

Il presente capitolato disciplina la fornitura, MEDIANTE SOTTOSCRIZIONE DI ACCORDO QUADRO, di arredi completi per camere degenza composti da letto, comodino, tavolo e sedia per l'allestimento di n. 36 stanze di degenza dell'ospedale di Penne.

Le stanze di degenza sono così strutturate:

- N. 17 camere a due letti
- N. 6 camere a 3 letti,
- N. 9 camere a 4 letti,
- N. 4 camere a 1 letto

per un totale di 36 camere e 92 posti letto.

Poiché la ASL disponi già di n. 25 letti riutilizzabili, il fabbisogno è quello che si evince dal seguente prospetto:

Descrizione	quantità
Letto degenza	67
Comodino	92
Poltroncina/sedia	92
Tavolo degenza	36

Gli arredi dovranno rispondere alle caratteristiche tecniche generali, sotto riportate, e a quelle specifiche riportate nell'Allegato A al presente capitolato.

I criteri di valutazione sono riportati nella lettera di invito.

#### A) CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI

Tutti gli elementi per l'allestimento delle unità ambientali dovranno essere progettati e costruiti con particolare cura. Per la costruzione degli stessi dovranno essere impiegati materiali di primissima qualità che ne garantiscano durata e praticità di utilizzo.

I materiali impiegati devono garantire la massima sicurezza, affidabilità, essere lavabili e disinfettabili. Le superfici devono essere antigraffio e resistenti agli urti.

Tutti gli elementi in metallo dovranno essere verniciati con polveri epossidiche o polveri equivalenti.

Le ruote devono essere realizzate con materiali che garantiscano una ottima resistenza alla corrosione ed ad alto livello di robustezza, lo scorrimento deve essere uniforme e silenzioso, la pulizia facile e devono essere dotati di accorgimenti atti a proteggere i muri dagli urti accidentali.

Gli arredi non devono presentare parti sporgenti e gli spigoli devono essere opportunamente protetti ed essere realizzati in conformità alle norme vigenti in materia di antinfortunistica.

L'assemblaggio e la finitura devono essere eseguiti con particolare precisione per garantire un alto grado di qualità in funzione dell'utilizzo.

Le gambe degli arredi devono essere realizzate in materiale idoneo per la protezione dai lavaggi e dotate di piedini registrabili.

Le maniglie devono essere non rigide e possibilmente realizzate in materiale plastico, visibili e di dimensioni tali da poter essere usate anche da disabili.

Gli arredi devono essere realizzati in materiale ignifugo di classe I o reso tale da trattamenti superficiali ed in caso di incendio non devono rilasciare nell'ambiente sostanze tossiche.

I tavoli devono essere progettati e realizzati per evitare il ribaltamento.

Gli arredi dovranno essere strettamente coordinati tra di loro al fine di garantire una composizione omogenea.

Le indicazioni dimensionali di seguito riportate non sono vincolanti ed hanno solo valore indicativo; in ogni caso il loro posizionamento e le loro dimensioni devono essere coerenti con le dimensioni planimetriche ed altimetriche degli ambienti e con gli impianti di servizio già realizzati, garantendo la fruizione di tutti gli spazi in condizioni di sicurezza e nel rispetto delle disposizioni giuridiche e normative vigenti in materia di confort e sicurezza del paziente. Pertanto si richiede apposito sopralluogo al fine di adattare gli arredi ai relativi siti di destinazione.

Le misure di tutti gli arredi a parete possono essere raggiunte utilizzando sistemi moduli componibili e la disposizione interna degli spazi deve prevedere la possibilità di configurazioni variabili.

## B) REQUISITI DI SICUREZZA ED ERGONOMICITA'

La soluzione d'arredo proposta deve essere conforme alle disposizioni in materia di prevenzione e protezione della salute e della sicurezza dei lavoratori (D.lgs 81/2008 e successive modificazioni)

In particolare dovrà essere garantito:

- ai fini della riduzione del rischio di incendi, la fornitura di prodotti caratterizzati da reazione al fuoco, laddove non espressamente richiesto diversamente, non inferiori ai requisiti minimi previsti dalle disposizioni ministeriali. Eventuali caratteristiche tecniche migliorative verranno considerate come elemento qualitativo in sede di valutazione tecnica;
- il rispetto delle prescrizioni indicate nel D.leg.vo 626/94 e s.m.i. in materia di ergonomia nel posto di lavoro.

Inoltre:

- letti: le saldature della struttura dovranno essere a regola d'arte, i materiali utilizzati dovranno essere robusti, gli incastri precisi e di veloce utilizzo;

- comodini: materiali solidi, cerniere solide e precise, vassoio funzionale dotato di leverismi robusti, cassetto con guide scorrevoli e ben congegnate, verniciatura uniforme;
- poltroncina/sedia: struttura solida, robusta e ben sagomata, imbottiture e dimensioni della seduta sufficientemente confortevoli, ottima stabilità, ossia garanzia di antiribaltamento;

Una apposita Commissione, nominata ad hoc, verificherà sia la rispondenza dei prodotti offerti alle caratteristiche generali che a quelle specifiche indicate nell'Allegato A.

## 2. CAMPIONATURA / VISIONE

La campionatura e/o la visione dei beni offerti sarà richiesta dall'Ente appaltante solo se ritenuta necessaria ai fini della valutazione tecnica. La comunicazione della data in cui verrà effettuata la prova funzionale sarà inviata almeno 10 giorni lavorativi prima dell'esecuzione della prova stessa. Ogni eventuale spesa per la fornitura e per il ritiro della campionatura e/o per un eventuale sopralluogo presso la ditta o altrove sono a totale carico della ditta offerente. In caso di visione/prova presso l'Azienda Sanitaria, la Ditta partecipante si assumerà tutte le responsabilità per le conseguenze di eventuali danni all'apparecchiatura, e/o ad altre apparecchiature, e/o a persone, che dovessero verificarsi durante la visione a causa dell'apparecchiatura stessa, anche a seguito di un suo eventuale uso improprio; l'Azienda sanitaria sarà pertanto sollevata da qualsiasi responsabilità in merito. A tale proposito, prima dell'inizio della prova (visione) verrà richiesto alla Ditta partecipante formale dichiarazione in tal senso, mediante compilazione da parte del rappresentante presente, di relativo modulo predisposto all'uopo, che sarà poi conservato agli atti dell'Azienda sanitaria.

## 3. CONDIZIONI DI FORNITURA

Il Fornitore è tenuto ad eseguire tutte le prestazioni oggetto del presente capitolato a regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nel capitolato, nell'offerta tecnica, pena la risoluzione di diritto del contratto medesimo.

Nell'importo, negli obblighi e nelle condizioni di fornitura saranno comprese le seguenti prestazioni:

- imballo, trasporto e facchinaggio, presso la struttura sanitaria interessata;
- consegna al piano, salvo non venga richiesta in ordine la consegna in magazzino, rimozione e smaltimento di tutti gli imballi, montaggio e installazione. L'attività di consegna ed installazione delle apparecchiature si intende comprensiva di ogni relativo onere e spesa, ivi compreso il montaggio delle componenti di

fornitura, allacciamento alle reti, asporto dell'imballaggio, lavori di ripristino dei locali e delle aree adiacenti eventualmente danneggiate dal Fornitore, pulizia giornaliera e finale.

- installazione e protezione degli apparecchi e di tutte le loro parti, in modo da prevenire manomissioni o danni da maneggiamento,
- il rispetto delle norme antinfortunistiche e la messa a disposizione e l'uso dei dispositivi di protezione individuale necessari ai lavoratori.
- Installazione, prove di funzionalità e collaudo secondo le modalità meglio descritte nel successivo art. 4.
- Formazione del personale sanitario e tecnico.

Al momento del collaudo, l'impresa aggiudicataria dovrà fornire:

- Dichiarazione sottoscritta dal legale rappresentante dalla quale risulti, per ogni apparecchio presente nell'allestimento:
- la classificazione in base al D.L.vo 46/97, se applicabile
- la classe e tipo di appartenenza ai fini della sicurezza elettrica secondo la normative CEI in vigore
- le norme CEI cui l'apparecchiatura è conforme
- dichiarazione in merito alla presenza oppure all'assenza di lattice naturale (latex) nel prodotto in consegna.
- Manuali d'uso in lingua italiana (2 copie) in formato cartaceo e n.1 copia su supporto magnetico (CD o DVD)
- Manuali di service completi di schemi elettrici, meccanici, idraulici, ecc.. preferibilmente in forma elettronica (formato pdf),
- Il piano annuale degli interventi di manutenzione preventiva concordato per iscritto con il reparto utilizzatore.
- Elenco completo di codici delle parti di ricambio e/o accessori relativi all'apparecchiatura offerta.

#### 4. MODALITÀ DI CONSEGNA E COLLAUDO

La responsabilità della gestione del contratto sarà affidata ai soggetti delle strutture Sanitarie interessate alla fornitura, che saranno individuati successivamente all'aggiudicazione, almeno con gli specifici ordini di consegna.

La fornitura deve avvenire entro 30 gg. dalla data di emissione dell'ordine relativo, salvo diverso termine convenuto con il RUP aziendale, previa comunicazione da inviare almeno tre giorni prima via FAX o per

telefono ai numeri che verranno comunicati, allo scopo di concordare anche le modalità di collaudo, il quale dovrà essere tempestivamente effettuato presso la sede di destinazione indicata nell'ordine.

Su richiesta dell'utilizzatore, la ditta dovrà effettuare, senza alcuna spesa aggiuntiva, il collaudo funzionale direttamente in reparto, comprensivo del corso di formazione per gli utilizzatori.

Per l'esito positivo del collaudo delle attrezzature, e la conseguente liquidazione della fattura, saranno considerati necessari i seguenti documenti e/o verifiche:

- Esito positivo delle verifiche di sicurezza elettrica
- Esito positivo del collaudo funzionale controfirmato dagli utilizzatori sui moduli interni dell'Azienda Sanitaria, completo di copia del verbale di collaudo effettuato dalla ditta nei casi in cui il collaudo sia stato effettuato in collaborazione con i tecnici della ditta stessa su richiesta degli utilizzatori, anch'esso controfirmato da questi ultimi.

I prodotti che presenteranno difetti o discordanze, anche se tolti dal loro imballaggio originario, dovranno essere ritirati e sostituiti entro congruo termine di tempo, a totale carico del fornitore.

Durante il trasporto delle cose e fino al momento dell'eventuale consegna e installazione, il venditore assume tutti i rischi di perdite e danni relativi, anche nel caso di possesso dei medesimi da parte dell'Azienda acquirente, ad eccezione delle perdite e danni di cui questa ultima sia responsabile.

## 5. GARANZIA FULL RISK

Per la durata di mesi 24, a far data dall'esito positivo del collaudo, il Fornitore garantisce l'Azienda Sanitaria acquirente contro i vizi e i difetti che dovessero verificarsi. In tale periodo la Ditta aggiudicataria dovrà garantire, a proprio carico oneri e spese:

- interventi illimitati di manutenzione correttiva (che comprende la riparazione e/o la sostituzione di tutte le parti e/o la sostituzione di tutte le parti, componenti, accessori delle apparecchiature a seguito di guasti che ne pregiudichino il corretto funzionamento), nonché tutte quelle prove, riparazioni e sostituzioni di parti difettose,
- tutte le verifiche e manutenzioni preventive periodiche previste per le apparecchiature in questione nei manuali d'uso e/o service, le tarature e tutte le prestazioni conseguenti per ripristinare la funzionalità senza che nulla sia dovuto per parti di ricambio, mano d'opera, spese di viaggio ed ogni altro onere.

- la manutenzione preventiva programmata prevista dai manuali di servizio dei produttori delle Apparecchiature, nonché le verifiche funzionali, comprensive del relativo materiali di consumo, le regolazioni e i controlli di qualità;
- le verifiche di sicurezza elettrica da eseguirsi a seguito degli interventi di manutenzione preventiva/correttiva e comunque almeno 1 volta l'anno, e gli eventuali interventi di rimessa a norma. Il piano annuale degli interventi di manutenzione preventiva dovrà essere concordato per iscritto con il reparto utilizzatore, e consegnato al momento del collaudo.
- il servizio di manutenzione evolutiva, volto ad aggiornare l'hardware e il software in conformità ad aggiornamenti normativi – comunitari, nazionali o regionali -, ovvero evolutivi prescritti dalla casa produttrice, previa valutazione positiva dell'A.S. Per tutta la durata della garanzia le eventuali modifiche hardware necessarie a supportare le nuove versioni software saranno a carico del Fornitore. Al fine di semplificare l'uso, al termine del servizio di manutenzione evolutiva, il Fornitore, a propria cura onere e spese, deve svolgere un'attività di affiancamento agli utenti.