



Servizio Sanitario Regionale Basilicata
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

DETERMINAZIONE DEL DIRIGENTE

NUMERO 2018/D.02429

DEL 30/05/2018

OGGETTO

FORNITURA DI MATERIALI PER L'ESECUZIONE DI CONTROLLI DI QUALITA' INTERNI (CQI): ESTENSIONE AI LABORATORI DI ANALISI DEI PRESIDII OSPEDALIERI DISTRETTUALI DI CHIAROMONTE E LAURIA.

Struttura Proponente

Economato - Proweditorato

Documenti integranti il provvedimento:

Descrizione Allegato	Pagg.	Descrizione Allegato	Pagg.
Documentazione richiamata nell'atto	3	Capitolato speciale	14
Capitolato tecnico	11	Offerta Economica Bio-Rad Laboratories	6

Uffici a cui notificare

Economico Patrimoniale	Farmaceutica Territoriale
Dipartimento Laboratorio	

RISERVATO ALL'UNITA' OPERATIVA PROPONENTE (IMPUTAZIONE BUDGET)

Centro di Costo	Importo €	Centro di Costo	Importo €

Antonio Pennacchio

Il Dirigente dell'Unità Operativa

<

Viste le D.D.G.:

- n. 2017/00636 del 10/10/2017 di approvazione e adozione del nuovo regolamento per la predisposizione e formalizzazione delle deliberazioni del Direttore Generale e Determinazioni dei Dirigenti;
- n. 2017/00640 del 10/10/2017, con cui sono stati individuati i titolari delle strutture a valenza gestionale autorizzati all'adozione delle determinazioni dirigenziali proprie e delegate dal Direttore Generale;

Dato atto che per effetto di quanto previsto dall'elenco allegato alla predetta D.D.G. 2017/00640 l'U.O.C. Provveditorato-Economato è stata autorizzata all'adozione delle determinazioni dirigenziali proprie e delegate dal Direttore Generale nelle materie afferenti la struttura complessa;

Richiamata la D.D.G. n. 2013/00732 dell'11/12/2013, di approvazione degli atti relativi alla procedura di gara per l'aggiudicazione della fornitura quinquennale di materiali diagnostici per l'esecuzione del controllo di qualità interno (CQI), occorrenti per i Laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali, nella quale è risultata aggiudicataria la Ditta Bio-Rad Laboratories S.r.l.;

Vista l'allegata nota dell'11/05/2018 con cui il Direttore del Dipartimento dei Servizi ha richiesto l'attivazione della fornitura anche per i Laboratori di Analisi dei Presidi Ospedalieri Distrettuali di Chiaromonte e Lauria, al fine di rendere omogeneo il quadro di applicazione dei requisiti di norma per le strutture di Laboratorio dell'ASP, proponendo di utilizzare la quota di fornitura rinveniente dal Laboratorio di Analisi del Poliambulatorio Madre Teresa di Calcutta di Potenza, chiuso per effetto della riorganizzazione delle reti di offerta di diagnostica di laboratorio ai sensi dell'art. 15 della Legge Regionale 27/01/2015, n. 5. giuste D.D.G. n. 2015/00278 del 06/05/2015 e D.D.G. n. 2015/00410 del 29/06/2015;

Considerata l'indispensabilità dell'approvvigionamento dei predetti beni, in quanto trattasi di forniture di uso routinario e continuato nei laboratori di analisi aziendali, per il quotidiano svolgimento delle attività assistenziali, dirette a garantire la regolarità delle prestazioni in ottemperanza alla legge vigente in materia, attraverso la verifica del corretto funzionamento degli strumenti e, quindi, l'affidabilità dei risultati delle analisi, mediante effettuazione da parte del personale del laboratorio della calibrazione degli strumenti a cadenza giornaliera (o diversa se indicata dalla casa costruttrice) con utilizzo di sieri certificati calibranti;

Visto il D.p.R. 14 gennaio 1997 avente ad oggetto "Approvazione dell'atto di indirizzo e coordinamento alle regioni e alle province autonome di Trento e Bolzano, in materia di requisiti strutturali, tecnologici ed organizzativi minimi per l'esercizio delle attività sanitarie da parte delle strutture pubbliche e private;

Visto che il precitato D.p.R., nella parte relativa a "Valutazioni e miglioramento della qualità", prevede che i servizi di medicina di laboratorio svolgano programmi di Controllo di Qualità Interno e partecipino a Programmi di Valutazione Esterna di Qualità promossi dalle Regioni o, in assenza di questi, a programmi validati a livello nazionale o internazionale;

Visto, altresì, la D.G.R. di Basilicata 28/12/1999, n. 3345, concernente l'approvazione dei requisiti minimi e procedure per l'accreditamento delle strutture pubbliche e private ai sensi dell'art. 8 comma 7 del D.Lvo 30 dicembre 1992, n. 502, così come modificato ed integrato dal D.Lvo 19 giugno 1999, n. 229;

Visto che il citato provvedimento regionale, nella parte relativa a "Valutazione e miglioramento della qualità" prescrive che:

- la Direzione Aziendale e della Struttura Sanitaria devono attivare programmi di valutazione e miglioramento della qualità aziendali, dipartimentali o di unità operativa;
- i Laboratori di analisi "Devono prevedere attività di controllo di qualità interno ed esterno";

Considerato che:

- l'implementazione in rete locale del controllo interno di qualità, quale strumento indispensabile nella realtà di ogni moderno laboratorio di analisi chimico-cliniche, è necessaria per migliorare la performance analitica, in quanto permette la valutazione in tempo reale della possibilità di errori nella seduta analitica da effettuare, rispetto ai valori attesi dal controllo di qualità;
- secondo le indicazioni delle Società internazionali e nazionali i controlli di qualità a titolo noto (interni), devono essere effettuati ogni mattina, prima dell'inizio della seduta analitica, ed elaborati con un software gestionale che dia i risultati in tempo reale; se sono accettati si procede ad iniziare le analisi, se invece non sono accettati si

ripete il controllo o le calibrazioni; I sieri da utilizzare non devono essere quelli delle Ditte fornitrici dei diagnostici;

- l'adozione del sistema di qualità è indispensabile in quanto l'esistenza in laboratorio di una rete informatica che collega fra loro i computer dei singoli settori diagnostici, unitamente ad ottimi software gestionali, permette con l'esecuzione dei controlli, la valutazione e la registrazione dei dati analitici, come prescritto dalle vigenti disposizioni normative;

Visto che la Ditta Bio-Rad Laboratories S.r.l., a riscontro dell'allegata nota prot. 20180050691 del 17/05/2018, con lettera del 24/05/2018 qui assunta a parte integrante, ha comunicato la propria disponibilità ad estendere la fornitura di cui trattasi anche per i due suddetti Laboratori di Analisi, alle medesime condizioni previste dall'offerta di gara;

Ritenuto necessario provvedere all'estensione della fornitura, per garantire lo svolgimento delle relative attività all'interno dei predetti laboratori di analisi;

Calcolato che l'estensione della fornitura per i Laboratori suddetti comporta la spesa annua complessiva presunta di € 24.000,00, Iva esclusa, come di seguito determinata:

- **Presidio Ospedaliero Distrettuale di Chiaromonte Importo complessivo annuo € 12.800,00, così determinato:**
 - Noleggio software di valutazione dei controlli, inclusivo dei dispositivi hardware € 2.200,00/anno
 - Assistenza tecnica del software di valutazione dei controlli, inclusivo dei dispositivi hardware € 2.600,00/anno
 - Materiali per l'esecuzione dei controlli € 8.000,00/anno
- **Presidio Ospedaliero Distrettuale di Lauria Importo complessivo annuo € 11.200,00, così determinato:**
 - Noleggio software di valutazione dei controlli, inclusivo dei dispositivi hardware € 2.200,00/anno
 - Assistenza tecnica del software di valutazione dei controlli, inclusivo dei dispositivi hardware € 2.600,00/anno
 - Materiali per l'esecuzione dei controlli € 6.400,00/anno

Precisato che l'Azienda Sanitaria non può servirsi del sistema delle convenzioni Consip, perché prodotti oggetto del presente atto, non sono indusi nelle convenzioni a carattere nazionale attualmente attive;

Visto il D.Lgs 18/04/2016, n. 50 e s.m.i. portate dal D.Lg.vo 19/04/2017, n. 56, recante il nuovo Codice dei contratti pubblici;

Rilevato che l'art. 106 comma 12 del D.Lgs n. 50/2016 e s.m.i. prevede che "La Stazione appaltante qualora nel corso di esecuzione di renda necessario un aumento o diminuzione delle prestazioni fino alla concorrenza del quinto dell'importo del contratto, può disporre l'esecuzione alle stesse condizioni previste dal contratto originario";

Verificato che la suddetta spesa è contenuta nei limiti del quinto d'obbligo contrattuale annuo quantificato in € 56.198,47 + Iva (€ 280.992,35 + Iva /5);

Visto l'art. 36 comma 2 lett a) del D.Lgs 50/2016 e s.m.i. che contempla disposizioni in materia di contratti sotto soglia e legittima l'affidamento diretto limitatamente ad affidamenti di importo inferiore a € 40.000,00;

Ritenuto procedere all'approvvigionamento dei materiali per l'esecuzione dei controlli di cui trattasi mediante attivazione di contratto di somministrazione con il predetto operatore economico a norma degli artt. 1559-1570 del codice civile, da effettuarsi unicamente in relazione alle necessità operative dei suddetti Laboratori e dietro richieste da parte dei responsabili degli stessi;

Precisato che:

- l'utilizzo di un contratto di somministrazione aperto, comporta la fornitura subordinata alla sola effettiva necessità del materiale, pertanto gli ordini vengono emessi solo sulla base delle richieste dei Servizi utilizzatori;
- il contratto di somministrazione, sulla base delle quotazioni richieste alla Ditta, consente l'acquisto del solo materiale necessario, legato esclusivamente alle esigenze operative, evitando da un lato giacenze inutili e dall'altro permettendo l'acquisto in tempi brevi del materiale di cui trattasi;

Vista infine, la D.D.G. n. 2013/00756 del 18/12/2013, concernente l'approvazione del nuovo Codice di Comportamento dei dipendenti dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza;

Atteso che ai fini dell'adozione del presente provvedimento non sussistono situazioni di incompatibilità ai sensi di quanto previsto dall'art. 14 comma 6 del suddetto Codice;

Determina

Giuste le motivazioni espresse nella narrativa che precede, che qui si intendono integralmente riportate:

1. Di autorizzare ai sensi dell'art. 106 comma 12 del D.Lgs n. 50/2016 e s.m.i. l'estensione alla Ditta Bio-Rad Laboratories S.r.l della fornitura di materiali diagnostici per l'esecuzione del controllo di qualità interno (CQI),, occorrenti per i Laboratori di Analisi chimico cliniche dei Presidi Ospedalieri Distrettuali di Chiaromonte e Lauria.
2. Stabilire che il predetto affidamento avrà durata contrattuale pari a quella prevista dalla deliberazione n. 2013/00732 dell'11/12/2013 richiamata nelle premesse, e, cioè, fino al 31/05/2019 e che la stessa sarà disciplinata dall'allegato capitolato speciale e capitolato tecnico e dall'offerta economica della Ditta presentata in sede di gara prot. 2013040037/dc del 02/04/2013, che si allegano alla presente quale parte integrante e sostanziale.
3. Di dare atto che gli acquisti saranno effettuati in regime di somministrazione a norma degli artt. 1559-1570 del codice civile, in relazione alle necessità operative dei Servizi interessati, con emissione di ordini da parte delle Farmacie Territoriali interessate, da effettuarsi tramite la procedura ordini aziendale in favore della predetta Ditta.
4. Alla spesa complessiva presunta annua di € 24.000,00, oltre l'Iva come di seguito determinata, si farà fronte con il budget della gestione economico-patrimoniale dei singoli esercizi di competenza:
 - Presidio Ospedaliero Distrettuale di Chiaromonte € 12.800,00 + Iva
 - Presidio Ospedaliero Distrettuale di Lauria € 11.200,00 + Iva
5. Di nominare Direttore dell'esecuzione del contratto, in conformità a quanto previsto dal D.Lgs n. 50/2016 e s.m.i., il Direttore del Dipartimento dei Servizi per gli aspetti di specifica competenza.
6. Di dare atto che l'avviso di post-informazione concernente il presente affidamento, è soddisfatto con la pubblicazione del presente provvedimento nella sezione "Albo on-line" presente nel sito web dell'Azienda Sanitaria.
7. Di disporre, altresì, la pubblicazione della presente determinazione sul sito web dell'Azienda Sanitaria all'indirizzo nell'apposita sezione "Amministrazione Trasparente" ai sensi di quanto previsto dall'art. 29 D.Lgs 18/04/2016, n. 50 e s.m.i.
8. Di trasmettere il presente provvedimento, tramite procedura atti digitali, alle UU.OO. Aziendali indicate in frontespizio.

>

Tommaso Schettini

L'Istruttore

Il Responsabile Unico del Procedimento

Antonio Pennacchio

Il Dirigente Responsabile dell'Unità Operativa

Tutti gli atti ai quali è fatto riferimento nella premessa e nel dispositivo della determinazione sono depositati presso la struttura proponente, che ne curerà la conservazione nei termini di legge.

REGIONE BASILICATA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE – POTENZA
U.O.C. di Patologia Clinica ASP

Al Direttore U.O. Provv.to Economato
Dr. Antonio Pennacchio
Al Geom. Tommaso Schettini

Si richiede di attivare i Controlli di Qualità Interna di terza parte per i Laboratorio di Analisi di Chiaromonte e Lauria, al fine di rendere omogeneo il quadro di applicazione dei requisiti di norma per le strutture di Laboratorio dell'ASP.

A tal fine è possibile utilizzare la fornitura sospesa presso il Laboratorio Madre Teresa di Calcutta con le stesse condizioni precedentemente in essere con il contratto con la ditta BIO RAD, giusta delibera n. 732/2013 al costo annuo di €. 4.800 + Iva per ciascun laboratorio per Noleggio ed Assistenza tecnica, ed un costo reagenti pari a € 8.000 per Chiaromonte e € 6.400 per Lauria.

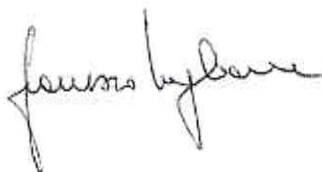
Riassunto dei costi presunti:

Laboratorio di Chiaromonte:	Nol. + Ass. Tecn €.	4.800	reagenti €.	8.000	Tot. €	12.800
Laboratorio di Lauria:	Nol. + Ass. Tecn €.	4.800	reagenti €.	6.400	Tot. €	11.200
			TOTALE		€.	24.000

Distinti Saluti

Venosa 11/05/2018

Il Direttore U.O.
Francesco Maglione





SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

Prot. 20180050691

U.O. Provveditorato-Economato

Via Torraca, 2 -85100 Potenza

Tel. 0971-310549

Fax 0971-310296

e-mail: provveditorato.pz@aspbasilicata.it

17 MAG. 2018

Li _____

Spett.le Ditta

Bio-Rad Laboratories S.r.l.

Via Cellini, 18/A

20090 SEGRATE (MI)

FAX 02-21609486 -399

Oggetto: Fornitura di materiali per L'esecuzione di controlli di qualità interni (CQI), per i Laboratori di Analisi Chimico-Cliniche Aziendali –Richiesta disponibilità estensione fornitura.

Con riferimento alla fornitura in oggetto, affidata a Codesta Ditta con contratto rep. 122 del 04/04/2014, stipulato in esecuzione della D.D.G. n. 2013/00732 dell'11/12/2013, si chiede di conoscere la disponibilità a eseguire la fornitura di cui trattasi anche per i Laboratori di Analisi dei Presidi Ospedalieri Distrettuali di Chiaromonte e Lauria, alle stesse condizioni previste dalla Vostra offerta prot. 2013040037/dc del 02/04/2013.

Il riscontro alla presente potrà essere fatto anche a mezzo e-mail all'indirizzo provveditorato.pz@aspbasilicata.it.

Cordiali saluti.

Il Dirigente Amministrativo
Dr. Antonio Pennacchio

Segrate, 24/05/2018
RIF. PROT. 2013040037**SPETT.LE**
ASP POTENZA
U.O. PROVVEDITORATO ECONOMATO
VIA TORRACA, 2
85100 POTENZA**Oggetto: FORNITURA DI MATERIALI PER L'ESECUZIONE DI CONTROLLI DI QUALITÀ INTERNI (CQI), PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO_CLINICHE AZIENDALI.**
ESTENSIONE FORNITURA

In riferimento alla Vostra richiesta Prot. n. 20180050691 del 17/05/2018, di pari oggetto, Vi confermiamo la nostra disponibilità ad estendere la fornitura di cui trattasi, anche per i Laboratori di Analisi dei Presidi Ospedalieri Distrettuali di Chiaromonte e Lauria, alle medesime condizioni di fornitura previste dall'offerta prot. 2013040037/dc del 02/04/2013.

Restiamo in attesa di un Vs. gradito riscontro e con l'occasione porgiamo cordiali saluti.

BIO-RAD LABORATORIES SRLAndrea Maria Pozzoni
Amministratore Delegato



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI MATERIALI PER L’ESECUZIONE DI CONTROLLI DI QUALITA’ INTERNI (CQI), OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI

ALLEGATO N. 12 –CAPITOLATO SPECIALE DI APPALTO



SOMMARIO

Art. 1. –Oggetto dell'appalto	3
Art. 2. –Terminologie	3
Art. 3. –Durata della fornitura	3
Art. 4. –Stipulazione del contratto	4
Art. 5. –Spese contrattuali ed oneri diversi	4
Art. 6. –Controllo sulla esecuzione del contratto	4
Art. 7. –Diritto alla sostituzione dei dispositivi	4
Art. 8. –Aggiornamento hardware e software	5
Art. 9. –Corrispettivo della fornitura	5
Art. 10. –Revisione prezzi	5
Art. 11. –Piano dei tempi di consegna e installazione	5
Art. 12. –Direzione dell'esecuzione del contratto	5
12.01 Verifica di conformità	6
12.02 Consegna	6
12.03 Installazione	6
12.04 Collaudo	7
12.05 Assistenza tecnica e fornitura per materiale di consumo per installazione e collaudo	7
12.06 Formazione del personale	7
12.07 Materiali di consumo, termini e modalità di consegna	7
12.08 Controlli sui prodotti	9
12.09 Controllo quantitativo e qualitativo dei prodotti	9
12.10 Difetti ed imperfezioni	9
12.11 Periodo di prova	9
12.12 Modalità di utilizzo dei prodotti	10
12.13 Aggiornamenti tecnologici	10
Art. 13. –Assistenza tecnica	10
Art. 14. – Rispetto dei termini contrattuali	10
Art. 15. –Tracciabilità dei flussi finanziari	11
Art. 16. – Fatturazioni e modalità di pagamento	11
Art. 17. –Inadempimenti e penali	12
Art. 18. – Modalità di applicazione delle penali	12
Art. 19. –Risoluzione del contratto	12
Art. 20. –Ricorso a prestazione di terzi	14
Art. 21. –Osservanza normativa vigente	14
Art. 22. –Risarcimento danni ed esonero da responsabilità	14
Art. 23. –Foro competente	14
Art. 24. –Norma di rinvio	14



CAPITOLATO SPECIALE PER LA FORNITURA DI MATERIALI PER L'ESECUZIONE DI CONTROLLI DI QUALITÀ INTERNI (CQI), OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI

**ARTICOLO 1
OGGETTO DELL'APPALTO**

Il presente capitolato speciale disciplina il contratto per la fornitura per anni cinque, di materiali per l'esecuzione di controlli di qualità interni (CQI), occorrenti per i Laboratori di Analisi Chimico-cliniche Aziendali.

Le caratteristiche tecniche della fornitura sono riportate nell'allegato 13, rubricato "Capitolato tecnico".

L'offerta riguarda il seguente insieme di beni e servizi:

1. Fornitura dei materiali necessari all'esecuzione dei controlli di qualità, nelle quantità necessarie a soddisfare i fabbisogni dei Servizi utilizzatori;
2. la fornitura in noleggio di software di valutazione dei controlli e dispositivi hardware, che consentano l'acquisizione automatica dei dati dalle unità strumentali al programma di elaborazione;
3. Assistenza tecnica che garantisca le operazioni di manutenzioni periodiche e, nel caso di difficoltà, il ripristino e la funzionalità del software di valutazione e dei dispositivi hardware, aggiornamento delle eventuali nuove versioni.
4. Istruzione del personale all'uso del programma, fornitura di materiale didattico in italiano, corso di formazione e gestione del controllo di qualità per tutti gli operatori interessati, anche con aggiornamenti nel corso del periodo contrattuale.
5. I dati relativi al C.Q.I. dovranno essere interfacciati al sistema gestionale dei singoli laboratori per passare poi all'elaborazione statistica nel sistema gestionale C.Q.I., in totale automazione, per tutti i dosaggi.

La Ditta è comunque obbligata a fornire, a titolo gratuito, tutto ciò che dovesse ulteriormente servire per una corretta esecuzione dei dosaggi o per il buon funzionamento del sistema.

I prodotti forniti dovranno essere conformi al D.Lgs 08/09/2000, n. 332 modificato ed integrato con D.Lgs 25 gennaio 2010, n. 37 sui dispositivi medico-diagnostici in vitro. La Ditta aggiudicataria deve garantire la fornitura di prodotti conformi alla normativa vigente per tutta la durata del contratto

La Ditta aggiudicataria deve ritenersi impegnata a prestare gratuitamente la necessaria assistenza tecnico-scientifica per l'ottimizzazione delle procedure dei controlli di qualità secondo i piani di lavoro in atto, mettendo a disposizione gratuitamente il materiale necessario in quantità opportuna, per la messa a punto definitiva; saranno a carico della Ditta aggiudicataria i consumi imputabili a documentabili malfunzionamenti (esclusi quelli dovuti ad una utilizzazione difforme dal protocollo indicato dalla Ditta aggiudicataria), nonché quelli relativi ad ogni intervento di assistenza tecnica per la messa a punto conseguente.

**ARTICOLO 2
TERMINOLOGIE**

Nel testo del presente capitolato speciale, valgono le seguenti definizioni:

- Per "Azienda Sanitaria" s'intende l'Azienda Sanitaria Locale di Potenza.
- Per "Ditta" s'intende la Ditta aggiudicataria della fornitura.

**ARTICOLO 3
DURATA DELLA FORNITURA**

La fornitura affidanda avrà durata di **5 (cinque)** anni decorrenti dal collaudo del software di valutazione dei controlli e dispositivi hardware concluso con esito favorevole, con possibilità di risoluzione anticipata da parte dell'Azienda Sanitaria, in qualsiasi momento, da comunicarsi mediante lettera raccomandata con avviso di ricevimento, in caso di non conforme esecuzione del contratto.

L'Azienda Sanitaria si riserva, in ogni caso, la facoltà di recedere dal contratto per suo motivato e insindacabile giudizio, in qualsiasi momento e con semplice preavviso di giorni 30, senza che la Ditta possa pretendere danno o compensi di sorta. Il recesso non ha effetto per le prestazioni già eseguite o in corso di esecuzione.

E' escluso ogni rinnovo tacito. Nelle more dell'espletamento di una nuova gara di appalto, e per garantire la continuità nell'erogazione delle prestazioni diagnostiche, la Ditta sarà tenuta a continuare la fornitura agli stessi patti, prezzi e condizioni già pattuite, per un successivo periodo massimo di anni uno.

Al termine della fornitura, anche in presenza di nuova aggiudicazione a favore di altro fornitore, la Ditta si impegna a garantire la regolarità delle forniture, nonché il necessario supporto ed assistenza per consentire alla U.O. utilizzatrice di erogare al meglio i propri servizi nelle more dell'avvio della nuova fornitura.

La suddetta clausola costituisce specifico patto contrattuale e, pertanto, in caso di inadempienza l'Azienda Sanitaria si riverrà sul deposito cauzionale.



La risoluzione, estensione o riduzione del contratto, potrà pure avvenire in via anticipata, in forza di modifiche dell'Azienda Sanitaria in presenza di variazioni del proprio ambito territoriale o delle funzioni o soppressione dei Servizi utilizzatori, e ciò senza alcun aggravio per l'Azienda Sanitaria stessa per risarcimento, indennizzo o altro titolo.

ARTICOLO 4

STIPULAZIONE DEL CONTRATTO

La Ditta dovrà produrre i seguenti documenti, prodotti in originale e rilasciati dalle competenti Autorità in data non anteriore a sei mesi rispetto a quella della comunicazione di aggiudicazione:

- a. tutti i documenti richiesti per la partecipazione e per i quali la Ditta abbia fatto ricorso alla produzione della dichiarazione sostitutiva;
- b. estremi identificativi del conto corrente dedicato da utilizzare in relazione al presente appalto e generalità e codice fiscale delle persone delegate ad operare su di esso nonché dichiarazione contenente l'impegno a comunicare ogni modifica relativa a tali dati.

Qualora dagli accertamenti di cui alla vigente normativa antimafia e/o dall'esame della documentazione risultasse che la Ditta non sia in possesso dei requisiti per la fornitura, l'Azienda Sanitaria disporrà la revoca dell'aggiudicazione.

Ai sensi dell'art. 11, c.10 D.Lgs. 163/06, il contratto non potrà comunque essere stipulato prima di trentacinque giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione definitiva ai sensi dell'art. 79 del D.Lgs. 163/06.

Il contratto, stipulato mediante forma pubblica amministrativa, sarà immediatamente impegnativo per le parti e verrà registrato a cura dell'Azienda Sanitaria.

Costituiscono parte integrante e sostanziale del contratto, oltre al capitolato speciale e al capitolato tecnico

- # il disciplinare di gara;
- # l'offerta aggiudicata;
- # il programma temporale della fornitura;
- # la polizza fideiussoria;
- # la polizza RC a copertura di possibili danni a persone e/o cose nel corso di esecuzione del contratto.

ARTICOLO 5

SPESE CONTRATTUALI ED ONERI DIVERSI

Tutte le spese contrattuali, di bolli, di registro, accessorie e conseguenti presuntivamente calcolate in € 280,00, saranno per intero a carico della Ditta.

ARTICOLO 6

CONTROLLO SULLA ESECUZIONE DEL CONTRATTO

L'Azienda Sanitaria eserciterà il controllo e la sorveglianza sulla corretta esecuzione del contratto, in termini di buon andamento delle attività operative, della corrispondenza quantitativa e qualitativa delle prestazioni, del rispetto dei tempi, della tempestività e documentazione delle comunicazioni.

Resta inteso che, in ogni caso, l'Azienda Sanitaria non assume responsabilità in conseguenza dei rapporti che si instaureranno tra la Ditta ed il personale da questa dipendente.

La Ditta non potrà eccepire, durante l'esecuzione dell'appalto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi ulteriori, a meno che tali nuovi elementi appartengano ad evidenti cause di forza maggiore.

ARTICOLO 7

DIRITTO ALLA SOSTITUZIONE DEI DISPOSITIVI

Prima dell'installazione dei dispositivi:

- a) la Ditta è tenuta, nel periodo intercorrente fra l'aggiudicazione dell'appalto e l'inizio dell'installazione, all'aggiornamento per sostituzione dei dispositivi aggiudicati in caso di:
 - 1) eliminazione di detti dispositivi dal listino ufficiale della Ditta produttrice;
 - 2) introduzione di normative nazionali o internazionali emesse successivamente all'aggiudicazione che rendano i dispositivi forniti non più conformi;
- b) l'Azienda Sanitaria ha il diritto di chiedere alla Ditta l'aggiornamento per sostituzione, senza oneri aggiuntivi, dei dispositivi aggiudicati qualora la Ditta dovesse immettere sul mercato, nel periodo intercorrente fra l'aggiudicazione e l'inizio dell'installazione, versioni più evolute in relazione a criteri tecnologici, ergonomici, miglorie legate ad accresciuta tutela del paziente.

I dispositivi aggiudicati dovranno essere sostituiti con prodotti della stessa classe, le cui caratteristiche tecniche siano almeno pari. Nessuna sostituzione potrà essere effettuata per decisione unilaterale della Ditta.



ARTICOLO 8

AGGIORNAMENTO HARDWARE E SOFTWARE

La Ditta deve impegnarsi a fornire senza costi aggiuntivi qualunque componente hardware debba completare la configurazione dei dispositivi aggiudicati, in ossequio a intervenute nuove norme e standard nazionali ed internazionali. Detta prescrizione ha valore per tutta la durata contrattuale.

La Ditta si impegna, altresì, a fornire versioni aggiornate del software e dell'hardware che permettano di conservare le funzionalità dell'offerta originaria, senza costi aggiuntivi di fornitura ed installazione, per tutta la durata contrattuale.

A tale riguardo la Ditta si impegna ad informare l'Azienda Sanitaria circa l'imminente uscita di nuove versioni del software e di eventuali aggiornamenti dell'hardware richiesti in conseguenza di ciò, al fine di consentire all'Azienda sanitaria di effettuare per tempo le dovute valutazioni.

ARTICOLO 9

CORRISPETTIVO DELLA FORNITURA

I prezzi offerti in sede di gara di intendono formulati dalla stessa in base a calcoli di convenienza, a tutto suo rischio e, quindi, saranno fissi ed invariabili, e dovranno intendersi per merce resa franco locali magazzino Farmacia dei singoli Presidi ospedalieri di destinazione, a rischio della Ditta.

Sono a carico della Ditta e sono compresi nelle condizioni di fornitura tutti gli oneri riguardanti: l'imballo, il facchinaggio, l'assicurazione, il trasporto.

Qualora in corso di vigenza contrattuale si verificasse la necessità di acquisire nuovi prodotti o consumabili non oggetto di gara, ma comunque affini, in aggiunta a quelli oggetto di gara, la Ditta dovrà mantenere lo sconto offerto in sede di gara sul listino prezzi presentato.

L'eventuale sostituzione di prodotto dovrà avvenire alle stesse condizioni economiche.

ARTICOLO 10

REVISIONE PREZZI

La revisione prezzi è regolata dalle prescrizioni dettate in materia dall'art. 115 del D.Lgs n. 163/2006 e s.m.i.

I contratti ad esecuzione periodica e continuativa sono sottoposti alla revisione dei prezzi, su richiesta adeguatamente motivata della parte interessata ed a seguito di apposita istruttoria, con decorrenza, ove accettata, dal momento della richiesta stessa e, pertanto, non retroattiva.

La revisione contrattuale verrà operata sulla base dei seguenti elementi:

- Decorsi i primi 36 mesi di fornitura, si procederà a rivedere i prezzi con cadenza annuale in aumento o in diminuzione sulla base di una istruttoria condotta dal responsabile del procedimento ai sensi della richiamata disposizione normativa, anche in relazione ai dati di cui all'art.7 c. 4 lett. c) e c. 5 del D.Lgs n.163/2006 e s.m.i.
- A tal fine la Ditta, qualora intenda richiedere un aumento del prezzo del singolo prodotto e/o per gruppo di prodotti, dovrà avanzare richiesta, documentando i motivi dell'adeguamento richiesto.
In mancanza di costi standardizzati si terrà conto della variazione accertata dall'ISTAT dell'indice dei prezzi al consumo per le famiglie di operai ed impiegati.
- L'adeguamento diverrà operante a seguito di un'apposita istruttoria condotta sulla base dei dati e degli elementi di cui sopra e decorrerà, ove accettato, dal primo giorno del mese successivo alla data di ricevimento della richiesta formulata dalla Ditta all'Azienda Sanitaria.

ARTICOLO 11

PIANO DEI TEMPI PER CONSEGNA E INSTALLAZIONE

La Ditta sarà tenuta al rispetto del programma temporale della fornitura (Disciplinare di Gara, art. 23).

La consegna del software di valutazione dei controlli, installato e funzionante, deve avvenire nei locali indicati dal Responsabile della U.O. utilizzatrice a cura, spese di qualsiasi natura e rischio della Ditta, entro 30 gg dalla stipulazione del contratto.

Ritardi dovuti all'Azienda Sanitaria, che dovessero ostacolare la regolare esecuzione dell'appalto, non daranno diritto ad alcun compenso speciale o indennizzo per la Ditta, ma interromperanno la decorrenza dei termini contrattuali.

ARTICOLO 12

DIREZIONE DELL'ESECUZIONE DEL CONTRATTO

In deroga a quanto previsto dall'art. 10, comma 1 e dall'art. 119 del d.Lgs 163/2006 e s.m.i., la vigilanza sulla corretta esecuzione del contratto è attribuita al Responsabile della U.O. destinataria della fornitura, che si rappresenterà con il Responsabile del procedimento per gli aspetti di carattere amministrativo e di gestione dell'eventuale contenzioso.

Il Responsabile della U.O. interessata è responsabile di tutte le operazioni previste nei successivi paragrafi del presente articolo, nonché del controllo dell'andamento della spesa derivante dall'esecuzione del contratto, ivi



compresi gli eventuali provvedimenti di variazione della stessa.

12.01 VERIFICA DI CONFORMITÀ

La conformità dei dispositivi oggetto del contratto è verificata dall'Azienda Sanitaria nel rispetto dell'art. 312 e seguenti del DPR 207/2010. L'operazione è intesa a verificare, per i beni forniti, la conformità al tipo o ai modelli descritti nella documentazione di gara, nell'offerta e nei suoi allegati. Il protocollo di verifica verrà stabilito in maniera autonoma dall'Azienda Sanitaria; la Ditta dovrà fornire, su richiesta dall'Azienda Sanitaria, tutta la documentazione necessaria a consentire la regolare esecuzione delle operazioni di verifica.

Le informazioni contenute nella proposta di protocollo di verifica serviranno all'Azienda Sanitaria e alla Ditta, nel prosieguo del contratto, per monitorare gli effetti di future modifiche e regolazioni apportate ai dispositivi.

La Ditta dovrà consegnare copia all'Azienda Sanitaria, preliminarmente alla verifica e qualora applicabile, di tutta la documentazione da trasmettere a organismi di controllo tecnici ed amministrativi nazionali ed internazionali.

Qualora, in sede di verifica, i dispositivi non dovessero risultare rispondenti ai requisiti contrattuali, non verranno accettati e l'Azienda Sanitaria ne richiederà la sollecita sostituzione.

I dispositivi non accettati dovranno essere immediatamente ritirati dalla Ditta.

La regolare verifica dei prodotti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque la Ditta per eventuali difetti o imperfezioni non emersi al momento della verifica, bensì accertati successivamente. In tal caso la Ditta è invitata dall'Azienda Sanitaria ad assistere, a mezzo dei suoi rappresentanti, ad eventuali visite di accertamento, dovendo rispondere ad ogni effetto dei difetti o delle imperfezioni accertate. In assenza della Ditta o di suoi incaricati, il relativo verbale, redatto dagli incaricati dell'Azienda Sanitaria, fa egualmente stato contro di essa.

12.02 CONSEGNA

La consegna e l'installazione del software di valutazione dei controlli e dei dispositivi hardware, dovrà essere effettuata, fatti salvi diversi accordi con il Responsabile della U.O. destinataria della fornitura, a cura della Ditta, entro 30 (trenta) giorni dalla sottoscrizione del contratto. I luoghi di consegna e installazione sono quelli riportati nell'articolo 1 del capitolato tecnico, che qui si intendono richiamati.

Nell'ipotesi in cui la Ditta non provveda alla consegna delle apparecchiature offerte in gara, il contratto si intende risolto di diritto, con le modalità specificate all'art. 19 del presente capitolato.

Si considera mancata consegna anche il ritardo nella consegna, prolungato per più di 15 (quindici) giorni lavorativi rispetto ai termini sopra previsti, ovvero nei termini più ridotti indicati dalla Ditta in sede di offerta.

In caso di ritardo sulla data di consegna ed installazione verrà applicata una penale di € 150,00 per ogni giorno di ritardo dovuto a cause non imputabili alla Ditta.

In caso di superamento di tale termine l'Azienda Sanitaria ha la facoltà:

- di risolvere il contratto e di provvedere all'acquisizione del medesimo sistema presso il secondo migliore offerente per qualità e prezzo, addebitando l'eventuale maggior prezzo pagato e, comunque, incamerando il deposito cauzionale;
- di consentire una proroga della consegna e/o installazione, raddoppiando la penalità per l'intero periodo di proroga fino ad un massimo di ulteriori quindici giorni, scaduto il quale sarà incamerata la cauzione e sarà applicato quanto previsto al precedente punto.

Alla Ditta farà carico anche l'onere del trasporto del software e dei dispositivi hardware fino al luogo dell'installazione con i relativi collegamenti elettrici, asportazione del materiale residuo, nonché la rimozione degli imballaggi rimasti in loco al termine dei lavori.

Ai fini della verifica del rispetto del programma temporale di consegna ed installazione, copia della documentazione di trasporto dovrà essere consegnata all'Azienda Sanitaria, così come andrà comunicato per iscritto l'avvenuto completamento dell'installazione.

12.03 INSTALLAZIONE

L'installazione del software di valutazione dei controlli e dei dispositivi hardware, dovrà essere effettuata da un'organizzazione riconosciuta dal Produttore, dotata di personale addestrato presso la casa madre. Gli orari di accesso al sito di installazione verranno concordati con il Responsabile della U.O. destinataria della fornitura.

Le operazioni di installazione e collaudo, dovranno essere effettuate sul luogo di installazione entro 10 giorni consecutivi dalla consegna, in contraddittorio con la Ditta.

Le date per i lavori di installazione dovranno essere programmate in accordo con il responsabile della U.O. interessata.



12.4 COLLAUDO

Il software di valutazione dei controlli e i dispositivi hardware oggetto del contratto sono collaudati dall'Azienda Sanitaria. L'operazione di collaudo è intesa a verificare, per i beni forniti, la conformità di quanto fornito al tipo o ai modelli descritti nella documentazione di gara, nell'offerta e nei suoi allegati.

Il collaudo di funzionamento verrà effettuato in contraddittorio dal Responsabile della U.O. destinataria o suo delegato e dai tecnici specialisti della Ditta, non oltre 10 (dieci giorni) dal completamento dell'installazione.

Il protocollo di collaudo verrà stabilito in maniera autonoma dall'Azienda Sanitaria; la Ditta dovrà fornire, su richiesta dell'Azienda Sanitaria, tutta la documentazione necessaria a consentire la regolare esecuzione delle operazioni di collaudo.

Tale documentazione dovrà contenere, tra l'altro, l'elenco e la descrizione delle operazioni previste dal collaudo, i risultati attesi, e i tempi stimati per l'esecuzione delle operazioni di collaudo.

Qualora, al collaudo, il software di valutazione dei controlli e i dispositivi hardware non dovessero risultare rispondenti ai requisiti contrattuali, queste non verranno accettate. L'Azienda Sanitaria ne richiederà la sollecita sostituzione.

I prodotti non accettati dovranno essere immediatamente ritirate dalla Ditta.

Il regolare collaudo dei prodotti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque la Ditta per eventuali difetti o imperfezioni non emersi al momento del collaudo, bensì accertati successivamente. In tal caso la Ditta sarà invitata dall'Azienda Sanitaria ad assistere, a mezzo dei suoi rappresentanti, ad eventuali visite di accertamento, dovendo rispondere ad ogni effetto dei difetti o delle imperfezioni accertate.

In assenza della Ditta o di suoi incaricati, il relativo verbale, redatto dagli incaricati dell'Azienda Sanitaria, fa egualmente stato contro di essa.

La data di collaudo con esito favorevole dà inizio alla decorrenza dei termini contrattuali.

La Ditta provvederà a trasmettere alla U.O. Provveditorato-Economato copia dell'avvenuta installazione e collaudo del sistema, ai fini della conoscenza della decorrenza del periodo di fornitura.

I prodotti oggetto forniti in locazione resteranno di proprietà della Ditta e saranno restituiti alla stessa previo accordo con il Responsabile dell'Unità Operativa interessata, dopo la conclusione del contratto, nello stato d'uso in cui si troveranno, senza che la Ditta possa pretendere alcunché.

Al termine del periodo contrattuale e in attesa della definizione del nuovo contratto, sarà riconosciuto alla Ditta unicamente il canone relativo all'assistenza tecnica, oltre al costo dei reagenti e del materiale di consumo.

12.05 ASSISTENZA TECNICA E FORNITURA DI MATERIALE DI CONSUMO PER INSTALLAZIONE E COLLAUDO

Nella fase di installazione, di messa in funzione e sino al collaudo con esito positivo la Ditta si impegna a fornire gratuitamente la necessaria assistenza tecnica e tutto il materiale diagnostico e di consumo necessario alla definitiva messa a punto di tutte le metodiche sulla strumentazione fornita, nonché all'ottimizzazione dell'attività analitica in relazione all'organizzazione del lavoro.

12.06 FORMAZIONE DEL PERSONALE

Ad avvenuta installazione la Ditta dovrà organizzare corsi di addestramento del personale presso le sedi delle UU.OO. ove sono installati i software, da concordarsi con il responsabile delle stesse UU.OO.

La Ditta deve garantire l'assistenza dei propri specialisti per il tempo necessario per:

- l'istruzione e l'aggiornamento del personale, al fine di far acquisire agli operatori ogni tecnica necessaria per il corretto uso.

12.07 MATERIALI DI CONSUMO -TERMINI E MODALITA' DI CONSEGNA-

Le spese di imballo, di trasporto e consegna si intendono ricomprese nei corrispettivi offerti in sede di gara, tenendo presente che i prodotti richiesti devono essere consegnati, a cura, rischio e spese della Ditta, presso i magazzini della Farmacia interna dei singoli Presidi Ospedalieri di destinazione, fatta salva ogni diversa indicazione riportata negli ordinativi d'acquisto, nelle quantità e qualità descritte negli ordinativi medesimi.

La Ditta deve indicare il deposito o altro destinatario a cui inviare gli ordini e, in caso di eventuali variazioni, è tenuta a darne tempestiva comunicazione alle competenti UU.OO. dell'Azienda Sanitaria.

I materiali da utilizzare per i controlli saranno ordinati periodicamente con frequenza tale da garantire la continuità dell'attività, utilizzando i codici ed i prezzi delle confezioni indicati in offerta (per i materiali offerti in sconto merce saranno indicate unicamente i codici e le quantità).

Le consegne dovranno essere effettuate franco magazzino, in osservanza dell'orario e del luogo indicati nei relativi ordini, a pena di mancata liquidazione delle fatture, e nel rispetto delle seguenti condizioni:

- le consegne devono essere effettuate franco di ogni rischio e spesa (Iva esclusa), con scaricamento a terra presso i luoghi sopra indicati, entro il termine di **10 (dieci)** giorni consecutivi dal ricevimento dell'ordine, salvo casi



d'urgenza in cui la Ditta dovrà far fronte alle richieste con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile, massimo **48 (quarantotto) ore consecutive** dal ricevimento dell'ordine.

L'ordine potrà essere inviato anche tramite fax ovvero, in caso di urgenza, trasmesso via telefono; in tal caso farà seguito il relativo ordine di fornitura firmato.

➤ **Le consegne dovranno essere effettuate, di norma, tra le ore 8,30 e le ore 12,30 di tutti i giorni lavorativi dal lunedì al venerdì.**

➤ l'attività di consegna dei prodotti si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna dei luoghi indicati nei buoni d'ordine.

➤ La Ditta assume a proprio carico la responsabilità della puntuale esecuzione della fornitura, anche in caso di scioperi o vertenze sindacali riguardanti il proprio personale, promuovendo tutte le iniziative atte ad evitare l'interruzione della fornitura;

➤ L'accettazione della merce non solleva la Ditta dalla responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti od occulti non rilevabili all'atto della consegna.

I danneggiamenti ricevuti dai prodotti per il trasporto e per le operazioni di carico e scarico sono sempre, e fino al loro utilizzo, imputabili alla Ditta, salvo la sua propria azione di rivalsa nei confronti dello spedizioniere.

➤ Per lo scarico del materiale la Ditta non potrà avvalersi di personale dell'Azienda Sanitaria. Ogni operazione dovrà essere eseguita dalla Ditta ovvero dal corriere incaricato della consegna, previo accertamento dell'ubicazione dei locali e degli orari lavorativi del ricevente;

➤ Nel caso di materiali ingombranti, la consegna su pallets (bancali) deve essere concordata con i magazzini farmaceutici di destinazione. La consegna, in ogni caso, è comprensiva dei materiali necessari all'imballaggio e trasporto, senza oneri aggiuntivi per l'Azienda Sanitaria che provvederà a restituire i pallets, compatibilmente alle esigenze di utilizzo.

➤ Le bolle di consegna o documenti equivalenti ai sensi del D.p.R. 472/1996, devono obbligatoriamente indicare, oltre ai dati previsti dalla normativa vigente, quanto segue:

- Luogo di consegna della merce
- Numero di riferimento e data ordine

La Ditta si impegna a riportare sulle bolle di consegna il numero dei lotti di produzione dei singoli prodotti e la data di scadenza, eventualmente leggibili anche con lettore di bar-code.

In mancanza di tali dati, non si accettano reclami da parte della Ditta qualora la merce venisse respinta.

➤ La Ditta deve garantire che, anche durante la fase di trasporto, siano rigorosamente osservate le idonee modalità di conservazione dei prodotti ordinati. Gli imballi che a giudizio del personale dell'Azienda Sanitaria presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione, saranno rifiutati e la Ditta dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione

N.B. Con la presentazione dell'offerta la Ditta si impegna a consegnare, qualunque quantitativo richiesto, anche minimo, pertanto non si accettano condizioni di fornitura che prevedano un minimo fatturabile.

La Ditta è tenuta a consegnare il materiale ordinato, qualunque sia l'importo degli ordini, a pena di decadenza dall'aggiudicazione e fatta salva ogni azione a tutela degli eventuali danni subiti

L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di non acquistare o di acquistare in parte i prodotti indicati, nel caso intervenga una riorganizzazione della U.O. interessata, per cui l'utilizzo delle tecnologie e dei prodotti forniti non risulti più idoneo o economicamente più conveniente.

L'Azienda Sanitaria potrà richiedere alla Ditta, oltre a quanto sopra indicato, ulteriori prodotti del proprio listino prezzi depositato al momento della presentazione dell'offerta, inerenti al medesimo sistema offerto, ma non esplicitamente indicati nel capitolato tecnico, attingendo per l'ordinazione della fornitura al suddetto listino, con applicazione dello sconto offerto in sede di gara, senza atti formali di modifiche contrattuali.

La Ditta deve notificare tempestivamente all'Azienda Sanitaria casi di impossibilità alla consegna, di variazione di codice o di confezionamento.

Nel caso in cui l'impossibilità di consegna sia tale da creare problemi all'attività routinaria del servizio o si verifichi un ritiro del prodotto dal commercio la Ditta si impegna ad assicurare, d'accordo con il Responsabile della U.O. utilizzatrice, la fornitura di un prodotto sostitutivo anche di altra Ditta, assumendosi eventuali superiori oneri, comprensivo, in caso di necessità, anche della strumentazione.

Qualora, nel corso della fornitura:

- intervenissero provvedimenti di sospensione, revoca o modifica all'autorizzazione all'immissione in commercio, la Ditta sarà tenuta al ritiro immediato di quanto presente presso i magazzini dell'Azienda Sanitaria, provvedendo nel minor tempo possibile alla sostituzione con eventuale prodotto di identiche caratteristiche, regolarmente autorizzato.



- Intervenissero variazioni relative alla titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio, la Ditta dovrà darne immediata comunicazione.

Per i prodotti che devono essere mantenuti a temperatura controllata, la Ditta dovrà garantire che il trasporto venga effettuato secondo le modalità e con i mezzi più opportuni ad assicurare le condizioni di conservazione previste per i singoli prodotti, con l'eventuale utilizzo di mezzi di registrazione atti a documentare il mantenimento di tali condizioni.

12.08 CONTROLLI SUI PRODOTTI

I prodotti soggetti a scadenza devono avere, al momento della consegna, una validità residua non inferiore ai 2/3 di quella nominale.

Data l'impossibilità di perizia all'atto dell'arrivo, la Ditta deve accettare le eventuali contestazioni sulla qualità dei prodotti consegnati anche a distanza di tempo dalla consegna, quando, in fase di utilizzazione, aprendosi l'involucro, ne sarà possibile il controllo.

12.09 CONTROLLO QUANTITATIVO E QUALITATIVO DEI PRODOTTI

La Ditta deve obbligatoriamente fornire prodotti conformi a quanto offerto. Il controllo quantitativo della merce sarà effettuato al momento di ogni consegna relativamente ai colli recapitati. Per la quantità di confezioni in essi contenute, la U.O. utilizzatrice si riserva di segnalare eventuali non rispondenze nelle 72 ore successive.

Agli effetti della fatturazione, la quantità sarà esclusivamente quella accertata presso la U.O. di Farmacia del Presidio Ospedaliero di destinazione, secondo quanto indicato sugli ordinativi d'acquisto e dovrà essere riconosciuta ad ogni effetto dalla Ditta.

Per quanto riguarda il controllo qualitativo della merce, resta inteso che la firma per ricevuta, rilasciata al momento della consegna non impegnerà all'accettazione l'Azienda Sanitaria, che si riserva il diritto di verificare la corrispondenza qualitativa in sede di effettivo utilizzo della merce consegnata, e di comunicare successivamente le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni per iscritto.

L'accettazione delle merci da parte del personale incaricato dell'Azienda Sanitaria non solleva pertanto la Ditta dalle responsabilità per le proprie obbligazioni in relazione ai vizi apparenti od occulti riscontrati all'atto del consumo.

I prodotti che presenteranno difetti o discordanze saranno tenuti a disposizione della Ditta e restituiti anche se tolti dal loro imballo originario, senza alcuna responsabilità da parte dell'Azienda Sanitaria, per eventuale degradamenti o deprezzamenti che la merce in giacenza potesse subire, e la Ditta stessa dovrà provvedere alla loro sostituzione, entro tre giorni consecutivi dalla comunicazione della contestazione, con prodotti idonei.

La mancanza di tale adempimento potrà determinare l'applicazione della penale secondo quanto previsto dall'articolo 16 del presente capitolato speciale, nonché la risoluzione del contratto in caso di gravi violazioni.

In ogni momento, a cura dei competenti servizi dell'Azienda Sanitaria potrà essere verificata la corrispondenza, delle caratteristiche tecniche proprie dei prodotti consegnati con le specifiche tecniche dichiarate dalla Ditta.

Le spese per le analisi qualitative saranno a carico della Ditta qualora le caratteristiche rilevate risultassero difformi da quelle offerte. La Ditta dovrà sostituire anche in questo caso i prodotti forniti entro tre giorni consecutivi, con altri eventi i requisiti richiesti.

L'Azienda Sanitaria non assume comunque responsabilità per il deperimento o la perdita della merce respinta ma non ritirata dalla Ditta. L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di verificare periodicamente, nel corso della validità contrattuale, il rispetto degli standard di resa dichiarati dalla Ditta in sede di offerta.

Eventuali sostituzioni qualitative dei prodotti, nonché di confezionamento dei prodotti, potranno essere rese possibili, dopo apposita e preventiva richiesta della Ditta, ad insindacabile giudizio dell'Azienda Sanitaria, previo eventuale accertamento qualitativo sui nuovi prodotti da parte dell'Azienda e a fronte di formale autorizzazione scritta della medesima.

12.10 DIFETTI ED IMPERFEZIONI

Il regolare utilizzo dei prodotti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque la Ditta per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento della consegna, ma vengano accertati al momento dell'impiego. Nel caso in cui si manifestino frequenti vizi ed imperfezioni durante e/o successivamente all'impiego, la Ditta ha l'obbligo, a richiesta dell'Azienda Sanitaria, di sottoporre a verifica, a proprie spese, i rimanenti pezzi della fornitura e sostituire quelli difettosi.

12.11 PERIODO DI PROVA

L'Azienda Sanitaria si riserva un congruo periodo di prova di durata non superiore a tre mesi, decorrenti dall'avvenuto collaudo con esito positivo del software di valutazione dei controlli, per verificare la rispondenza dei prodotti offerti



alle caratteristiche dichiarate e, in caso negativo, potrà dare luogo al recesso unilaterale e motivato dal contratto, senza possibilità per la Ditta di sindacare nel merito il giudizio degli utilizzatori, salvo il diritto al contraddittorio.

12.12 MODALITA' DI UTILIZZO DEI PRODOTTI

Il materiale da utilizzare per l'effettuazione dei controlli che verrà consegnato dalla Ditta, sarà impiegato nel rispetto delle specificità e delle regole di utilizzo che lo contraddistinguono nell'ambito delle esigenze operative delle UU.OO. destinatarie della fornitura.

Ne consegue, pertanto, che la Ditta non potrà porre a carico dell'Azienda Sanitaria il costo dei prodotti eccedenti quelli effettivamente necessari, questo soprattutto con riferimento nel caso in cui, per tipologia e confezionamento dei prodotti, non fosse possibile un utilizzo ottimale e completo della confezione consegnata ed il residuo non risulti conveniente utilizzabile nel prosieguo dell'attività diagnostica.

Se nel corso dell'esecuzione del contratto il Responsabile della U.O. utilizzatrice riscontrasse, rispetto a quanto dichiarato in offerta, un rendimento inferiore dei reagenti o consumo superiore da parte della strumentazione, si procederà in contraddittorio con la Ditta alla fornitura compensativa di reagenti a titolo gratuito.

12.13 AGGIORNAMENTI TECNOLOGICI

Qualora nel corso di vigenza del contratto, la Ditta dovesse porre in commercio nuovi prodotti, sia hardware e software, e sia diagnostici che sostituiscano quelli offerti in gara (anche a seguito di modifiche normative), e che presentino caratteristiche migliorative di rendimento e/o di funzionalità, dovrà proporre all'Azienda Sanitaria di sostituire i prodotti nuovi in luogo di quelli aggiudicati, ferme restando le condizioni stabilite nella gara alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative. La Ditta è tenuta a dare comunicazione all'Azienda Sanitaria degli aggiornamenti tecnologici e delle variazioni intervenute in ordine alle caratteristiche dei prodotti, inviando listini costantemente aggiornati, in cui siano evidenziati gli intervenuti aggiornamenti. L'eventuale sostituzione avverrà a fronte di conferma scritta dell'Azienda Sanitaria, previa acquisizione di parere tecnico favorevole da parte del Responsabile della U.O. utilizzatrice. Non saranno prese in considerazione aumenti dei prezzi di aggiudicazione.

Nel caso in cui il nuovo prodotto e/o la nuova metodica consentisse economie di gestione, dovrà essere concordata tra le parti una congrua riduzione del prezzo di aggiudicazione.

Non potranno essere presi in considerazione aggiornamenti tecnologici riferiti a nuovi prodotti che non sostituiscano, ma semplicemente affianchino, quelli aggiudicati.

La Ditta è impegnata ad integrare eventuali reagenti diversi ma indispensabili per mantenere alto il livello qualitativo delle reazioni, anche in condizioni in cui venga modificata la composizione dei reagenti, senza costi aggiuntivi.

ARTICOLO 13 ASSISTENZA TECNICA

La Ditta è tenuta ad assicurare la manutenzione preventiva e correttiva full-risk (tutto incluso) del software di valutazione dei controlli e dei dispositivi hardware assistenza tecnica.

Le richieste di intervento saranno inoltrate telefonicamente o via fax durante il normale orario di lavoro.

La Ditta dovrà impegnarsi a garantire anche l'assistenza telefonica informatica on-line tramite il proprio centro di supporto clienti circa le modalità operative e di utilizzo del software.

In caso di blocco del sistema non ripristinabile mediante teleassistenza via modem, la Ditta è tenuta ad assicurare l'intervento di un proprio tecnico on-site.

Gli interventi tecnici necessari a ripristinare il corretto funzionamento del software di valutazione dei controlli e dei dispositivi hardware dovranno essere assicurati rispettando rigorosamente le condizioni ed i tempi di intervento prescritti e, cioè:

- 1) in caso di chiamata nei giorni feriali (dal lunedì al giovedì compreso), l'intervento tecnico dovrà essere garantito al massimo il giorno successivo non festivo.
- 2) In caso di chiamata il venerdì o prefestivi l'intervento tecnico deve essere assicurato entro il primo giorno successivo non festivo.

Negli oneri relativi all'assistenza tecnica si intendono compresi tutti i ricambi e materiali d'uso e consumo, occorrenti per l'utilizzo dei prodotti oggetto d'acquisto.

ARTICOLO 14 RISPETTO DEI TERMINI CONTRATTUALI

La consegna dei prodotti richiesti dovrà avvenire entro i termini prescritti. Il mancato rispetto di tale termine darà luogo alla risoluzione del contratto, con effetti giuridici ed economici a carico della Ditta inadempiente.

Pertanto l'Azienda Sanitaria potrà acquistare i prodotti in questione dove e come meglio riterrà, ed avrà il diritto di chiedere la refusione degli eventuali danni sopportati per inadempienza della Ditta.



ARTICOLO 15

TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI

La Ditta si impegna ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., sia nei rapporti verso l'Azienda Sanitaria, sia nei rapporti con i subappaltatori e gli eventuali subcontraenti in genere appartenenti alla filiera delle imprese del presente contratto.

L'Azienda Sanitaria procederà mediante una semplice dichiarazione, alla risoluzione del contratto nel caso di violazione da parte della Ditta della normativa relativa alla tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla normativa anzidetta.

ARTICOLO 16

FATTURAZIONI E MODALITA' DI PAGAMENTO

La Ditta dovrà emettere con cadenza trimestrale posticipata, le fatture relative alla quota parte per la locazione del software di valutazione dei controlli e dei dispositivi hardware, e per il servizio di assistenza tecnica, con decorrenza dall'avvenuta effettuazione del collaudo con esito positivo.

Alla prima fattura relativa al noleggio del software e dei dispositivi hardware dovrà essere allegata copia del verbale dell'avvenuto collaudo, ai fini della esatta conoscenza della decorrenza del periodo contrattuale.

Indipendentemente dal periodo di avvenuto collaudo della strumentazione, le fatture trimestrali che cadono per competenza su due anni solari differenti, saranno divise in due, ciascuna delle quali per un importo "pro rata" dei due differenti anni.

Le fatture relative ai materiali per i controlli di qualità dovranno essere emesse, di volta in volta, a seguito dell'evasione degli ordinativi di acquisto, e sulla base dei prezzi riportati nell'offerta economica, con esplicito riferimento alle bolle di consegna e devono contenere l'espressa indicazione del Presidio Ospedaliero in cui è stata effettuata la consegna.

I quantitativi di merce ammessi al pagamento saranno quelli accertati all'atto delle singole consegne presso i magazzini dell'Azienda Sanitaria.

Le fatture devono riferirsi al solo buono d'ordine per il quale la fornitura è stata richiesta. Non sono ammesse fatture cumulative per forniture effettuate a diverse UU.OO. utilizzatrici e riferentesi a differenti buoni d'ordine.

La Ditta è tenuta ad emettere la fatturazione secondo la diligenza e le norme che regolano la materia; comunque in modo chiaro e lineare, così da rendere i riscontri facili ed immediati.

La fattura deve essere redatta secondo le norme in vigore.

Nella fattura dovrà essere indicato il conto effettivo sul quale appoggiare le relative operazioni, ai sensi della Legge 13 agosto 2010, n. 136, come modificata dal D.L. 12/11/2010, convertito in Legge, con modificazioni, dalla Legge 17/12/2010, n. 217 sulla "Tracciabilità dei flussi finanziari".

Le fatture dovranno essere intestate come segue, ed inviate al seguente indirizzo:

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA

VIA TORRACA, 2 -85100 POTENZA

CODICE FISCALE/PARTITA IVA 01722360763

E' fatto obbligo alla ditta di indicare il recapito postale, precisare le modalità con le quali la Tesoreria dell'Azienda Sanitaria dovrà effettuare il pagamento, comunicare eventuali intervenuti cambiamenti. L'Azienda Sanitaria declina ogni responsabilità per il mancato incasso da parte della Ditta di pagamenti non pervenuti per omissione o intempestività della predetta comunicazione.

Il pagamento del corrispettivo relativo alle forniture sarà effettuato a seguito di presentazione della relativa fattura, nel rispetto di quanto previsto dall'art. 307 del DpR 207/2010.

Il pagamento delle fatture, ove non avvengano contestazioni sulle forniture e/o sulle relative fatture, avverrà conformemente a quanto stabilito con Decreto Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 40 del 18/03/2008 (G.U. n. 63 del 14/03/2008) e successivi aggiornamenti, con il quale è stato adottato il regolamento disciplinante gli adempimenti cui sono tenute le Amministrazioni Pubbliche per effettuare pagamenti superiori ad € 10.000,00.

Il pagamento delle fatture avverrà in base a quanto disposto dal D.Lgs 9 ottobre 2002, n. 231, e verrà disposto con mandato esigibile presso il Tesoriere Cassiere dell'Azienda Sanitaria.

L'Azienda Sanitaria si riserva, dopo l'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione definitiva e prima della stipulazione del contratto, di negoziare con la Ditta, in deroga al citato D.Lgs 231/2002, il pagamento delle fatture a 90 giorni dalla data di ricevimento, ed il riconoscimento degli interessi legali al saggio di cui all'art. 1284 del Codice Civile, dopo la scadenza del termine di cui sopra e fino alla data di emissione del mandato.

In caso di contestazione sulle forniture e/o sulle relative fatture, la decorrenza del termine di pagamento resta sospesa fino alla definitiva eliminazione delle cause ostative derivanti da fatti imputabili esclusivamente alla Ditta.

Qualora la Ditta sia un raggruppamento temporaneo d'impresa, i pagamenti spettanti al raggruppamento saranno



effettuati distintamente a ciascuna impresa raggruppata in rapporto alla parte di prestazione.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 4, comma 3, del D.p.R. 207/2010 -regolamento al codice appalti disciplinante l'intervento sostitutivo della stazione appaltante in caso di inadempienza contributiva dell'esecutore e del subappaltatore, sull'importo netto progressivo delle prestazioni è operata una ritenuta dello 0,50%; le ritenute possono essere svincolate soltanto in sede di liquidazione finale, dopo l'approvazione da parte della stazione appaltante del certificato di collaudo o di verifica di conformità, previo rilascio del documento unico di regolarità contributiva.

L'Azienda Sanitaria al fine di garantirsi in modo efficace sulla puntuale osservanza delle clausole contrattuali può sospendere, ferma l'applicazione delle eventuali penalità i pagamenti alla Ditta cui sono state contestate inadempienze nella esecuzione della fornitura, sino a che non si sia posta in regola con gli obblighi contrattuali.

La durata della sospensione non sarà superiore ai due mesi dal momento della relativa notifica che avverrà in forma amministrativa.

ARTICOLO 17 INADEMPIMENTI E PENALI

Durante il corso del contratto nel 1° trimestre dovrà essere riscontrata, con apposita documentazione del Responsabile del Laboratorio, il rispetto degli standard di resa previsti dal contratto per quanto riguarda gli aspetti qualitativi della fornitura.

□ PER I MATERIALI:

In caso di mancata rispondenza della merce ai requisiti, l'Azienda Sanitaria la respingerà alla Ditta, che dovrà sostituirla entro dieci giorni.

Mancando o ritardando la Ditta ad uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda Sanitaria potrà procedere a norma di Capitolato Generale all'acquisto da altra ditta in danno.

Per ogni giorno solare di ritardo sulle consegne e con riserva degli eventuali ulteriori danni, l'Azienda Sanitaria potrà applicare una penale pari al 3% (treper cento) del valore della merce non consegnata, fatto salvo il risarcimento danni derivanti dalla mancata consegna dei materiali (costo a convenzione delle determinazioni non effettuate che l'Azienda Sanitaria avrà dovuto sostenere).

L'importo di detta penale sarà recuperato all'atto di emissione del mandato di pagamento delle fatture.

Oltre il 10 (decimo) giorno di ritardo l'Azienda Sanitaria avrà il diritto di risolvere il contratto.

L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di risolvere il contratto dopo 3 (tre) contestazioni scritte relative alla fornitura e/o se si dovessero riscontrare modifiche (documentate) delle caratteristiche dei reattivi con compromissione dei risultati.

□ PER IL SOFTWARE DI VALUTAZIONE E PER DISPOSITIVI HARDWARE

La Ditta è tenuta a prestare la necessaria assistenza tecnica rispettando rigorosamente le condizioni ed i tempi di intervento prescritti al precedente articolo 13.

PENALI:

Per ogni giorno di inutilizzo dei prodotti e la sospensione degli esami, sarà addebitato alla Ditta il costo delle analisi non eseguite e sulla quantità giornaliera prevista, calcolato sulla base del tariffario vigente nella Regione Basilicata.

L'importo di detta penale sarà recuperato all'atto di emissione del mandato di pagamento delle fatture.

Oltre al 5° (quinto) giorno solare di ritardo, l'Azienda Sanitaria avrà diritto di risolvere il contra

ARTICOLO 18 MODALITÀ DI APPLICAZIONE DELLE PENALITÀ

L'ammontare delle penalità è addebitato sui crediti della Ditta dipendenti dal contratto cui essi si riferiscono oppure sui crediti pendenti da eventuali altri contratti che la Ditta ha in corso con l'Azienda Sanitaria e, in caso di insufficienza di questi, sulla cauzione che dovrà essere reintegrata, nel termine di giorni quindici, a pena di risoluzione del contratto.

Le penalità sono comunicate alla Ditta in via amministrativa, restando escluso qualsiasi avviso di costituzione in mora ed ogni altro procedimento giudiziale.

L'ammontare delle penalità è addebitato, di regola, nel momento in cui viene disposto il pagamento della fattura.

La penalità verrà restituita, in tutto o in parte, qualora sia riconosciuta totalmente o parzialmente non dovuta.

ARTICOLO 19 RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

Fermo quanto previsto nei precedenti articoli, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di dichiarare risolto il contratto ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1456 c.c., nei seguenti casi:

Procedura aperta per la fornitura di materiali per l'esecuzione di controlli di qualità interni (CQI), occorrenti per i Laboratori di analisi chimico-cliniche aziendali.



- a) in qualunque momento durante l'esecuzione, avvalendosi della facoltà consentita dall'art. 1671 del codice civile "Recesso unilaterale dal contratto";
- b) interruzione della fornitura per fatto della Ditta;
- c) frode, grave negligenza, contravvenzione nella esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;
- d) per motivi di interesse pubblico specificati nel relativo provvedimento;
- e) in caso di cessazione dell'attività, di fallimento, di liquidazione, di concordato preventivo, di stati di moratoria e di conseguenti atti di sequestro o di pignoramento della Ditta ovvero, in caso di raggruppamento, di anche una sola delle imprese raggruppate, intervenuti successivamente alla stipula del contratto;
- f) violazione delle norme in materia di subappalto e cessione del contratto;
- g) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro i termini prescritti dall'Azienda Sanitaria;
- h) dopo la seconda contestazione alla Ditta per l'inosservanza di norme e prescrizioni del presente Capitolato Speciale e della documentazione contrattuale.
- i) qualora il ritardo nell'adempimento determini un importo massimo della penale superiore al dieci per cento dell'importo contrattuale.

Costituisce causa di risoluzione del contratto, ai sensi dell'art. 3 –comma 9 bis – della Legge 13/08/2010, n. 136 e s.m.i. il mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni di pagamento.

In ogni caso, l'Azienda Sanitaria potrà recedere dal contratto qualora fosse accertato il venir meno dei requisiti morali richiesti dall'art. 38 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i.

In applicazione dell'art. 15, comma 13, della legge 135/2012, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di negoziare, ovvero recedere dal contratto, qualora le condizioni di aggiudicazione non siano in linea con i prezzi di riferimento nelle more pubblicati dall'Autorità di vigilanza sui contratti pubblici.

In tutte le precedenti circostanze, ad eccezione di quella sub e), l'Azienda Sanitaria potrà comunicare l'intenzione di risolvere il contratto mediante semplice dichiarazione comunicata a mezzo lettera raccomandata con avviso di ricevimento, contenente le motivazioni. Qualora, entro ulteriori tre giorni dalla data di ricevimento della comunicazione da parte della Ditta, quest'ultima non abbia provveduto a sanare completamente l'inadempienza, il contratto si riterrà risolto, salve tutte le azioni di rivalsa da parte dell'Azienda Sanitaria.

In caso di risoluzione del contratto per inadempienza della Ditta, l'Azienda Sanitaria ha diritto ad incamerare il deposito cauzionale definitivo a titolo di penale e di affidare a terzi, in danno della Ditta inadempiente la fornitura o la parte rimanente di questa utilizzando, se possibile, la graduatoria derivante dalla procedura di gara relativa al presente capitolato speciale.

L'affidamento a terzi viene notificato alla Ditta inadempiente con lettera raccomandata A.R. con l'indicazione dei nuovi termini di esecuzione delle forniture affidate e degli importi relativi.

Alla Ditta inadempiente sono addebitate le spese sostenute in più dall'Azienda Sanitaria rispetto a quelle previste dal contratto risolto. Esse sono prelevate da eventuali crediti della Ditta. Allo scopo l'Azienda Sanitaria potrà anche rivalersi su eventuali posizioni creditorie del fornitore nei propri confronti. Nel caso di minore spesa nulla compete all'aggiudicatario inadempiente. L'esecuzione in danno non esimerà la Ditta dalle responsabilità civili e penali in cui la stessa possa incorrere a norma di legge per i fatti che hanno motivato la risoluzione del rapporto contrattuale.

Analoga procedura verrà seguita nel caso di disdetta anticipata del contratto da parte della Ditta senza giustificato motivo o giusta causa.

Ai sensi di quanto previsto dall'art. 1456 del C.C. (Clausola risolutiva espressa), l'Azienda Sanitaria, per una migliore garanzia delle proprie azioni, si riserva la facoltà a proprio insindacabile giudizio, di annullare, modificare e revocare l'acquisizione dei prodotti non più idonei allo scopo per il quale gli stessi vengono acquisiti, sia per l'introduzione nel mercato di nuovi prodotti analoghi per la modifica dei protocolli degli accertamenti diagnostici.

L'Azienda Sanitaria si riserva, altresì, la facoltà unilaterale, ai sensi dell'art. 1373 c.c., di recedere dal contratto, in qualsiasi momento lo ritenesse opportuno, con semplice preavviso, da notificarsi alla Ditta con raccomandata A.R. almeno 60 giorni consecutivi prima, nei seguenti casi:

- conseguenza di eventi discendenti da modificazioni istituzionali dell'assetto aziendale, nonché da eventuali cambiamenti intervenuti nell'ambito dell'attività di diagnosi e cura per la soppressione o il diverso assetto organizzativo dei servizi utilizzatori dei sistemi diagnostici oggetto del presente capitolato;
- qualora, nel corso della validità del contratto, il sistema di convenzioni per l'acquisto di beni e servizi delle Pubbliche Amministrazioni (CONSIP), provvedesse alla stipula di convenzioni per la fornitura di prodotti analoghi a quelli oggetto del presente capitolato a condizioni economiche inferiori e la Ditta non fosse in grado di praticare almeno tali condizioni;
- qualora, nel corso della validità del contratto, tramite la competente Prefettura, fossero accertati tentativi di infiltrazione mafiosa, ai sensi della vigente normativa.



A tale scopo, durante il periodo di validità del contratto, la Ditta è obbligata a comunicare all'Azienda Sanitaria le variazioni intervenute nel proprio assetto istituzionale (fusioni e/o trasformazioni, variazioni di soci o componenti l'organi di amministrazione), trasmettendo il certificato aggiornato di iscrizione al Registro delle Imprese con la dicitura antimafia, entro 30 giorni consecutivi dalla data delle variazioni.

Nei suddetti casi di recesso, la Ditta non avrà nulla da pretendere se non il pagamento delle forniture effettuate, purché regolarmente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali pattuite, rinunciando espressamente a qualsiasi ulteriore ed eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso o indennizzo o rimborso delle spese.

ARTICOLO 20

RICORSO A PRESTAZIONE DI TERZI

In ogni caso di inadempimento contrattuale, l'Azienda Sanitaria ha facoltà di procedere all'acquisto, presso terzi, dei prodotti oggetto del presente capitolato, senza alcuna formalità ed indipendentemente dall'applicazione delle penalità e della eventuale risoluzione del contratto, previsti dal presente capitolato.

L'eventuale maggior onere economico derivante dal ricorso a terzi sarà addebitato alla Ditta.

ARTICOLO 21

OSSERVANZA NORMATIVA VIGENTE

La Ditta è responsabile dell'osservanza di tutte le leggi e regolamenti in materia di produzione e commercio dei beni oggetto del presente capitolato vigenti all'atto della consegna dei prodotti.

ARTICOLO 22

RISARCIMENTO DANNI ED ESONERO DA RESPONSABILITA'

L'Azienda Sanitaria è esonerata da ogni responsabilità per danni, infortuni od altro, che dovessero accadere al personale della Ditta nell'esecuzione del contratto, convenendosi a tale riguardo che qualsiasi eventuale onere è già compensato e compreso nel corrispettivo del contratto stesso.

La Ditta risponde pienamente per danni a persone e/o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali ed imputabili ad essa od ai suoi dipendenti e dei quali danni fosse chiamata a rispondere.

Le parti dovranno dare atto che l'esecuzione del contratto s'intende subordinata all'osservanza delle disposizioni di cui al D.Lgs. n. 81/08 e successive modificazioni e integrazioni che s'intendono, a tutti gli effetti, parte integrante del contratto medesimo.

A tal scopo la Ditta fornirà ai responsabili delle UU.OO. utilizzatrici in fase di installazione e/o esercizio, ogni documentazione relativa alla tutela della sicurezza nei luoghi di lavoro previsti dalla vigente normativa.

ARTICOLO 23

FORO COMPETENTE

Per la risoluzione delle controversie che dovessero insorgere in dipendenza del presente appalto, sarà competente il Foro di Potenza, con esclusione espressa della competenza arbitrale.

ARTICOLO 24

NORMA DI RINVIO

Per quanto non previsto specificatamente nella documentazione di gara, si fa riferimento alle vigenti disposizioni legislative.



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI MATERIALI PER
L’ESECUZIONE DEL CONTROLLO INTERNO DI QUALITA’ (CQI), PER I LABORATORI DI
ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI**

ALLEGATO 13 -CAPITOLATO TECNICO REV. 01

CAPITOLATO TECNICO PER LA FORNITURA DI MATERIALI PER L'ESECUZIONE DI CONTROLLI DI QUALITA' INTERNI (CQI), OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE AZIENDALI

**ARTICOLO 1
OGGETTO DELL'APPALTO**

L'appalto ha per oggetto la fornitura di materiali per l'esecuzione di controlli interni di qualità (CQI), occorrenti per i laboratori di analisi chimico cliniche aziendali, relativi ai sottoindicati settori diagnostici:

CHIMICA CLINICA
IMMUNOMETRIA
MARCATORI TUMORALI
PROTEINE SPECIFICHE
FARMACI
MARCATORI CARDIACI
EMATOLOGIA
EMOGLOBINE
COAGULAZIONE
SIEROLOGIA-TORCH
DROGHE D'ABUSO
AUTOIMMUNITA'
URINE
EMOGASANALISI
BIOLOGIA MOLECOLARE (Epatite C)
TRASFUSIONALE: 1. IMMUNOEMATOLOGIA 2. VIROLOGIA: EPATITE A, EPATITE B, EPATITE C e HIV 3. SIEROLOGIA DELLA LUE

I Laboratori destinatari della fornitura, sono i seguenti:

- Laboratori di Analisi dei Presidi ospedalieri di Venosa e Melfi e Centro Trasfusionale del P.O. di Melfi
- Laboratorio di Analisi e Centro Trasfusionale del Presidio ospedaliero di Lagonegro
- Laboratorio di Analisi e Centro Trasfusionale del Presidio ospedaliero di Villa D'Agri
- Laboratorio di Analisi del Poliambulatorio B. Madre Teresa di Calcutta di Potenza.

La fornitura in questione costituisce lotto di gara unico e indivisibile comprendente tutto ciò che deve essere utilizzato per la corretta esecuzione dei controlli di qualità, compreso il materiale accessorio e di consumo necessario per l'esecuzione dei test, eventuali reagenti e controlli supplementari necessari alla effettiva esecuzione delle determinazioni di CONTROLLO DI QUALITA' INTERNO (CQI), nonché relativo interfacciamento del software CQI con i L.I.S. – o Strumentazione presente presso le singole sedi.

**ARTICOLO 2
REQUISITI DEI MATERIALI DI CONTROLLO E DEL SOFTWARE DI VALUTAZIONE**

Si richiedono i seguenti requisiti minimi per l'ammissione:

- Fornitura di materiali di controllo preferibilmente liquidi per l'esecuzione di programma di controllo interno di qualità per i Laboratori Analisi.
- Software di valutazione per il controllo di qualità interno per una valutazione in tempo reale dei metodi in uso (precisione ed accuratezza);
- Dispositivi hardware, che consentano l'acquisizione automatica dei dati dalle unità strumentali al programma di elaborazione, forniti funzionanti chiavi in mano;
- Interfacciamento bidirezionale con LIS dei Laboratori o Strumentazioni presenti nel Laboratorio;
- Partecipazione a valutazione inter-laboratorio per tutti gli analiti sottoposti a QC interno;

- Creazione ed integrazione di un modulo QC in rete nel sistema gestionale in uso in ciascuno dei laboratori per eliminare ogni procedura di introduzione manuale dei dati (completo interfacciamento);
- Possibilità di elaborazione personalizzata dei dati inter-laboratorio per il gruppo dei laboratori dell' Azienda Sanitaria;
- Formazione del personale dei laboratori per il corretto utilizzo del sistema offerto.
- Adattabilità alla maggior parte dei reagenti e strumenti in commercio
- Indipendenza del produttore del controllo dal produttore dei reagenti e strumentazioni in uso nel laboratorio

Per favorire l'implementazione dei controlli di qualità nella rete informatica del laboratorio di analisi, l'affidataria della fornitura deve rapportarsi e collaborare con le Ditte di seguito riportate, che hanno sviluppato i programmi dei software gestionali in uso nei Laboratori di analisi interessati e che curano anche la relativa assistenza tecnica:

PRESIDIO OSPEDALIERO UNIFICATO MELFI E VENOSA

- A.C.S. ADVANCED COMPUTER SYSTEMS S.r.l., con sede in Trani (BT) Via Pozzo Piano, 2 – telefono 0883-482708 (751) –fax 0883-489615

PRESIDIO OSPEDALIERO DI VILLA D'AGRI, LABORATORIO DI ANALISI DEL POLIAMBULATORIO B. MADRE TERESA DI CALCUTTA DI POTENZA

- SOFTWARE TEAM S.r.l. Tecnologie Informatiche Avanzate, con sede in Sesto San Giovanni alla Via Venezia 23, telefono 02 - 24126871, fax 02 -24126870, e-mail software.team@sw.it.

PRESIDIO OSPEDALIERO DI LAGONEGRO

- ASSEL S.r.l. corrente in Guidonia (RM), via E. Versanti 8-13/A- (Z.I. via Tiburtina Km 18.300), tel 0774/357492-374176, fax 0774/372179-379190

LICENZA SOFTWARE

Il software di valutazione dei controlli di qualità si intende messo a disposizione dei laboratori ai analisi destinatari a titolo di licenza d'uso.

Tale programma verrà impiegato esclusivamente per le finalità oggetto del presente capitolato, fermo restando la titolarità sullo stesso da parte della Ditta ai sensi del disposto del D.Lgs. 29 dicembre 1992, n. 518.

La fornitura deve comprendere le procedure per il ripristino del sistema, i manuali originali (se in inglese, deve essere inclusa una copia in italiano), il contratto di licenza originario della casa produttrice; nel caso in cui questo comprendesse delle clausole a sfavore dell'Azienda Sanitaria, tali clausole non avrebbero valore nel rapporto contrattuale tra l'Azienda Sanitaria e la Ditta che è regolato da questo testo.

La Ditta deve:

- Garantire corsi per l'attivazione del software sull'uso dei materiali di controllo e l'interpretazione dei dati ottenuti oltre che la formazione del personale;
- Mettere a disposizione, per ciascuno dei laboratori individuati al precedente articolo 1, di un personal computer sul quale dovrà essere installato il software di gestione del controllo di qualità interno, e di una stampante

MATERIALI DI CONTROLLO RICHIESTI

CHIMICA CLINICA

Siero di controllo multiparametrico a due livelli di concentrazione (normale/patologico), a matrice totalmente umana, tipo di confezionamento adeguato alle quantità e allo stato fisico, preferibilmente con valori assegnati con metodi di riferimento e con titolo noto per almeno l'80 % dei più importanti analiti di chimica clinica. Validità lotto quanto più lunga possibile, preferibilmente non inferiore a 2 anni.

Siero negativo ai test HBsAg, HIV-1\2, HCV.

Analiti principali richiesti: Fosfatasi acida totale, albumina, ALP, ALT(GPT), Amilasi,amilasi pancreatica, apolipoproteina A-1, apolipoproteina B, AST(GOT), bilirubina diretta, bilirubina totale, colinesterasi, calcio, cloro, colesterolo, HDL, CK(CPK), rame, creatinina, digossina, elettroforesi, gentamicina, glucosio, gammaGT, IGA, IGG, IGM, ferro, TIBC, LD(LDH), lipasi, LDL, litio, magnesio, osmolarità, fosforo, potassio, salicilati, sodio, teofillina, tobramicina, proteine totali, transferrina, trigliceridi, urea, acido urico, zinco ed altro.

IMMUNOMETRIA

Sieri di controllo multiparametrici a due livelli per dosaggi immunometrici, a matrice totalmente umana, in grado di fornire dati analitici per componenti che sono normalmente analizzati in IMMUNOCHEMICA quali ORMONI e altro, come di seguito elencato. Validità lotto quanto più lunga possibile, preferibilmente non inferiore a 2 anni. tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Sieri negativi ai test HBsAg, HIV-1\2, HCV.

ANALITI principali: CARBAMAZEPINA, CORTISOLO, DHEA-S, DIGOSSINA, FOLATI, TSH, FT4, FT3, FSH, LH, IGE, INSULINA, Delta 4 ANDROSTENEDIONE, ESTRADIOLO, FENITOINA, PROGESTERONE, PROLATTINA, PTH, TESTOSTERONE, TEOFILLINA, VIT. B 12, AC. VALPROICO, ed altro,

MARCATORI TUMORALI

Sieri di controllo multiparametrico a due livelli di concentrazione per dosaggi immunometrici: a matrice totalmente umana, in grado di fornire dati analitici per componenti che sono normalmente analizzati in immunochimica quali marcatori tumorali, per almeno i più frequenti ed i più importanti costituenti. Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile, preferibilmente non inferiori a 2 anni. Sieri negativi ai test HBsAg, HIV-1/2, HCV.

Analiti: AFP, CEA, CA15-3, CA19-9, CA125, CA72-4, tireoglobulina, b2 microglobulina, PSA totale, PSA free, cyfra, ferritin, Hcg, beta-hcg, nse ed altro.

PROTEINE SPECIFICHE

Siero di controllo a matrice totalmente umana, a titolo noto per le più frequenti PROTEINE SPECIFICHE SIERICHE, 2 livelli di concentrazione. Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile, preferibilmente non inferiore a 1 anno

Siero negativo ai test HBsAg, HIV-1\2, HCV.

Albumina, α -1-Antitripsina, α -1-Glicoproteina Acida, α -2-Macroglobulina, ASO, β -2-Microglobulina, ceruloplasmina, C3, C4, Proteina C Reattiva, Aptoglobina, IgA, IgE, IgG, IgM, Cistatina, sTRF, Catene K, Catene λ , Prealbumina, Fattore Reumatoide, Proteine Totali, Transferrina ed altro.

FARMACI

Siero di controllo a matrice totalmente umana, a 2 livelli, contenente un gran numero di farmaci ad uso terapeutico e potenzialmente tossici ad alte concentrazioni, (Antiepilettici, Antiasmatici, Cardiaci, Psicofarmaci, Antibiotici).

Siero negativo ai test HBsAg, HIV-1\2, HCV. Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile, preferibilmente non inferiore a 2 anni

Analiti: Amicacina, Caffeina, Carbamazepina, Ciclosporina, Digossina, Etosuccimide, Gentamicina, Litio, Metotrexate, Fenobarbital, Fenitoina, Primidone, Salicilati, Teofillina, Tobramicina, Acido Valproico, Vancomicina ed altro.

CARDIACI

Sieri di controllo multiparametrici a matrice totalmente umana, a due livelli di concentrazione per la determinazione dei seguenti parametri: CK totale, CK-MB Massa, CK-MB Attività, Omocisteina, Mioglobina, Troponina I, Troponina T, PCRhs, BNP oppure pro-BNP. Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile, preferibilmente non inferiore a 1 anno

Sieri negativi ai test HBsAg, HIV-1\2, HCV.

EMATOLOGIA

Sangue di controllo liquido adatto a tutti i contaglobuli per almeno 16 parametri su 2 livelli. Le unità di sangue devono essere negative per l'antigene dell'epatite di tipo B, dell'antigene HCV, e per l'anticorpo HTLV III/HIV. Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile in relazione ai problemi di stabilità del prodotto.

Parametri: Globuli Bianchi, Globuli Rossi, Ematocrito, Piastrine, Emoglobina, Volume Corpuscolare Medio ed altro.

EMOGLOBINE

1- EMOGLOBINA GLICATA: Emazie a matrice umana per la determinazione della HbA1c, liquido pronto all'uso, a 2 livelli di concentrazione. Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile in relazione ai problemi di stabilità del prodotto.

Controlli negativi ai test HBsAg, HIV-1/2, HCV.

2- EMOGLOBINE PATOLOGICHE: Materiale liofilo su due livelli per la determinazione di: HbA2, HbF e Varianti (HbS). Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile in relazione ai problemi di stabilità del prodotto.

Controlli negativi ai test HBsAg, HIV-1/2, HCV.

COAGULAZIONE

Plasma di controllo a matrice umana a 2 differenti livelli di concentrazione, di cui uno nel range terapeutico per pazienti in TAO per esami di routine: PT in secondi e INR - aPTT - ATIII - FIBRINOGENO. Le unità di plasma devono

essere negative per l'antigene dell'epatite di tipo B, dell'antigene HCV, e per l'anticorpo HTLV III/HIV. Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile.

SIEROLOGIA: TORCH

Sieri liquidi a matrice umana. Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile. I controlli devono essere utilizzabili su tutti i sistemi o riportare i sistemi su cui sono stati testati per il complesso TORCH. 2 livelli (pos. con eventuale titolo/neg). Sieri negativi ai test HBsAg, HIV-1\2, HCV.

Analiti: Toxo IgG, Toxo IgM, Rubeo IgG, Rubeo IgM, CMV IgG, CMV IgM, HSV IgG 1-2, HSV IgG 1, HSV IgG 2, HSV IgM 1-2, HSV IgM 1, HSV IgM2 ed altro.

DROGHE D'ABUSO

Materiale di controllo a matrice totalmente umana, almeno 2 livelli, per il controllo delle droghe d'abuso su più matrice urinaria.

Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile preferibilmente non inferiore a 1 anno. Negativi ai test HBsAg, HIV-1\2, HCV

Analiti: Amfetamine, Barbiturici, Fenciclidina, Propossifene, Benzodiazepine (Buprenorfina e Oxazepam), Cannabinoidi, Cocaina, Etanolo, LSD, Metadone, Oppiacei ed altro.

AUTOIMMUNITA'

Materiale di controllo a matrice umana, preferibilmente liquido, a 2 livelli (pos/neg) adattabile ai sistemi di immunofluorescenza o\e immunoenzimatica; Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile.

Analiti: Immunofluorescenza: ANA Omogeneo, ANA Granulare, ANA Centromerico, ANA Nucleolare, Malattia Celiaca (anti Endomisio), DS-DNA,

Immunometria: ANA, ENA - SS-A, SS-B, RNP, SM, SCL-70, Controllo Negativo

URINE:

Urine a matrice totalmente umana a **due livelli** di concentrazione con la possibilità di dosare i più importanti parametri standard dell'esame chimico fisico delle urine.

EMOGASANALISI:

Materiale liquido su 2 livelli con presenza di: PH, PO2, PCO2, lattato e glucosio, NA+, K+, Ca Ionizzato, Cloro, Emoglobina ed altro.

BIOLOGIA MOLECOLARE (Epatite C):

Materiale di controllo reattivo per il rilevamento degli acidi nucleici di **HCV-RNA qualitativo**, controllo dell'intero processo di estrazione dell'acido nucleico e di amplificazione.

SUB LOTTOTRASFUSIONALE:

1. IMMUNOEMATOLOGIA

Abbonamento di sangue intero per controllo di Immunematologia (ABO) anti-D, Screening e titolazione anticorpi utilizzabile con qualsiasi tecnica di gruppaggio e fenotipizzazione (GEL o Micropiastra).

2. VIROLOGIA: EPATITE A, EPATITE B, EPATITE C e HIV

Sieri liquidi a matrice umana, inattivati. Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile. 2 livelli (pos. con eventuale titolo/neg).

I controlli devono essere utilizzabili su tutti i sistemi o riportare i sistemi su cui sono stati testati per i marcatori EPATITE A - B - C ed HIV 1/2. Parametri richiesti: Anti HAV IgG, Anti HAV IgM, Anti HBc IgG, Anti HBc IgM, Anti HBe, Anti HBs, HBsAg, HBeAg, Anti HCV, **HIV**.

3. SIEROLOGIA DELLA LUE

Sieri liquidi a matrice umana. Tipo di confezionamento adeguato alle quantità. Validità lotto quanto più lunga possibile. I controlli devono essere utilizzabili su tutti i sistemi o riportare i sistemi su cui sono stati testati per Sifilide. 2 livelli (pos/neg). Sieri negativi ai test HBsAg, HIV-1\2, HCV. Analiti: Sifilide IgG.

Qualora il laboratorio nel corso della durata del contratto cambi sistema analitico la Ditta dovrà fornire il materiale adatto al nuovo sistema analitico senza maggiorazioni di prezzo.

E' auspicabile che le ditte partecipanti offrano anche lotti di materiale di controllo non previsti nel presente capitolato, con una offerta economica valida per tutto il periodo contrattuale, in maniera da consentire al laboratorio analisi l'eventuale implementazione di altri controlli di qualità.

TABELLA RIASSUNTIVA FREQUENZA PERIODICITA' DI ESECUZIONE DEL CONTROLLO DI QUALITA' INTERNO

legenda: 1x 2 = 1 determinazione x 2 livelli - 1x 1 = 1 determinazione x 1 livelli (vedere note sotto)

SETTORE	LAB. P.O. Venosa	LAB. P.O. Melfi	LAB. P.O. Villa D'AGRI	LAB. P.O. Lagonegro	LAB. Poliamb. Pz	CT Melfi	CT Villa	CT.Lagon	
CHIMICA CLINICA	1x2	1x2	1x2	1x2	1x2				
IMMUNOMETRIA	1x1	1x1	1x1	1x1	1x1				
MARCATORI TUM.	1x1	1x1	1x1	1x1	1x1				
PROT. SPECIFICHE	1x1	1x1	1x1	1x1	1x1				
MONITORAGGIO FARM		1x1		1x1					
CARDIACI	1 x 2	1 x 2	1 x 2	1 x 2					
EMAT	1 x 2	1 x 2	1 x 2	1 x 2	1 x 2				
EMOGLOBINE									
a) HbA1c	1x1	1x1	1x1	1x1	1x1				
b) Emogl. Patol	2 per sett.	2 per sett.	2 per sett.	2 per sett.	2 per sett.				
COAGULAZIONE	1 x 2	1 x 2	1 x 2	1 x 2	1 x 2				
TORCH	1x1	1x1	1x1	1x1	1x1				
DROGHE D'ABUSO		2 per sett.		2 per sett.					
AUTOIMMUNITA'	2 per sett.		2 per sett.	2 per sett.	2 per sett.				
URINE	1 x 2	1 x 2	1 x 2	1 x 2	1 x 2				
EMOGASANALISI	2 per sett.	2 per sett.	2 per sett.	2 per sett.					
BIOL MOLEC. Ep C			1 x sett						
TRASFUSION.									
a) Virologia	1 x 1					1 x 2	1 x 2	1 x 2	
b) Sier. LUE						1 x 2	1 x 2	1 x 2	
c) immunoem						1x1	1x1	1x1	
note:									
Chim Clinica	1 x 2 = 1 controlli si eseguono quotidianamente su 2 livelli per 7 gg settimanali presso le sedi di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO, per 6 gg. Venosa e 5 gg. Amb. Madre Teresa.								

IMMUNOMETRIA	1 x 1 = I controlli si eseguono quotidianamente su 1 livello alternando i livelli per 6 gg settimanali presso le sedi di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO, VENOSA e 5 gg. Amb. Madre Teresa.
MARCATORI TUMORALI	1 x 1 = I controlli si eseguono quotidianamente su 1 livello alternando i livelli per 6 gg settimanali presso le sedi di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO, VENOSA e Amb. 5 gg. Madre Teresa.
PROTEINE SPECIFICHE	1 x 1 = I controlli si eseguono quotidianamente su 1 livello alternando i livelli per 6 gg settimanali presso le sedi di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO, VENOSA e 5 gg. Amb. Madre Teresa.
MONITORAGGIO FARMACI	1 x 1 = I controlli si eseguono quotidianamente su 1 livello alternando i livelli per 6 gg settimanali presso le sedi di MELFI, e LAGONEGRO.
CARDIACI	1 x 2 = I controlli si eseguono quotidianamente su 2 livelli per 7 gg settimanali presso le sedi di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO, per 6 gg. VENOSA
EMATOLOGIA	1 x 2 = I controlli si eseguono quotidianamente su 2 livelli per 7 gg settimanali presso le sedi di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO, per 6 gg. Venosa e 5 gg. Amb. Madre Teresa.
EMOGLOBINE	
a) HbA1c	1 x 1 = I controlli si eseguono quotidianamente su 1 livello alternando i livelli per 6 gg settimanali presso le sedi di MELFI, VILLA D'AGRI, LAGONEGRO e VENOSA e 5 gg. Amb. Madre Teresa.
b) Emogl. Patol	2 per sett. I controlli si eseguono 2 gg. su 2 livelli per ogni settimana presso le sedi di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO, VENOSA e Amb. Madre Teresa.
COAGULAZIONE	1 x 2 = I controlli si eseguono quotidianamente su 2 livelli per 7 gg settimanali presso le sedi di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO, per 6 gg. VENOSA e 5 gg. Amb. Madre Teresa.
TORCH	1 x 1 = I controlli si eseguono quotidianamente su 1 livello alternando i livelli per 6 gg settimanali presso le sedi di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO, per 5 gg. VENOSA e Amb. Madre Teresa.
DROGHE D'ABUSO	2 per sett. I controlli si eseguono 2 gg. su 2 livelli per ogni settimana presso le sedi di MELFI, e LAGONEGRO.
AUTOIMMUNITA'	2 per sett. I controlli si eseguono 2 gg. su 2 livelli per ogni settimana presso le sedi di VENOSA e LAGONEGRO.
URINE	1 x 2 = I controlli si eseguono quotidianamente su 2 livelli per 7 gg settimanali presso le sedi di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO, per 6 gg. VENOSA e 5 gg. Amb. Madre Teresa.

EMOGASANALISI	2 per sett. I controlli si eseguono 2 gg. su 2 livelli per ogni settimana presso le sedi di MELFI, VILLA D'AGRI, LAGONEGRO e VENOSA
BIOLOGIA MOLEC EPATITE C	1 ogni 10 gg. I controlli si eseguono ogni 10 gg. su unico livello presso la sede di VILLA D'AGRI
TRASFUSIONALE	
a) Virologia	1 x 2 = I controlli si eseguono quotidianamente su 2 livelli per 5 gg settimanali presso le sedi di CENTRO TRASF. di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO per i segg. Parametri: Controllo POSITIVO E NEGATIVO: HIV, HCV, HbsAg, Anti HBc Totali. 1 volta la settimana per tutti gli altri parametri (Anti HAV IgG, Anti HAV IgM, Anti HBc IgM, Anti HBe, Anti HBs, HBeAg, Anti HCV). N.B. 1 x 1 = I controlli si eseguono quotidianamente su 1 livello alternando i livelli per 6 gg settimanali presso il Lab. di VENOSA per i segg. Parametri: HIV, HCV, HbsAg, Anti HBc Totali.
b) Sier. LUE	1 x 2 = I controlli si eseguono quotidianamente su 2 livelli per 5 gg settimanali presso le sedi di CENTRO TRASF. di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO.
c) immune	1 x 1 = I controlli si eseguono quotidianamente per 5 gg settimanali presso le sedi di CENTRO TRASF. di MELFI, VILLA D'AGRI e LAGONEGRO.

I volumi da calcolare per l'offerta dovranno tenere conto della quantità di siero di controllo necessario per ciascuna seduta analitica, nonché della stabilità del prodotto dopo ricostituzione, in modo da fornire la giusta quantità evitando forniture esagerate e spese eccessive.

QUANTITA' DI FORNITURA

I quantitativi annui presunti di fornitura sono soggetti a variazione in aumento o diminuzione, nel limite del 20%, senza che ciò possa comportare alcuna variazione del prezzo.

I quantitativi potranno essere ulteriormente ridotti a seguito di manovre di contenimento della spesa operata dallo Stato o dalla Regione Basilicata.

CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

La Ditta deve garantire:

- Di essere certificata secondo le norme ISO 9000, e che i prodotti siano a marchio CE ;
- Produrre per ogni prodotto le schede di sicurezza e gli inserti con i valori assegnati per i principali metodi in commercio;
- Garanzia di fornitura dello stesso lotto di controllo per almeno due anni, e che i materiali devono essere prodotti e distribuiti dalla stessa azienda.

I prodotti oggetto devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, alla importazione ed alla immissione in commercio e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutte quelle disposizioni che venissero emanate nel corso della durata del contratto e degli ordinativi di fornitura.

Inoltre i prodotti oggetto della fornitura devono:

- Essere testati e certificati a livello internazionale, conformi alle normative in vigore ed in rispetto da quanto disposto dal D.Lgs 8 settembre 2000 n. 332 modificata ed integrata con D.Lgs 25 gennaio 2010, n. 37, emanato in attuazione della direttiva 98/79 CE concernenti i dispositivi medico-diagnostici in vitro.
- essere di recente produzione, con almeno i $\frac{3}{4}$ della loro validità temporale al momento della consegna presso l'Azienda Sanitaria;
- in riferimento a ciascuna consegna, appartenere possibilmente ad un unico lotto di produzione. Dovrà comunque essere riportato nella bolla di consegna il /i numero/i di lotto/i e le relative date di scadenza.

GARANZIE DI PRODUZIONE

Tutti i prodotti offerti dovranno essere realizzati in idonei impianti produttivi atti ad assicurare un livello qualitativo idoneo e costante, relativamente alla destinazione d'uso del prodotto.

In particolare gli impianti, il processo produttivo e distributivo dovranno essere conformi alle norme ISO 9000.

CARATTERISTICHE DEL LOTTO E QUANTITA'

I prodotti offerti devono essere forniti con etichette in lingua italiana, perfettamente aderenti al contenitore; le etichette, le eventuali istruzioni per l'uso e le confezioni dei prodotti devono essere conformi a quanto previsto dalla normativa vigente per i dispositivi medico-diagnostici in vitro e recare la marcatura CE¹, apposta in maniera visibile, leggibile e indelebile sui dispositivi in questione, e sempreché ciò sia possibile e opportuno, sul manuale di istruzioni per l'uso e sulla confezione commerciale. Qualora l'etichetta non riporti la data di scadenza del prodotto deve essere comunque indicata la data di preparazione, la validità espressa in anni e il numero del Lotto.

In tutti i casi, la Ditta si impegna ad indicare la data di scadenza su ogni documento di trasporto.

Qualora la U.O. utilizzatrice, necessiti di informazioni specifiche sull'utilizzo del prodotto offerto, la Ditta si impegna a svolgere, entro 15 giorni dal ricevimento della richiesta, una seduta informativa sulle caratteristiche dei prodotti offerti da tenersi presso la sede dell'Azienda Sanitaria che sarà indicata nella richiesta.

CONFEZIONAMENTO

I prodotti devono riportare ben in vista sulle confezioni indicazioni riguardanti:

- Ditta produttrice; Il codice; La descrizione del prodotto; Il lotto di produzione.

La confezione deve contenere flaconi in materiale rigido, impilabili, ermeticamente chiusi in modo da evitare fuoriuscite, e dovranno essere sostituite qualora il materiale arrivi in modo non conforme a quanto dichiarato sulle specifiche confezioni.

RISPETTO DELLA NORMATIVA DI SICUREZZA DEI PRODOTTI FORNITI

Per ogni prodotto la Ditta deve garantire:

- le schede di sicurezza e i certificati di controllo di qualità per ogni lotto di prodotto.
- Che i materiali offerti abbiano la totale assenza di agenti infettivi alla ricerca dell'HbsAg, degli anticorpi HCV e

¹ Ai sensi della direttiva CE 93/42 sui Dispositivi medici, recepita in Italia con D.Lgs n. 46/1997 e s.m. ed al D.Lgs n. 37/2010

degli Anticorpi HIV (1 e 2)

PREZZI PER CONFEZIONE E VARIAZIONE CONFEZIONAMENTI E CODICI PRODOTTO

Nel caso in cui, nel corso del rapporto contrattuale, la Ditta abbia l'esigenza di variare i confezionamenti e i codici dei prodotti offerti, rimarranno comunque fermi i prezzi unitari offerti, e i nuovi prezzi per confezione, (*arrotondati alla seconda cifra decimale*), saranno pari al prodotto tra i prezzi unitari fissi ed invariabili offerti in sede di gara (*arrotondati alla seconda cifra decimale*) e il nuovo numero di pezzi per confezione.

I nuovi prezzi per confezione e i nuovi codici prodotto saranno utilizzati solo per gli ordini emessi successivamente all'accettazione della comunicazione scritta di avvenuta variazione da parte dell'U.O. Provveditorato-Economato dell'Azienda Sanitaria.

ALL'AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
VIA TORRACA, 2
85100 POTENZA

FORNITURA DI MATERIALI PER L'ESECUZIONE DI CONTROLLI DI QUALITA' INTERNI (CQI), OCCORRENTI PER I LABORATORI DI ANALISI CHIMICHE CLINICHE DELL'AZIENDA SANITARIA DI POTENZA

Il sottoscritto **POZZONI ANDREA MARIA**, nato a **Barlassina MB** il **09/12/1956**, residente a **Meda MB** in **Corso della Resistenza 15**, in qualità di **Amministratore Delegato** della Società **BIO-RAD LABORATORIES SRL**

PRESENTA

la seguente proposta per la fornitura specificata in oggetto:

1. NOLEGGIO SOFTWARE DI VALUTAZIONE CONTROLLI, INCLUSIVO DEI DISPOSITIVI HARDWARE

- CANONE MENSILE DI NOLEGGIO	€	1.466,67 + IVA
- CANONE ANNUO DI NOLEGGIO	€	17.600,00 + IVA

2. ASSISTENZA TECNICA DEL SOFTWARE DI VALUTAZIONE CONTROLLI, INCLUSIVA DEI DISPOSITIVI HARDWARE

- CANONE MENSILE ASSISTENZA TECNICA	€	1.733,33 + IVA
- CANONE ANNUO ASSISTENZA TECNICA	€	20.800,00 + IVA

Il noleggio e l'assistenza tecnica sono relativi a: - n. 8 cod. 804-1 Unity Real Time (Licenza annuale per sette postazioni) - n. 8 cod. 806-1 Unity Alert (Licenza annuale) - 8 PC adatti a Unity Real Time - n. 8 Stampanti - n. 8 cod. I-871 Servizio di interfacciamento: collaudo di prodotto - n. 8 cod. I-872 Servizio di interfacciamento: collaudo operativo

3. MATERIALE PER L'ESECUZIONE DEI CONTROLLI

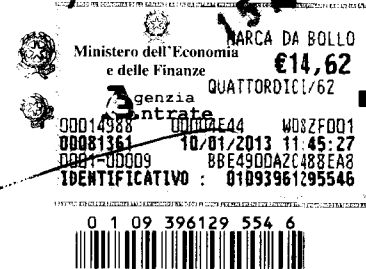
- IMPORTO ANNUO MATERIALE	€	242.592,35 + IVA
---------------------------	---	------------------

IMPORTO COMPLESSIVO FORNITURA ANNUA (1+2+3) € **280.992,35 + IVA**

così determinato:

BIO-RAD LABORATORIES s.r.l.
Soggetta all'attività di direzione e coordinamento
di Bio-Rad Laboratories Inc. (USA)

Andrea Maria Pozzoni
Amministratore Delegato



CONTROLLI	NOME COMMERCIALE (1)	Codice prodotto e CND (2)	n. ml per conf. (3)	n. tot. conf. anno (4)	Prezzo unit. di listino x conf. (5)	sconto su prezzo di listino (6)	Prezzo unit. scontato x conf. (7)	Prezzo totale annuo col.4 x col.7 (8)	Prezzo a n. col.7/col.3 (9)
CHIMICA CLINICA	Liquid Assayed Multiquel Control, Level 1	694 (CND: W0101050101)	36	20	€ 216,00	50%	€ 108,00	€ 2.160,00	€ 3,00
	Liquid Assayed Multiquel Control, Level 2	695 (CND: W0101050101)	36	20	€ 216,00	50%	€ 108,00	€ 2.160,00	€ 3,00
IMMUNOMETRIA	Liquichek Immunoassay Plus, Level 1	361 (CND: W01021517)	60	10	€ 790,00	50%	€ 395,00	€ 3.950,00	€ 6,50
	Liquichek Immunoassay Plus, Level 2	362 (CND: W01021517)	60	10	€ 790,00	50%	€ 395,00	€ 3.950,00	€ 6,50
MARCATORI TUMORALI	Liquichek Tumor Marker Control, Level 1	547 (CND: W01021510)	12	30	€ 630,00	50%	€ 315,00	€ 9.450,00	€ 26,25
	Liquichek Tumor Marker Control, Level 1	548 (CND: W01021510)	12	30	€ 630,00	50%	€ 315,00	€ 9.450,00	€ 26,25
PROTEINE SPECIFICHE	Liquichek Immunology Control, Level 1	591 (CND: W01021506)	6	60	€ 390,00	50%	€ 195,00	€ 11.700,00	€ 32,50
	Liquichek Immunology Control, Level 1	592 (CND: W01021506)	6	60	€ 390,00	50%	€ 195,00	€ 11.700,00	€ 32,50
FARMACI	Liquichek TDM Control, Level 1	725 (CND: W01021502)	60	2	€ 678,00	70%	€ 203,40	€ 406,80	€ 3,30
	Liquichek TDM Control, Level 2	726 (CND: W01021502)	60	2	€ 678,00	70%	€ 203,40	€ 406,80	€ 3,30
MARCATORI CARDIACI	Liquichek Cardiac Markers Plus Control, Level 1C	27106 (CND: W01021508)	18	32	€ 350,00	50%	€ 175,00	€ 5.600,00	€ 9,75
	Liquichek Cardiac Markers Plus Control, Level 2	147 (CND: W01021508)	18	32	€ 350,00	50%	€ 175,00	€ 5.600,00	€ 9,75
EMATOLOGIA	Liquichek Hematolog-16 Control, Normal	762 (CND: W0103010504)	18	80	€ 320,00	65,6%	€ 110,00	€ 8.800,00	€ 6,10
	Liquichek Hematology 16 Control, High	763 (CND: W0103010504)	18	80	€ 320,00	65,6%	€ 110,00	€ 8.800,00	€ 6,10
EMOGLOBINE									
a) HbA1c	Liquichek Diabetes Control, Level 1	171 (CND: W0101050205)	6	20	€ 920,00	67,39%	€ 300,00	€ 6.000,00	€ 50,00
	Liquichek Diabetes Control, Level 2	172 (CND: W0101050205)	6	20	€ 920,00	67,39%	€ 300,00	€ 6.000,00	€ 50,00
b) Emoglob. Patologica	Lyphocheck Hemoglobin A2 Control, Bilevel	553 (CND: W0103010504)	2	5	€ 955,00	60%	€ 382,00	€ 1.910,00	€ 191,00

COAGULAZIONE	Lyphocek Coagulation Control, Level 1	744 (CND: W01030207)	12	120	€ 155,00	50%	€ 77,50	€ 9.300,00	€ 6,4
	Lyphocek Coagulation Control, Level 2	745 (CND: W01030207)	12	120	€ 155,00	50%	€ 77,50	€ 9.300,00	€ 6,4
SIEROLOGIA: TORCH	Liquichek ToRCH Plus Control, Negative	228 (CND: W01050807)	9	20	€ 430,00	50%	€ 215,00	€ 4.300,00	€ 23,8
	Liquichek ToRCH Plus IgM Control, Positive	229 (CND: W01050807)	6	30	€ 700,00	50%	€ 350,00	€ 10.500,00	€ 58,3
	Liquichek ToRCH Plus IgM Control, Negative	230 (CND: W01050807)	6	30	€ 430,00	50%	€ 215,00	€ 6.450,00	€ 35,8
	Liquichek ToRCH Plus Control, Positive	227 (CND: W01050807)	9	20	€ 620,00	50%	€ 310,00	€ 6.200,00	€ 34,4
DROGHE D'ABUSO	Liquichek Opiate Control, Level 1	416 (CND: W0101059002)	30	4	€ 430,00	70%	€ 129,00	€ 516,00	€ 4,3
	Liquichek Opiate Control, Level 2	417 (CND: W0101059002)	30	4	€ 430,00	70%	€ 129,00	€ 516,00	€ 4,3
	Liquichek Urine Toxic. Control, Level S1 Low Opiate	466 (CND: W0101059002)	100	4	€ 470,00	50%	€ 235,00	€ 940,00	€ 2,3
	Liquichek Urine Toxic. Control, Level S2 Low Opiate	467 (CND: W0101059002)	100	4	€ 470,00	50%	€ 235,00	€ 940,00	€ 2,3
AUTOIMMUNITA'	Controllo Positivo Anti Endomisio	29033 (CND: W01021514)	0,3	6	€ 80,00	50%	€ 40,00	€ 240,00	€ 133,3
	Liquichek ANA Controls Set, Positive	131 (CND: W01021514)	2	6	€ 230,00	50%	€ 115,00	€ 690,00	€ 57,5
	Liquichek Autoimmune Negative Control	130 (CND: W01021514)	1,5	6	€ 175,00	50%	€ 87,50	€ 525,00	€ 58,3
	Liquichek Anti-SS-B Control	113 (CND: W01021514)	1	6	€ 200,00	50%	€ 100,00	€ 600,00	€ 100,0
	Liquichek Anti-SS-A Control	114 (CND: W01021514)	1	6	€ 200,00	50%	€ 100,00	€ 600,00	€ 100,0
	Liquichek Anti-Sm Control	115 (CND: W01021514)	1	6	€ 200,00	50%	€ 100,00	€ 600,00	€ 100,0
	Liquichek Anti-RNP Control	116 (CND: W01021514)	1	6	€ 200,00	50%	€ 100,00	€ 600,00	€ 100,0
	Liquichek Anti-Scl-70 Control	117 (CND: W01021514)	1	6	€ 200,00	50%	€ 100,00	€ 600,00	€ 100,0

BIO-RAD LABORATORIES s.r.l.

Soggetta all'attività di direzione e coordinamento
di Bio-Rad Laboratories Inc. (USA)

Andrea Maria Pozzoni
Amministratore Delegato

Handwritten initials/signature in the top right corner.

CONTROLLI	NOME COMMERCIALE (1)	Codice prodotto e CND (2)	n. ml per conf. (3)	n. tot. conf. anno (4)	Prezzo unit. di listino x conf. (5)	sconto su prezzo di listino (6)	Prezzo unit. scontato x conf. (7)	Prezzo totale annuo col.4 x col.7 (8)	Prezzo a n. col.7/col.3 (9)
URINE	Liquichek Urinalysis Control, Level 1	436 (CND: W0101059002)	144	10	€ 500,00	50%	€ 250,00	€ 2.500,00	€ 1,7
	Liquichek Urinalysis Control, Level 2	437 (CND: W0101059002)	144	10	€ 500,00	50%	€ 250,00	€ 2.500,00	€ 1,7
EMOGASANALISI	Liquichek Blood Gas Plus CO-Oximeter Control (Bayer 800 Series), Level 1	504 (CND: W0101059001)	51	16	€ 310,00	50%	€ 155,00	€ 2.480,00	€ 3,0
	Liquichek Blood Gas Plus CO-Oximeter Control (Bayer 800 Series), Level 2	505 (CND: W0101059001)	51	16	€ 310,00	50%	€ 155,00	€ 2.480,00	€ 3,0
BIOLOGIA MOLECOL. (Epatite C)	AmpliTrol III	00140 (CND: W01050807)	40	1	€ 3.900,00	75%	€ 975,00	€ 975,00	€ 24,3
TRASFUSIONALE									
a) Immunoematologia	IH QC Blood Group Serology Control	86745 (CND: W0103030402)	24	39	€ 235,00	5%	€ 223,25	€ 8.706,75	€ 9,3
b) Virologia	Assayed VIROTROL I-F	00168 (CND: W01050807)	5	87	€ 700,00	52,85%	€ 330,00	€ 28.710,00	€ 66,0
	Assayed VIROTROL II-B	00152 (CND: W01050802)	5	21	€ 700,00	52,85%	€ 330,00	€ 6.930,00	€ 66,0
	VIROCLEAR	00106 (CND: W01050807)	5	87	€ 200,00	50%	€ 100,00	€ 8.700,00	€ 20,0
	VIROTROL III	00110 (CND: W01050802)	5	21	€ 700,00	50%	€ 350,00	€ 7.350,00	€ 70,0
	VIROTROL IV	00111 (CND: W01050802)	5	21	€ 600,00	50%	€ 300,00	€ 6.300,00	€ 60,0
c) Sierologia della Lue	VIROTROL Syphilis Total	00124 (CND: W01050801)	5	45	€ 600,00	50%	€ 300,00	€ 13.500,00	€ 60,0

Handwritten signature in the bottom left area of the table.

MARCA DA BOLLO
 Ministero dell'Economia e delle Finanze
 €14,62
 QUATTORDICI/62
 Agenzia Entrate
 0004988 000044 W08ZF001
 0001362 10/01/2013 11:45:32
 0001-00009 A4865ED236A0D68
 IDENTIFICATIVO : 010939612556
 APR. 2013
 0 1 09 396129 553 5

BIO-RAD LABORATORIES s.r.l.
 Soggetta all'attività di direzione e coordinamento
 di Bio-Rad Laboratories Inc. (USA)
Handwritten signature: Andrea Maria Pozzoni
 Amministratore Delegato

Si riportano, di seguito, le quotazioni relative agli ulteriori materiali per l'eventuale implementazione di altri controlli di qualità, aggiuntivi a quelli richiesti in gara

CONTROLLI	NOME COMMERCIALE	Codice prodotto	n. ml per conf.	Prezzo di listino per confezione	% sconto sul prezzo di listino	Prezzo scontato a confezione	Prezzo a n
IMMUNOMETRIA	Liquichek Specialty Immunoass. Control, Level LTA	359	30	€ 690,00	50%	€ 345,00	€ 11,5
	Liquichek Specialty Immunoassay Control, Level 1	364	30	€ 690,00	50%	€ 345,00	€ 11,5
	Liquichek Specialty Immunoassay Control, Level 2	365	30	€ 690,00	50%	€ 345,00	€ 11,5
CHIMICA CLINICA	Liquichek Ethanol/Ammonia Control, Level 1	544	18	€ 414,00	50%	€ 207,00	€ 11,5
	Liquichek Ethanol/Ammonia Control, Level 2	545	18	€ 414,00	50%	€ 207,00	€ 11,5
EMATOLOGIA	Liquichek Hematology Control (S), Trilevel	449	42	€ 670,00	50%	€ 335,00	€ 7,9
	Liquichek Hematology Control (C), Trilevel	904	60	€ 830,00	50%	€ 415,00	€ 6,9
COAGULAZIONE	Lyphocek Hemostasis Control, Level 1	597	12	€ 500,00	50%	€ 250,00	€ 20,8
	Lyphocek Hemostasis Control, Level 2	598	12	€ 500,00	50%	€ 250,00	€ 20,8
	Liquichek D-Dimer Control, Level 1	27101	6	€ 200,00	50%	€ 100,00	€ 16,6
	Liquichek D-Dimer Control, Level 2	27102	6	€ 200,00	50%	€ 100,00	€ 16,6
	Liquichek D-Dimer Control, Level Low	27100	6	€ 200,00	50%	€ 100,00	€ 16,6
MARCATORI CARDIACI	Liquichek Cardiac Markers Plus Control, Level 1	146	18	€ 350,00	50%	€ 175,00	€ 9,7
	Liquichek Cardiac Markers Plus Control, Level 1B	27105	18	€ 350,00	50%	€ 175,00	€ 9,7
	Liquichek Cardiac Markers Plus Control, Level 1A	27104	18	€ 350,00	50%	€ 175,00	€ 9,7
	Liquichek Cardiac Markers Control LT, Trilevel	645	18	€ 300,00	50%	€ 150,00	€ 8,3
	Liquichek Cardiac Markers Control LT, Level 2	647	18	€ 350,00	50%	€ 175,00	€ 9,7
	Liquichek Cardiac Markers Control LT, Level 1	646	18	€ 350,00	50%	€ 175,00	€ 9,7
	Liquichek Homocysteine Control, Level 1	287	6	€ 190,00	50%	€ 95,00	€ 15,8
	Liquichek Homocysteine Control, Level 2	288	6	€ 190,00	50%	€ 95,00	€ 15,8
	Liquichek Homocysteine Control, Level 3	289	6	€ 190,00	50%	€ 95,00	€ 15,8
EMOGLOBINA	Liquichek Diabetes Control, Level 3	173	6	€ 920,00	67,39%	€ 300,00	€ 50,0

BIO-RAD LABORATORIES S.r.l.
Soggetta all'attività di direzione e coordinamento
di Bio-Rad Laboratories Inc. (USA)

CONTROLLI	NOME COMMERCIALE	Codice prodotto	n. ml per conf.	Prezzo di listino per confezione	% sconto sul prezzo di listino	Prezzo scontato a confezione	Prezzo a n
VIROLOGIA	Assayed VIROTROL I-E	00166	5	€ 700,00	52,85%	€ 330,00	€ 66,00
	Assayed VIROTROL I-C	00164	5	€ 700,00	52,85%	€ 330,00	€ 66,00
	VIROTROL I	00100	5	€ 600,00	45%	€ 330,00	€ 66,00
	VIROTROL Syphilis LR-A	00171x	4	€ 480,00	50%	€ 240,00	€ 60,00
	VIROTROL EBV	00128	5	€ 600,00	50%	€ 300,00	€ 60,00
	VIROTROL ToRCH-M	00117	5	€ 800,00	50%	€ 400,00	€ 80,00
	Assayed VIROTROL II-A	00150	5	€ 700,00	52,85%	€ 330,00	€ 66,00
	VIROTROL II	00104	5	€ 600,00	45%	€ 330,00	€ 66,00
EMOGASANALISI	Liquichek Blood Gas Plus EGL Control, Level 1	511	51	€ 310,00	50%	€ 155,00	€ 3,00
	Liquichek Blood Gas Plus EGL Control, Level 2	512	51	€ 310,00	50%	€ 155,00	€ 3,00
	Liquichek Blood Gas Plus EGL Control, Level 3	513	51	€ 310,00	50%	€ 155,00	€ 3,00
DROGHE D'ABUSO	Liquichek Urine Toxicology Control, Level S1E Low Opiate	423	100	€ 470,00	50%	€ 235,00	€ 2,35
	Liquichek Urine Toxicology Control, Level S2E Low Opiate	424	100	€ 470,00	50%	€ 235,00	€ 2,35

Bio-Rad Laboratories, qualora risultasse aggiudicataria, si impegna, per tutta la durata del contratto:

- a fornire su richiesta dell'Azienda Sanitaria, qualora vengano dalla stessa Bio-Rad Laboratories immessi sul mercato prodotti tecnicamente più avanzati che sostituiscano quelli aggiudicati, i nuovi prodotti alle stesse condizioni;
- l'offerta si intende valida ed impegnativa per almeno 365 (trecentosessantacinque) giorni dal termine ultimo per il ricevimento delle offerte;
- di essere consapevole che in caso di aggiudicazione l'affidamento della fornitura avverrà subordinatamente all'approvazione delle risultanze della gara da parte del Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria;
- di essere edotta che l'offerta è da intendersi comprensiva di tutte le prestazioni previste dal Capitolato Speciale e dal Capitolato Tecnico, nonché di quelle strettamente legate all'adempimento delle stesse, e da considerarsi valida e definitiva per tutta la durata dell'appalto;
- di aver preso conoscenza di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione del contratto, e che di tali circostanze si è tenuto nella determinazione del prezzo offerto, ritenuto remunerativo e comprensivo di ogni spesa e onere di qualsiasi natura sia tecnica, sia economica.

Alla presente offerta viene allegato il listino prezzi ufficiale dei prodotti edizione Marzo 2011 unico per tutto il territorio nazionale.

Sui prodotti della linea "Sieri di Controllo", non presenti in offerta, verrà applicato uno sconto pari al 55% (cinquantacinque per cento) sul prezzo di listino.

BIO-RAD LABORATORIES S.p.A.
Soggetta all'attività di direzione e coordinamento
di Bio-Rad Laboratories Inc. (USA)
Andrea Maria Pozzoni
Amministratore Delegato