

# AZIENDA OSPEDALIERA õOSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA 6 CERVELLOÖ UNITAØOPERATIVA PROVVEDITORATO

90146 ó PALERMO ó Via Strasburgo n°233

# **CAPITOLATO SPECIALE**

FORNITURA IN NOLEGGIO DI N.5 TERMOCICLATORI PER PCR A BLOCCHI INTERCAMBIABILI OCCORRENTI ALLA U.O.C. DI EMATOLOGIA PER LE MALATTIE RARE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI P.O. CERVELLO E U.O.S.D.ONCOEMATOLOGIA E MANIPOLAZIONE CELLULARE P.O. CERVELLO

#### DISCIPLINARE TECNICO E MODALITÀ DI ESECUZIONE DELLOAPPALTO

#### -CAPO I ó Prodotti e gestione della fornitura e dei servizi complementari

#### Art. 1.(Caratteristiche tecnico-qualitative del Termociclatore)

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura in noleggio di n.5 Termociclatori per PCR a blocchi intercambiabili occorrenti alla U.O.C. di Ematologia per le Malattie Rare del Sangue e degli Organi Ematopoietici P.O. Cervello e U.O.S.D. Oncoematologia e Manipoalzione Cellulare P.O. Cervello avente le caratteristiche tecniche minime di seguito specificate.

- 1. Presenza di blocco di amplificazione costituito da 3 blocchi da 32 pozzetti da 0,2ml con controllo indipendente che permette di effettuare contemporaneamente 3 diversi esperimenti
- 2. Accuratezza termica.±0,25°C
- 3. Range di temperatura :0°-100°C
- 4. Max velocità del blocco:6°C/sec
- 5. Coperchio riscaldato che puoø essere settato a diverse temperature tra 50°e 105 Àc durante la PCR
- 6. Possibilità di programmare un esperimento, visualizzare i report e controllare lo stato dello strumento direttamente da remoto con Tablet o Smartphone.
- 7. Gradiente:possibilità di impostare tra le colonne di miniblocchi adiecenti , temperature di annealing con delta  $T^\circ$  fino a  $5^\circ C$

#### MATERIALE DI CONSUMO

N. 27.000 Provette sterili per PC DA 0,2 ML con tappo piatto per anno

I prodotti offerti dovranno corrispondere a quanto di seguito precisato in termini di composizione e formulazione.

I prodotti oggetto della presente noleggio devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, importazione ed immissione in commercio.

Il materiale offerto deve essere conforme a quanto specificato per ciascun riferimento a quanto sopra riportato e comunque deve soddisfare le esigenze di manualità, di tecniche døuso, di indirizzi terapeutici degli Operatori.

#### In generale i prodotti devono soddisfare i seguenti requisiti:

In generale i prodotti devono soddisfare i seguenti requisiti:

- Essere conformi a tutte le normative nazionali ed internazionali vigenti nella specifica materia ancorché emanate successivamente alla formulazione delløfferta; nessun onere aggiuntivo potrà peraltro essere richiesto dalle ditte aggiudicatarie per quanto connesso a detto adeguamento.
- Løintero sistema (hardware e software) deve rispondere alle norme e/o direttive:
- ➤ Direttiva Europea 93/42 CEE (recepita con D.Lgs. 46/97)
- ➤ Obbligo di Notifica al Ministero della salute ex D.M. 21 dicembre 2009;
- ➤ CEI EN 60601-1 (CEI 62.5) e CEI EN 60601-2-xx di pertinenza;
- I prodotti con marchio CE devono possedere i requisiti previsti dalla vigente normativa in materia (D. Lgs 46/97: Attuazione Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici USP).

La configurazione di base deve comunque comprendere:

- Tutto quanto necessiti ( accessori e/o materiale) per la messa in funzione, il collaudo e l'inizio del funzionamento;
- o Installazione chiavi in mano presso i locali previsti;
- o Istruzione del personale;
- Fornitura della versione originale e relativa traduzione in italiano (se l'originale è scritto in altra lingua), dei manuali per operatore e dei manuali completi di assistenza con i disegni schematici e la lista dei componenti.

## Specifiche generali

- 1. Completezza: attrezzature fornite complete di ogni parte, con adeguata adozione di accessori, per un regolare e sicuro funzionamento;
- 2. Massima operatività del sistema: intesa in termini di massima **operatività**, di **semplicità di utilizzo** e di **intuitività ed immediatezza** dei comandi e delle indicazioni/allarmi visivi ed acustici, non a scapito, si intende, delle prestazioni e della disponibilità di funzioni avanzate; infine, intesa ancora in termini di congruità degli **ingombri** e dei **pesi**;
- 3. Massima standardizzazione: con particolare riferimento alla componentistica;
- 4. Sicurezza: presenza di tutti gli accorgimenti utili a scongiurare danni all'operatore e al paziente anche in caso di erroneo utilizzo e programmazione;
- 5. Insensibilità ai problemi di continuità di rete: i sistemi, ed in particolare le parti a microprocessore, non devono deteriorarsi o perdere le proprie caratteristiche di affidabilità e sicurezza in caso di mancanza di alimentazione elettrica di rete (o altra alimentazione) per guasti o black out, oppure in presenza di disturbi di linea (picchi, radiofrequenza, ampie variazioni di tensione); con particolare riferimento ai disturbi eventualmente derivanti dall'uso contemporaneo nell'Unità Operativa Autonoma di altre attrezzature o di condizionamento dell'aria

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, importazione ed immissione in commercio.

Il materiale offerto deve essere conforme a quanto specificato per ciascun riferimento a quanto sopra riportato e comunque deve soddisfare le esigenze di manualità, di tecniche døuso, di indirizzi terapeutici degli Operatori.

La fornitura in noleggio del sistema completo deve intendersi comprensiva della fornitura completa di un insieme di beni e servizi costituiti da:

- ♦ Fornitura delløapparecchiatura;
- ♦ Trasporto, fornitura, posa in opera della apparecchiatura e le eventuali opere di sollevamento e di trasporto interno delle apparecchiature stesse ove i locali non siano ubicati al piano terreno ed impiego dei prodotti occorrenti in conformità di quanto previsto nel capitolato;
- ♦ Posa in opera, montaggio a regola døarte, installazione chiavi in mano, collegamenti tecnici, messa in funzione delle apparecchiatura, comprensiva degli allacciamenti alla rete di alimentazione elettrica ed idrica, scarichi e di assistenza al collaudo delle apparecchiature;
- ♦ Fornitura di manuali di installazione, gestione e manutenzione nonché di manuali contenenti tutte le metodiche e le modalità di applicazione redatti in lingua italiana;
- ♦ Fornitura di manuali di installazione, gestione e manutenzione nonché di manuali contenenti tutte le metodiche e le modalità di applicazione redatti in lingua italiana;
- ♦ Fornitura di materiale di consumo sopraindicato e tutto quanto necessario per la corretta esecuzione annuale delløattività necessario che verrà ripartito in consegne dilazionate;
- ♦ Fornitura dellœventuale materiale per la disinfezione delle apparecchiature del sistema;
- ♦ Fornitura del materiale di consumo e di accessori per il corretto funzionamento delle apparecchiature del sistema 24/24 ore per 365/366 giorni;
- ♦ Servizio di manutenzione full risk preventiva, correttiva, ordinaria di verifica, sostitutiva per tutte le apparecchiature costituenti il sistema compresi, con løbbligo di corretto mantenimento delle prestazioni e della sicurezza, e relativa assistenza tecnica, aggiornamenti tecnologici del sistema, per la durata del noleggio come indicato nelløarticolo 5 del presente capitolato ed in particolare:
  - Fornitura, sostituzione e manutenzione ordinaria e straordinaria di tutte le parti di ricambio e di tutti i componenti del sistema nessuno escluso, necessarie a garantire il regolare funzionamento delle apparecchiature, a qualsiasi titolo deteriorate salvo il dolo;
  - ➤ Adeguamento normativo ed aggiornamento tecnologico per tutto il periodo contrattuale;
- ♦ Oneri assicurativi in ordine alla responsabilità civile, furto, incendio e rischi industriali derivanti dalloutilizzo del sistema, al fine di manlevare totalmente loAzienda Ospedaliera;
- ♦ Corso di formazione da effettuarsi presso løUnità Operativa utilizzatrice delløAzienda Ospedaliera, per il corretto utilizzo delle apparecchiature offerte;
- ♦ Servizio di gestione dei controlli di qualità interni ed esterni;
- Ogni altra spesa inerente læspletamento della fornitura e dei servizi correlati ed ogni ulteriore onere necessario anche di natura fiscale ad esclusione dellø. V.A che dovrà essere addebitata sulla fattura a norma di legge.

Lømpresa aggiudicataria deve prevedere la sostituzione delle apparecchiature in noleggio qualora durante la vigenza contrattuale si rendessero disponibili nuove versioni aggiornate di tale apparecchiatura. Ogni variazione di prestazione sia in aumento che in diminuzione della fornitura prevista dal presente Capitolato dovrà essere preventivamente autorizzata in forma scritta dalløAzienda Ospedaliera.

#### Art. 2.( Equivalenza )

Qualora la descrizione del bene messo a gara dovesse individuare una fabbricazione o provenienza determinata o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o ungorigine o una produzione specifica che avrebbero come effetto di favorire o eliminare talune imprese o prodotti detta indicazione deve intendersi integrata dalla menzione  $\tilde{\mathbf{o}}$  equivalente $\tilde{\mathbf{o}}$ . Pertanto la mpresa concorrente può presentare un bene anche non conforme alle specifiche riportare in allegato tecnico purché funzionamente equivalente dal punto di vista clinico ed è obbligato a segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica. In tal caso la mpresa concorrente deve provare, con qualsiasi mezzo appropriato, che le soluzioni da lui proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti nelle specifiche tecniche.

#### Art. 3.( Garanzia )

Lømpresa aggiudicataria si assume løbbligo di fornire løapparecchiatura di produzione corrente, nuova di fabbrica, modello di recente immissione sul mercato, non ricondizionata né riassemblata,

Løapparecchiatura fornita deve contenere tutti i più aggiornati accorgimenti in termini tecnici ed essere priva di difetti dovuti a progettazione, errata esecuzione od installazione e a vizi di materiali impiegati e deve possedere a tutti i requisiti indicati dalla impresa aggiudicataria nello offerta e nella documentazione tecnica, nonché in vigore allo atto del collaudo.

Løapparecchiatura fornita, a prescindere che sia prodotta dalløImpresa aggiudicataria e da Imprese terze, dovrà essere garantita dalløImpresa aggiudicataria per tutti i vizi costruttivi ed i difetti di malfunzionamento, per tutta la durata contrattuale, a partire dalla data di collaudo con esito favorevole.

Lømpresa aggiudicataria è tenuta ad eliminare, a proprie spese, tutti i difetti manifestatisi dai beni durante il periodo di garanzia, dipendenti da vizi di costruzione, di installazione, di configurazione e da difetti dei materiali impiegati.

Lømpresa aggiudicataria è tenuta a garantire parti originali di ricambio per almeno 10 anni a decorrere dalla data di scadenza del periodo di garanzia.

#### Art. 4.( Requisiti per løinstallazione e løesercizio )

Lømpresa concorrente dovrà elencare i requisiti installativi e di esercizio dei componenti significativi delløapparecchiatura o del bene offerto, in base al seguente elenco indicativo e non esaustivo:

- dimensioni fisiche e peso dei dispositivi e degli alloggiamenti;
- requisiti strutturali per løinstallazione, ove applicabile (carichi statici, numero di punti di appoggio, ecc.);
- requisiti fisici ed ambientali per l\(\alpha\)installabilit\(ad esempio: temperatura e umidit\(\alpha\) di esercizio, ecc.):
- requisiti elettrici ed impiantistici (corrente nominale e massima, tensione di alimentazione, frequenza, numero fasi, descrizione delle batterie, necessità di alimentazione di emergenza, ecc.);
- requisiti specifici in relazione allo smaltimento di fluidi e rifiuti speciali;
- > tipi di allarmi e accortezze;
- > necessità di particolari condizioni di funzionamento.

#### Art. 5.(Garanzia: Assistenza e manutenzione Full Risk)

Durante tutto il periodo contrattuale, il fornitore dovrà garantire la funzionalità delløapparecchiatura attraverso la manutenzione ordinaria preventiva, in grado di soddisfare le norme ISO 9001:2008, Processo õGestione degli strumentiö.

A partire dalla data del positivo collaudo, e per tutta la durata del contratto, la impresa aggiudicataria dovrà, a proprio carico oneri e spese, erogare il servizio di assistenza tecnica e manutenzione offull-Riskö (manutenzione preventiva, manutenzione ordinaria, nelle sue diverse componenti) volto a garantire il perfetto funzionamento della Apparecchiatura (applicativo e non), funzionalmente necessari od in ogni caso da prevedersi per la apparecchiatura o del perfetto funzionamento dei beni offerti. In altre parole, tutte quelle attività necessarie per mantenere continuamente allineate le componenti hardware e software alle più recenti innovazioni tecnologiche rilasciate dai fornitori, e necessarie per la corretta erogazione del servizio, (la Aggiornamento tecnologico sia Hardware che Software dovrà avvenire entro sei mesi dalla presentazione sul mercato) nonché tutte le attività necessarie per ripristinare il funzionamento della pparecchiatura a fronte di errori.

Sono da comprendersi anche le attività volte al miglioramento o arricchimento funzionale, a seguito di migliorie decise e introdotte dalla mpresa aggiudicataria, implementate a seguito di esplicita approvazione da parte della Azienda Ospedaliera.

Lømpresa aggiudicataria dovrà quindi garantire ed assicurare il mantenimento operativo della funzionalità del sistema attraverso attività che assicurino in via continuativa e tempestiva la rimozione delle malfunzioni, il miglioramento delle funzionalità e delle prestazioni (ad esempio quando un programma non ha prestazioni adeguate al livello di servizio convenuto), løvoluzione tecnico funzionale del sistema, anche con lønggiornamento periodico, attraverso il miglioramento della funzionalità, dellønffidabilità e delløfficienza del sistema.

Lømpresa aggiudicataria dovrà anche garantire la fornitura di qualsiasi parte necessaria a mantenere in perfetta efficienza dellø Apparecchiatura tanto sotto løaspetto infortunistico, di sicurezza e di rispondenza alle norme, quanto sotto løaspetto della rispondenza ai parametri tipici delløApparecchiatura stessa, al loro corretto utilizzo, garantendo un servizio tecnico di assistenza e manutenzione sia dellø Apparecchiatura fornita sia delle singole componenti per i difetti di costruzione e per i guasti dovuti alløutilizzo e/o ad eventi accidentali non riconducibili a dolo. Pertanto il servizio di assistenza dovrà essere onnicomprensivo cioè tutte le sostituzioni, le riparazioni, i reintegri del sistema o di parti di esso, a prescindere che siano prodotti dallømpresa aggiudicataria o da ditte terze, nonché la fornitura di tutti gli accessori, il software e anche di parti di ricambio soggette a consumo, es. batterie od accumulatori.

Inoltre la Impresa aggiudicataria deve garantire, per tutta la durata del contratto, il medesimo livello qualitativo della Apparecchiatura come accertato alla atto del collaudo: in caso di decadimento delle prestazioni di uno o più componenti, esplicitato dall'utilizzatore, non risolvibile con normali interventi di manutenzione, la Impresa aggiudicataria provvederà a sostituire tali componenti con altre nuove identiche o migliori rispetto alla fornitura originale.

Resta inteso che per qualsiasi congegno, parte o elemento meccanico, elettrico e elettronico che presenti rotture o logorii o che comunque diminuisca il rendimento dellø Apparecchiatura, lø Impresa aggiudicataria dovrà eseguire le dovute riparazioni e/o sostituzioni con materiali di ricambio originali e nuovi di fabbrica e di caratteristiche tecniche identiche o superiori a quelli sostituiti.

Resta anche inteso che la Impresa aggiudicataria si farà carico, a propria cura, oneri e spese, del ritiro e smaltimento dei materiali sostituiti presso i locali e le sedi della Azienda Ospedaliera.

Durante il periodo contrattuale la ditta fornitrice dovrà assolutamente assicurare:

* Tempo di intervento non superiore alle 8 ore	REQUISITO MINIMO
lavorative dalla chiamata	
Tempo di risoluzione del problema (ripristino apparecchiatura o disponibilità di un muletto) non superiore alle 48 ore solari dalla chiamata	REQUISITO MINIMO
❖ Almeno n° 2 giorni di training al personale utilizzatore, da effettuare secondo le esigenze delløAzienda, con rilascio di attestato a nominativo	REQUISITO MINIMO
❖ Almeno n° 1 verifica di sicurezza elettrica annuale secondo le normative vigenti	REQUISITO MINIMO
❖ Almeno n°1 intervento di manutenzione preventiva/anno e comunque tutti quelli previsti dal Fabbricante	REQUISITO MINIMO
❖ Almeno n.1 controllo funzionale/controllo di qualità e comunque tutti quelli previsti dal Fabbricante	REQUISITO MINIMO
Numero illimitato di interventi tecnici a seguito di guasto	REQUISITO MINIMO
Aggiornamento tecnologico a fronte di modifiche migliorative hardware e software che dovessero avvenire successivamente al collaudo durante tutta la durata del periodo di garanzia, senza alcun ulteriore aggravio di spesa per l	REQUISITO MINIMO
❖ Disponibilità delle parti di ricambio per almeno 10 anni dal collaudo	REQUISITO MINIMO
❖ Tutte le parti di ricambio, comprese batterie, accessori e quanto sostituito durante gli interventi di manutenzione preventiva e/o correttiva incluse	REQUISITO MINIMO

La manutenzione e l\(\precessar\) assistenza rientrano fra i componenti oggetto di fornitura, sino alla scadenza contrattuale. Tale canone dovr\(\precessar\) essere proposto nella formula tutto compreso (ovvero senza alcuna spesa aggiuntiva per diritti di chiamata, spese telefoniche, spese di viaggio, indennit\(\precessar\) di trasferta eccetera) per tutta la durata del contratto.

Il servizio sarà erogato, fermo restando che nessuna tipologia di assistenza preclude l\( \pi \) ltra:

- sia attraverso assistenza telefonica;
- sia attraverso collegamento remoto da parte di tecnici specialisti;
- sia attraverso intervento on-site.

Lømpresa aggiudicataria dovrà indicare e descrivere, nel Progetto offerto, le precise e dettagliate modalità di erogazione del servizio proposto, secondo le caratteristiche precisate nel seguito (vedi Disponibilità del servizio).

A scanso di equivoci questa Azienda Ospedaliera ha redatto questo capitolato orientandosi sulla formula full-risk o tutto incluso e ritenendo omnicomprensiva la conduzione delløappalto, pertanto sono compresi tutti i ricambi soggette a consumo, es. batterie od accumulatori, escludendo solamente i prodotti consumabili (esempio carta per stampante).

Il processo di manutenzione è attuato in via continuativa fino alla scadenza del contratto. Il processo produce, in sintesi, un corretto funzionamento del Sistema attraverso tutte quelle attività che assicurano in via continuativa la rimozione dei malfunzionamenti, il miglioramento delle funzionalità e delle prestazioni, løadeguamento costante alløambiente tecnologico.

La riparazione dellø Apparecchiatura guasta rientra nel servizio in oggetto e deve essere effettuata con parti originali, intendendo per originali parti garantite come nuove. Per le parti in sostituzione è richiesta la certificazione del produttore degli apparati. Qualora, a causa della sostituzione di componenti hardware, si rendesse necessaria l'installazione di componenti software di base e/o di produttività, questa è intesa inclusa nel servizio.

Lømpresa aggiudicataria si impegna altresì a sostituire integralmente una apparecchiatura o del bene nel caso in cui su questa si manifestino guasti e malfunzionamenti ripetuti su inderogabile decisione delløAzienda Ospedaliera .

Nel caso in cui løapparecchiatura non risulti riparabili sarà cura delløImpresa aggiudicataria provvedere celermente alla loro sostituzione con altrettante equivalenti. Per garantire il mantenimento delløoperatività dei servizi critici, løImpresa aggiudicataria dovrà eventualmente provvedere, nelløimmediato alløinstallazione di ulteriore apparecchiatura provvisoria per il tempo necessario alla riparazione o al ripristino del normale funzionamento.

Si intendono in ogni caso compresi anche gli eventuali interventi necessari su impianti ed apparecchiature di rete e di comunicazione (anche qualora non direttamente realizzati e procurati dal Fornitore in esecuzione del contratto) che si dovessero rendere necessari per il regolare funzionamento dell'intero Sistema.

Tipicamente, l\u00e1attivazione del servizio avviene attraverso una comunicazione proveniente dal servizio di assistenza all\u00e1utente, al termine delle relative procedure di classificazione ed escalation.

In funzione della tipologia di malfunzionamento, il fornitore si impegna a prendere in carico le segnalazioni ed a procedere alla risoluzione del problema nel rispetto dei livelli di servizio di seguito precisati.

#### DISPONIBILITÀ DEL SERVIZIO

La disponibilità giornaliera del servizio complessiva dovrà essere:

Disponibilità giornaliera del Servizio	Dalle 00:00 alle 24:00
	dal lunedì alla domenica nclusa (7 giorni su 7)

Løntervento tecnico, da prevedersi con caratteristiche del tutto analoghe sia per la garanzia, sia per la manutenzione ordinaria correttiva, dovrà prevedere i livelli di servizio di seguito riportati.

Urgenza	Tempo di	Tempo di ripristino o
	intervento	soluzione temporanea
Critica: problema bloccante; più servizi non	8 ore	2 giorni
sono in grado di svolgere løattività		
Alta: problema bloccante; un singolo servizio	8 ore	2 giorni
non è in grado di svolgere løattività		
Media: problema non bloccante; il servizio è	1 giorno	3 giorni
in grado di svolgere løattività ma in modo		
degradato		
Bassa: problema non bloccante; il servizio è	3 giorni	5 giorni
in grado di svolgere l\( attivit\) senza avvertire in		
modo significativo il problema stesso		

Con õTempo di interventoö si intende la presa in carico e la prima analisi del problema o malfunzionamento.

Con õTempo di ripristinoö si intende il tempo massimo concesso per applicare una soluzione che ripristini løoperatività del sistema a partire dalla richiesta/segnalazione da parte delløUtente.

Eventuali inadempimenti e/o ritardi dovuti a causa di forza maggiore dovranno essere comunicati tempestivamente dall@Impresa aggiudicataria, anche mediante fax.

Lømpresa aggiudicataria, dovrà intervenire per individuare la tipologia e løentità del malfunzionamento e/o guasto entro il termine massimo convenuto, decorrenti dalløora di inoltro della richiesta da parte delløAzienda Ospedaliera, pena løapplicazione delle penali di cui al contratto. Il numero di ore/giorni indicato si deve intendere comprensivo del sabato, domenica e festività in genere. Al termine di ogni intervento lømpresa aggiudicataria dovrà compilare un apposito rapporto di intervento, riportante gli estremi dello stesso (identificativo chiamata) con la descrizione del problema e la relativa soluzione.

- Il codice di identificazione assegnato univocamente alla chiamata (anche Numero di Protocollo);
- Codice unità organizzativa delløAzienda Ospedaliera (Identificativo utente);
- Data/Ora della chiamata;
- Descrizione del problema;
- Livello di severità e di priorità assegnati;
- la data e løra delløintervento;
- Lista azioni intraprese;
- lœventuale tipologia di Apparecchiatura/bene ed il relativo il codice identificativo ;
- il numero di ore lavorative nelle quali løApparecchiatura/bene sia, eventualmente, rimasta in stato di fermo, nonché le eventuali componenti sostituite;
- Data/Ora e tipologia esito (chiusura problema o procedura emergenza, eventuale trasferimento a soggetto terzo).

Su base trimestrale, la Impresa aggiudicataria si impegna a produrre un rapporto dettagliato degli interventi effettuati e dei relativi tempi di risoluzione nel periodo di competenza. Inoltre ed in ogni caso tale rapporto conterrà indicazioni ed informazioni che permettano alla Azienda la valutazione sulle caratteristiche di funzionamento ed efficienza della pparecchiatura/bene.

Si precisa che il numero massimo annuo di ore di fermo macchina per manutenzione preventiva e manutenzione correttiva è fissato in 96 ore, esclusivamente nella fascia oraria dalle 18,00 alle 06,00 se non diversamente concordato con løAzienda Ospedaliera, pena la decurtazione del canone di manutenzione offerto secondo quanto previsto nei successivi articoli. Analogamente e coerentemente anche le attività di upgrade ed aggiornamento legate alla manutenzione del Sistema, con løvvia eccezione di quella correttiva, sia per løaspetto applicativo, sia per la componente delløApparecchiatura, dovrà anchøessa essere svolta esclusivamente nelløorario sopra indicato (18,00-06,00) se non diversamente concordato con løAzienda Ospedaliera , questo per minimizzare il disservizio nei confronti delløUtenza coinvolta che, nel caso coinvolge direttamente anche il cittadino/ paziente.

In ogni caso la Impresa Offerente potrà proporre, nella ambito del Progetto, soluzioni di qualsivoglia natura tese a migliorare la qualità del servizio nel suo complesso.

La manutenzione straordinaria di emergenza dovrà essere fornita entro le otto ore lavorative dalla richiesta di intervento, mentre le manutenzioni giornaliere saranno effettuate dallautente come previsto dai manuali dauso in lingua italiana che dovranno essere forniti in dotazione.

Løaggiudicatario sarà inoltre tenuto a rendere prontamente disponibile personale specializzato per dare assistenza ai medici nella risoluzione di tutti i problemi tecnico-applicativi che dovessero sorgere durante il periodo di fornitura.

Gli interventi di assistenza tecnica dovranno essere richiesti dalle Unità Operativa utilizzatrice oppure dal Servizio di Ingegneria Clinica delløAzienda Ospedaliera.

Il servizio di assistenza e manutenzione full-risk dovrà anche essere comprensivo di:;

trasporto, installazione, messa in funzione ed eventuale ritiro della strumentazione fuori uso;

disponibilità di apparecchiatura sostitutiva dell\( apparecchiatura \)/bene in caso di guasto qualora non sia possibile effettuare la riparazione completa entro 72 ore solari;

collegamenti agli impianti elettrici ed idraulici ed agli scarichi esistenti nelløUnità Operativa utilizzatrice ;

messa a disposizione, se necessari, di sistemi di stabilizzazione di corrente elettrica con gruppo di continuità, di sistemi di distillazione dell'acqua con fornitura delle resine deionizzatrici necessarie e di sistemi di condizionamento della temperatura;

verifiche periodiche di qualità delle apparecchiatura;

verifiche periodiche di sicurezza elettrica.

Nell'attività di assistenza deve essere compresa la manutenzione sostitutiva con apparecchiatura di ultima generazione senza variazione di costi per la fornitura del materiale dedicato.

Løassistenza alle procedure software di gestione del sistema dovrà essere svolta in forma completa, comprendendo tutte le implementazioni, variazioni, modifiche e sviluppo tali da consentire il costante aggiornamento dei programmi.

#### Art. 6.( Formazione del personale)

Al fine di semplificare e di rendere più rapido løapprendimento del funzionamento della dotazione strumentale, lømpresa aggiudicataria dovrà organizzare entro trenta giorni dalløinstallazione un corso di formazione e comunque istruire, nella sede operativa il personale che avrà la supervisione del sistema.

La formazione sarà volta a chiarire i seguenti argomenti :

- comprensione ed illustrazione delle potenzialità delløapparecchiatura;
- procedure per la soluzione degli inconvenienti più frequenti;
- gestione operativa quotidiana;
- modalità di comunicazione (p.e. orari e numeri di telefono ) con il personale competente per eventuali richieste di intervento, manutenzione e assistenza tecnica, fornitura materiali di consumo e per ogni altro tipo di esigenza connessa con i servizi inclusi nel prezzo.

Lømpresa aggiudicataria, a propria cura, onere e spese, dovrà predisporre ed erogare tutte le attività necessarie alla formazione, alløaddestramento, alla consulenza ed al supporto per il corretto utilizzo delløApparecchiatura e del software applicativo, in condizioni normali e di emergenza.

Lømpresa aggiudicataria dovrà fornire, qualora necessario, un Piano di affiancamento organizzato per figura professionale, ed adeguarsi alle condizioni lavorative del personale (turni di lavoro, periodi di ferie, ecc.).

Tutte le spese relative alla õformazioneö sono a completo carico dellampresa aggiudicataria, ivi compresi trasferimenti, vitto ed alloggio del personale dellaAzienda Ospedaliera, qualora eventuali aggiornamenti formativi debbano tenersi in località diversa rispetto alla sede dellaAzienda Ospedaliera.

Lømpresa aggiudicataria dovrà anche prevedere ed organizzare apposite sessioni di affiancamento agli operatori sanitari ogni qualvolta venga effettuata unøattività di aggiornamento tecnologico, e comunque ogni qualvolta løAzienda Ospedaliera ne ravveda, a suo insindacabile giudizio la necessità.

#### Art. 7.( Adeguamento normativo ed aggiornamento tecnologico )

- 1) La ditta aggiudicataria, per tutta la vigenza del contratto, dovrà garantire, senza oneri per løAzienda, løadeguamento del sistema alle normative vigenti nel tempo introdotte dai competenti organi nazionali ed europei, lo stesso dicasi per i materiali di consumo, a scanso di equivoci, si precisa che per i kit di analiti forniti la Ditta aggiudicataria dovrà garantire, senza oneri per løAzienda, i parametri di nuova introduzione da utilizzare sullo strumento in service introdotti nel tempo dai competenti organi nazionali ed europei.
- 2) In qualunque momento, durante la durata del rapporto contrattuale, le parti possono concordare la sostituzione dei prodotti aggiudicati con altri nuovi dispositivi medici analoghi a quelli oggetto della fornitura purché siano rispettate le seguenti condizioni:
  - a) Non si registrino disguidi nella funzionalità dei Servizi interessati e/o aggravio delle condizioni organizzative;
  - b) Si tratti di una reale innovazione con un vantaggio qualitativo e/o organizzativo dimostrabile cioè che i nuovi dispositivi presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità;
  - c) Si acquisisca il parere tecnico favorevole del Servizio di Ingegneria Clinica e delløUnità Operativa di Anatomia Patologica.

Nelløipotesi in cui, durante il periodo contrattuale, venissero immessi sul mercato, da parte dellø mpresa aggiudicataria, nuovi dispositivi medici analoghi a quelli oggetto della fornitura, i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità, lø mpresa aggiudicataria si impegna a proporre allø Azienda Ospedaliera i nuovi prodotti in sostituzione e/o affiancamento dei dispositivi aggiudicati, ad un prezzo non superiore a quello dei prodotti sostituiti. Nella fattispecie prevista dal presente articolo lø mpresa aggiudicataria dovrà obbligatoriamente inviare una formale comunicazione avente ad oggetto of FORNITURA QUINQUENNALE IN NOLEGGIO DI TERMOCICLATORI COMPRENSIVA DELLA MANUTENZIONE FULL RISK E DEL MATERIALE DI CONSUMO - INNOVAZIONI TECNOLOGICHE/AFFIANCAMENTO o e contenente:

- indicazione del dispositivo di gara interessato alla sostituzione e/o affiancamento;
- > tipologia di beni oggetto di sostituzione e/o affiancamento con la relativa marca e codice articolo e motivi della sostituzione e/o affiancamento;
- > marca e nuovi codici e nuove descrizioni;
- > scheda tecnica nonché materiale illustrativo dei nuovi prodotti;
- > certificazione CE;
- > data immissione in commercio;
- > condizioni economiche non superiori rispetto a quelle di aggiudicazione.

Si precisa infine che le proposte in argomento che risultino prive anche di una sola delle informazioni richieste non verranno prese in considerazione.

Lœventuale sostituzione avverrà a fronte di conferma scritta delløAzienda Ospedaliera , mediante provvedimento della Direzione Generale.

Pertanto la Ditta potrà offrire i nuovi prodotti solamente dopo espressa comunicazione scritta autorizzativa da parte delløArea Provveditorato.

#### Art. 8.( Indisponibilità temporanea di prodotti)

In caso di indisponibilità temporanea di prodotti per causa di forza maggiore, la Impresa aggiudicataria dovrà comunicare alla Azienda Ospedaliera la sopravvenuta indisponibilità dei prodotti prima di ricevere eventuali ordini.

In particolare løImpresa aggiudicataria dovrà comunicare tempestivamente per iscritto alløAzienda Ospedaliera la mancata disponibilità di uno o più prodotti, indicando, per ogni prodotto:

- ➤ la denominazione;
- il periodo di indisponibilità, ove noto o prevedibile;
- la causa delløindisponibilità.

In caso di mancata tempestiva comunicazione, verranno applicate le penalità previste nel capitolato speciale.

Lømpresa aggiudicataria si impegna, altresì, a fornire prodotti analoghi, previa autorizzazione delløAzienda Ospedaliera.

### Art. 9.( Sostituzione di prodotti ó acquisizione di prodotti affini )

Nelløpotesi in cui, durante il periodo contrattuale, venissero immessi sul mercato, da parte dellømpresa aggiudicataria, nuovi dispositivi medici analoghi a quelli oggetto della fornitura, i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità, lømpresa aggiudicataria si impegna a proporre alløAzienda Ospedaliera i nuovi prodotti in sostituzione e/o affiancamento dei dispositivi aggiudicati, ad un prezzo non superiore a quello dei prodotti sostituiti.

Nella fattispecie prevista dal presente articolo la Impresa aggiudicataria dovrà obbligatoriamente inviare una formale comunicazione e contenente:

- indicazione del prodotto di gara interessato alla sostituzione e/o affiancamento;
- > tipologia del prodotto oggetto di sostituzione e/o affiancamento e motivi della sostituzione e/o affiancamento;
- > nuovi codici e nuove descrizioni:
- > campionatura del prodotto pari ad una confezione di vendita;
- condizioni economiche non superiori rispetto a quelle di aggiudicazione.

Lœventuale sostituzione avverrà a fronte di conferma scritta delløAzienda Ospedaliera , previa acquisizione di parere tecnico favorevole della Direzione Sanitaria, degli utilizzatori e dei Servizi aziendali competenti.

Il fornitore potrà procedere su richiesta o comunque col consenso delløAzienda Ospedaliera alla sostituzione di prodotti o tipo di confezionamento, per i quali si renda necessario e conveniente un cambiamento con prodotti analoghi, allo stesso prezzo ed alle stesse condizioni di fornitura.

Lømpresa aggiudicataria è tenuta ad approvvigionare su motivata richiesta delløAzienda Ospedaliera altri generi affini contenuti nel catalogo/listino prezzi presentato al momento della gara e ad applicare lo sconto offerto.

In caso lømpresa aggiudicataria si veda revocata la concessione di vendita da parte del fabbricante del prodotto/i oggetto della fornitura, løAzienda Ospedaliera non avrà alcun obbligo di acquistare prodotti simili forniti in sostituzione di quelli aggiudicati ed usciti dal listino. LøAzienda Ospedaliera potrà, in questo caso e se economicamente conveniente, stipulare un contratto col nuovo distributore del prodotto/i in questione.