



REGIONE SICILIANA
**AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
di SIRACUSA**

Cod.Fisc. e P.IVA: **01661590891**

Unità Operativa Complessa Acquisizione Beni e Servizi

Via La Pizzuta - 96100 SIRACUSA Tel. **0931/484982** Fax: **0931/484855**

Web: www.asp.sr.it --- e-mail: settore.provveditorato@asp.sr.it --

PROT. N° _____

SIRACUSA, li _____

Responsabile dell'istruttoria: Dott.ssa Nardina Mammino

OGGETTO: Acquisizione mediante cottimo fiduciario, ai sensi dell'art. 125 del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr. e degli artt. 6 e 8 del Regolamento Aziendale approvato con deliberazione n. 100 del 29/01/10 per la fornitura delle seguenti apparecchiature, suddivise in n. 2 lotti unici e indivisibili:

LOTTO 1 : - n. 1 SISTEMA PER ANESTESIA COMPLETO DI MONITORAGGIO

-n. 1 SISTEMA PER ANESTESIA COMPLETO DI MONITORAGGIO PER SALA
PARTO

LOTTO 2 : - n. 3 CARRELLI EMERGENZA CON DEFIBRILLATORE – ASPIRATORE E
VENTILATORE

Spett.le Ditta

Si invita codesta spettabile Ditta a presentare offerta, ai sensi dell'art. 125 del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr. e degli artt. 6 e 8 del Regolamento Aziendale approvato con deliberazione n. 100 del 29/01/10 per la fornitura delle seguenti apparecchiature suddivise in n. 2 lotti unici e indivisibili:

LOTTO 1 – CIG 38995488CD - base d'asta € 66.000,00 IVA esclusa:

- 1 SISTEMA PER ANESTESIA COMPLETO DI MONITORAGGIO

- 1 SISTEMA PER ANESTESIA COMPLETO DI MONITORAGGIO PER SALA PARTO

LOTTO 2 – CIG 3899613E6F - base d'asta € 42.000,00 IVA esclusa :

- 3 CARRELLI EMERGENZA CON DEFIBRILLATORE – ASPIRATORE E VENTILATORE

Le caratteristiche tecniche sono descritte nell'allegata scheda tecnica .

Nel caso in cui la descrizione di uno dei beni si riferisse casualmente, in tutto o in parte, a caratteristiche tecniche possedute da prodotti distribuiti da una sola impresa, ai sensi del IV comma dell'art. 68 del D.L.gvo n. 163/06, si deve intendere inserita la clausola “o equivalente”.

Così come deve intendersi in modo meramente indicativo la quantificazione delle dimensioni e di quant'altro possa intendersi con caratteristiche eventualmente univoche.

Nel caso in cui l'offerente si avvalga della facoltà di cui all'art. 68 del Codice è tenuto a provare in modo ritenuto soddisfacente dalla stazione appaltante con qualunque altro mezzo appropriato, che il prodotto offerto ottempera ai requisiti funzionali definiti dalle specifiche tecniche prescritte in capitolato, presentando, a pena di esclusione, apposita relazione tecnico – illustrativa da allegare alla documentazione richiesta . Si precisa che la possibilità di avvalersi della facoltà di cui all'art. 68 del Codice non è ammessa successivamente alla presentazione dell'offerta. Pertanto nel caso di esclusione per mancata conformità tecnica la ditta esclusa non potrà invocare il principio dell'equivalenza nel caso non abbia prodotto in gara l'apposita relazione tecnica illustrativa di cui sopra, ovvero se prodotta, non sia stata ritenuta soddisfacente dalla stazione appaltante.

Le suddette apparecchiature dovranno essere consegnate presso il nuovo ospedale di Lentini entro giorni 10 dall'ordine formale di fornitura e comunque non oltre il termine massimo del 20/03/12.

Codesta Ditta dovrà far pervenire in plico chiuso e sigillato, recante la dicitura : “PROCEDURA NEGOZIATA PER LA FORNITURA DI ATTREZZATURE SANITARIE PER LE UU.OO.CC. DI OSTETRICIA GINECOLOGIA E PEDIATRIA DEL NUOVO OSPEDALE DI LENTINI”, la seguente documentazione entro e non oltre il giorno **20/02/2012** presso il Protocollo Generale – C.so Gelone , 17 Siracusa:

a) BUSTA “A” : Documentazione amministrativa e tecnica:

- 1) **Dichiarazione** di cui agli artt. 38 e 39 del D.L.vo 163/06 e succ. mod. e integr. resa e sottoscritta ai sensi del DPR n. 445 del 28/12/2000 (T.U. in materia di documentazione amministrativa), formulata utilizzando l'allegato schema (Allegato n. 01).
- 2) **Dichiarazione**, ai sensi all'art. 2 , comma 1 della L.R. n. 15/08 e succ. mod. e integr., di impegno del Legale Rappresentante ad indicare in caso di aggiudicazione , un numero di Conto Corrente Unico in cui la Stazione appaltante potrà far confluire tutte le somme relative all'appalto e l'indicazione delle persone autorizzate ad operare sul predetto c/c e rispettivi codici fiscali .
- 3) **Schede Tecniche e/o Relazione tecnica** illustrativa delle attrezzature offerte accompagnata da traduzione in lingua italiana ove siano redatti in altra lingua, da cui si evinca la conformità tecnica ai requisiti minimi previsti dalla presente. Eventuale altra idonea documentazione tecnica illustrativa, depliant, schede tecniche e qualsiasi altro documento, redatto in lingua italiana, utile a dimostrare la conformità delle apparecchiature proposte a quanto richiesto .
- 4) Copia della **Certificazione** attestante per tutte le attrezzature offerte il possesso del marchio **CE**, con la indicazione dell'Ente notificatore, nonché il numero di repertorio di ciascuno dei Dispositivi medici offerti ;
- 5) **Dichiarazione** attestante l'osservanza delle norme di sicurezza, in relazione a quanto eventualmente prescritto dalla Legge 626/94 e succ. mod. ed integr.
- 6) **Dichiarazione** sottoscritta dal Legale rappresentante della società contenente l'impegno ad assicurare la garanzia per un periodo di anni due.

b) BUSTA/E “B” : L'Offerta economica in bollo, debitamente sottoscritta, dovrà essere presentata in separata busta chiusa indicante sul frontespizio “CONTIENE OFFERTA ECONOMICA – Lotto n.” e dovrà contenere:

- a) Denominazione, ragione sociale, sede della Ditta, numero di partita IVA;
- b) Il nome e cognome, luogo e data di nascita della persona che sottoscriverà l'eventuale contratto ed in base a che titolo;
- c) Codice di identificazione del prodotto;
- d) Marca, nome commerciale e eventuale sigla del prodotto offerto
- e) Costo unitario IVA esclusa e al netto dello sconto offerto;
- f) Percentuale di sconto offerto sulla base d'asta del lotto o dei lotti a cui si partecipa , IVA esclusa;
- g) prezzo offerto al netto dello sconto;
- i) Percentuale di IVA da applicare;

L'offerta dovrà altresì contenere l'impegno a mantenere la stessa valida per un periodo di almeno 180 gg.

L'aggiudicazione avverrà, anche in presenza di una sola offerta valida, secondo il criterio del prezzo più basso.

L'Amministrazione si riserva la facoltà di non dare luogo all'aggiudicazione a suo insindacabile giudizio, come pure di disporre nuova contrattazione.

Ai sensi della L. n.123/07 in tema di sicurezza sul lavoro trattandosi di mera fornitura di beni non viene allegato alla presente alcuno Documento Unico di Valutazione dei Rischi da interferenze (D.U.V.R.I.) e che non vi sono costi aggiuntivi per apprestamenti di sicurezza relativi all'eliminazione dei rischi da interferenza inerenti la fornitura oggetto della presente procedura .

Al pagamento della/e fattura/e, previo collaudo, con esito positivo, delle attrezzature fornite, si farà fronte con i fondi disponibili del Bilancio Aziendale.

L'accertamento di regolare fornitura consiste nella seguente esecuzione di una serie di controlli tecnico amministrativi :

- verifica di conformità dell'apparecchiatura/e , dei loro accessori, materiali di consumo, all'ordine di fornitura
- verifica del corretto funzionamento delle apparecchiature
- verifica della presenza, per ogni dispositivo medico, della dichiarazione di conformità CE riferibile alla tipologia , marca , modello e numero matricola e/o numero di serie dell'apparecchiatura oggetto del controllo e relativa presenza sulla stessa della marcatura CE;
- verifica dell'avvenuta eventuale formazione del personale utilizzatore delle apparecchiature,
- verifica della presenza, per ogni dispositivo medico dei manuali d'uso in lingua italiana
- verifica della presenza su supporto informatico e/ cartaceo per ogni dispositivo medico dei manuali tecnici , possibilmente in lingua italiana , con annessi schemi elettrici ed elettronici;
- verifica della presenza della specifica del numero di manutenzioni preventive previste nell'anno solare con descrizione del tipo di controlli e/o misure che si intendono effettuare.

L'effettuazione del collaudo di accettazione della fornitura sarà effettuato dal Servizio di Ingegneria Clinica della ditta Tecnologia Sanitarie. In caso di affidamento della presente fornitura con successivo ordine di fornitura sarà indicato il recapito telefonico ove contattare la predetta ditta ai fini di concordare tempi e modi del collaudo .

In caso di inadempienza nella esecuzione della fornitura verrà applicata una penale nella misura dell'1% per ogni giorno di ritardo nell'adempimento sull'importo della fattura.

Per quant'altro non previsto nella presente si fa rinvio alle norme contrattuali vigenti in materia .

Per qualsiasi controversia è competente il foro di Siracusa.

Per ulteriori informazioni è possibile contattare la U.O.C. Provveditorato, via La Pizzuta Siracusa , tel. 0931/484982 , fax 0931/484855.

IL RESPONSABILE
DELLA U.O.S. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
f.to Dott.ssa Gabriella Salibra

LOTTO 1

SISTEMA PER ANESTESIA COMPLETO DI MONITORAGGIO

Quantità : 1

L'apparecchiatura deve essere dotata di ventilatore automatico volumetrico controllato elettronicamente, con possibilità di ventilazione a circuito aperto, semichiuso e chiuso, con sistema di tipo pneumatico pilotato da ossigeno o aria compressa (selezionabili) tramite concertina ascendente ben visibile. Il sistema deve essere adatto alla ventilazione di pazienti adulti, pediatrici e neonatali. Il sistema deve disporre delle seguenti tecniche ventilatorie: CMV, PCV, Manuale e Spontanea, pressometrica controllata a volume garantito, supporto di pressione con backup apnea, SIMV controllata in volume oppure in pressione con supporto di pressione, PEEP elettronica integrata. Il passaggio da automatico a manuale deve avvenire tramite un unico comando. Uscita ausiliaria gas freschi selezionabile per il collegamento a "va e vieni". Batterie tampone con autonomia di almeno 30 minuti. Miscelatore a 3 gas e doppi rotametri per O₂, ARIA ed N₂O con visualizzazione digitale dei flussometri e relativi valori numerici dei gas freschi somministrati. Barra Selectatec per l'innesto di due vaporizzatori Interlock compatibili. La gestione dei parametri ventilatori deve avvenire tramite video LCD da almeno 12" a colori sul quale si deve poter visualizzare la curva di pressione delle vie aeree e i valori numerici dei parametri ventilatori monitorizzati. Il ventilatore deve avere i seguenti parametri impostabili: Volume corrente regolabile da 20 ml ad almeno 1400 ml, unica testata per uso adulto, pediatrico e neonatale; Frequenza respiratoria regolabile da 4 a 100 cicli/minuto; Rapporto I:E regolabile da 2:1 a 1:8 in modalità CMV e PCV. Flusso inspiratorio di almeno 120 L/min, utilizzo di due sensori di flusso bidirezionali. Pausa inspiratoria regolabile da 0% a 60%; PEEP elettronica regolabile da 4 a 30 cmH₂O: Allarmi di pressione, volume espirato, ossigeno e apnea. L'unità paziente e tutto il circuito paziente devono essere di tipo compatto, integrato (non devono creare ingombri esterni rispetto al carrello d'anestesia), facilmente separabili dall'apparecchio senza l'utilizzo di attrezzi, inoltre devono essere in autoclave. Circuito paziente con un volume massimo di 3 litri (spazio morto). Il sistema deve essere completo ed integrato del monitoraggio di tipo modulare che consenta una grande visibilità dei parametri paziente, per una gestione semplice ed immediata dotato di un display da almeno 15" TFT ad alta risoluzione e possibilità di supporto di un secondo display ripetitore per fornire la massima visibilità. Utilizzabile su pazienti adulti, pediatrici e neonatali. Dotato di manopola di selezione per l'accesso alle informazioni in modo rapido. Deve inoltre essere basato su una unità centrale senza parti in movimento (per es. ventole o hard disk) per la riduzione di disturbi acustici in sala operatoria. Il monitor deve essere dotato di un opportuno modulo paziente che disponga di tutti i collegamenti alle sonde per il rilevamento dei parametri. facilmente collegabile al monitor, il collegamento al monitor del modulo paziente deve avvenire attraverso un pratico sistema di sgancio e riaggancio. Il sistema di monitoraggio deve permettere: il monitoraggio del tracciato ECG a 5 derivazioni, analisi estesa delle aritmie comprensiva della fibrillazione atriale, per una miglior gestione del paziente aritmico. Analisi delle aritmie su 4 derivazioni contemporanee per la riduzione degli artefatti dovuti alla sconnessione degli elettrodi e per la riduzione di falsi allarmi, Vista ed analisi del tratto ST per tutte le derivazioni monitorizzate, SpO₂, Temperatura, NIBP, Respiro, Capnometria di tipo side-stream con valori di ETCO₂, FiCO₂, frequenza respiratoria e curva capnografica. Controllo di O₂ inspirato ed espirato con possibilità di visualizzazione della curva dell'O₂ (ossigramma). Misurazione agenti alogenati inspirati ed espirati con relativa forma d'onda, rilevazione della minima concentrazione alveolare (MAC). Identificazione automatica del tipo di alogenato in uso. Segnalazione della percentuale di azoto nella miscela anestetica. Spirometria side-stream per la visualizzazione dei valori della pressione delle vie aeree (picco, plateau e PEEP) con la forma d'onda, del flusso respiratorio come forma d'onda, i volumi inspirati ed espirati (Volume corrente e minuto), rapporto I:E, compliance statica, loops Pressione/Volume e Flusso/Volume; resistenza vie aeree. Modalità di configurazione personalizzabile del display e modalità di differenziazione dei livelli di allarme dei parametri. Memorizzazione e richiamo degli eventi di allarme per almeno 400 eventi. Analisi dei trend grafici e numerici per almeno 24 ore. Il monitor deve essere dotato di batteria, con autonomia di almeno 60'. Possibilità di implementare il monitoraggio dello stress chirurgico per la valutazione della nocicezione tramite metodo non invasivo, Possibilità di monitoraggio tracciato ECG a 12 derivazioni con cavo a 6 poli con posizionamento standard, Possibilità di collegamento alla rete preferibilmente mediante doppia scheda di rete, una per i parametri vitali ed una per lo scambio delle informazioni cliniche.

SISTEMA PER ANESTESIA COMPLETO DI MONITORAGGIO PER SALA PARTO

Quantità : 1

L'apparecchiatura deve essere dotata di ventilatore automatico volumetrico controllato elettronicamente, con possibilità di ventilazione a circuito aperto, semichiuso e chiuso, con sistema di tipo pneumatico pilotato da ossigeno o aria compressa (selezionabili) tramite concertina ascendente ben visibile, il sistema deve essere adatto alla ventilazione di pazienti adulti pediatrici e neonatali. Il sistema deve disporre delle seguenti tecniche ventilatorie: CMV, PCV, Manuale e Spontanea, pressometrica controllata a volume garantito, supporto di pressione con backup apnea, SIMV controllata in volume oppure in pressione con supporto di pressione, PEEP elettronica integrata. Il passaggio da automatico a manuale deve avvenire tramite un unico comando. Uscita ausiliaria gas freschi selezionabile per il collegamento a "va e vieni". Batterie tampone con autonomia di almeno 30 minuti. Miscelatore a 3 gas e doppi rotametri per O₂, ARIA ed N₂O con visualizzazione digitale dei flussometri e relativi valori numerici del gas freschi somministrati. Barra Selectatec per l'innesto di due vaporizzatori Interlock compatibili.

La gestione dei parametri ventilatori deve avvenire tramite video LCD da almeno 12" a colori sul quale si deve poter visualizzare la curva di pressione delle vie aeree e i valori numerici dei parametri ventilatori monitorizzati. Il ventilatore deve avere i seguenti parametri impostabili: Volume corrente regolabile da 20 ml ad almeno 1500 ml, unica testata per uso adulto, pediatrico e neonatale; Frequenza respiratoria regolabile da 4 a 100 cicli/minuto; Rapporto I:E regolabile da 2:1 a 1:8 in modalità CMV e PCV. Flusso inspiratorio di almeno 120 L/min, utilizzo di due sensori di flusso bidirezionali, Pausa inspiratoria regolabile da 0% a 60%; PEEP elettronica regolabile da 4 a 30 cmH₂O; Allarmi di pressione, volume espirato, ossigeno e apnea. L'unità paziente e tutto il circuito paziente devono essere di tipo compatto, integrato (non devono creare ingombri esterni rispetto al carrello d'anestesia), facilmente separabili dall'apparecchio senza l'utilizzo di attrezzi, inoltre devono essere sterilizzabili in autoclave. Circuito paziente con un volume massimo di 3 litri. Il sistema deve essere completo di monitoraggio multiparametrico compatto portatile dotato di schermo LCD-TFT a colori di almeno 10" con possibilità di personalizzare la schermata e di avere visualizzazione a numeri grandi.

Utilizzo su paziente adulto/pediatrico/neonatale, con relativo riconoscimento automatico degli allarmi a seconda della tipologia di paziente monitorato. Il monitor dovrà essere in grado di misurare i seguenti parametri: -ECG a 3 o 5 derivazioni intercambiabili, mediante algoritmo ampiamente validato e tecnologia riconosciuta e attestata da ampia documentazione scientifica, e comunque in grado di individuare le aritmie letali; fibrillazione/tachicardia ventricolare, asistolia, individuazione Pacemaker -Frequenza cardiaca, rilevabile mediante misurazione della saturazione, NIBP o ECG (il range deve essere compreso tra i 20 e i 300 bpm differente in base al tipo di misurazione). Respiro mediante metodo impedenziometrico. - Temperatura (mediante sonda orale o rettale) con misurazione in massimo 10 secondi. Devono essere disponibili due modalità di misurazione della temperatura: predittiva e di monitoraggio. - Pulsossimetria e pletismografia SpO₂. Pressione arteriosa non invasiva (NIBP) mediante doppio tubo per rilevare e rifiutare gli artefatti da movimento mediante apposito trasduttore. Desufflazione del bracciale per gradi. Misurazione della NIBP mediante algoritmo di reiezione degli artefatti e tecnologia ampiamente validata da documentare con apposita documentazione scientifica e tempo di misurazione non superiore a 10 secondi. Deve essere possibile avviare delle misurazioni manuali, automatiche (con intervalli variabili), automatiche personalizzate e misurazione STAT (misurazione della NIBP tante più volte è possibile nell'arco di 5 minuti). Tramite un semplice tasto deve essere possibile effettuare un fissaggio delle forme d'onda permettendo di prendere almeno 15 secondi di dati passati e futuri. Visualizzazione sia numerica che grafica del trend fino a 24 ore. Visualizzazione dei parametri e delle tracce anche quando si sta lavorando all'interno del menù. Test autodiagnostico all'accensione. Stampante termica integrata a 2 tracce con possibilità di programmare una stampa temporizzata. Allarmi ottici ed acustici personalizzabili (volume e limiti). Memorizzazione degli ultimi 300 eventi allarme (paziente/sistema) con relativi dati e forme d'onda, Il monitor deve poter funzionare sia mediante alimentazione CA sia mediante n.l batteria con autonomia fino a 3 ore, con un tempo massimo di ricarica di 4 ore. Per le caratteristiche ambientali di utilizzo si richiede che il prodotto sia costruito con materiali robusti che possano resistere ad eventuali urti, agli agenti chimici e ai detergenti forti. Interfaccia utente in lingua italiana e di facile uso con manuali operativi in lingua italiana. Peso non superiore a 5,5 kg circa
Misure cm 15x35x 20 (h) circa.

LOTTO 2

Quantità: 3

CARRELLO EMERGENZE CON DEFIBRILLATORE – ASPIRATORE E VENTILATORE

Carrello in struttura in acciaio verniciato o ABS e finiture in plastica. Piano d'appoggio in ABS senza spigoli vivi per facilitarne la pulizia. Le dimensioni del carrello devono essere le seguenti: altezza da terra cm 100 circa, larghezza cm 80 circa, profondità cm 70 circa. Deve avere: 5 cassetti di varie dimensioni con scomparti multiuso. La chiusura dei cassetti deve essere dotata di sigillo monouso numerato dotata di piastra porta defibrillatore e cinghie di fissaggio. Dotata di porta rifiuti, portacateteri, piano defibrillatore, asta porta flebo, Deve essere dotato di vano posteriore con incasso portabombole con cinghie di fissaggio con 4 ruote antistatiche di cui due direzionali e bloccabili

Completo di:

- **Defibrillatore bifasico** portatile manuale e semiautomatico dotato di display dimensione superiori a 5,2" TFT LCD a colori a due tracce. Registratore integrato almeno a due canali; Stimolatore transtoracico integrato, Rilevazione SpO2 a manichetta. Piattelli adulto/pediatrici tradizionali con rilevazione e LED controllo impedenza; cavo adattatore per piattelli adulto/pediatrici monouso. In semiautomatico possibilità di impostare le tre scariche con sequenza incrementale, anche a valori superiori a 200J. Comandi vocali integrati. Tempo di carica a 150/200J in max 6 secondi, sia con funzionamento a rete che a batteria. Cardioversione sincronizzata. Alimentatore e carica batteria preferibilmente integrati Peso non superiore ai 7 Kg inclusa batteria, alimentatore, carica batteria, piastre riutilizzabili. Autonomia batterie non inferiore a due ore di monitoraggio o minimo 50 scariche alla massima energia Ripristino 100% di batteria completamente scarica in tre ore Allarmi regolabili su tutti i parametri rilevati. Riconoscimento Pace Maker. Memorizzazione, visualizzazione e stampa di almeno 50 rapporti di defibrillazione, 120 rapporti analisi FV, 100 eventi e 60 tracciati ECG su allarme o a richiesta, trend grafici e tabellari. Inserimento durante registrazione di mark di eventi es.: somministrazione farmaci. Esecuzione di test funzionali, test diagnostici apparati interni. Possibilità di trasferimento dati su PC con specifico software di gestione. Deve essere completo di: Alimentatore estraibile, n. 1 batterie estraibile, cavo ECG 5 poli, sensori SP02 a manichetta AD e PED, conf. 10 coppie elettrodi adesivi monouso.

- **Aspiratore portatile** funzionante tramite allacciamento alla presa di rete fissa e in grado di funzionare autonomamente per circa 50 minuti alimentato da accumulatore interno. L'accumulatore deve ricaricarsi automaticamente quando l'apparecchio è collegato alla presa fissa ed un led deve indicare il relativo stato di carica. Con valvola di regolazione di vuoto, vuotometro di controllo graduato, dispositivo troppo pieno, filtro batteriostatico. Portata nominale 16 lt/min e depressione massima 600 mmHg. Vaso graduato di raccolta liquidi aspirati da 1 litro.

- **Ventilatore polmonare elettronico** di tipo compatto da trasporto di dimensioni contenute e peso non superiore al 3,5 Kg. Alimentazione a bassa tensione, a rete e batteria ricaricabile con autonomia di almeno 4 ore. Comandi di regolazione possibilmente a manopola ben visibili con indici parametri consigliati per primo intervento. Ventilazione in PPV + CPAP - PSV -PEEP - con FIO2 regolabile al 21% - 50% - 100%. Trigger pressorio regolabile Deve essere dotato di maniglia di trasporto predisposta per l'attacco alla sponda del letto e rail universale 30x10. Deve avere un manometro per il monitoraggio della pressione nelle vie aeree. Deve disporre almeno dei seguenti allarmi :alta e bassa pressione nelle vie aeree – batteria scarica - apnea.

- **Bombola di ossigeno** incorporata in uno dei lati, da lt.5 completa di manometro, riduttore e flussometro con umidificatore.

**DICHIARAZIONE SOSTITUTI VA
RESA AI SENSI E PER GLI EFFETTI DEGLI ARTICOLI 46 E 47; D.P.R. n. 445/2000**

Il sottoscritto _____

Nato a _____

codice fiscale _____

in qualità di (titolare, legale rappresentante, procuratore, altro)

della ditta/impresa: _____

partita I VA _____ codice fiscale _____

con sede in (indirizzo, comune, CAP, provincia, nazione)

recapito telefonico _____ recapito fax _____

presso cui verranno inviate le comunicazioni relative alla gara in oggetto, concorrente nella presente procedura come:

- concorrente singolo

- mandatario del costituito* costituendo raggruppamento con le imprese:

- mandante del costituito costituendo raggruppamento con le imprese:

*** in caso di raggruppamento costituito, il mandatario deve pure allegare copia dell'atto costitutivo**

DICHIARA

sotto la propria personale responsabilità, consapevole delle sanzioni comminabili ai sensi del codice penale, in caso di dichiarazione mendaci o uso di atti falsi, che:

1) che la Ditta/Società è iscritta nel registro della C.C.I.A.A. per la categoria cui si riferisce la fornitura oggetto della gara.

provincia di iscrizione: _____

forma giuridica società: _____

anno di iscrizione: _____

durata della società: _____

numero di iscrizione: _____

capitale sociale: _____

partita IVA _____

codice attività _____

numeri di matricola delle posizioni aperte INPS e INAIL _____

volume d'affari (anno precedente) _____

Soci rappresentanti legali, altri soggetti **con potere di rappresentanza** (procuratori, ecc.), direttori tecnici:

Cognome e nome	nato a	in data	carica ricoperta

Se impresa straniera non avente sede legale in Italia, dichiarazione sotto giuramento attestante l'esercizio d'impresa nel paese in cui è stabilita;

2) che ai sensi dell'art. 38 comma1 lett. a) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr. , non si trova in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, o non è in corso un procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni;

3) che ai sensi dell'art. 38 comma1 lett. b) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr. , nei propri confronti non è pendente procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'art. 3 della Legge 27.12.1956, n° 1423 o di una delle cause ostative previste dall'art. 10 della Legge 31.5.1965, n°575 ;

4) che ai sensi dell'art. 38 comma1 lett. c) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr. nei propri confronti non è stata pronunciata sentenza di condanna passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure 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 , quali i sottoelencati reati :

tutti i delitti aggravati dalla circostanza di cui all'art. 7 del decreto legge 13.5.1991, n° 152;

delitti indicati nell'art. 7 della legge 31.5.1965, n°575;

delitti previsti dal DPR 9.10.1990, n° 309;

delitti previsti dalla legge 15.12.2001 n° 438;

delitti previsti nel libro II, titolo II, capo I e II del codice penale;

delitti previsti nel libro II, titolo VI, capo I e capo II del codice penale;

delitti previsti nel libro II, titolo VII, capo III del codice penale;

delitti previsti nel libro II, titolo VIII, capo I e capo II del codice penale;

delitti previsti dal titolo II, capo I del D.L.vo n°74 del 10.3.2000.

5) che ai sensi dell'art. 38 comma1 lett. d) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr., non ha violato il divieto di intestazione fiduciaria posto all'art.17 della legge 19.3.1990, n°55;

6) che ai sensi dell'art. 38 comma1 lett. e) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr. , 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 ai sensi dell'art. 38 comma1 lett. f) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr. ,non ha commesso grave negligenza o malafede nell'esecuzione delle prestazioni affidate dalla stazione appaltante che bandisce la gara, secondo motivata valutazione della stessa; o che non ha commesso un errore grave nell'esercizio della propria attività professionale, accertato con qualsiasi mezzo di prova da parte della stazione appaltante;

8) che ai sensi dell'art. 38 comma1 lett. g) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr. , 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 è stabilita;

- 9) che ai sensi dell'art. 38 comma1 lett. h) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr, nei propri confronti, ai sensi del comma 1-ter, non risulta l'iscrizione nel casellario informatico di cui all'art. 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 ai sensi dell'art. 38 comma1 lett. i) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr, non ha commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in materia di contributi previdenziali ed assistenziali, secondo la legislazione italiana o dello Stato in cui è stabilita;
- 11) che ai sensi dell'art. 38 comma1 lett. l) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr, presenta la dichiarazione di cui all'art. 17 della L. n. 68/99 ;

OVVERO

- 11bis) che ai sensi dell'art. 38 comma1 lett. l) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr, non presenta la dichiarazione di cui all'art. 17 della L. n. 68/99.
- 12) che ai sensi dell'art. 38 comma1 lett. m) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr ,nei propri confronti non è stata applicata la sanzione interdittiva di cui all'art. 9, comma 2, lettera c), del decreto legislativo dell' 8.6.2001, n° 231 o altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo all'art. 14 del D.l.vo n. 81 del 2008;
- 13) che ai sensi dell'art. 38 comma1 lett m-ter) del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr , non si trova in alcuna delle situazioni di cui al predetto comma 1 lett. m-ter);
- 14) che ai sensi dell'art. 38 comma1 e 2 del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr non si trova, in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile con alcun soggetto e di aver formulato l'offerta autonomamente e *che non si è accordato né si accorderà con altri partecipanti alla gara*

OVVERO

- 14 bis) che ai sensi dell'art. 38 comma1 e 2 del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr, non è a conoscenza della partecipazione alla presente procedura di soggetti che si trovano , rispetto al dichiarante, in una delle situazioni di controllo di cui all'art. 2359 del codice civile e di avere formulato l'offerta autonomamente;

OVVERO

- 14 ter) che ai sensi dell'art. 38 comma 2 del D.L.vo n. 163/06 e succ. mod. e integr di essere a conoscenza della partecipazione alla presente procedura di soggetti che si trovano , rispetto al dichiarante, in una delle situazioni di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile, e di avere formulato l'offerta autonomamente;

la mancanza della dichiarazione o dei documenti allegati o la dichiarazione mendace comporta l'esclusione dalla procedura di gara; la falsità della dichiarazione, accertata dopo la stipula del contratto, è causa di risoluzione del medesimo contratto)

- 15) che il domicilio eletto, l'indirizzo di posta elettronica ed il numero di fax cui inviare le comunicazioni (ai sensi dell'art. 79 - comma 5 - del D.P.R. 163/06 e s.m.i.) sono i seguenti:

domicilio eletto: _____;

indirizzo di posta elettronica: _____;

numero di fax: _____;

- 16) che ha preso conoscenza di ogni circostanza che possa avere influito sulla determinazione della propria offerta economica e di ritenere quindi i prezzi che andrà ad offrire pienamente remunerativi;
- 17) si impegna a comunicare, con tempestività, ogni notizia che riguardi la Ditta, per quanto attiene problematiche produttive o distributive inerenti il contratto in corso;
- 18) rimane a proprio carico ogni e qualsiasi responsabilità per ciò che riguarda le caratteristiche dei prodotti offerti e degli eventuali inconvenienti e danni provocati dal loro impiego;
- 19) la Ditta/Società ha:
- partita I.V.A. n° _____
- ragione sociale _____
- luogo _____
- sede legale _____

codice di avviamento postale _____
codice attività _____
tipo Ditta/Società (singola-consorzio – raggruppamento temporaneo imprese)

volume affari (anno precedente) _____
capitale sociale _____
generalità complete del titolare o rappresentante legale della Ditta/Società partecipante

numero di codice fiscale _____
numeri di matricola delle posizioni aperte INPS ed INAIL _____

20) consente, ai sensi e per gli effetti del D.L.vo n° 196/03 che i dati personali forniti, o altrimenti acquisiti dall'A.U.S.L. , nell'esercizio della propria attività, potranno formare oggetto di trattamento nel rispetto della normativa sopraindicata;

21) accetta tutte le clausole contenute *nel capitolato di gara e relativo allegato* ed, in particolare, accetta che i pagamenti saranno effettuati entro 90 giorni dal ricevimento di regolare fattura .

22) accetta che, in caso di controversia fra la ditta offerente e l'A.S.P., il Foro competente è esclusivamente quello di Siracusa.

23) osserva, all'interno della propria azienda, gli obblighi di sicurezza previsti dalla vigente normativa;

24) ha preso esatta cognizione della natura dell'appalto e di tutte le circostanze generali e particolari che possono influire sulla sua esecuzione;

25) rispetta puntualmente la normativa in materia di sicurezza nei luoghi di lavoro ed in materia previdenziale;

26) si impegna a denunciare all'Autorità Giudiziaria e/o agli organi di Polizia ogni illecita richiesta di denaro, prestazione od ogni altra utilità formulata anche prima della gara o nel corso dell'esecuzione del contratto, anche a propri agenti, rappresentanti o dipendenti e, comunque, ogni illecita interferenza nelle procedure di aggiudicazione o nella fase di adempimento del contratto, o eventuale sottoposizione ad attività estorsiva o a tasso usurario da parte di organizzazioni o soggetti criminali.

Si precisa che la violazione debitamente accertata delle obbligazioni di cui ai superiori punti **25)** e **26)** costituirà risoluzione del contratto ai sensi degli artt. 1455 e 1456 c.c.

Data _____

Il Dichiarante

(firma non autenticata e copia documento)

Il sottoscritto _____ si impegna ad accettare esplicitamente le clausole di cui ai superiori punti, relative a: **21)** pagamento delle fatture entro 90 giorni dal ricevimento di regolari stessee; **22)** Foro competente, in caso di controversia fra la ditta offerente e l'A.S.P. è esclusivamente quello di Siracusa; **25)** rispetto della normativa in materia di sicurezza nei luoghi di lavoro ed in materia previdenziale **26)** l'impegno a denunciare all'Autorità Giudiziaria e/o agli organi di Polizia ogni illecita richiesta di denaro, prestazione od ogni altra utilità formulata anche prima della gara o nel corso dell'esecuzione del contratto, anche a propri agenti, rappresentanti o dipendenti e, comunque, ogni illecita interferenza nelle procedure di aggiudicazione o nella fase di adempimento del contratto, o eventuale sottoposizione ad attività estorsiva o a tasso usurario da parte di organizzazioni o soggetti criminali.

Dichiarante

(firma non autenticata e copia documento)

Il Dichiarante si impegna altresì, consapevole che la relativa inadempienza è causa di risoluzione contrattuale, di assumere, **a pena di nullità**, gli obblighi derivanti dall'applicazione della normativa sulla tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art 3 della L. n° 136 del 13.8.2010 e s.m.i. (D.L. 12.11.20 n° 187 e Legge 17.12.2010 n° 217), e per tanto di conformarsi a quanto ivi previsto, fra cui:

- **a)** obbligo di comunicazione del/i conto/i corrente/i dedicato/i e delle generalità e codice fiscale delle persone delegate ad operare sullo/gli stesso/i;
- **b)** obbligo di effettuare le transazioni attinenti la fornitura in argomento esclusivamente tramite lo strumento del bonifico bancario o postale ovvero tramite altri strumenti di pagamento idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni sul conto dedicato che sarà comunicato;
- **c)** obbligo di inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla citata L. 136/2010 e s.m.i.;
- **d)** obbligo di immediata comunicazione all'A.S.P. di Siracusa ed alla Prefettura-Ufficio territoriale del Governo della Provincia di Siracusa ove ha sede l'A.S.P. da parte dell'appaltatore, del subappaltatore o del subcontraente che abbiano notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria,

Il Dichiarante

(firma non autenticata e copia documento)