



Sede Legale  
Viale Strasburgo n.233 - 90146 Palermo  
Tel 0917801111 - P.I. 05841780827  
Settore Appalti e Forniture  
Tel. 091.7808312 Fax. 091.7808394

**Prot. 0002929/5**

**Palermo, 08/02/2012**

### **LETTERA INVITO**

**PROCEDURA NEGOZIATA PER L'ACQUISTO CHIAVI IN MANO IN DUE LOTTI DI UN VENTILATORE AMAGNETICO E DI UN MONITOR PER L'U.O.C. DI RADIODIAGNOSTICA – SALA RISONANZA MAGNETICA – DEL P.O. VILLA SOFIA**

**A TUTTE LE DITTE INTERESSATE**

E' intendimento di questa Amministrazione procedere mediante gara a procedura negoziata, ai sensi del D.lgs 163/2006 s.m.i., all'acquisto, chiavi in mano, in due lotti, di:

#### **Lotto n. 1 C.I.G.:3927064BB8**

Ventilatore per anestesia adatto ad ambienti di risonanza con potenza del magnete almeno 3 Tesla  
Possibilità di avvicinamento all'apparecchiatura per risonanza magnetica fino ad una potenza di campo minore o uguale ad almeno 30 mT

Sistema per anestesia a carrello mobile di dimensioni compatte completo di cassette portaoggetti o soluzione equivalente, piano portamonitor, piano scrittura.

Dotato di scatola flusso metrica elettromeccanica a tre gas (O<sub>2</sub> - Aria - N<sub>2</sub>O) regolabile tramite manopole a lettura digitale.

Dispositivo di controllo automatico per mantenere un minimo del 25% d'O<sub>2</sub> indipendentemente dalla regolazione dell'N<sub>2</sub>O, con blocco automatico dell'N<sub>2</sub>O in caso di mancanza d'O<sub>2</sub> e by-pass per O<sub>2</sub> d'emergenza.

Il sistemi deve garantire la continuità di ventilazione paziente anche in caso d'emergenza.

Rapido autotest con possibilità di bypass in caso di emergenza.

Il Ventilatore deve garantire un volume corrente corretto alla bocca del paziente indipendentemente dalla lunghezza e dimensione dei tubi paziente stessi.

Testata paziente unica per tutte le tipologie di paziente per minimizzare eventuali effetti di condensa nei tubi in caso di circuito chiuso

Dotato di un sistema d'aggancio e sgancio per vaporizzatore di gas alogenati.

Dotato di circuito paziente completamente sterilizzabile in autoclave (Temp. 134°C), valvola PEEP, canestro calce sodata, valvola APL con pallone per la ventilazione manuale senza cambiare il blocco di ventilazione.

Sistema di ventilazione per l'assistenza respiratoria in anestesia su pazienti neonatali, pediatrici ed adulti (Vt minimo 20 ml), con modalità di ventilazione spontanea, automatica (IPPV), PCV (modalità a pressione controllata); SIMV/PS; PS indipendente che permetta di lavorare in circuito semi/aperto, semi/chiuso e bassi flussi, con possibilità di regolazione indipendente dei parametri respiratori (volume corrente, frequenza, rapporto I:E, Paw, Pmedia, PEEP, P picco, plateau, flusso inspiratorio).

Il ventilatore deve garantire la consegna di un volume corrente corretto anche in caso di guasto dei sensori di flusso.

No auto PEEP indotta dal ventilatore.

Base d'asta € 50.000,00 escluso IVA

### **Lotto n. 2 CIG: 3927078747**

#### **n. 1 monitor dedicato, con le seguenti caratteristiche:**

Per il monitor, il sistema dovrà potere operare in congiunzione con il nostro macchinario per "R.M. mod. SIGMA HDX da 1.5 Tesla".

Il sistema deve essere composto da due unità in collegamento telemetrico a circa 2,5 Ghz, l'altissima frequenza utilizzata per la trasmissione dei dati, deve consentire al sistema di monitoraggio di comunicare liberamente, senza generare alcuna interferenza con le attrezzature radiologiche sopra specificate.

L'unità interna alla sala magnete deve essere dotata di ampio display LCD in grado di riportare sia i dati numerici che le forme di onda, e deve contenere tutti i moduli necessari alla rilevazione dei seguenti parametri:

- ECG: derivazioni I,II,III, AVL, AVF, V tutte con soppressione dei disturbi da radiofrequenza.
- Pulsoossimetria: con sensore a fibre ottiche, per pazienti adulti, pediatrici e neonatali
- NIBP: metodo oscillometrico; modalità: manuale, automatica, valvola sovra pressione per pazienti adulti, pediatrici e neonatali
- Pressioni invasive: per pazienti adulti, pediatrici e neonatali, visualizzazione pressione sistolica, diastolica e media.
- Capnografia con misura sidestream ETCO2
- Temperatura misurabile mediante sonda riutilizzabile a fibre ottiche, per pazienti adulti, pediatrici e neonatali

In dotazione al sistema devono essere forniti:

- n. 1 sensore spO2 a fibre ottiche adulti
- n. 1 sensore spO2 a fibre ottiche neonatale/pediatrico
- n. 1 bracciale NIPB riutilizzabile adulti
- n. 1 bracciale NIPB riutilizzabile pediatrico
- n. 1 bracciale NIPB riutilizzabile neonatale
- n. 10 conf. Elettrodi ECG
- n. 2 linee campionamento ETCO2
- n. 1 cannula ETCO2 adulti
- n. 1 cannula ETCO2 pediatrica
- n. 1 sonda di temperatura riutilizzabile

Eventuali moduli accessori devono potere essere installabili anche in un momento successivo all'acquisto del sistema.

Il sistema deve essere dotato di DSP ( Digital Signal Processing) o similare, per un'ulteriore soppressione dei disturbi generati dai sistemi per risonanza magnetica che utilizzino la nuova tecnologia degli High power Gradients ( gradienti ad alta potenza 30-60 mt/mt.) o sequenze specifiche cardiologiche FIESTA (GE), in dotazione alla nostra R.M..

Il funzionamento dell'unità interna deve essere garantita da accumulatori ricaricabili con una autonomia di 8 (otto) ore circa, inoltre deve essere presente la possibilità di alimentazione mediante carica batteria RM compatibile.

L'unità interna deve essere garantita per lavorare con una presenza di campo magnetico fino a 5.000 (cinquemila) Gauss circa, e possibilità di avere sia l'ECG che la saO2 in modalità wireless, tale da non necessitare modifiche alle strutture.

Il monitor esterno deve essere dotato di ampio display a colori, in grado di riprodurre tutte le tracce rilevate, e deve essere dotato del sistema di comando o personalizzazione dei parametri di monitoraggio, ed essere dotato di stampante interna a due tracce.

Inoltre esso non deve potere essere posto solamente all'esterno del campo magnetico, ma ove necessario, anche in sala magnete e deve potere sopportare un campo magnetico fino a 1.000 (mille) Gauss circa.

La suddetta unità esterna deve possedere un registratore a due canali, in grado di riprodurre oltre che i tracciati anche i trends.

Tutti i parametri di monitoraggio devono essere personalizzabili sia dall'unità interna che dall'unità esterna.

La buona qualità delle tracce riportate sia sul monitor interno che esterno, devono essere mantenute anche durante la scansione della RM.

Deve essere garantita la totale assenza di rischio di ustione da radiofrequenza del paziente.

#### **È richiesta:**

- Certificazione di compatibilità dell'apparecchiatura con il magnete da parte della casa produttrice dello stesso e non un'autocertificazione della ditta.
- Il sistema deve essere completo di tutti gli accessori, eventi certificazione di compatibilità MRI, per l'utilizzo in pazienti adulti, pediatrici e neonatali.
- Manuale di uso esclusivamente in lingua italiana.

Base d'asta € 55.000,00 esclusa IVA %

*Qualora la descrizione di qualcuno dei prodotti messi a gara dovesse individuare una fabbricazione o provenienza determinata o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o un'origine o una produzione specifica che avrebbero come effetto di favorire o eliminare talune imprese o prodotti detta indicazione deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente".*

*L'Impresa concorrente che propone prodotti equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche è obbligato a segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica.*

La procedura negoziata è regolata dalla normativa vigente in materia di appalti, nonché da quanto stabilito dalla presente lettera d'invito.

I beni in questione devono essere consegnati all'Unità Operativa di Radiodiagnostica – locale di risonanza magnetica - del P.O. Villa Sofia/CTO, previo transito dal Magazzino Economale dell'Azienda Ospedaliera P.O. V. Sofia dal lunedì al venerdì (escluso i festivi ) dalle ore 08.30 alle ore 13.00, entro 30 giorni dal ricevimento dell'ordine per corrispondenza o per fax, salvo concordato diversamente.

Tutti i prodotti forniti dovranno corrispondere, per caratteristiche e confezioni, alle norme di legge e di regolamento che ne disciplinano la produzione, la vendita ed il trasporto.

**L'aggiudicazione avverrà per singolo lotto e verrà aggiudicata secondo il criterio del prezzo più basso ai sensi dell'art. 82, previa verifica della conformità tecnica .  
Non sono ammesse offerte alla pari o al rialzo rispetto alla base d'asta.**

L'offerta economica, sottoscritta dal titolare della ditta o dal legale rappresentante della società con firma leggibile apposta per esteso dal sottoscrittore, deve contenere le indicazioni che sono elencate nello schema di offerta (allegato A) allegando copia di un documento di riconoscimento in corso di validità.

**Si precisa che nel plico devono essere inserite le seguenti buste:**

- una busta contenente la documentazione amministrativa, indicando all'esterno la dicitura "Documentazione Amministrativa"
- una e/o due buste contenenti la documentazione tecnica del/dei lotti a cui si intenda partecipare, indicando all'esterno "Documentazione Tecnica lotto n. \_\_\_\_";
- una e/o due buste contenenti l'offerta economica del/dei lotti a cui si intenda partecipare, indicando all'esterno "Offerta Economica lotto n. \_\_\_\_"

Sia il plico che le buste devono pervenire chiusi, sigillati e controfirmate sui lembi di chiusura.  
All'esterno del plico, con l'indicazione della ditta partecipante, deve essere apposta la seguente dicitura: **Gara a Procedura Negoziata, in due lotti, per l'acquisto chiavi in mano di un ventilatore amagnetico e di un monitor dedicato, per l'U.O.C. di Radiodiagnostica del P.O. Villa Sofia – Lotto n. 1 G.I.G. 3927 064BB8 - Lotto n. 2 G.I.G. 3927078747**

**BUSTA N. 1 DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

1. Allegato B debitamente compilato e firmato.
3. listino prezzi ufficiali attualmente in vigore.
4. dichiarazione:
  - di aver fornito, nell'ultimo anno, medesimo materiale presso le ASL o ASO della Regione Siciliana e di impegnarsi ad indicare nell'apposito campo dello schema di offerta il prezzo più basso praticato in tale triennio;
  - oppure
  - di non aver fornito, nell'ultimo triennio, medesimo materiale presso le ASL o ASO della Regione Siciliana.
5. dichiarazione che i prezzi applicati non sono superiori a quelli di altre ASP e/o Aziende Sanitarie, per la stessa tipologia di apparecchiature;
6. Documentazione attestante il possesso della marcatura CE e classe di appartenenza del dispositivo secondo il Decreto Legislativo n.46 del 24 Febbraio 1997 e successive modificazioni ed integrazioni in attuazione Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici ( Dichiarazioni del fabbricante o certificazioni di conformità rilasciate dal laboratorio ed ente indipendente ).
7. Dichiarazione indicante la Ditta produttrice, lo stabilimento di produzione effettiva (luogo ed indirizzo), nonchè l'eventuale esclusività alla produzione e/o di privativa industriale e/o di eventuale esclusività alla commercializzazione dei prodotti in questione sul territorio nazionale o regionale

**BUSTA N. 2 DOCUMENTAZIONE TECNICA**

1. descrizione dettagliata riportante per ogni prodotto:
  - 1) il nome commerciale;
  - 2) eventuale codice di identificazione prodotto, della tipologia, della marca del prodotto, del nome dell'impresa produttrice e del paese d'origine ed eventuale codice assegnato successivamente dal rivenditore con nome e paese d'ordine di quest'ultimo ed il codice attribuito ad ogni singolo articolo secondo la Classificazione Nazionale dei dispositivi medici (CND), Decreto 22 Settembre 2005;
  - 3) eventuali annotazioni.

2. schede tecniche originali del produttore, contenenti le caratteristiche tecniche dei prodotti offerti redatte in lingua italiana o con annessa traduzione giurata in lingua italiana.. In modo particolare le schede tecniche dovranno essere complete di tutte le informazioni e/o dichiarazioni di seguito specificate:

- ◆ Destinazione d'uso;
- ◆ La composizione e caratteristiche tecniche dell'apparecchiatura offerta;
- ◆ Classe di rischio CE del prodotto ed indicazione dell'organismo notificato;
- ◆ Eventuali avvertenze per l'uso e lo stoccaggio;

### **BUSTA N. 3 OFFERTA ECONOMICA**

La busta contenente l'offerta economica dovrà riportare, come sopra, oltre al nominativo della ditta la dicitura "OFFERTA ECONOMICA – Lotto n. \_\_\_\_\_", debitamente sigillata e controfirmata sui lembi. Si rinvia all'allegato A.

L'offerta deve essere firmata dal titolare dell'impresa o dal suo legale rappresentante con il relativo timbro, senza cancellature o correzioni che non siano chiaramente sottoscritte, aggiungendo copia di un documento d'identità in corso di validità.

Per le società commerciali, le Cooperative ed i consorzi di cooperative, l'offerta deve essere sottoscritta da chi ha la firma sociale o da un mandatario provvisto di regolare procura.

Termine di presentazione:

**Il plico deve pervenire, anche brevi manu, entro le ore 12.00 24/02/2012 del presso l'Ufficio Protocollo dell'Azienda Ospedaliera "OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA CERVELLO" Viale Strasburgo, 233- 90146 Palermo.**

Oltre detto termine non sarà valida alcuna offerta anche se sostituita o aggiuntiva ad offerta precedente.

Le offerte redatte in modo imperfetto, o contenenti comunque condizioni aleatorie e/o indeterminate non verranno accettate e saranno considerate nulle.

Le offerte telegrafiche o a mezzo telefax non saranno considerate valide.

La fattura relativa alla fornitura devono essere intestate a:

*AZIENDA OSPEDALIERA OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA CERVELLO, Viale Strasburgo 233, 90146-Palermo P.I. 058841780827.*

La fattura, per la liquidabilità, oltre a contenere oltre i dati obbligatori per legge ed essere conforme a quanto previsto nell'ordine d'acquisto e deve contenere le seguenti indicazioni:

- ◆ deve riportare il numero d'ordine e il C.I.G. di riferimento (Codice Identificativo Gara);
- ◆ deve essere corredata da copia dell'ordine e del documento di trasporto, in originale;
- ◆ deve essere corredata dal collaudo tecnico/funzionale, e di verifica elettrica.

**Si precisa che:**

- Il presente invito non costituisce impegno nei confronti delle ditte partecipanti
- La gara sarà ritenuta valida anche nel caso sia presentata una sola offerta valida.
- La presente lettera d'invito viene pubblicata nel sito internet dell'Azienda Ospedaliera.

Per eventuali chiarimenti codesta rispettabile ditta potrà rivolgersi all'Unità Operativa Appalti e Forniture (tel 091/7808323, Responsabile del Procedimento Alessandro Cuccio).

Il Responsabile del Procedimento  
(Alessandro Cuccio)

La Dirigente Responsabile  
U.O.C. Appalti e Forniture  
(Dott.ssa Antonina Lupo)

**Allegati:**

**ALLEGATO “ A “ schema di offerta da restituire compilata e firmata, in busta chiusa;**

**ALLEGATO “ B “ modello per le dichiarazioni rilasciate dalle imprese in ordine al possesso dei requisiti di partecipazione alla gara da restituire compilato e firmato, da restituire (busta Amministrativa).**

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs.30 giugno 2003, n. 196

La presente comunicazione è volta a rendere noto che i trattamenti di dati effettuati dalla scrivente si svolgono in conformità al Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196, denominato “Codice in materia di protezione dei dati personali”, il quale prevede la tutela delle persone fisiche e giuridiche e di altri soggetti rispetto al trattamento dei dati personali.

Ai sensi dell'art. 13 D. Lgs. 196/2003 l'Azienda Ospedaliera “ V. Cervello “ di Palermo, comunica quanto segue:

1. Il trattamento cui saranno sottoposti i Suoi dati personali comuni – dati da Lei resi in occasione della stipula del contratto o in fase precontrattuale, in occasione dell'ordine o della fatturazione del prodotto/servizio da Lei fornitoci ha la finalità di provvedere alla corresponsione dell'importo dovutoLe, alla stesura delle scritture contabili ed ai connessi adempimenti di legge e di contratto.
2. Il trattamento sarà effettuato con e senza l'ausilio di mezzi elettronici, o comunque automatizzati, e comprenderà, nel rispetto dei limiti e delle condizioni poste dall'art. 11 del D.Lgs. 196/03, tutte le operazioni o complesso di operazioni previste dall'art. 4, comma 1, lett. a) D.Lgs. 196/03 e necessarie al trattamento in questione, ivi inclusa la comunicazione ai soggetti di cui al successivo punto 3 della presente informativa e comunque con l'osservanza delle misure minime cautelative della sicurezza e riservatezza dei dati previste dalla normativa vigente.
3. I dati personali relativi al trattamento in questione verranno comunicati:
  - a) A soggetti cui la facoltà di accedere ai Suoi dati sia riconosciuta da disposizioni di legge, di regolamento, da norme comunitarie, da procedure e istruzioni operative interne.
  - b) A professionisti incaricati dell'elaborazione dei dati ai fini della corresponsione del compenso dovutoLe e delle registrazioni contabili;
  - c) Agli Istituti di Credito, al fine di effettuare l'accreditamento del compenso dovutoLe.
4. Il conferimento dei dati personali ha natura obbligatoria. L'eventuale parziale o totale rifiuto del consenso comporterà, pertanto, l'impossibilità di perseguire la sopra richiamata finalità.
5. Ai sensi dell'art. 7 del D.Lgs. 196/03, Lei ha il diritto di conoscere, in ogni momento, quali sono i Suoi dati e come essi vengono utilizzati, nonché il diritto di farli aggiornare, integrare, rettificare o cancellare, chiederne il blocco ed opporsi al loro trattamento facendone esplicita richiesta al sotto citato Responsabile del trattamento.
6. Responsabile del trattamento è il funzionario Alessandro Cuccio – Unità Operativa Appalti e Forniture – tel. n. 091 7808323, fax n. 0917808394, e-mail a.cuccio@villasofia.it

ALLEGATO «A»

## SCHEMA DI OFFERTA

OGGETTO: PROCEDURA NEGOZIATA PER L'ACQUISTO CHIAVI IN MANO IN DUE LOTTI DI UN VENTILATORE AMAGNETICO E DI UN MONITOR PER L'U.O.C. DI RADIOLOGIA – SALA RISONANZA MAGNETICA – DEL P.O. VILLA SOFIA”

Io sottoscritto ..... nato a  
..... il ..... in qualità di  
titolare o legale rappresentante dell'Impresa .....  
.....Partita I.V.A.....  
codice fiscale ..... (sia la partita I.V.A.  
che il codice fiscale si riferiscono all'Impresa partecipante) con sede amministrativa in  
.....Via/C.so/P.za.....  
.....telefono.....  
fax.....con sede legale in.....  
.....Via/C.so/P.za .....  
.....telefono.....fax.....e-  
mail .....

## OFFRE

per la fornitura chiavi in mano di: \_\_\_\_\_\*  
di cui al lotto n. \_\_\_\_\_ - C.I.G. \_\_\_\_\_, un ribasso complessivo pari a  
€ \_\_\_\_\_ (in cifre e in lettere) – percentuale di ribasso \_\_\_\_%, sull'importo posto a base  
d'asta di € \_\_\_\_\_.

\* Nell'offerta economica devono essere indicati:  
- descrizione sintetica dell'apparecchiatura;  
- codice dell'apparecchiatura;  
- nome commerciale dell'apparecchiatura.

## DICHIARA

- ◆ che la presente offerta economica è giudicata remunerativa ed irrevocabile ed impegnativa sino al 180° giorno successivo al termine ultimo per la presentazione della stessa;
- ◆ che la presente offerta economica è omnicomprensiva ed è stata formulata tenendo conto delle modalità di svolgimento della fornitura indicate nella lettera d'invito;
- ◆ che la presente offerta economica è stata formulata tenendo conto delle disposizioni contenute nel C.C.N.L. di categoria e degli obblighi connessi alle disposizioni in materia di sicurezza e protezione dei lavoratori.

Lì

Firma leggibile e timbro  
del rappresentante legale dell'impresa

(allegare copia del documento di identità in corso di validità).

**ALLEGATO «B»**

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA AI SENSI DEL DPR 445/2000 RILASCIATA DALLE  
IMPRESE CANDIDATE IN ORDINE AL POSSESSO DEI REQUISITI DI  
PARTECIPAZIONE ALLA GARA**

PROCEDURA NEGOZIATA PER L'ACQUISTO CHIAVI IN MANO IN DUE LOTTI DI UN  
VENTILATORE AMAGNETICO E DI UN MONITOR PER L'U.O.C. DI RADIOLOGIA – SALA  
RISONANZA MAGNETICA – DEL P.O. VILLA SOFIA

Il sottoscritto \_\_\_\_\_ nat \_\_\_\_ a \_\_\_\_\_

il \_\_\_\_\_ nella sua qualità di (barrare la voce che interessa):

titolare (*per le imprese individuali*)

legale rappresentante

socio (*per le società in nome collettivo*)

socio accomandatario (*per le società in accomandita semplice*)

amministratore munito di poteri di rappresentanza (*per gli altri tipi di società*)

direttore tecnico (*per le imprese individuali, le società di persone e gli altri tipi di società  
sopra elencati*)

il socio unico in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società

il socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di

Società dell'impresa/società/altro soggetto \_\_\_\_\_

con sede legale in \_\_\_\_\_ via/piazza \_\_\_\_\_

codice fiscale \_\_\_\_\_

partita I.V.A. \_\_\_\_\_,

- AI SENSI DEGLI ART. 46 E 47 DEL DPR 445/2000, AI FINI DELLA PARTECIPAZIONE ALLA PRESENTE PROCEDURA DI AFFIDAMENTO, CONSAPEVOLE DELLA RESPONSABILITÀ PENALE CUI POSSO ANDARE INCONTRO NEL CASO DI AFFERMAZIONI MENDACI, NONCHÉ DELLE CONSEGUENZE AMMINISTRATIVE DI ESCLUSIONE DALLE GARE DI CUI ALL'ART. 38, COMMA 1, LETTERA H), DEL D.LGS. N. 163/2006 E SUCCESSIVE MODIFICHE E INTEGRAZIONI;

- CONSAPEVOLE, AI SENSI E PER GLI EFFETTI DELL'ART. 76 DEL D.P.R. 445/2000, DELLA RESPONSABILITA' E DELLE CONSEGUENZE CIVILI E PENALI PREVISTE IN CASO DI RILASCIO DI DICHIARAZIONI MENDACI E/O FORMAZIONE DI ATTI FALSI E/O USO DEGLI STESSI;
- CONSAPEVOLE CHE, QUALORA FOSSE ACCERTATA, AI SENSI E PER GLI EFFETTI DELL'ART. 71 E 75 DEL DPR 445/2000, LA NON VERIDICITA' DEL CONTENUTO DELLA PRESENTE DICHIARAZIONE, L'IMPRESA VERRA' ESCLUSA DALLA PROCEDURA AD EVIDENZA PUBBLICA PER LA QUALE E' RILASCIATA O, SE RISULTATA AGGIUDICATARIA, DECADRA' DALLA AGGIUDICAZIONE MEDESIMA;

### **DICHIARA**

- 1) che la società/impresa/altro soggetto, che rappresenta, non si trova in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, o nei cui riguardi sia in corso un procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni;
- 2) che nei confronti del sottoscritto non è pendente alcun procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'art. 3 della Legge 27 dicembre 1956, n. 1423 o di una delle cause ostative previste dall'art. 10 della legge 31 maggio 1965, n. 575;
- 3) che nei confronti del sottoscritto non è stata pronunciata alcuna sentenza di condanna passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, ovvero sentenza di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del Codice di procedura penale, per reati gravi in danno dello Stato o della Comunità che incidono sulla moralità professionale. In ogni caso l'esclusione e il divieto operano anche dei confronti dei soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, qualora l'impresa non dimostri che vi sia stata completa ed effettiva dissociazione della condotta penalmente sanzionata. L'esclusione e il divieto in ogni caso non operano quando il reato è stato depenalizzato ovvero quando è intervenuta la riabilitazione ovvero quando il reato è stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima;
- 4) che nei confronti del sottoscritto non è stata pronunciata alcuna sentenza di condanna passata in giudicato per reati di partecipazione ad organizzazione criminale, corruzione, frode, riciclaggio, così come definiti dagli atti comunitari citati dall'art. 45, paragrafo 1, direttiva 2004/18/CE. In ogni caso l'esclusione e il divieto operano anche dei confronti dei soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, qualora l'impresa non dimostri che vi sia stata completa ed effettiva dissociazione della condotta penalmente sanzionata. L'esclusione e il divieto in ogni caso non operano quando il reato è stato depenalizzato ovvero quando è intervenuta la riabilitazione ovvero quando il reato è stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima;
- 5) che non ha violato il divieto di intestazione fiduciaria posto all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55; l'esclusione ha durata di un anno decorrente dall'accertamento definitivo della violazione e va comunque disposta se la violazione non è stata rimossa;
- 6) che non ha commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in materia di sicurezza e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro;
- 7) che non ha commesso grave negligenza o malafede nell'esecuzione delle prestazioni affidate dalla stazione appaltante che bandisce la gara; o che non ha commesso un errore grave nell'esercizio

della attività professionale, accertato con qualsiasi mezzo di prova da parte della stazione appaltante;

- 8) che non ha commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse, secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui sono stabiliti;
- 9) che nei confronti del sottoscritto, ai sensi del comma 1-ter, non risulta l'iscrizione nel casellario informatico di cui all'[articolo 7, comma 10](#), per aver presentato falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito a requisiti e condizioni rilevanti per la partecipazione a procedure di gara e per l'affidamento dei subappalti;
- 10) che non ha commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in materia di contributi previdenziali e assistenziali, secondo la legislazione italiana o dello Stato in cui sono stabiliti e di essere a tutt'oggi in regola con i versamenti contributivi INPS e INAIL:

INPS di (indirizzo completo).....

n. matricola ..... Posizione assicurativa ..... Fax.....

Estremi ultimo versamento:.....

INAIL di (indirizzo completo).....

n. matricola ..... Posizione assicurativa n..... Fax.....

Estremi ultimo versamento:.....

- 11) che la società/impresa/altro soggetto, che rappresenta, è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla [legge 12 marzo 1999, n. 68](#);

- 12) che nei confronti del sottoscritto non è stata applicata la sanzione interdittiva di cui all'[articolo 9, comma 2, lettera c\), del decreto legislativo dell'8 giugno 2001 n. 231](#) o altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'art. 14 del D.Lgs. n. 81/2008

- 13) che, pur essendo stata vittima dei reati previsti e puniti dagli [articoli 317 e 629 del codice penale](#) aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203, risulta aver denunciato i fatti all'autorità giudiziaria, salvo che ricorrano i casi previsti dall'[articolo 4, primo comma, della legge 24 novembre 1981, n. 689](#). La circostanza di cui al primo periodo deve emergere dagli indizi a base della richiesta di rinvio a giudizio formulata nei confronti dell'imputato nell'anno antecedente alla pubblicazione del bando e deve essere comunicata, unitamente alle generalità del soggetto che ha omesso la predetta denuncia, dal procuratore della Repubblica procedente all'Autorità di cui all'[articolo 6](#), la quale cura la pubblicazione della comunicazione sul sito dell'Osservatorio;

- 14) di non trovarsi, rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'[articolo 2359 del codice civile](#) o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, se la situazione di controllo o la relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale.

A tale scopo il sottoscritto allega una delle seguenti dichiarazioni:

- A) dichiarazione di non trovarsi in alcuna situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile con alcun soggetto, e di aver formulato l'offerta autonomamente;
- B) dichiarazione di non essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente, in una delle situazioni di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile, e di aver formulato l'offerta autonomamente;
- C) dichiarazione di essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente, in situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile, e di aver formulato l'offerta autonomamente;

15) che nei confronti del sottoscritto sono state pronunciate le seguenti sentenze di condanna passate in giudicato, o emessi i seguenti decreti penali di condanna divenuti irrevocabili ovvero le seguenti sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del c.p.c., per i seguenti reati (riportare tutti i provvedimenti di condanna, tra quelli sopra menzionati, emessi a carico del soggetto sottoscrittore, compresi quelli per i quali sia stato previsto il beneficio della non menzione, ed i reati in relazione ai quali i provvedimenti stessi sono stati emessi):

---



---



---

16) che la società/impresa/altro soggetto, che rappresenta, ha preso esatta e completa conoscenza delle modalità con le quali si deve svolgere la fornitura fissata nel capitolato speciale nonché di aver valutato, nella determinazione dei prezzi, tutti gli oneri di qualunque natura e specie che dovrà sostenere per assicurare il perfetto espletamento della fornitura alle condizioni e con le modalità fissate nella lettera d'invito;

17) che la società/impresa/altro soggetto, che rappresenta, è iscritta nel Registro delle Imprese della Camera di Commercio Industria Artigianato Agricoltura di \_\_\_\_\_ per l'attività richiesta con la presente procedura di gara;

18) che le persone autorizzate alla firma per l'esercizio della società/impresa/altro soggetto, che rappresenta, in base agli atti depositati presso la Camera di Commercio medesima, sono:

a) Cognome e Nome .....

Luogo e data di nascita .....

Residenza .....

Incarico Societario.....

b) Cognome e Nome .....

Luogo e data di nascita .....

Residenza .....

Incarico Societario.....

**DICHIARA INOLTRE**

1a) di essere informato, ai sensi e per gli effetti di cui all'articolo 13 del D.Lgs. n. 196/2003, che i dati personali raccolti saranno trattati esclusivamente nell'ambito del procedimento di gara ed in caso di

aggiudicazione per la stipula e gestione del contratto e di prestare, con la sottoscrizione della presente, il consenso al trattamento dei propri dati;

1b) che ha preso conoscenza ed ha tenuto conto, nella preparazione dell'offerta, delle condizioni contrattuali, degli obblighi relativi alle disposizioni in materia di sicurezza, delle condizioni di lavoro, degli obblighi in materia di previdenza ed assistenza e dei conseguenti oneri a carico dell'azienda;

1c) che, con riferimento alla presente gara, non ha in corso intese e/o pratiche restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi della normativa applicabile, ivi inclusi gli artt. 81 e seguenti del Trattato CE e artt. 2 e seguenti della Legge n. 287/1990 e che l'offerta è stata predisposta nel pieno rispetto di tale normativa;

1d) di non essersi avvalso di piani individuali di emersione di cui all'articolo 1-bis comma 14 della Legge 18.10.2001, n. 383 ovvero di essersi avvalso degli stessi e di aver concluso il periodo di emersione (*eliminare la dizione che non interessa*);

1e) di essere informato, ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. 30.6.2003 n. 196, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa;

1f) di essersi recato sui posti dove deve essere eseguita la fornitura e di aver preso piena conoscenza delle condizioni del locale in cui deve essere ubicata l'apparecchiatura, riconoscendo che la fornitura da attuarsi rimane così perfettamente individuata in ogni sua parte e di accettare tutte le condizioni che regolano la fornitura;

1g) di essere in possesso di tutte le autorizzazioni e licenze per lo svolgimento della fornitura oggetto della procedura di gara e di impegnarsi a comunicare immediatamente alla Stazione Appaltante le eventuali sospensioni o revoche delle autorizzazioni e licenze di cui sopra;

1h) che la fornitura in questione sarà svolta nella totale conformità delle vigenti normative in materia;

1i) di essere a conoscenza che l'Azienda Ospedaliera si riserva di procedere d'ufficio a verifiche anche a campione in ordine alla veridicità delle presenti dichiarazioni;

1l) di essere consapevole che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, questa Impresa verrà esclusa dalla gara o, se risultata aggiudicataria, decadrà dall'aggiudicazione medesima, che verrà annullata e/o revocata; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione o della documentazione presentata fosse accertata dopo la stipula del contratto, questo potrà essere risolto di diritto dall'Azienda Ospedaliera, ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.;

1m) di dare atto che l'offerta è improntata a serietà, integrità, indipendenza e segretezza e che conformerà il proprio comportamento ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza; che non si è accordata e non si accorderà con altri partecipanti alla gara allo scopo di limitare o escludere la concorrenza;

1n) di impegnarsi, pena il recesso del contratto, a collaborare con le forze di polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione, o condizionamento di natura criminale;

1o) di prendere atto che qualora le insufficienze, le inadempienze, la violazione totale o parziale delle condizioni e degli obblighi contrattuali dovessero rivestire carattere di tale gravità da compromettere la funzionalità della fornitura, l'Azienda Ospedaliera dovrà affidarne la prosecuzione ad altri. La risoluzione del contratto per una delle cause sopracitate comporterà l'incameramento della cauzione e la richiesta del risarcimento delle maggiori spese sostenute dall'Azienda Ospedaliera per assicurare la

fornitura, anche senza il ricorso a procedura concorsuale per la scelta del contraente. Oltre i casi in cui, ope legis, è previsto lo scioglimento del contratto, questa Azienda Ospedaliera recederà in qualsiasi tempo dal contratto o revocherà l'autorizzazione della fornitura al verificarsi dei presupposti stabiliti dall'art. 11 comma 3 del D.P.R- 03/06/98 n. 252.

Letto, confermato e sottoscritto

Località e data .....

Firma del legale rappresentante dell'Impresa

e timbro dell'impresa

*N.B.- Le suindicate dichiarazioni devono essere rese, ai sensi dell'art. 38, comma 1, lettere b) e c), del D.Lgs. n. 163/2006 ed smi nonché ai sensi dell'art. 4 del D.L. 70 del 13.5.11, dal Legale Rappresentante dell'Impresa/Ditta/Società o altro Soggetto, nonché dal titolare e dal/dai direttore/i tecnico/i se si tratta di impresa individuale, da tutti i soci e dal/dai direttore/i tecnico/i se si tratta di società in nome collettivo, dai soci accomandatari e dal/dai direttore/i tecnico/i in caso di società in accomandita semplice, dagli amministratori muniti di potere di rappresentanza e dal/dai direttore/i tecnico/i se si tratta di altro tipo di società.*

*Tutte le dichiarazioni, riferite al singolo soggetto dichiarante, vanno rese da tutti i suindicati soggetti.*

*Le dichiarazioni rese, invece, per conto ed in rappresentanza della Impresa, Società, Ditta e riferite a quest'ultima, devono essere rese solo dal Legale Rappresentante della stessa.*

*Al presente modello deve essere allegata copia fotostatica, fronte/retro, di un documento di identità in corso di validità del soggetto sottoscrittore del modello stesso.*