

***FORNITURA, IN UNICO LOTTO E IN MODALITÀ SERVICE, DI SISTEMI DI
DISPENSATORI DI METADONE E RELATIVO FARMACO PER I PP.OO. DELLE ASL
DELLA REGIONE SARDEGNA***

Capitolato Speciale di Appalto

ABBREVIAZIONI

n.b.: tutti i riferimenti a norme contenuti nel presente capitolato sono ai testi vigenti

Codice dei contratti: decreto legislativo n. 36/2023;

Azienda: ARES Sardegna - Azienda Regionale della Salute

Appaltatore, Aggiudicatario: il soggetto cui è aggiudicato l'appalto

Offerente: il soggetto che presenta offerta relativamente all'appalto di che trattasi

CSA: Capitolato Speciale d'appalto (include l'ulteriore documento progettuale intitolato "AllegatoA – descrizione della fornitura)

SOMMARIO

- 1. OGGETTO DELLA FORNITURA – TIPOLOGIA DELL'OBBLIGAZIONE**
- 2. DURATA, BASE D'ASTA E VALORE COMPLESSIVO DEL CONTRATTO**
- 3. CARATTERISTICHE MINIME GENERALI DELLA FORNITURA**
 - 3.1. REQUISITI MINIMI DELLA STRUMENTAZIONE**
 - 3.2. REQUISITI MINIMI DELLA SPECIALITÀ MEDICINALE**
- 4. SERVIZI CONNESSI**
- 5. FORNITURA DEI MATERIALI DI CONSUMO**
 - 5.1. CONTROLLI SULLE FORNITURE**
- 6. CONSEGNA, INSTALLAZIONE E COLLAUDO DELLE ATTREZZATURE**
- 7. CANONE DI LOCAZIONE**
- 8. PATTO D'INTEGRITÀ**
- 9. RINVIO**

ART. 1 – OGGETTO DELLA FORNITURA – TIPOLOGIA DELL’OBBLIGAZIONE

Il presente appalto ha per oggetto la fornitura, in unico lotto e in modalità service, di “sistemi di dispensatori automatici, semiautomatici e manuali di metadone e relativo farmaco”.

Le caratteristiche minime della fornitura sono dettagliatamente descritte nell’appendice A

descrizione della fornitura al presente CSA, ed è comprensiva di:

- locazione di adeguata e completa strumentazione, corredata di tutti gli accessori necessari al suo buon funzionamento e rispondente alle specifiche indicate **nell’appendice A - descrizione della fornitura**, che si richiede sia nuova di fabbrica.
- Fornitura della specialità medicinale come indicato nell’appendice A - descrizione della fornitura.

L’aggiudicatario è comunque obbligato a fornire, a titolo gratuito, tutto ciò che dovesse ulteriormente servire per una corretta esecuzione dei dosaggi/o per il buon funzionamento della strumentazione.

Le quantità riportate nell’appendice A sono puramente indicative e non impegnative, essendo subordinate a circostanze cliniche e tecnico scientifiche variabili e non esattamente predeterminabili; esse potranno variare in caso di modifica degli attuali indirizzi terapeutici o delle disposizioni regionali in materia, oltre che in base ai flussi di utenza. Il Fornitore, pertanto, non avrà diritto ad elevare proteste od eccezioni per richieste di quantitativi maggiori o minori; non saranno riconosciuti compensi, rimborsi o indennità di alcun genere, neanche a titolo risarcitorio, qualora l’Azienda ordini quantitativi inferiori a quelli stimati o eccedenti il quinto d’obbligo.

Le quantità indicate pertanto non costituiscono impegno o promessa dell’Azienda, essendo i consumi non esattamente prevedibili in quanto subordinati a fattori variabili e ad altre cause e circostanze legate alla particolare condizione dell’Azienda, nonché ad eventuali misure di contenimento della spesa sanitaria disposta dallo Stato o dalla Regione Sardegna.

Pertanto, con riferimento alle quantità stimate di ciascun prodotto, riportate nell’Allegato A, si precisa che trattasi di una stima del fabbisogno nell’ambito dell’intera durata della fornitura effettuata al meglio delle conoscenze attuali di Ares Sardegna.

Tali quantità sono determinate ai soli fini della valutazione e aggiudicazione delle offerte e non sono vincolanti e garantite ai fini contrattuali, atteso che, in caso di aggiudicazione, il Fornitore si impegna a prestare le forniture e i servizi sino a concorrenza dell'importo massimo contrattuale stabilito, come definito nel Disciplinare di gara. I quantitativi effettivi di prodotti da fornire da parte del concorrente aggiudicatario del Lotto saranno quelli indicati nei singoli Ordinatori di Fornitura che saranno emessi da ciascuna singola Azienda Sanitaria.

Si precisa che l'appalto è concepito come obbligazione di risultato; pertanto le forniture dovranno essere rese perfettamente operative e includere ogni prestazione necessaria a tale scopo, anche se non espressamente prevista in atti di gara ed in offerta, fino alla consegna nei locali di destinazione.

➤ **RISCHI DA INTERFERENZA**

Per la procedura in oggetto, è stato redatto il Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenza, allegato DUVRI al presente Capitolato.

Ai sensi del D. Lgs. n. 81/2008 e s.m.i. si evidenzia che il costo della sicurezza derivante dai rischi di natura interferenziale è pari ad € 3.600,00 oltre IVA di legge.

ART. 2 - DURATA, BASE D'ASTA E VALORE COMPLESSIVO DEL CONTRATTO

La durata del contratto è fissata in mesi dodici, decorrenti dalla data indicata in contratto.

Il contratto terminerà effettivamente solo quando saranno stati emessi ordini fino al valore del contratto; l'indicazione della durata (dodici mesi a partire dalla data di sottoscrizione o dalla data di esecuzione anticipata in via d'urgenza della fornitura) ha pertanto valore meramente indicativo.

Una volta scaduto il contratto, l'Azienda ha facoltà (**diritto potestativo**) di disporre un rinnovo per ulteriori **dodici mesi** dalla scadenza del contratto stesso, nonché una proroga semestrale alle medesime condizioni pattuite, fino alla concorrenza dell'importo di aggiudicazione, qualora nell'arco della durata dello stesso l'ammontare delle forniture ordinate risulti inferiore all'importo di aggiudicazione e/o qualora nel termine ordinario di scadenza del contratto non sia possibile stipulare nuovi contratti di fornitura, per il tempo necessario all'espletamento della nuova procedura di gara.

L'ammontare complessivo per dodici mesi a base d'asta dell'appalto è presuntivamente

valutato in euro € 901.669,10, oltre I.V.A., al netto dell'eventuale aumento di 1/5 della fornitura di cui al presente articolo, dell'eventuale rinnovo e della ulteriore e sempre eventuale proroga semestrale.

Il quadro economico dell'intervento è il seguente:

QUADRO ECONOMICO INTERVENTO	
a) importo complessivo a base d'asta dell'appalto iva esclusa	€ 901.669,10
b) oneri sicurezza da DUVRI	€ 3.600,00
c) eventuale aumento di 1/5 della fornitura	€ 180.333,82
d) eventuale proroga 6 mesi	€ 450.834,55
e) Eventuale estensione 12 mesi	€ 901.669,10
f) Incentivi Ex 45 senza IVA	€ 18.033,38
g) Contributo Anac Stazione Appaltante	€ 410,00
Totale Quadro Economico IVA di legge Esclusa	€ 2.456.549,95

La procedura sarà aggiudicata secondo il criterio del minor prezzo (art. 108 comma 3 del D.Lgs 36/2023); l'offerente in gara dovrà formulare offerta pari o in ribasso rispetto ai prezzi a base d'asta per il lotto.

ART. 3 - CARATTERISTICHE MINIME GENERALI DELLA FORNITURA

I prodotti oggetto della presente fornitura, dettagliatamente descritti nell'appendice A - descrizione della fornitura, devono essere dotati di specifica autorizzazione all'immissione in commercio in Italia (AIC), 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 tutti quelli che venissero emanati nel corso della durata del Contratto e degli Ordinativi di Fornitura.

Non saranno prese in considerazione le offerte che non rispettino le indicazioni tassativamente descritte nel presente capitolato o che risultino equivocate o condizionate da clausole non previste. La mancanza anche di un solo requisito minimo richiesto, sia di conformità come indicati di seguito, sia risultante nell'Allegato A - descrizione della fornitura, sarà motivo di

esclusione dalla gara.

3.1 REQUISITI MINIMI DELLA STRUMENTAZIONE

Le apparecchiature, i loro accessori ed i materiali, corrispondenti a tutti i requisiti indicati nella documentazione di gara, sono quelli descritti nell'appendice A - descrizione della fornitura. Le apparecchiature offerte devono essere compatibili con qualsiasi sistema informatico di cartella clinica prevista a livello Regionale e Nazionale.

In generale, dovranno essere:

- nuove di fabbrica, di ultima generazione;
- automatizzate/semiautomatizzate/manuali, possedere una tecnologia avanzata o, comunque, assicurare tutti i più recenti accorgimenti in termini tecnici;
- rapportate alle specifiche tecniche-organizzative fornite dai Responsabili dei Laboratorio interessati secondo quanto riportato per il lotto;
- conformi alla direttiva CEE 93/42;
- conformi alle normative CEI o ad altre disposizioni internazionali riconosciute e, in generale, alle vigenti norme legislative, regolamentari e tecniche disciplinanti i componenti e le modalità di impiego delle apparecchiature e dei dispositivi connessi ai fini della sicurezza degli utilizzatori;
- marcate CE;
- possesso della certificazione UNI CEI ISO 9000, o successivi, in corso di validità per i processi di fornitura ed erogazione dei servizi di installazione, assistenza e manutenzione delle apparecchiature analoghe a quelle oggetto del presente appalto.

A titolo esemplificativo e non esaustivo, le apparecchiature fornite dovranno rispettare:

- le normative vigenti in materia di sicurezza del lavoro (D.P.R. N. 459 del 24 Luglio 1996 ess.mm.ii., D.Lgs. n. 81 del 30 aprile 08);
- requisiti di sicurezza e di emissione elettromagnetica certificati da Enti riconosciuti a livello europeo;
- le norme di tutela ambientale;
- tutte le apparecchiature fornite dovranno essere corredate dalla documentazione attestante la sussistenza dei suddetti requisiti.

Le apparecchiature oggetto del presente appalto, dovranno essere fornite complete di:

- tutti gli accessori indispensabili per il regolare e sicuro funzionamento, compresi nella certificazione del sistema come dispositivo medico;
- tutti gli accessori opzionali certificati nell'ambito del sistema, interni o esterni, per il massimodelle performances;
- sistemi di controllo e di monitoraggio di tutti i parametri del trattamento, necessari per la sicurezza, compresi gli allarmi acustici e visivi.

Le specifiche generali per le apparecchiature (ove applicabili) sono le seguenti:

- completezza: le attrezzature devono essere fornite complete in ogni parte, con adeguata dotazione di accessori, per il regolare e sicuro funzionamento;
- massima operatività del sistema, intesa in termini di massima operatività, di semplicità di utilizzo e di intuitività ed immediatezza dei comandi e delle indicazioni/allarmi visivi ed acustici, pur assicurando prestazioni e funzioni avanzate; inclusa la congruità degli ingombri e dei pesi;
- sicurezza: i sistemi devono possedere tutti gli accorgimenti utili per scongiurare danni all'operatore anche in caso di erraneo utilizzo e programmazione;
- i sistemi non devono perdere le proprie caratteristiche di affidabilità e sicurezza in caso di mancanza di alimentazione elettrica di rete (o altra alimentazione) per guasti o black-out, oppure in presenza di disturbi di linea (picchi, radiofrequenza, ampie variazioni di tensione), con particolare riferimento ai disturbi eventualmente derivanti dall'uso contemporaneo nel laboratorio di altre attrezzature o di condizionamento dell'aria. Devono pertanto essere provvisti di adeguato gruppo di continuità.

Qualora sia potenzialmente possibile l'accesso e installazione di codice informatico pericoloso (malware) sui dispositivi offerti, gli stessi dovranno essere comprensivi di un sistema di protezione anti-malware costantemente aggiornato, la cui eventuale esecuzione in "background" non deve compromettere in termini di utilizzo di risorse, le funzionalità del dispositivo stesso.

3.2 REQUISITI MINIMI DELLA SPECIALITÀ MEDICINALE

Le caratteristiche dei prodotti dovranno essere corrispondenti a tutti i requisiti indicati nel

presente Capitolato e nell'appendice A -Descrizione della fornitura, ed essere conformi alle norme vigenti in ambito nazionale e comunitario, compresa la Farmacopea Ufficiale edizione vigente e Farmacopea Europea ultima edizione e relativi aggiornamenti. Per quei prodotti, le cui indicazioni potrebbero ricondurre ad una individuazione di una origine o produzione ben determinata, per le stesse indicazioni è da intendersi implicita la clausola "o equivalente".

I prodotti offerti, pena esclusione dalla gara, devono rispondere a quanto indicato nell'elenco nell'appendice A -Descrizione della fornitura in termini di codice ATC, principio attivo, dosaggio e forma farmaceutica.

ART. 4 - SERVIZI CONNESSI

I servizi descritti nel presente paragrafo, nonché le ulteriori attività descritte, ovvero comunque necessarie per l'esatto adempimento degli obblighi contrattuali, sono connessi ed accessori alla fornitura. Detti servizi sono quindi prestati dal Fornitore unitamente alla fornitura medesima ed il

relativo corrispettivo deve intendersi incluso nel prezzo unitario, IVA esclusa, della fornitura in oggetto.

I servizi connessi sono i seguenti:

- a) Trasporto, installazione a regola d'arte delle apparecchiature e dei prodotti offerti, in kit completi o parti di esso, comprese le opere di trasferimento, trasporto, facchinaggio compreso ritiro degli imballi e di altro materiale di risulta e compreso quant'altro le ditte ritengano necessario per il corretto funzionamento delle apparecchiature offerte, nulla escluso, presso ciascuna sede di utilizzo. L'installazione e la messa in servizio delle apparecchiature avverrà a cura del Fornitore, nel pieno rispetto della vigente normativa ed in accordo con le Unità Operative competenti dei PP.OO. delle singole Aziende Sanitarie. Se l'installazione comporterà lavori edili o elettrici o idraulici, tutto ciò sarà a carico della ditta aggiudicataria;
- b) collaudo e avviamento, sostituzione di parti di ricambio;
- c) Assistenza alla verifica di conformità delle apparecchiature, compresa messa a disposizione di strumentazione ed esecuzione di verifiche di sicurezza sulle apparecchiature condotte secondo quanto previsto dalla Norma CEI EN 62353:2008 e la presentazione dei relativi risultati secondo le modalità in uso presso ogni Area Socio Sanitaria Locale;

- d) Formazione esaustiva per il personale sanitario e tecnico addetto all'utilizzo ed alla gestione delle apparecchiature;
- e) manutenzione dei sistemi analitici, preventiva e straordinaria in caso di emergenza;
- f) aggiornamento tecnologico della strumentazione fornita durante lo svolgimento del contratto;
- g) ritiro delle apparecchiature a fine contratto o per sostituzione in fase di contratto;

Nell'offerta dovranno essere indicate le condizioni, i tempi, le modalità di esecuzione degli interventi programmati e di quelli su chiamata nonché il progetto formativo.

ART. 5 - FORNITURA DEI MATERIALI DI CONSUMO

Al momento della consegna i prodotti devono avere una validità temporale pari almeno ai due terzi della validità complessiva del prodotto.

Gli articoli che, per qualsiasi motivo, non risultassero essere esattamente rispondenti a quelli richiesti dovranno essere immediatamente sostituiti dal fornitore.

La Ditta aggiudicataria dovrà essere in grado di effettuare le consegne di materiale a proprio rischio e spesa di qualunque natura, all'interno dei magazzini della farmacia del Presidio Ospedaliero o Territoriale di competenza, ovvero in altre o più sedi stabilite dalla Ares Sardegna.

La merce dovrà essere consegnata a seguito dell'emissione di regolare ordine, nelle quantità, qualità, frazionamento, ove richiesto, descritte nell'ordine stesso, entro cinque giorni dalla data di ricevimento dell'ordine, anche se trasmesso per via telematica (Pec, mail, fax).

Qualora ciò non sia possibile, il fornitore provvederà a darne tempestiva comunicazione al centro ordinante (ovvero Farmacia Ospedaliera o Territoriale) e, ove l'Ares Sardegna lo consenta, a concordare la consegna di un acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata sufficiente a coprire il fabbisogno necessario fino alla consegna del saldo.

Le consegne avverranno nei giorni feriali, escluso il sabato, entro e non oltre 5 gg. dall'ordine, nelle ore antimeridiane comprese fra le 8,30 e le 12,30 presso il presidio che verrà indicato all'atto dell'ordine.

Il fornitore dovrà assicurare il rifornimento del prodotto richiesto in qualsiasi evenienza (scioperi, ecc.).

Le bolle di consegna devono obbligatoriamente indicare:

- luogo di consegna della merce - numero di riferimento dell'ordine - data dell'ordine – numero lotto di produzione e codice identificativo dei prodotti inviati.

Il Fornitore aggiudicatario 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.

5.1. CONTROLLI SULLE FORNITURE

Il controllo qualitativo della fornitura sarà effettuato dal personale dei Laboratori competenti delle singole Aziende Sanitarie.

L'Azienda si riserva la facoltà di far analizzare la merce presso Laboratori ed Istituti di propria fiducia al fine di verificare la corrispondenza del prodotto fornito alle prescrizioni di legge, a quelle previste dal capitolato speciale ed alle caratteristiche dichiarate dalla ditta in sede di gara.

Il fornitore si obbliga ad accettare inderogabilmente i risultati di tali analisi.

In caso di esito non favorevole o di mancata rispondenza anche parziale ai requisiti richiesti dalla legge, dall'Ares Sardegna od a quelli dichiarati dalla ditta in sede di gara, le analisi saranno ripetute, con spese a carico del fornitore. Qualora, per la seconda volta, emergessero irregolarità, l'Ares Sardegna si riserva la facoltà di sospendere la fornitura e di interrompere il rapporto contrattuale. L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo qualitativo effettuato dai servizi competenti delle singole Aziende Sanitarie richiedenti. La firma all'atto del ricevimento della merce indica la mera corrispondenza del materiale inviato rispetto a quello richiesto. Agli effetti del controllo qualitativo, la firma apposta per ricevuta, non esonererà la ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali fondate contestazioni che potrebbero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto ed in relazione ai vizi apparenti ed occulti del prodotto consegnato.

L'Ares Sardegna si riserva la facoltà di effettuare le contestazioni inerenti la qualità ed i difetti dei prodotti forniti, anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè all'apertura delle confezioni, ne sarà possibile il controllo.

La quantità, la qualità e la corrispondenza rispetto a quanto richiesto nella Richiesta di Approvvigionamento potrà essere accertata dall'Ares Sardegna contraente in un secondo

momento e deve comunque essere riconosciuta ad ogni effetto dal Fornitore aggiudicatario.

La merce in qualsiasi modo rifiutata, anche per difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni degli imballaggi e confezioni, sarà ritirata a cura e spese dal Fornitore aggiudicatario, che dovrà provvedere alla sostituzione della medesima, senza alcun aggravio di spesa, entro 7 (sette) giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione, con altra avente i requisiti richiesti. La mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore aggiudicatario sarà considerata “mancata consegna”. È a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata. La merce non ritirata entro 15 (quindici) giorni lavorativi dalla comunicazione potrà essere inviata al Fornitore aggiudicatario addebitando ogni spesa sostenuta.

Nel caso in cui il Fornitore aggiudicatario rifiuti o comunque non proceda alla sostituzione della merce contestata, l’Ares Sardegna contraente procede direttamente all’acquisto sul libero mercato, di eguali quantità e qualità della merce, addebitando l’eventuale differenza di prezzo al Fornitore aggiudicatario, oltre alla rifusione di ogni altra spesa e/o danno.

ART. 6 - CONSEGNA, INSTALLAZIONE E COLLAUDO DELLE ATTREZZATURE

Le attività di consegna dei dispensatori di metadone si intendono comprensive di ogni relativo onere e spesa, ivi compresi a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, quelli di imballaggio, trasporto, facchinaggio, consegna “al piano”, posa in opera.

Il Fornitore aggiudicatario sarà tenuto ad implementare e a garantire a sue spese, il collegamento dei sistemi con il sistema informatico in rete con client in tutti i PC operativi presso tutti i Presidi aziendali e nei diversi centri territoriali mettendo a disposizione tutto il necessario hardware, software, notizie tecniche ed un eventuale supporto operativo. In ogni caso, tutto quanto verrà fornito, sia hardware che software, è soggetto a valutazione, validazione ed approvazione da parte dei:

- Direttori delle Strutture utilizzatrici, per tutti gli aspetti e funzionalità che si riferiscono alla adeguatezza e compatibilità con le esigenze tecnico - organizzative dei Laboratori stessi.
- Responsabile dei Sistemi Informatici Aziendali, per tutti gli altri aspetti e funzionalità.

La ditta aggiudicataria è tenuta a suo carico a tutti gli oneri di installazione a regola d’arte del macchinario essendo la fornitura intesa funzionante a perfetta regola d’arte e nel rispetto della

normativa vigente.

Per tutte le attrezzature la fornitura dovrà avvenire entro 30 giorni lavorativi dall'ordine.

Il collaudo della fornitura, di seguito indicato genericamente COLLAUDO, prevede il collaudo di tutti i dispositivi non di consumo oggetto della fornitura stessa: la fornitura è da considerarsi collaudata con esito positivo quando tutti i suoi componenti sono collaudati con esito positivo da parte del Direttore dell'Esecuzione del Contratto che redigerà il Certificato di Regolare Esecuzione della Fornitura.

Dalla data di emissione del collaudo finale decorreranno i termini per l'avvio formale del contratto. Il COLLAUDO dovrà essere completo entro 30 giorni dalla fornitura.

Il Certificato di Regolare Esecuzione della Fornitura dovrà contenere chiara evidenza di quanto segue:

1. Certificato di regolarità dell'installazione firmato da un tecnico incaricato da parte della Ditta produttrice.
2. Verifiche anagrafiche dei beni, tecniche, di sicurezza elettrica generali e specifiche delle prestazioni secondo quanto previsto dalle Norme CEI.
3. Attestazione della consegna, di:
 - a. manuale d'uso redatto integralmente in lingua italiana;
 - b. manuale di manutenzione per l'operatore

La documentazione dovrà essere prodotta anche in formato elettronico oltre che in formato cartaceo.

4. Elenco dei software originali installati e numero identificativo delle licenze d'uso.
5. Piano di manutenzione programmata previsto per la durata del contratto e sistema di attivazione delle manutenzioni correttive su chiamata.
6. Libro macchina dell'attrezzatura da mantenere aggiornato in reparto durante il periodo di vigenza contrattuale in cui dovranno essere riportati tutti gli eventi manutentivi (verifiche periodiche, correttive, prestazionali, straordinarie, sicurezza elettrica) che costituiranno la storia manutentiva dell'attrezzatura.
7. Piano di formazione con indicazione dei programmi delle ore e dei partecipanti che hanno seguito il corso sottoscritto dal Responsabile della struttura.
8. Dichiarazione di disponibilità all'aggiornamento software periodico per tutto il ciclo di vita

del bene per i dispositivi medici potenzialmente collegabili in rete così come previsto dalla Norma IEC 80001.

9. Bolla di consegna firmata per accettazione dal Responsabile della struttura che prende in carico il bene.

Tutto quanto necessario per l'effettuazione delle prove sopra indicate nonché la produzione della documentazione attestante quanto sopra indicato dovrà avvenire a cura, spese e responsabilità della ditta aggiudicataria.

Qualora durante le attività di collaudo si ponessero in evidenza difetti, vizi, difformità, guasti o inconvenienti, la ditta si impegna a provvedere alla loro eliminazione, o sostituzione delle parti difettose, entro 10 giorni, ovvero con un diverso termine concordato per particolari esigenze. La fornitura si intenderà accettata solo a seguito di collaudo con esito positivo e tutti gli eventuali ritardi daranno luogo alle penali di cui all'articolo 10 del CGA.

ART. 7 – CANONE DI LOCAZIONE

I canoni di locazione/assistenza decorreranno dal 1° del mese successivo al collaudo (ad es. collaudo 15.11.2023 decorrenza dal 01.12.2023).

Alla naturale scadenza del contratto (ad es: attivazione contratto 01.01.2024 con scadenza 31.12.2024), il canone di locazione, inerente la quota parte noleggio apparecchiatura, è da intendersi azzerato. In caso di rinnovo o proroga del contratto, sarà riconosciuta la sola quota per l'assistenza e la manutenzione.

I prezzi del materiale di consumo decorreranno dalla data del collaudo dell'apparecchiatura di nuova installazione.

ART. 8 - PATTO D'INTEGRITÀ

Alla procedura e al contratto si applica **il patto d'integrità**.

La Giunta Regionale con deliberazione n. 30/6 del 16/06/2015 ha, tra l'altro, individuato come misura di prevenzione della corruzione l'adozione dei Patti di integrità, richiamati al punto 1.3 del Piano Nazionale Anticorruzione che espressamente recita "Le pubbliche Amministrazioni e le stazioni appaltanti, in attuazione dell'art. 1 comma 17 della L. 190/2012, di regola, predispongono e utilizzano protocolli di legalità o patti d'integrità per l'affidamento di

commesse. A tal fine, le

P.A. inseriscono negli avvisi, nei bandi di gara e nelle lettere d'invito la clausola di salvaguardia che il mancato rispetto del Protocollo di legalità o del Protocollo d'integrità dà luogo all'esclusione dalla gara e/o alla risoluzione dal contratto." La Giunta Regionale ha altresì disposto che detta misura debba essere applicata da parte delle Stazioni appaltanti alle procedure di acquisizione di lavori, beni e servizi. Il Patto d'Integrità è documento allegato al disciplinare di gara e deve essere accettato espressamente dai potenziali offerenti, a pena d'esclusione. Il modello di Patto di Integrità è quello adottato dall'ATS Sardegna con deliberazione n. 437 del 04/06/2019 e recepito dalla ARES Sardegna con deliberazione n. 23 del 07/03/2022.

ART. 9 - RINVIO

Per tutto quanto non previsto dal presente CSA e dagli altri atti di gara, si applica la normativa vigente.

ALLEGATI:

Appendice A – descrizione fornitura.