016, il sottoscritto dichiara che i soggetti sopra richiamati hanno subito le segue condanne penali, ivi comprese quelle per le quali abbiano beneficiato della non menzione: (N_si precisa che il concorrente non è tenuto ad indicare le condanne per reati depenalizzati, ovve dichiarati estinti dopo la condanna, né le condanne revocate, né quelle per le quali è intervenuta
oc ai ggi	i accomandatari e il direttore tecnico, se trattasi di società in accomandita semplice) mministratori muniti di potere di rappresentanza, il direttore tecnico, il socio unico, ovvero il socio ioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società) • non ricorrano le cause di esclusione di cui all'art. 80, commi 1 e 2 del D.lgs. 50/2016 In particolare, con specifico riferimento a quanto previsto dall'art.80, comma 3, del D.L n.50/2016, il sottoscritto dichiara che i soggetti sopra richiamati hanno subito le segue condanne penali, ivi comprese quelle per le quali abbiano beneficiato della non menzione: (N_si precisa che il concorrente non è tenuto ad indicare le condanne per reati depenalizzati, ovve dichiarati estinti dopo la condanna, né le condanne revocate, né quelle per le quali è intervenuta
oc an ggi	i accomandatari e il direttore tecnico, se trattasi di società in accomandita semplice) mministratori muniti di potere di rappresentanza, il direttore tecnico, il socio unico, ovvero il socio ioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società) • non ricorrano le cause di esclusione di cui all'art. 80, commi 1 e 2 del D.lgs. 50/2016 In particolare, con specifico riferimento a quanto previsto dall'art.80, comma 3, del D.L n.50/2016, il sottoscritto dichiara che i soggetti sopra richiamati hanno subito le segue condanne penali, ivi comprese quelle per le quali abbiano beneficiato della non menzione: (N_si precisa che il concorrente non è tenuto ad indicare le condanne per reati depenalizzati, ovve dichiarati estinti dopo la condanna, né le condanne revocate, né quelle per le quali è intervenuta
oc ai ggi	i accomandatari e il direttore tecnico, se trattasi di società in accomandita semplice) mministratori muniti di potere di rappresentanza, il direttore tecnico, il socio unico, ovvero il socio ioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società) • non ricorrano le cause di esclusione di cui all'art. 80, commi 1 e 2 del D.lgs. 50/2016 In particolare, con specifico riferimento a quanto previsto dall'art.80, comma 3, del D.L n.50/2016, il sottoscritto dichiara che i soggetti sopra richiamati hanno subito le segue condanne penali, ivi comprese quelle per le quali abbiano beneficiato della non menzione: (N si precisa che il concorrente non è tenuto ad indicare le condanne per reati depenalizzati, ovv. dichiarati estinti dopo la condanna, né le condanne revocate, né quelle per le quali è intervenuta riabilitazione), di non aver commesso atti o comportamenti discriminatori ai sensi dell'art.43 del D.Lgs. 25.07.19 n.286, recante "Testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e su

- di essersi avvalso dei piani individuali di emersione di cui alla legge 18 ottobre 2001, n.38, ma che il

A6)

A7)

periodo di emersione si è concluso;

A8) (cancellare barrando la dichiarazione che non interessa)

- di essere in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68;

OPPURE

	- di essere esonerato o escluso dall'applicazione degli obblighi di assunzione obbligatoria di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68, in quanto:
A9)	di aver effettuato una verifica della disponibilità della manodopera necessaria per l'esecuzione dei servizio nonchè della disponibilità di attrezzature adeguate all'entità e alla tipologia e categoria del servizio in appalto;
A10)	di indicare, per ogni tipo di comunicazione il seguente domicilio eletto:
A11) it	di indicare riguardo gli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse secondo la legislazione aliana o quella dello Stato in cui sono stabiliti, che la sede competente è l'Agenzia delle Entrate di, ZonaVia/Piazza, n;
A12)	di accettare il codice di comportamento dell'E.O. Ospedali Galliera, approvato con provvedimento n. 475 del 30.06.2014 e pubblicato sul sito dell'Ente www.galliera.it pena la risoluzione o decadenza dell'aggiudicazione stessa, e di impegnarsi a far rispettare ai propri collaboratori a qualsiasi titolo i relativi obblighi.
A13)	di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque di non aver attribuito incarichi - per il triennio successivo alla cessazione del rapporto di lavoro – ad ex dipendenti. dell'Ente ospedaliero che hanno esercitato nei confronti del concorrente che rappresenta poteri autoritativi o negoziali per conto dell'Ente stesso.
A14)	che i riferimenti a cui inviare eventuali comunicazioni inerenti la procedura di gara sono i seguenti: n° di fax :, indirizzo pec:
A15)	che autorizza il n° di fax e l'indirizzo di posta elettronica certificata di cui al precedente punto, quali mezzi ufficiali di comunicazione;
A16)	di accettare senza condizione o riserva alcuna la facoltà della stazione appaltante di annullare l'invito alla gara, di non pervenire all'aggiudicazione e di non stipulare il contratto, senza incorrere in responsabilità e/o azioni di risarcimento dei danni e/o pretese di indennità e compensi di qualsiasi tipo da parte delle imprese, neppure ai sensi dell'art. 1337 e 1338 c.c.;
A17)	di avere correttamente adempiuto, all'interno della propria azienda, agli obblighi di sicurezza previsti dalla normativa vigente ed a tal fine indica che i costi della sicurezza aziendale per l'esecuzione del servizio / forniture in argomento ammontano ad €
A18)	di essere informato, ai sensi e per gli effetti di cui all'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del

procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa

	ne la sottoscrizione, consapevole delle responsabilità penali, amministrative e civili verso dichiarazione incomplete.
Data	
	IL DICHIARANTE (FIRMA E TIMBRO)
Sig	
in qua	lità di

A19) di essere a conoscenza che questa Amministrazione ha la facoltà di esercitare il diritto di recesso ai

sensi dell'art.1, comma 13 del D.L. 95/2012 (convertito con legge 135/2012);