



Sede Legale
Viale Strasburgo n.233 - 90146 Palermo
Tel 0917801111 - P.I. 05841780827
U.O.C. APPALTI E FORNITURE
Fax. 091.7808394

Prot 0006974/5

Palermo, 26/03/2012

Oggetto: Invito a procedura negoziata per sistemi di monitoraggio per le UU.OO.CC. di Anestesia e Rianimazione II e Neurochirurgia dell'Azienda Ospedaliera "Ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello"

A tutte le ditte interessate

PAGINE n° 22 compresa questa

E' intenzione di questa Amministrazione procedere, mediante procedura negoziata, ai sensi del D.lgs 163/2006, per l'aggiudicazione della fornitura dei seguenti prodotti nelle tipologie e quantitativi seguenti per una spesa complessiva di € 270.000,00IVA esclusa

**LOTTO 1 SISTEMA DI MONITORAGGIO MULTIPARAMETRICO CENTRALIZZATO
IMPORTO COMPLESSIVO 150.000,00 CIG: 408853804B**

Nr. 10 Monitor multiparametrici modulari

- Schermo a colori TFT a colori touchscreen di almeno 17"
- Visualizzazione fino a 12 tracce e di tutti i valori numerici dei parametri monitorati misurazione della etcO2
- Impostazione schermo personalizzabile con possibilità di presentare dati alfanumerici di dimensioni tali da consentire la lettura a distanza
- Pulsanti funzionali dedicati
- Visualizzazione acustica e visiva degli allarmi con distinzione secondo il tipo di gravità impostabile per ogni parametro e possibilità di autosest delle soglie di allarme.
- Funzione bed to bed.
- Memorizzazione automatica e manuale eventi critici con possibilità di stampa.
- Predisposto per collegamento alla centrale tramite rete LAN
- Sistema di raffreddamento silenzioso e **senza ventola** che eviti l'accumulo di polvere.
- Alimentatore 220V integrato.

Nr. 10 MODULI/MONITOR estraibili o esterni interfacciati con i monitor modulari posto letto

- Adatto per il trasporto intraospedaliero.
- Dotato di schermo a colori possibile touchscreen di almeno 5”
- Visualizzazione di minimo 3 tracce grafiche e di tutti i valori numerici dei parametri monitorati.
- Impostazione schermo personalizzabile
- Peso inferiore ad 1,5 kg
- Rilevazione dei seguenti parametri: ECG, respiro, pressione incruenta, SPO2 (metodologia compatibile con i sensori Nellcor), temperatura con rilevatore cutaneo multiuso (predisposto per il collegamento di sonde monouso e sonda rettale/esofagea), almeno 2 pressioni creunte
- Alimentazione a rete 220 Volt
- Batteria ricaricabile che permetta un'autonomia di almeno 3 ore di funzionamento
- Predisposizione per collegamento wireless
- Memorizzazione di dati e forme d'onda. I dati acquisiti durante il trasporto devono poter essere trasferiti al sistema di monitoraggio centrale quando il modulo viene ricollegato al monitor paziente

Ogni modulo deve essere corredato di cavo ECG a 5 terminali; cavo ECG a 3 terminali; tubo e bracciale NIBP di taglia adulto-medio; cavo SPO2 con sensore a dito riutilizzabile; sensore temperatura cutanea; 2 cavi per i set di pressione cruenta in dotazione al reparto (Edwards).

Nr. 1 centralina di monitoraggio

- Sistema di acquisizione dei dati provenienti dai posti letto compresi di 2 monitor TFT a colori di almeno 17”
- Stampante laser
- Configurata per il monitoraggio di 10 posti letto con possibilità di espansione.
- Almeno 3 tracce visualizzabili contemporaneamente per ciascun paziente nella schermata generale
- Richiamo a visualizzazione del singolo monitor posto letto con visualizzazione di tutti i parametri monitorati.
- Gestione bidirezionale: possibilità di impostazione e di visualizzazione degli allarmi del singolo posto letto.
- Allarmi acustici e visivi.
- Revisione degli episodi critici e dei trend grafici e numerici dei parametri vitali per almeno 48 ore per ogni posto letto.
- Collegamento ai monitor tramite rete ethernet
- Possibilità di ampliamento a rete wireless

**LOTTO 2 MONITOR E CENTRALE DI MONITORAGGIO IMPORTO COMPLESSIVO
120.000,00 CIG:4088944F51**

Nr 4 monitor

- multiparametrico con schermo TFT a colori da almeno 10" touchscreen, visualizzazione sino a 8 tracce e ampi caratteri numerici per la visualizzazione a distanza;
- tasti di scelta rapida per un rapido accesso alle funzioni più frequentemente utilizzate;
- funzionamento senza ventola per garantire un ambiente silenzioso e prevenire l'accumulo di polvere e la conseguente possibile contaminazione dell'area;
- monitoraggio ed analisi dei parametri relativi a ECG, Respiro, NIBP, SpO2 e 2 Temperature;
- stampante termica integrata a 3 tracce;
- impostazione automatica e manuale dei limiti di allarme;
- possibilità di connessione wireless alla centrale di monitoraggio;
- possibilità di trasferire i dati paziente ad un PC e di trasferire le impostazioni da un monitor ad un altro tramite chiavetta USB;
- adatto per pazienti adulti, bambini e neonati;
- **peso massimo 4 kg** comprensivo di batteria, compatto e portatile
- l'unità deve essere corredata di un supporto a parete, cavo ECG, sonda SpO2, con pinza multiuso e possibilità di sensore monouso Nellcor, con cavo di prolunga, bracciale NIBP con tubo di gonfiaggio da 3 m, batteria ricaricabile con autonomia di almeno 2 ore, cavo di alimentazione a 220V CA e manuale d'istruzione.

Centrale di monitoraggio

- sistema di acquisizione dei dati provenienti dai posti letto compresi di 1 monitor TFT a colori di almeno 17";
- configurata per il monitoraggio di 4 posti letto con possibilità di espansione;
- Almeno 3 tracce visualizzabili contemporaneamente per ciascun paziente nella schermata generale;
- richiamo e visualizzazione del singolo monitor posto letto con visualizzazione di tutti i parametri monitorati;
- allarmi acustici e visivi;
- revisione degli episodi critici e dei trend grafici e numerici dei parametri vitali per almeno 48 ore per ogni posto letto;
- collegamento wireless ai monitor

I sistemi saranno da intendersi fornito "chiavi in mano" completi di tutte le sue parti, anche non espressamente dettagliate, ma necessarie al completo funzionamento.

Le attrezzature offerte devono avere marcatura CE in applicazione alla direttiva 93/42/CEE recepita con D.Lgs. 24/02/1997 n. 46 e ss.m.i.

Tutte le parti destinate all'uso sul paziente devono rispondere alle normative vigenti ed essere latex free.

La garanzia non deve essere inferiore a mesi 24.

La ditta fornitrice deve essere in possesso di certificazione di sistema di qualità, rilasciata da organismi accreditati, conforme alla normativa europea.

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.

I quantitativi sopra indicati non impegnano l'Ente, potendo essere variati in relazione al consumo da parte delle Unità Operative interessate.

Le quantità effettive dei beni da somministrare verranno perciò determinate dall'Ente secondo le proprie necessità.

Le quantità indicate sono riferite al consumo prevedibile nel periodo contrattuale e sono meramente indicative, potendo variare in più o in meno in relazione al mutato fabbisogno e ciò ai sensi dell'art. 1560 – 1° comma del Codice Civile in cui l'entità della quantità stessa non è determinata ma si intende pattuita con quella corrispondente al normale-reale fabbisogno dell'Azienda Ospedaliera.

Nessuna pretesa potrà muovere la Ditta fornitrice per eventuali variazioni quantitative.

A tal fine si invita codesta Ditta a partecipare alla procedura negoziata per la fornitura in oggetto.

La procedura negoziata è regolata dalla normativa vigente e nonché da quanto stabilito dalla presente lettera d'invito.

I beni in questione devono essere consegnati all'U.O.C. di Anestesia e Rianimazione II dell'Azienda Ospedaliera “Ospedali Riuniti Villa Sofia-Cervello” previo transito dal Magazzino Economale.

I beni forniti devono essere privi di difetti dovuti a vizi di materiale impiegati devono possedere tutti i requisiti indicati dall'Impresa aggiudicataria nell'offerta e nella documentazione tecnica, nonché in vigore all'atto del collaudo.

I devono essere soggetti a collaudo tecnico/funzionale e verifica elettrica.

L'aggiudicazione riguarderà l'intera fornitura e verrà aggiudicata alla ditta che presenterà l'offerta più vantaggiosa per l'Ente, cioè al prezzo più basso.

La ditta partecipante dovrà allegare quanto segue:

BUSTA N.1 DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

1. Allegato B debitamente compilato
2. Ricevuta di pagamento all'Autorità di Vigilanza

3. listino prezzi ufficiali attualmente in vigore
4. dichiarazione:
 - di aver fornito, nell'ultimo triennio, 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 indicante la Ditta produttrice esclusivista e lo stabilimento di produzione effettiva (luogo ed indirizzo) l'eventuale esclusività alla produzione nonché **dichiarazione di privata industriale** e dichiarazione attestante l'eventuale esclusività alla commercializzazione dei prodotti in questione sul territorio nazionale o regionale.

BUSTA N. 2 DOCUMENTAZIONE TECNICA

1) Descrizione dettagliata del prodotto

- il nome commerciale;
- il codice di identificazione prodotto, delle 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;
- eventuale annotazione

2) schede tecniche e depliant illustrativi, contenenti le caratteristiche tecniche, funzionali ed operative dei beni offerti redatte in lingua italiana o con annessa traduzione giurata in lingua italiana.

Le schede tecniche dovranno essere complete di tutte le informazioni e/o dichiarazioni di seguito specificate;

- Nome e codice del prodotto;
- Codice Identificativo;
- Destinazione d'uso;
- Classe di rischio CE del prodotto ed indicazione dell'organismo notificato;
- Dimensione del prodotto offerto;

3) Schede di sicurezza (se dal caso);

4) 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). Nel caso che la casa produttrice sia una ditta straniera la documentazione di cui al punto precedente dovrà prevedere la traduzione in lingua italiana del testo, e dovrà essere corredata da una dichiarazione di conformità all'originale.

5) Garanzia 24 mesi

BUSTA N. 3 OFFERTA ECONOMICA

La busta contenente l'offerta economica dovrà riportare, come sopra, oltre al nominativo della ditta la dicitura "OFFERTA ECONOMICA" debitamente sigillata e controfirmata sui lembi.

N.B. Nel caso di partecipazione a più lotti, ogni offerta dovrà essere contenuta in singola busta, debitamente sigillata, recante dicitura "OFFERTA ECONOMICA"; tali buste dovranno poi essere inserite in quella indicata al precedente capoverso (Busta n. 3 – offerta economica).

Per tutti i LOTTI: L'offerta/ e dovrà/ nno essere formulate esclusivamente secondo la scheda allegata – ALL. "A"

Verranno esclusi prodotti offerte alternative se non alle medesime condizioni economiche.

Nel caso di Concorrente singolo, 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 sottoscritti.

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

In caso di Raggruppamento Temporaneo d'impresa, così come previsto da D. L.vo 163/06 e s.m.i., le offerte (economica e tecnica) dovranno essere sottoscritte da tutte le imprese raggruppate, dovranno specificare le parti della fornitura che saranno eseguite da singole imprese e dovranno contenere l'impegno che, in caso di aggiudicazione della gara, le stesse imprese si conformeranno alla disciplina prevista nella citata normativa, specie per quanto riguarda il mandato speciale con rappresentanza ad impresa capogruppo.

La busta contenente l'offerta dovrà essere indirizzata al Responsabile dell'U.O.C. Appalti e Forniture. Su frontalino della busta dovrà essere inoltre scritta in evidenza la dicitura: **"PROCEDURA NEGOZIATA DIRETTA DEL SISTEMA DI MONITORAGGIO MULTIPARAMETRICO CENTRALIZZATO PER L'U.O.C. DI ANESTESIA E RIANIMAZIONE II DELL'AZIENDA OSPEDALIERA "OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA CERVELLO"** e il nominativo dell'offerente e dovrà essere fatta pervenire **entro le ore 12.00 del 13/04/2012 presso l'Ufficio Protocollo dell'Azienda Ospedaliera "Ospedaliera 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.

Il prezzo indicato nell'offerta dovrà rimanere fisso ed invariabile e sarà, inoltre, comprensivo di trasporto, imballaggio presso l'Azienda Ospedaliera destinataria e di tutti gli oneri di natura fiscale esclusa l'I.V.A. che sarà addebitata a norma di legge.

Alla ditta aggiudicataria verranno corrisposti i prezzi unitari indicati in sede di gara per ogni singolo prodotto della fornitura aggiudicata.

Le buste amministrative saranno aperte in seduta pubblica il 17/04/2012 alle ore 9,00

L'importo della fattura viene pagato tramite la Tesoreria dell'Azienda, ai sensi del D.Lgs. n. 231/2002 è da considerarsi "corretta prassi commerciale" nel settore, ai sensi dell'Art. 7 del citato D.Lgs. n. 231/2002, i pagamenti per le forniture effettuate verranno eseguiti a 90 (novanta) giorni dalla data di ricevimento della fattura. a fornitura regolarmente eseguita ed a controllo avvenuto.

Tale termine resta interrotto qualora l'Azienda chieda chiarimenti.

Si intendono pervenute il 15 del mese, tutte le fatture registrate 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.

In caso di ritardo nei pagamenti, viene indicato, a titolo di proposta contrattuale, un tasso di mora in misura pari al tasso BCE stabilito semestralmente e pubblicato con comunicazione del Ministero dell'Economia e delle Finanze sulla GURI, secondo quanto previsto dall'art. 5 del D.Lgs. 231 del 9 ottobre 2002, maggiorato di un punto percentuale.

Si comunica che le contestazioni formalizzate inibiscono, fino a completa definizione, il diritto al pagamento delle relative fatture.

L'Impresa aggiudicataria non ha diritto alla corresponsione degli interessi qualora il ritardo del pagamento sia determinato dai ritardati accreditamenti delle quote economiche necessarie a far fronte alle obbligazioni economiche dell'Azienda, ovvero in qualsiasi altro caso in cui il ritardato pagamento sia determinato dall'altra causa di impossibilità della prestazione non imputabile all'Azienda.

L'Azienda inoltre fa divieto di ricorrere alla cessione del credito.

Le fatture relative alla fornitura dovranno essere intestate a:

Azienda Ospedaliera "ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello Palermo Viale Strasburgo 233 - 90146 Palermo P.I. 05841780827.

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:

- ◆ riportare il numero d'ordine;
- ◆ essere corredata da copia dell'ordine e copia fotostatica del documento di trasporto e altro documento equipollente;
- ◆ riportare il numero di conto economico e quello del centro di costo indicato sull'ordine.

La data di arrivo della fattura é attestata dal timbro apposto dal Protocollo dell'Azienda Ospedaliera. Il pagamento delle fatture non contestate libera l'Azienda da qualsiasi rivendicazione economica da parte dell'aggiudicatario.

Il pagamento sarà effettuato:

- con versamento su c/c postale o bancario;
- con mandato di riscossione nominativo.

L'Impresa aggiudicataria dovrà comunicare (in occasione dell'invio della fattura) la modalità di pagamento prescelta con lettera a firma del legale rappresentante.

Il presente invito non costituisce impegno per questa Azienda.

La gara sarà ritenuta valida anche nel caso sia presentata una sola offerta.

Per eventuali chiarimenti codesta rispettabile ditta potrà rivolgersi all'U.O.C. Appalti e Forniture dell'Azienda Ospedaliera "Ospedali Riuniti Villa Sofia-Cervello" (Tel. 091/7808305 Sig.ra Ciulla) .

Distinti saluti.

**IL RESPONSABILE DELL'U.O.C.
APPALTI E FORNITURE
(Dr.ssa A. Lupo)**

Allegati:

ALLEGATO “ A “ schema di offerta da restituire compilata e firmata;

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

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.

SCHEMA DI OFFERTA
(da ritornare compilata e firmata)

OGGETTO: Fornitura sistema di monitoraggio per le UU.OO.CC. di Anestesia e Rianimazione II e Neurochirurgia dell'Azienda Ospedaliera "Ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello"

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

DICHIARA

di essere disposto di offrire i prezzi (in cifre e in lettere) indicati nelle tabelle allegate alla presente offerta.

Inoltre, dichiara inoltre:

- ◆ 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 nel Capitolato speciale d'appalto;
- ◆ 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.

li

Firma leggibile
del rappresentante legale dell'Impresa
e timbro dell'Impresa (1)

ISTRUZIONI PER LA COMPILAZIONE

- 1) Firma per esteso e leggibile.

FORNITURA SISTEMA DI MONITORAGGIO

Allegato " A1 " Prospetto per la formulazione dell'offerta economica.

N	DESCRIZIONE	unità di misura	Fabb. presunto	Nome Commerciale del presidio e codice Ditta	Prezzo unitario (in cifre e lettere) I.V.A ESCLUSA	Importo fornitura (in cifre e lettere) I.V.A ESCLUSA	I.V.A. percentuale da applicare
	LOTTO 1 SISTEMA DI MONITORAGGIO MULTIPARAMETRICO CENTRALIZZATO						
	Monitor multiparametrici modulari -Schermo a colori TFT a colori touchscreen di almeno 17" -Visualizzazione fino a 12 tracce e di tutti i valori numerici dei parametri monitorati misurazione della etc02 -Impostazione schermo personalizzabile con possibilità di presentare dati alfanumerici di dimensioni tali da consentire la lettura a distanza -Pulsanti funzionali dedicati -Visualizzazione acustica e visiva degli allarmi con distinzione secondo il tipo di gravità impostabile per ogni parametro e possibilità di autoset delle soglie di allarme. -Funzione bed to bed. -Memorizzazione automatica e manuale eventi critici con possibilità di stampa. -Predisposto per collegamento alla centrale tramite rete LAN -Sistema di raffreddamento silenzioso e senza ventola che eviti l'accumulo di polvere. -Alimentatore 220V integrato.	Nr	10				
	MODULI/MONITOR estraibili o esterni	Nr.	10				

<p>interfacciati con i monitor modulari posto letto</p> <ul style="list-style-type: none"> -Adatto per il trasporto intraospedaliero. -Dotato di schermo a colori possibile touchscreen di almeno 5” -Visualizzazione di minimo 3 tracce grafiche e di tutti i valori numerici dei parametri monitorati. -Impostazione schermo personalizzabile -Peso inferiore ad 1,5 kg -Rilevazione dei seguenti parametri: ECG, respiro, pressione incruenta, SPO2 (metodologia compatibile con i sensori Nellcor), temperatura con rilevatore cutaneo multiuso (predisposto per il collegamento di sonde monouso e sonda rettale/esofagea), almeno 2 pressioni creunte -Alimentazione a rete 220 Volt -Batteria ricaricabile che permetta un'autonomia di almeno 3 ore di funzionamento -Predisposizione per collegamento wireless -Memorizzazione di dati e forme d'onda. I dati acquisiti durante il trasporto devono poter essere trasferiti al sistema di monitoraggio centrale quando il modulo viene ricollegato al monitor paziente <p>Ogni modulo deve essere corredato di cavo ECG a 5 terminali; cavo ECG a 3 terminali; tubo e bracciale NIBP di taglia adulto-medio; cavo SPO2 con sensore a dito riutilizzabile; sensore temperatura cutanea; 2 cavi per i set di pressione cruenta in dotazione al reparto (Edwards).</p>						
<p>Centralina di monitoraggio</p> <ul style="list-style-type: none"> -Sistema di acquisizione dei dati provenienti dai posti letto compresi di 2 monitor TFT a colori di almeno 17” 	Nr	1				

<ul style="list-style-type: none"> -Stampante laser -Configurata per il monitoraggio di 10 posti letto con possibilità di espansione. -Almeno 3 tracce visualizzabili contemporaneamente per ciascun paziente nella schermata generale -Richiamo a visualizzazione del singolo monitor posto letto con visualizzazione di tutti i parametri monitorati. -Gestione bidirezionale: possibilità di impostazione e di visualizzazione degli allarmi del singolo posto letto. -Allarmi acustici e visivi. -Revisione degli episodi critici e dei trend grafici e numerici dei parametri vitali per almeno 48 ore per ogni posto letto. -Collegamento ai monitor tramite rete ethernet -Possibilità di ampliamento a rete wireless 						
<p>LOTTO 2 MONITOR E CENTRALE DI MONITORAGGIO</p>						
<p>MONITOR</p> <ul style="list-style-type: none"> -multiparametrico con schermo TFT a colori da almeno 10" touchscreen, visualizzazione sino a 8 tracce e ampi caratteri numerici per la visualizzazione a distanza; -tasti di scelta rapida per un rapido accesso alle funzioni più frequentemente utilizzate; -funzionamento senza ventola per garantire un ambiente silenzioso e prevenire l'accumulo di polvere e la conseguente possibile contaminazione dell'area; -monitoraggio ed analisi dei parametri relativi a ECG, Respiro, NIBP, SpO2 e 2 Temperature; -stampante termica integrata a 3 tracce; -impostazione automatica e manuale dei limiti di allarme; 	Nr	4				

<p>-possibilità di connessione wireless alla centrale di monitoraggio; -possibilità di trasferire i dati paziente ad un PC e di trasferire le impostazioni da un monitor ad un altro tramite chiavetta USB; -adatto per pazienti adulti, bambini e neonati; -peso massimo 4 kg comprensivo di batteria, compatto e portatile -l'unità deve essere corredata di un supporto a parete, cavo ECG, sonda SpO2, con pinza multiuso e possibilità di sensore monouso Nellcor, con cavo di prolunga, bracciale NIBP con tubo di gonfiaggio da 3 m, batteria ricaricabile con autonomia di almeno 2 ore, cavo di alimentazione a 220V CA e manuale d'istruzione.</p>						
<p>Centrale di monitoraggio -sistema di acquisizione dei dati provenienti dai posti letto compresi di 1 monitor TFT a colori di almeno 17"; -configurata per il monitoraggio di 4 posti letto con possibilità di espansione; -Almeno 3 tracce visualizzabili contemporaneamente per ciascun paziente nella schermata generale; -richiamo e visualizzazione del singolo monitor posto letto con visualizzazione di tutti i parametri monitorati; -allarmi acustici e visivi; -revisione degli episodi critici e dei trend grafici e numerici dei parametri vitali per almeno 48 ore per ogni posto letto; -collegamento wireless ai monitor</p>	Nr	1				
<p>Il sistema sarà da intendersi fornito "chiavi in mano" completo di tutte le sue parti, anche non espressamente dettagliate, ma</p>						

necessarie al completo funzionamento. Le attrezzature offerte devono avere marcatura CE in applicazione alla direttiva 93/42/CEE recepita con D.Lgs. 24/02/1997 n. 46 e ss.m.i.						
Tutte le parti destinate all'uso sul paziente devono rispondere alle normative vigenti ed essere latex free. La garanzia non deve essere inferiore a mesi 24. La ditta fornitrice deve essere in possesso di certificazione di sistema di qualità, rilasciata da organismi accreditati, conforme alla normativa europea.						

DATA.....

Prezzo complessivo offerto EURO= I.V.A. ESCLUSA

(diconsi EURO.....)I.V.A. ESCLUSA

FIRMA LEGGIBILE
DEL RAPPRESENTANTE LEGALE DELLA DITTA
E TIMBRO DELLA DITTA

**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 SISTEMA DI MONITORAGGIO

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 RESPONSABILITÀ 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:

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 nel capitolato speciale;

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.....

c) Cognome e Nome

Luogo e data di nascita

Residenza

Incarico Societario.....

d) 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 locali, nonché degli allegati, capitolati, etc....., 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 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

dell'Impresa

Firma del legale rappresentante

dell'impresa

e timbro

.....

Ovvero, nel caso in cui il dichiarante non sia il legale rappresentante dell'Impresa,

Località e data

Timbro della Impresa/Società/Altro soggetto

Firma del dichiarante

.....

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.