



AZIENDA OSPEDALIERA
“OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA – CERVELLO”
UNITA’ OPERATIVA PROVVEDITORATO
90146 – PALERMO – Via Strasburgo n°233

CAPITOLATO SPECIALE

FORNITURA DI ARREDI SANITARI VARI PER U. O. BRONCOPNEUMOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’AZIENDA OSPEDALIERA “OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA CERVELLO “.

DISCIPLINARE TECNICO E MODALITÀ DI ESECUZIONE DELL’APPALTO

-CAPO I – Prodotti e gestione della fornitura e dei servizi complementari.

Art. 1.(Caratteristiche tecnico-qualitative e requisiti minimi)

Il presente capitolato ha per oggetto fornitura di arredi sanitari vari divisa in n. 4 lotti per la U.O. UTIR di imminente apertura presso il piano terzo del Presidio Ospedaliero “V. Cervello” dell’Azienda Ospedaliera “Ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello” avente le caratteristiche tecniche minime di seguito specificate:

LOTTO N°1: SCAFFALATURA METALLICA GRANDI PESI – SMART CIG Z7F31E0749		
	Descrizione prodotto	Fabbisogno presunto
1	Scaffalatura metallica grandi pesi nelle seguenti misure e con le seguenti caratteristiche; <ol style="list-style-type: none"> 1. Zincata antiruggine cm. 380x80x300H composta da n°2 elementi cm 190 a 5 livelli con pianetti zincati; 2. Zincata antiruggine cm. 240x80x300H composta da n°2 elementi cm 120 a 5 livelli con pianetti zincati; 3. Zincata antiruggine cm. 140x80x300H a 5 livelli con pianetti zincati; 4. Zincata antiruggine cm. 160x80x300H a 5 livelli con pianetti zincati; 5. Zincata antiruggine cm. 1000x60x300H a 5 livelli con pianetti zincati; 	 1 1 1 1 1
IMPORTO COMPLESSIVO PRESUNTO A BASE D’ASTA I.V.A. ESCLUSA		€ 4.500,00

LOTTO N°2: TAVOLO- ARMADI DEGENZA – SEDUTE PER STANZA DEGENZA – SMART CIG Z0B31E0765		
	Descrizione prodotto	Quantitativo
1	<p>Tavolo servitore con le seguenti caratteristiche:</p> <p>STRUTTURA: colonna verticale telescopica in profilo tubolare ovale in alluminio, con scorrimento su guarnizioni in nylon. Meccanismo di regolazione dell'altezza, mediante pistone pneumatico a gas gestito da un comando a pulsante posizionato nella parte superiore.</p> <p>PIANO SUPERIORE: realizzato in MDF stampato e sagomato rivestito in tecnopolimero, spessore 25 mm., dotato di bordo perimetrale per il contenimento dei liquidi. Piano estensibile di 200 mm. Su profilo in acciaio cromato.</p> <p>BASAMENTO: in tubo d'acciaio a sezione circolare diam. 42 mm, opportunamente sagomato a "C" (evita il ribaltamento), dotato di quattro ruote gemellari piroettanti diametro 50 mm, con freno indipendente e battistrada in gomma morbida antirumore.</p> <p>FINITURA: verniciatura a polveri termoindurenti epossidiche con additivo antibatterico – colore bianco / blu.</p>	Nr. 33
2	<p>Armadio degenza con bordi in PVC con le seguenti caratteristiche:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Interno dotato di asta appendiabiti, piano superiore ed anche inferiore con cassetto verniciato con gli stessi materiali delle ante. Scomparto separato per scarpe, con sopralzo ove necessario ed in tal caso l'anta sopralzo e l'anta armadio devono essere separate.; 2. Apertura ante, almeno 170°; 3. Anta unica - Doppia serratura con chiavi di riserva; 4. Struttura robusta, lavabile e disinfettabile, di spessore adeguato a carichi pesanti, almeno 20 mm, antigraffio, antiriflesso classe di reazione al fuoco i in classe I. 5. maniglie ante antitrauma. con profilo smussato ed antiurto di grandi dimensioni con incavo sottostante per favorire la presa, dotate di serratura e dotate di bordi antipolvere e antirumore, tutto ignifugo. 6. 4 piedini regolabili; 7. dimensioni esterne: L 45cm (con una tolleranza del+/-5%) x P 50cm (con una tolleranza del +1-5%) x 190-200cm h (con una tolleranza del+/-5%). 	Nr. 16
3	<p>Sedute per stanza degenza con le seguenti caratteristiche:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Struttura portante in tubo di acciaio min. ø 22 mm. 2. Piedini antiscivolo. 3. Verniciato a polveri termoindurenti con vernice acrilica con elevata resistenza alla corrosione. 4. Sedile e schienale in polipropilene facilmente lavabile e disinfettabile non attaccabile dai normali detergenti e disinfettanti, 5. Ignifughe ed impilabili. 	Nr. 16
IMPORTO COMPLESSIVO PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA		€ 14.000,00

	Descrizione prodotto	Quantitativo
LOTTO N°3: ARMADIETTO SPOGLIATOIO – SMART CIG Z7231E07B4		
1	<p>Armadietto spogliatoio dimensioni cm. 105x50x180h a 6 scomparti colore grigio chiaro . interamente costruiti in acciaio, antigraffio, bordi arrotondati anti-infortunio.</p> <p>Spessore dei pannelli di almeno mm 5 per antine, pareti divisorie, fianchi (incluso centrale), ripiani interni, divisorio sporco/pulito, tetto e fondo. Tutti i laminati utilizzati dovranno essere certificati in classe di reazione al fuoco 1(uno).</p> <p>Le pareti e le antine dei moduli armadio sono unite tra loro tramite speciali giunti in materiale equivalente di elevata resistenza.</p> <p>L'armadietto deve avere il tetto inclinato per impedire la posa di oggetti al di sopra dell'armadio e per limitare al massimo l'accumulo di polvere</p> <p>Ogni scomparto è dotato di:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pannello divisorio interno sporco/pulito, • asta appendiabiti in alluminio anodizzato completa di ancora porta indumenti scorrevole, • n° 2 ripiani interni, copri serratura interno anti infortunio, targhetta porta numero, numerazione posti, feritoie di areazione e deflusso dei liquidi in ciascun vano interno dell'armadio stesso, rialzo da terra di cm 20 ottenuto per mezzo di piedini regolabili ricoperti in Acciaio Inox. • sistema di chiusura con serratura singola a cilindro antiscasso in acciaio inox con doppia chiave in dotazione; • Pomello esterno in nylon gommatto per la presa dell'anta. 	Nr. 6
IMPORTO COMPLESSIVO PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA		€ 3.000,00
LOTTO N°4: CARRELLI - CIG ZD131E07D1		
	Descrizione prodotto	Quantitativo
1	<p>Carrello di "Emergenza" completo di chiusura a sportellino e sigillo numerato confezioni 100 pz, avente le seguenti caratteristiche:</p> <p>SCOCCA: struttura realizzata in acciaio verniciato, spessore 10/10, verniciata a fuoco su fondo epossidico e rifinita con smalti acrilici e poliuretanic, antigraffio, antimacchia, anticorrosione, lavabile e disinfettabile. Il processo di verniciatura è conforme alle norme UNI EN ISO 9001;</p> <p>PARTE SUPERIORE: piano di lavoro in ABS autoestingente, antimacchia e antigraffio, di facile pulizia, lavabile e disinfettabile, dimensioni 520x400x60h mm. Con bordo perimetrale contenitivo su tre lati. Piattaforma porta defibrillatore – elettrocardiografo in plexiglas, dimensioni utili 410x325 mm, girevole a 360° con blocco a mezzo manopola nella posizione prescelta, ringherino di contenimento perimetrale e predisposizione per aggancio cinghie blocca monitor;</p> <p>CASSETTIERA: cassette estraibili in acciaio verniciato scorrevoli su guide telescopiche, ad estrazione totale con rientro automatico; sono completi di maniglia ergonomica ed antitrauma in alluminio, fermo blocco fine corsa e chiusura a scatto per evitare l'apertura in fase di spinta. Colore dei frontali: a scelta del committente tra i seguenti: rosso Ral 3000 – verde Ral 6029 – blu Ral 5015 – giallo Ral 1018.</p> <p>CONFIGURAZIONE STANDARD DEI CASSETTI: - 2 cassette in acciaio verniciato, dimensioni 425x400x75xh mm.;</p>	Nr. 1

	<p>- 1 cassetto in acciaio verniciato, dimensioni 425x400x100h mm; - 1 cassetto in acciaio verniciato, dimensioni 425x400x150h mm; - 2 cassette in acciaio verniciato, dimensioni 425x400x200h mm.;</p> <p>LATO SINISTRO: maniglia di spinta ergonomica ed antitrauma in plastica ABS, piastra cardiomassaggio estraibile in plexiglas, completa di guide per l'alloggiamento</p> <p>LATO DESTRO: portarifiuti in tecnopolimero autoestinguento, con apertura a ginocchio, 10 litri;</p> <p>RETRO: supporto in tondino di acciaio verniciato, 30 mm, completo di asta porta flebo a 4 ganci, regolabile in altezza con una sola mano. Supporto in acciaio verniciato porta bombola ossigeno da 3-5-7 litri, completo di cinturino universale regolabile. Porta cateteri-sondini in tecnopolimero.</p> <p>BASE: doppio paracolpo perimetrale antiribaltamento e antiurto in tecnopolimero. 4 ruote termoformate piroettante in gomma piena, montate su cuscinetto da 125 mm, di cui 2 con freno e 2 antistatiche; Dim. 810x600x1470h mm.</p>	
2	<p>Carrello "servitore" porta strumenti per sala operatoria interamente realizzato in acciaio inox AISI 304, con bordi e spigoli arrotondati. Vassoio asportabile in acciaio inox AISI 304, dimensioni 660x460x30h mm.</p> <p>Colonna di sostegno in acciaio inox, completa di pompa oleodinamica a circuito sigillato per la regolazione dell'altezza tramite pedale da 890 a 1240 mm.</p> <p>Base in acciaio inox, dimensioni 390x590 mm., a 4 razze, completa di 4 ruote antistatiche 80 mm, 2 con freno. Dim. 660x460x890/1240 h mm</p>	Nr. 1
IMPORTO COMPLESSIVO PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA		€ 2.000,00

Le forniture dei beni dovranno essere conformi alle norme nazionali nonché alle normative CEE, per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio ed all'uso, vigenti all'atto della consegna ancorché emanate successivamente alla formulazione dell'offerta; nessun onere aggiuntivo potrà peraltro essere richiesto all'appaltante per quanto connesso a detto adeguamento.

La destinazione d'uso e la marca/nome commerciale dei singoli prodotti offerti devono essere dichiarati nella documentazione tecnica e/o risultare dalle Schede tecniche che l'Impresa concorrente deve allegare in sede di presentazione dell'offerta stessa.

I prodotti offerti devono essere garantiti, esenti da difetti ed imperfezioni, adatti per loro uso razionale ed l'Azienda Ospedaliera deve essere sollevata da qualsiasi responsabilità verso terzi derivante da tali imperfezioni.

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 dell'offerta; nessun onere aggiuntivo potrà peraltro essere richiesto dalle ditte aggiudicatrici per quanto connesso a detto adeguamento.
- I prodotti con marchio CE devono possedere i requisiti previsti dalla vigente normativa in materia

La configurazione di base deve comunque comprendere:

- Tutto quanto necessari (accessori e/o materiale) per la messa in funzione, il collaudo e l'inizio del funzionamento;
- Installazione chiavi in mano presso i locali previsti;
- 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: intesa in termini di massima **operatività**, di **semplicità di utilizzo**; 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;

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 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”**. Pertanto l'Impresa concorrente può presentare un bene anche non conforme alle specifiche riportare in allegato tecnico purché funzionamento equivalente dal punto di vista tecnico ed è obbligato a segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica. In tal caso l'Impresa 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. (Oneri a carico dell'Impresa aggiudicataria)

Sono a carico dell'Impresa aggiudicataria:

1. Rischio del perimento dell'arredo: sono a carico dell'impresa aggiudicataria i rischi di perdita e danni all'apparecchiatura durante il trasporto e la sosta nei locali dell'Azienda Ospedaliera fino alla data dell'installazione, fatti salvi i rischi di perdite e danni per fatti imputabili all'Azienda Ospedaliera.

2. Garanzia: L'impresa aggiudicataria si assume l'obbligo di fornire beni di produzione corrente, nuovi di fabbrica, non ricondizionati né riassemblati.

Gli arredi forniti devono essere privi di difetti dovuti a vizi di materiali impiegati e devono possedere a tutti i requisiti indicati dall'Impresa aggiudicataria nell'offerta e nella documentazione tecnica.

Gli arredi forniti, a prescindere che siano prodotti dall'Impresa aggiudicataria e da Imprese terze, dovranno essere garantiti dall'Impresa aggiudicataria per tutti i vizi costruttivi ed i difetti di malfunzionamento, per un periodo di 24 mesi, a partire dalla data di collaudo con esito favorevole.

L'Impresa 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.

L'impresa garantisce il perfetto funzionamento delle attrezzature per almeno due anni a decorrere dalla data del collaudo, salva la prova che il cattivo funzionamento derivi da cause di forza maggiore o da fatti non imputabili all'Azienda Ospedaliera e dovrà comprendere i seguenti punti senza alcun onere aggiuntivo da parte dell'Azienda Ospedaliera :

a) sostituzione delle parti di ricambio e di componenti che risultino difettosi o danneggiati per mal funzionamento attribuibile al prodotto;

b) nel caso di cui al punto a) del presente articolo l'Impresa aggiudicataria dovrà farsi carico anche dell'eventuale costo della manodopera e delle spese di spedizione, nel caso dovesse risultare necessario l'invio del prodotto presso la sede.

Si precisa, che l'incertezza sulla causa che hanno determinato il guasto e conseguentemente sulla individuazione del soggetto a carico del quale dovranno gravare i relativi oneri di spesa, non potrà in alcun modo incidere sulla tempestività dell'intervento da parte dell'impresa che rimane comunque obbligata a porre rimedio all'inconveniente segnalato dall'Azienda Ospedaliera

L'impresa aggiudicataria deve pertanto, ove necessari, sostituire a proprie spese le parti rotte o guaste e se ciò non fosse sufficiente ritirare il bene e sostituirlo con altro nuovo. L'impresa aggiudicataria è tenuta ad intervenire entro e non oltre 12 ore dalla chiamata anche telefonica. La riparazione deve essere effettuata entro e non oltre 48 ore dalla constatazione del guasto.

3. fornitura parti di ricambio: l'impresa è tenuta a fornire a richiesta parti originali di ricambio per almeno 5 anni a decorrere dalla data di scadenza del periodo di garanzia.

-CAPO II – Termini di consegna

Art. 4.. (Ordinazioni e Consegne)

La fornitura non verrà effettuata in un'unica soluzione, ma in varie soluzioni in relazione alle necessità dell'Azienda Ospedaliera.

La consegna delle beni deve avvenire entro i termini sottoriportati, con le seguenti modalità : dovrà essere effettuata presso le Unità Operative dell'Azienda Ospedaliera che verranno successivamente indicate negli ordini entro **il termine massimo di 7 giorni naturali e consecutivi dalla data dell'ordine** salvo sia concordato diversamente secondo i seguenti orari:

dal lunedì al venerdì (escluso i festivi) dalle ore 08.30 alle ore 13.00

L'emissione e l'invio del buono di ordine costituirà autorizzazione alla fatturazione solo ed esclusivamente dei materiali utilizzati, così come indicati per codici .

SI RAMMENTA CHE IL CONTRATTO INFORMATICO MEDIANTE MERCATO ELETTRONICO NON EQUIVALE AD ORDINE.

L'emissione e l'invio del buono di ordine costituirà autorizzazione alla fatturazione solo ed esclusivamente dei materiali utilizzati, così come indicati per codici e numeri di lotto.

I termini di consegna, anche ai fini dell'eventuale applicazione delle penali, decorreranno dal giorno successivo alla data di trasmissione dell'ordine di fornitura tra smessi via telefax o qualora trasmessi secondo altre modalità dalla data di ricezione da parte dell'Impresa aggiudicataria.

Gli ordini di fornitura potranno essere revocati, attraverso comunicazione formale per fax , entro il giorno lavorativo successivo a quello di trasmissione ed in questo caso si dovranno considerare non trasmessi.

Decorso il termine suddetto, l'eventuale revoca dell'ordine dovrà essere previamente concordata tra le parti.

Nel caso in cui l'Impresa aggiudicataria si trovasse nell'impossibilità di evadere completamente l'ordine di fornitura, entro il suddetto termine, dovrà provvedere alla consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata, in modo che l'acconto sia sufficiente a coprire il fabbisogno fino alla consegna del saldo, che deve avvenire entro i successivi 10 giorni dalla consegna dell'acconto.

Nel caso in cui l'Impresa aggiudicataria si trovasse nell'impossibilità di rispettare i predetti termini, per cause di forza maggiore, dovrà darne comunicazione entro il 2° giorno lavorativo dal ricevimento dell'ordine a mezzo fax e quindi di concordare con il Magazzino ricevente stesso i tempi di consegna, indicando:

- Numero d'ordine emesso dall'Azienda Ospedaliera e descrizione del dispositivo;
- Periodo previsto di indisponibilità;
- Causa di indisponibilità.

Qualora vi fosse la necessità, l'Impresa aggiudicataria dovrà concordare con l'Azienda Ospedaliera l'eventuale prodotto sostitutivo, garantendone la completa qualità ed equivalenza dello stesso. Qualora i ritardi di consegna siano riconducibili a cause di sopraggiunta e dimostrata impossibilità per l'Impresa aggiudicataria di rispettare i tempi previsti, l'Azienda Ospedaliera si riserva la facoltà di acquistare i relativi prodotti presso altre imprese, con diritto di rivalsa della medesima Azienda Ospedaliera su qualsiasi credito presente o pregresso vantato dall'Impresa aggiudicataria, per i conseguenti ed eventuali maggiori oneri.

L'Impresa aggiudicataria dovrà concordare con l'Unità Operativa utilizzatrice dell'Azienda il giorno e l'ora previsti per la consegna. I beni dovranno essere consegnati esclusivamente nei quantitativi richiesti dall'Azienda Ospedaliera .

Qualora l'Impresa aggiudicataria non effettuasse la consegna del materiale ordinato entro i termini sopraindicati, l'Azienda Ospedaliera si riserva la facoltà di provvedere all'acquisto sul libero mercato addebitando la differenza di prezzo.

La mancata consegna della merce da parte dell'Impresa aggiudicataria nei termini sopraindicati sarà considerata quale "mancata consegna" e l'Azienda Ospedaliera avrà diritto ad agire secondo quanto stabilito dall'articolo 38 e dall'articolo 39 del presente capitolato di gara.

I prodotti dovranno essere forniti in confezione originale e sigillata e recare, tassativamente, stampigliato la denominazione dell'Impresa, le caratteristiche del prodotto e comunque tutte le indicazioni stabilite dalle norme di legge .

I prodotti dovranno inoltre essere confezionati ed imballati con materiali riciclabili in conformità con il D.Lgs 22/97, atti a garantire che i loro requisiti, le loro caratteristiche e prestazioni non vengano alterate, durante il trasporto ed immagazzinamento per il periodo di validità di tempo indicato, consegnati con mezzi di trasporto idonei e nel rispetto delle norme vigenti direttamente presso il magazzino dell'Azienda Ospedaliera, in qualunque piano o luogo essi siano ubicati franco scaffalature o luogo d'installazione, franco trasporto ed ogni altro onere accessorio.

Tutti i prodotti forniti dovranno corrispondere, per caratteristiche e confezioni, etichette e fogli illustrativi, ai requisiti prescritti dalle norme di legge e di regolamento che ne disciplinano la produzione, la vendita ed il trasporto.

I prodotti dovranno inoltre essere confezionati ed imballati con materiali atti a garantire la tenuta alla polvere e che i loro requisiti igienici, le loro caratteristiche e prestazioni non vengano alterate, durante il trasporto ed immagazzinamento per il periodo di validità di tempo indicato.

I prodotti dovranno essere consegnati con mezzi di trasporto idonei con lo specifico tipo di merce movimentata e nel rispetto delle norme vigenti e dotati delle prescritte autorizzazioni,

direttamente presso il magazzino dell'Azienda Ospedaliera, in qualunque piano o luogo essi siano ubicati franco scaffalature o luogo d'installazione, franco trasporto ed ogni altro onere accessorio. I prodotti dovranno essere forniti in confezioni che ne garantiscono la buona conservazione durante il trasporto, il facile immagazzinamento per sovrapposizione e riportare ben leggibili, in lingua italiana, la descrizione tecnico-quantitativa del contenuto, il nome e la ragione sociale del produttore ed ogni altra informazione utile al loro riconoscimento.

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, vigenti in Italia nonché alle Direttive CEE.

Inoltre i prodotti consegnati dovranno corrispondere per caratteristiche qualitative al capitolato speciale d'appalto, alla documentazione tecnica presentata ed alla campionatura presentata e depositata presso l'Area Provveditorato .

- **CONFEZIONE PRIMARIA**

I contenitori e le chiusure devono essere conformi alle specifiche riportate nella normativa vigente .

- **ETICHETTA**

L'etichetta dei prodotti con marchio CE deve riportare in maniera indelebile ed in lingua italiana le indicazioni previste dal D.LGS 46/97: Attuazione Direttiva 93/42/CEE; la ditta dovrà inoltre produrre una dichiarazione che attesti se è in grado di fornire il prodotto munito di codice a barre; in caso affermativo deve specificare se il suddetto codice a barre è sulla confezione o sull'imballo.

- **CONFEZIONE SECONDARIA**

Per tutti i riferimenti l'imballo deve essere in cartone solido al fine di garantire l'assoluta protezione dagli effetti dovuti a fotosensibilità e la protezione dagli urti.

Sul cartone di ciascun imballo deve essere riportato, mediante etichetta con caratteri ben leggibili:

- il nome della ditta produttrice
- la descrizione del contenuto con il numero di unità contenute;
- ogni altra avvertenza prevista dalle normative vigenti o ritenuta necessaria.

Eventuali imballi, pedane in legno, contenitori, pallet o altro, utilizzati dalla ditta per il trasporto e la consegna dei prodotti, dovranno essere ritirati a propria cura e spese dalla ditta fornitrice nel momento in cui si renderanno disponibili.

La data, in cui la consegna viene effettuata, deve risultare da specifico documento di trasporto sottoscritto con data e firma dal Responsabile del Magazzino ricevente o da un incaricato del magazzino stesso.

All'atto della consegna il fornitore direttamente o da un vettore incaricato deve presentare l'apposito documento di trasporto in duplice esemplare od altro documento idoneo, che dovrà essere completo di ogni elemento identificativo a norma di legge e precisamente devono essere indicate la causale, le esatte generalità del venditore e del vettore, specie e quantità dei singoli beni forniti con i relativi codici articoli, il numero di colli riferiti al documento di trasporto oggetto della consegna. Il documento di trasporto dovrà obbligatoriamente riportare numero di riferimento e data dell'ordine di acquisto comprovante la regolare emissione dell'ordine stesso, dando atto che in caso di mancata indicazione di tale ordine di respingeranno le merci senza alcun addebito all'Azienda Ospedaliera.

Il Documento di trasporto dovrà essere regolarmente sottoscritto dal Responsabile del Magazzino ricevente o da un incaricato del magazzino stesso a riprova dell'avvenuta consegna e dal fornitore o all'incaricato della consegna (vettore) qualora l'Impresa aggiudicataria se ne avvalga, pena l'irricevibilità della merce.

Qualora la merce venga inoltrata tramite vettore, la consegna dovrà essere obbligatoriamente accompagnata dal relativo Documento di Trasporto, regolarmente sottoscritto come sopra. L'Azienda Ospedaliera si riserva di non riconoscere come eseguite consegne prive di regolare attestazione del Magazzino ricevente.

L'Impresa aggiudicataria dovrà predisporre un documento di trasporto di consegna corrispondente ad uno solo ordine di acquisto, e, pertanto, l'Impresa aggiudicataria non potrà in alcun modo procedere alla emissione di un unico Documento di trasporto a fronte di ordini separati e, conseguentemente, fatture separate.

L'eventuale documentazione del vettore attestante l'avvenuta consegna presso il Magazzino ricevente, in accompagnamento del Documento del Trasporto, dovrà essere rilasciata in copia all'Azienda Ospedaliera ricevente anche nell'eventualità in cui venga utilizzato un dispositivo elettronico. In tale ultimo caso dovrà essere consegnato al ricevente idoneo riscontro cartaceo dei dati inseriti identificativi della merce in consegna oppure dovrà essere consentita l'effettuazione della copia fotostatica della schermata del dispositivo medesimo riportante la sottoscrizione rilasciata al vettore.

Si avverte che l'Azienda Ospedaliera non riconoscerà come eseguite consegne di materiali effettuate difformemente da quanto previsto, specie se comprovate dall'Impresa fornitrice esclusivamente sulla base della mera attestazione di consegna del vettore e cioè in assenza di regolare attestazione del Documento di trasporto da parte del Magazzino ricevente. In particolare l'Impresa fornitrice non potrà comprovare l'avvenuta consegna sulla sola base del supporto elettronico eventualmente utilizzato, anche se rilasciata copia al ricevente, riconoscendo l'Azienda Ospedaliera come unica attestazione valida e comprovante il ricevimento della merce, quella della regolare attestazione del Documento di Trasporto.

L'impresa aggiudicataria si impegna quindi a far osservare le sopra modalità al vettore il quale nulla avrà ad eccepire in sede di consegna presso il Magazzino ricevente anche in relazione ai modi ed ai tempi occorrenti per l'espletamento degli adempimenti di cui sopra.

L'Azienda Ospedaliera si riserva di non accettare consegne di materiali effettuate difformemente da quanto prescritto.

La firma per ricevuta della merce non impegna l'Azienda che si riserva di comunicare le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni con comunicazione verbale o scritta.

La fornitura dovrà corrispondere alle quantità richieste; eventuali eccedenze in più, non autorizzate, non saranno riconosciute, pertanto non pagate.

Agli effetti della fatturazione saranno valide le quantità che verranno riscontrate dall'Azienda e comunicate al fornitore.

Qualora il quantitativo di merce consegnata fosse inferiore al quantitativo ordinato la consegna sarà considerata parziale ed il fornitore sarà tenuto a completare la fornitura entro tre giorni lavorativi dalla consegna parziale, salvo l'applicazione delle penali previste.

Il fornitore effettua la consegna delle attrezzature a proprio rischio, assumendo a proprio carico le spese di porto, imballo, facchinaggio, scarico delle stesse; pertanto saranno a carico dell'Impresa aggiudicataria gli eventuali danni che i prodotti dovessero subire durante il trasporto e nel corso delle operazioni di scarico. L'Impresa aggiudicataria assume a proprio carico la responsabilità della puntuale esecuzione della fornitura, anche in caso di scioperi o vertenze sindacali del suo personale, promuovendo tutte le iniziative atte ad evitare l'interruzione della fornitura.

Durante le operazioni di trasporto, consegna e messa in servizio, nonché nel periodo in

La ditta aggiudicataria dovrà, inoltre, comunicare con preventivo idoneo anticipo gli eventuali periodi di chiusura per ferie o " ponti infrasettimanali " onde consentire la programmazione delle necessità di fornitura urgenti; in caso di necessità e in carenza di tale preventiva segnalazione, l'Azienda provvederà all'acquisizione di quanto necessario presso altra azienda fornitrice, addebitando gli eventuali maggiori oneri all'aggiudicatario.

-CAPO III- Controlli

Art. 5.. (Accertamento della qualità e contestazioni)

All'atto della consegna, i beni saranno sottoposti a controllo qualitativo e quantitativo dell'incaricato dell'Azienda.

Il controllo e l'accettazione dei beni da parte dell'incaricato non solleva il fornitore dalle responsabilità per le proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti ed occulti dei beni stessi. I beni consegnati che non risulteranno in possesso dei requisiti richiesti potranno essere rifiutati da questa Azienda non solo alla consegna, ma anche successivamente, e ciò nei casi in cui i beni dovessero palesare qualche difetto non rilevato o non immediatamente rilevabile.

Le contestazioni in merito alla quantità e qualità dei prodotti consegnati verrà motivata e tale contestazione verrà notificata al fornitore a mezzo di posta elettronica certificata, lettera raccomandata A.R., o mediante fax, entro 30 giorni dalla consegna.

Il fornitore sarà tenuto a ritirare i beni contestati a sue spese con il preciso obbligo di restituire, entro il termine massimo di 3 giorni dalla data in cui è pervenuta la contestazione, il genere dei prodotti corrispondenti, nella qualità e nella quantità richiesta.

Qualora i beni rifiutati non venissero ritirati dal fornitore entro il termine sopraindicato, l'Azienda non risponderà della loro perdita o deterioramento durante la temporanea custodia. In caso di mancato o ritardata sostituzione, l'Azienda si riserva la facoltà di approvvigionarsi degli stessi beni al libero mercato, con totale spesa a carico del fornitore, che non potrà fare opposizione o sollevare eccezioni sulla qualità e sui prezzi dei beni così acquistati. La disposizione del precedente comma si applica anche per consegne di beni di qualità inferiori a quelle ordinate.

Quando i prodotti forniti, anche se accettati per esigenze di servizio, risultino non rispondenti ai requisiti di capitolato, si dà legittimamente la svalutazione, l'Azienda ne darà notizia al fornitore ed effettuerà mediante trattenuta, una congrua detrazione sul prezzo stabilito in sede di aggiudicazione pari al valore che si sarà riconosciuto doversi attribuire ai generi stessi.

L'Azienda si riserva la facoltà di sottoporre ad analisi tecnica e merceologica, da parte di un esperto o istituto incaricato dall'Azienda, i campioni dei beni offerti che saranno prelevati alla presenza di un incaricato della ditta, al fine di accertare la conformità alla prescrizione tecniche e qualitative indicate nel capitolato. Le spese di analisi sono a carico della ditta fornitrice, qualora i dati rilevati risultino difformi da quelli previsti dalla normativa attualmente in vigore.

Art. 56. (Responsabile unico del procedimento)

Le attività e le responsabilità afferenti al ruolo del Responsabile Unico del Procedimento (R.U.P.) sono definite dall'art. 6 Legge n° 241 del 1990 e s.m.i. e dall'art. 31 del D.LGS 50/2016.

Il R.U.P. inoltre:

- ↪ ha l'obbligo di comunicare i dati e le informazioni richieste dall'Anac;
- ↪ vista, in segno di conferma, il "verbale di consegna della prestazione",
- ↪ trasmette al direttore dell'esecuzione del contratto tutta la documentazione necessaria prevista dal capitolato;
- ↪ acquisisce tutte le segnalazioni dal Direttore dell'esecuzione del contratto per provvedimenti nei confronti della ditta aggiudicataria e provvede alla notifica,

- ✍ promuove l'avvio delle procedure di risoluzione previste dal presente atto,
- ✍ commina le penali sulla base delle indicazioni fornite dal direttore dell'esecuzione,
- ✍ propone la risoluzione del contratto.

Art. 6.. (**Responsabile dell'esecuzione del contratto**)

L'Azienda Ospedaliera, prima dell'inizio della fornitura, procederà, alla nomina del Responsabile dell'esecuzione del contratto, nella persona del Responsabile del Direttore di Farmacia affidando allo stesso i seguenti compiti:

- a) provvedere al coordinamento, alla direzione ed al controllo tecnico-sanitario dell'esecuzione del contratto;
- b) assicurare la regolare esecuzione del contratto da parte dell'Impresa aggiudicataria, sovrintendendo al controllo delle prestazioni e verificando il corretto espletamento delle attività sulla base delle disposizioni contrattuali;
- c) sottoscrive "verbale di consegna della prestazione";
- d) svolge tutte le attività che si rendano opportune per assicurare il perseguimento dei compiti sopra indicati;
- e) dovrà redigere, in contraddittorio con l'impresa aggiudicataria, il verbale di avvio di esecuzione;
- f) redigerà apposito verbale di modifica delle prestazioni in tutti i casi di necessità;
- g) segnala al RUP comportamenti non conformi alle prescrizioni del capitolato da parte dei dipendenti della ditta aggiudicataria;
- h) accerta i danni in contraddittorio con la ditta aggiudicataria;
- i) verificare attraverso la reportistica fornita dall'Impresa aggiudicataria e controlli condivisi od unilaterali avviati dall'Azienda Ospedaliera, l'effettivo svolgimento e verifica delle prestazioni contrattuali rispetto alle condizioni, modalità, termini e prescrizioni del contratto;

In tale ambito, il Direttore dell'esecuzione svolgerà tutte le attività necessarie all'esecuzione dei compiti sopraccitati, in stretta collaborazione con l'Azienda Ospedaliera che dovrà essere informata dell'andamento della fornitura.

Il presente capitolato é formato da n°6 articoli su 11 pagine; costituiscono altresì parte integrante e sostanziale dello stesso i seguenti allegati:

- 1) allegato " A " schema di offerta economica pagine n°6;
- 2) allegato " B " modello per le dichiarazioni rilasciate dai soggetti candidati in ordine al possesso dei requisiti di partecipazione alla gara pagine n°9
- 3) allegato " C " patto di integrità pagine n°10