

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA

Via Renato Paolini, 47 – 65124 Pescara (PE)

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA

ANNO: 2024 N. 1083

Data 28/06/2024

OGGETTO: INDIZIONE, AI SENSI DELL'ART. 50 COMMA 1 LETT. E), DEL D.LGS. N. 36/2023, DI UNA PROCEDURA DA ESPERIRE SUL MEPA, MEDIANTE PUBBLICAZIONE DI UNA RDO APERTA, PER LA FORNITURA DI SISTEMI PER SINTESI E COAGULO TISSUTALE CON TECNOLOGIA AD ULTRASUONI PURA E MISTA PER LE NECESSITA' DELLA ASL DI PESCARA

IL DIRETTORE GENERALE

OGGETTO: INDIZIONE, AI SENSI DELL'ART. 50 COMMA 1 LETT. e), DEL D.LGS. N. 36/2023, DI UNA PROCEDURA DA ESPERIRE SUL MEPA, MEDIANTE PUBBLICAZIONE DI UNA RDO APERTA, PER LA FORNITURA DI SISTEMI PER SINTESI E COAGULO TISSUTALE CON TECNOLOGIA AD ULTRASUONI PURA E MISTA PER LE NECESSITA' DELLA ASL DI PESCARA.

"Preso atto della relazione del Dirigente proponente che qui si riporta integralmente"

Premesso che:

- l'Agenzia Regionale dell'Abruzzo per la Committenza AreaCom (già Aric), Soggetto Aggregatore della Regione Abruzzo, con Deliberazione n. 65 del 14/12/2022, ha adottato "Il piano biennale degli acquisti centralizzati 2023-2024" prevedendo nella programmazione per l'anno 2023, ultimo quadrimestre, la procedura di gara per elettrochirurgia, programmazione confermata anche con nota del 09/01/2023 Prot. nr. 0000053/23;
- con ulteriore nota prot. n. 1722/2023 del 03/04/2023, avente ad oggetto "Delibera 65/2022. Aggiornamento su iniziative centralizzate in ambito sanità (aprile 2023)", il Direttore Generale dell'ARIC ha rappresentato la situazione delle iniziative centralizzate inserite nella programmazione biennale, indicando la gara regionale per "Elettrochirurgia" tra le "Iniziative di prossima indizione";
- nel corso dell'annualità 2023 la procedura di gara centralizzata in argomento non è stata avviata:
- con deliberazione n. 53 del 22/12/2023, avente ad oggetto "Piano Biennale degli Acquisti 2024-2025", il Direttore Generale dell'AreaCom (ex ARIC) ha adottato la programmazione biennale 2024-2025, indicando la procedura di gara per "Elettrochirurgia" tra le iniziative centralizzate programmate per l'annualità 2024;

Evidenziato che per effetto della suddetta programmazione AreaCom, così come stabilito dalla Delibera n. 65/2022 e dalla circolare MEF/Ministero della Salute n. 20518/2016, le aziende sanitarie regionali possano adottare, in presenza di gare centralizzate già avviate o in programmazione, esclusivamente soluzioni "ponte" finalizzate a garantire la continuità nelle forniture di beni e servizi della durata pari allo stretto tempo necessario all'attivazione dell'iniziativa centralizzata (fino a 12 mesi più ulteriori 12 mesi eventuali) e con la previsione di apposita clausola di risoluzione anticipata del contratto;

Richiamate:

- la delibera del Direttore Generale n. 1988 del 29/12/2023, con la quale la ASL di Pescara ha adottato, ai sensi dell'art. 37 del D. Lgs. n. 36/2023, la propria Programmazione triennale degli acquisti 2024-2026, prevedendo l'adesione a tutte le iniziative di gara centralizzate presenti nella programmazione approvata dal Soggetto aggregatore regionale, ivi compresa la gara regionale per DM per Elettrochirurgia;
- la Delibera n. 1535/2023, con la quale la Asl di Pescara, nelle more dell'imminente indizione della procedura di gara centralizzata da parte di AreaCom, ha disposto degli affidamenti-ponte, ai sensi dell'art. 76, comma 2, lett. c), del D. Lgs. n. 36/2023, al fine di assicurare la continuità della fornitura dei dispositivi in questione;

Preso atto, tuttavia, della successiva nota prot. n. 2186/24 del 02/05/2024, avente ad oggetto "Iniziative di gara centralizzate anno 2024. Comunicazioni", con cui il Direttore Generale dell'Areacom ha comunicato alle AASSLL regionali le iniziative di gara di cui è prevista l'attivazione nel 2024 e, tra le procedure elencate, non è più presente quella per dispositivi per elettrochirurgia;

Ritenuto, pertanto, alla luce della modifica intervenuta nella programmazione del Soggetto Aggregatore regionale, di dover predisporre una procedura di gara aziendale sopra la soglia

comunitaria, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. n. 36/2023 e, contestualmente, prevedere delle soluzioni ponte volte ad assicurare la continuità della fornitura nelle more della conclusione della stessa;

Considerato che, come da comunicazione della funzione Monitoraggio dei contratti e Pianificazione degli acquisti, i contratti stipulati per effetto della delibera n. 1535/2023, giungeranno a scadenza il 30/09/2024;

Rilevata, con nota del 18/06/2024, da parte dalla UO Blocco Operatorio, la necessità del mantenimento della fornitura di sistemi monouso con tecnologia ad ultrasuoni a tutela e garanzia dei Livelli Essenziali di Assistenza, nelle more della nuova gara aziendale di prossima indizione;

Vista la circolare aziendale n. 84755 del 22/06/2022 con la quale è stato delineato il procedimento per la predisposizione dei capitolati tecnici relativi a procedure di gara di competenza della UOC Gestione Approvvigionamenti Beni e Servizi;

Preso atto dell'email del 17 giugno 2024 conservata agli atti d'ufficio, con la quale la Direzione Sanitaria, all'esito del procedimento di cui alla predetta circolare, ha validato il capitolato tecnico rimesso in data 14/06/2024 dal Collegio tecnico appositamente nominato, relativo alla fornitura di sistemi per sintesi e coagulo tissutale con tecnologia ad ultrasuoni pura e mista per le necessità della Asl di Pescara;

Rilevato, da capitolato acquisito, che la fornitura:

- è articolata in due lotti ad aggiudicazione distinta e separata;
- che si debba procedere, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lette. e) del D.Lgs 36/2023, ad una procedura negoziata mediante pubblicazione sul MEPA di una RdO aperta a tutti gli operatori economici interessati e accreditati per la categoria merceologica in argomento;
- sarà aggiudicata sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa ex art. 108 comma 4 del Codice di Contratti;
- avrà durata annuale:

Stimato, ai sensi dell'art. 14, comma 4, pari a € 214.128,00 il valore complessivo dell'appalto;

Quantificati in € 400 + iva, per ciascun lotto, gli oneri per la sicurezza non soggetti a ribasso;

Stabilito, quindi, nel rispetto della vigente normativa di indire, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. e), del D. Lgs. n. 36/2023, una procedura da esperire sul MEPA, mediante pubblicazione di una RDO aperta a tutti gli operatori economici interessati e accreditati per la categoria merceologica in argomento, per l'affidamento della fornitura di sistemi per sintesi e coagulo tissutale con tecnologia ad ultrasuoni pura e mista per le necessità della Asl di Pescara, da aggiudicare sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa ai sensi dell'art. 108 comma 4 del Codice, nelle more dell'espletamento della procedura di gara aziendale, di prossima indizione;

Precisato che la fornitura potrebbe essere non aggiudicata e, se aggiudicata e contrattualizzata, risolta nel corso della validità del contratto, qualora:

- ✓ il sistema di convenzioni per l'acquisto di beni e servizi delle Pubbliche Amministrazioni (CONSIP S.p.A.), ai sensi dell'art. 26 della legge n. 488/1999, o il soggetto aggregatore regionale, aggiudicasse la fornitura di prodotti di cui alla presente gara a condizioni economiche più vantaggiose, salvo che la ditta aggiudicataria non offra di adeguare la propria offerta rispetto a quella più vantaggiosa;
- ✓ decisioni motivate da parte della stazione appaltante in relazione al concreto dispiegarsi dell'attività gestionale portino alla totale esclusione ovvero parziale utilizzo dei prodotti oggetto della gara:
 - ✓ le condizioni del mercato sono mutate (es. i dispositivi aggiudicati risultano obsoleti a

seguito dell'immissione sul mercato di nuovi dispositivi innovativi, escluso il caso di aggiornamento tecnologico dei dispositivi aggiudicati).

✓ venisse aggiudicata la procedura di gara aziendale di prossima indizione, ad oggetto gli stessi sistemi a radiofrequenza;

Predisposti i necessari documenti di gara:

- Capitolato Tecnico

Acquisito il parere tecnico favorevole in merito espresso dal Dirigente proponente, ai sensi della legge 7 agosto 1990 n. 241 che attesta la regolarità e la completezza;

Dato atto dell'attestazione resa dai competenti Responsabili in ordine alla regolarità amministrativo-contabile e tecnica del presente provvedimento:

- 1. Dirigente proponente nella qualità di Responsabile della U.O.C. Gestione Approvvigionamenti Beni e Servizi, nonché la registrazione al centro di costo
- 2. Dirigente della U.O.C. Controllo di Gestione
 - e al conto economico dell'esercizio di competenza
- 3. Dirigente della U.O.C. Bilancio e Gestione Economico-Finanziaria

Acquisiti, per quanto di competenza, i pareri favorevoli espressi in merito dal Direttore Amministrativo d'Azienda e dal Direttore Sanitario d'Azienda

Visti:

o Il codice dei contratti di cui a D. Lgs. 36/2023

DELIBERA

per tutto quanto sopra indicato e che qui si intende integralmente richiamato

- 1. di indire, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett. e) del D. Lgs. n. 36/2023, una procedura da esperire sul MEPA, mediante pubblicazione di una RDO aperta a tutti gli operatori economici interessati e accreditati per la categoria merceologica in argomento, per l'affidamento della fornitura di sistemi per sintesi e coagulo tissutale con tecnologia ad ultrasuoni pura e mista per le necessità della Asl di Pescara, da aggiudicarsi secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa di cui all'art. 108 comma 4 del Codice dei Contratti;
- **2 di stabilire** che la fornitura avrà durata annuale con la previsione della clausola di risoluzione anticipata in caso di conclusione, prima del suddetto termine, della procedura di gara aziendale di prossima indizione;
- **3 di stimare** ai sensi dell'art. 14 comma 4 del D. Lgs n. 36/2023 in **Euro 214.128,00** al netto di IVA e/o altre imposte e contributi di legge il valore complessivo della gara;
- 4 di precisare che la fornitura potrebbe essere non aggiudicata e, se aggiudicata e contrattualizzata, risolta nel corso della validità del contratto, qualora:

- il sistema di convenzioni per l'acquisto di beni e servizi delle Pubbliche Amministrazioni (CONSIP S.p.A.), ai sensi dell'art. 26 della legge n. 488/1999, o il soggetto aggregatore regionale, aggiudicasse la fornitura di prodotti di cui alla presente gara a condizioni economiche più vantaggiose, salvo che la ditta aggiudicataria non offra di adeguare la propria offerta rispetto a quella più vantaggiosa;
- decisioni motivate da parte della stazione appaltante in relazione al concreto dispiegarsi dell'attività gestionale portino alla totale esclusione ovvero parziale utilizzo dei prodotti oggetto della gara;
- le condizioni del mercato sono mutate (es. i dispositivi aggiudicati risultano obsoleti a seguito dell'immissione sul mercato di nuovi dispositivi innovativi, escluso il caso di aggiornamento tecnologico dei dispositivi aggiudicati);
- per motivi sopravvenuti ed imprevedibili venissero variate le procedure medico chirurgiche sulla quale sono stati previsti i relativi fabbisogni;
- **5 di approvare** i seguenti atti e modelli allegati alla presente deliberazione quali parti costitutive e integranti:
 - Capitolato Tecnico
- 6 di nominare RUP della presente procedura la dr.ssa Maria Cristina Anchini;
- 7 **di dichiarare** il presente provvedimento immediatamente esecutivo, ai sensi dell'art. 6 del regolamento aziendale approvato con Deliberazione n. 705 del 28 giugno 2021;
- **8 di disporre** che il presente atto venga pubblicato sull'Albo-Pretorio on line aziendale ai sensi del d.lgs. n. 33/2013.

Sistema per sintesi e coaugulo tissutale con tecnologia esclusivamente meccanica ad ultrasuoni puri con capacità minima di emostasi del vaso di 7 mm e branca curva. I dispositivi devono essere in confezione singola, sterili, monouso, monopaziente, latex free, senza rilascio di ftalati. Strumento con punta sottile, impugnatura a pistola, stelo rotante a 360°, diametro 5 mm, stelo operativo 45 cm (+/- 3) e sistema di adattamento al tessuto Sistema per sintesi e coaugulo tissutale con tecnologia mista (radiofrequenza ed ultrasuoni). I dispositivi devono essere in confezione singola, sterili, monouso, monopaziente, latex free, senza rilascio di ftalati. Forbice curva con impugnatura a compasso, stelo operativo 9 cm (+/- 3) Forbice curva con impugnatura a pistola, stelo rotante a 360°, diametro 5 mm, stelo operativo 35 cm (+/-3)	
e meccanica ad ultrasuoni puri spositivi devono essere in rilascio di ftalati. 3°, diametro 5 mm, stelo quenza ed ultrasuoni). I opaziente, latex free, senza	SISTEMI PER SINTESI E COAGULO TISSUTALE CON TECNOLOGIA AD ULTRASUONI PURA E MISTA
UNITA' DI MISURA PZ UNITA' DI MISURA PZ	LOGIA AD ULTR
CND K0202010102 K0202010101 K0202010102	ASUONI PURA E MISTA
FABBISOGNO ANNUALE ASL 3 PE 30 FABBISOGNO ANNUALE ASL 3 PE 180	
O ASI PREZZO UNITARIO O ASI PREZZO UNITARIO € 514,80 € 556,80	
BASE D'ASTA 21.240,00 € 21.240,00 € 100.224,00 € 214.128,00 €	×

To are

P



CAPITOLATO SPECIALE PER LA FORNITURA DI SISTEMI PER SINTESI E COAGULO TISSUTALE CON TECNOLOGIA AD ULTRASUONI PURA E MISTA PER LE ESIGENZE DELLA ASL DI PESCARA

ART. 1 OGGETTO DELLA FORNITURA

La presente procedura aperta, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett e) del D. Lgs. n. 36/2023 e s.m.i è volta alla conclusione di un accordo quadro, ai sensi dell'art. 59, comma 3, per la fornitura di sistemi per sintesi e coagulo tissutale con tecnologia ad ultrasuoni pura e mista per le esigenze della Asl di Pescara. La gara è articolata in n. 2 lotti ad aggiudicazione separata e distinta, meglio dettagliati nell'apposita sezione Allegato Tecnico. I quantitativi annui ivi riportati hanno valore puramente indicativo ai fini della formulazione delle offerte e che l'effettiva richiesta dei prodotti sarà correlata alle necessità assistenziali da soddisfare durante il periodo di vigenza contrattuale.

ART. 2 VALORE DELL'APPALTO

La fornitura avrà durata annuale. In applicazione dell'art. 14 comma 4, del D.lgs. n. 36/2023, tenuto conto delle opzioni sopra descritte, il valore complessivo della presente procedura di gara è stimato in € 214.128,00 oltre Iva.

ART 3 - CARATTERISTICHE DEI DISPOSITIVI

I dispositivi e le attrezzature offerti dovranno rispettare, a pena di esclusione, sia i requisiti tecnici specifici indicati nell'Allegato tecnico, sia i requisiti generali di seguito descritti.

La verifica dei requisiti tecnici, sia generali che specifici, avverrà in sede di valutazione delle offerte tecniche, che saranno trasmesse secondo le modalità e nei termini previsti dagli atti di gara, oltre che dal presente Capitolato.

Conformità alla normativa

Tutti i prodotti devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio e all'uso e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta, nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura. Devono essere marcati CE e devono essere conformi al Regolamento UE n. 745/2017 e s.m.i.

Per ogni prodotto offerto dovrà essere indicato il codice CND (classificazione nazionale dei dispositivi medici) ed il numero di Repertorio.

Confezionamento ed imballaggio

I prodotti di gara devono essere contenuti in confezioni che ne garantiscano la corretta conservazione ed il facile immagazzinamento per sovrapposizione. Le confezioni devono essere imballate in scatoloni robusti e a tenuta di polvere. Il materiale di confezionamento deve essere resistente e tale da garantire la corretta conservazione del prodotto. Il numero di pezzi contenuto in ogni scatola o imballo deve essere costante nel corso della fornitura e dichiarato nella documentazione richiesta. Tutte le singole confezioni e imballi di spedizione devono essere provvisti di etichette indelebili che devono riportare, in lingua italiana, tutte le iscrizioni previste dalla normativa vigente e necessarie

per garantire una utilizzazione corretta e sicura del prodotto. L'etichetta e il manuale d'uso, in lingua italiana, devono essere conformi ai requisiti previsti dalle leggi e dai regolamenti comunitari in materia vigenti all'atto della fornitura.

Modalità di consegna dei prodotti

La ditta aggiudicataria dovrà effettuare la consegna dei prodotti a seguito di appositi ordinativi emessi dagli Uffici preposti della ASL secondo le necessità, nel luogo e con le modalità indicati negli ordinativi stessi, con scarico a cura della ditta aggiudicataria o di suo delegato. La consegna dei prodotti dovrà avvenire nel termine massimo di 48 ore dal ricevimento dell'ordinativo, franco imballo, trasporto e ogni genere accessorio. Il controllo quali-quantitativo effettuato al momento della consegna dagli operatori del magazzino farmaceutico, non esonera la ditta dal rispondere di eventuali contestazioni che possano insorgere al momento dell'immissione del prodotto al consumo. Non dovrà essere, inoltre, imposto alcun minimo d'ordine da parte della ditta.

Servizi connessi alla fornitura

- assistenza pre e post vendita basata sulla presenza di un operatore di zona;
- disponibilità a fornire, in caso di urgenza, il materiale entro 24 ore dalla ricezione dell'ordine;
- Per il lotto 1, la ditta aggiudicataria dovrà fornire un generatore in comodato d'uso e quanto necessario per il corretto funzionamento dei prodotti richiesti;
- Per il lotto 2 la ditta aggiudicataria dovrà fornire tre generatori in comodato d'uso e quanto necessario per il corretto funzionamento dei prodotti richiesti;
- Qualora fosse necessario, la ditta aggiudicataria dovrà rendersi disponibile a fornire un generatore aggiuntivo su richiesta della U.O utilizzatrice.

Sono previsti altresì:

- Manutenzione preventiva ed ordinaria: quanto previsto dal fabbricante compresi ricambi e materiali di consumo necessari al mantenimento ed al corretto funzionamento e compresa anche la verifica di sicurezza/anno (EN6060-1)
- **Manutenzione straordinaria**: necessaria al mantenimento ed al corretto funzionamento del sistema offerto, incluse: parti di ricambio; la presenza presso il servizio entro 24 ore lavorative dal ricevimento della richiesta; risoluzione del guasto entro le 48 ore lavorative dalla richiesta.
- Fornitura di apparecchiature sostitutive: Disponibilità a fornire attrezzature sostitutive per il tempo necessario alla riparazione, qualora detto tempo superi le 48 ore.
- Corsi di formazione all'uso del sistema, in fase iniziale ed eventualmente ripetuti in caso di aggiornamento tecnico.

La dichiarazione d'impegno all'erogazione delle condizioni indicate nel presente articolo costituisce condizione per l'ammissione alla partecipazione al lotto di interesse.

Il difetto dei requisiti tecnici generali e dei requisiti tecnici specifici come previsti dagli atti di gara, riscontrato prima della stipula del contratto, determina la decadenza e/o la revoca e/o l'annullamento dell'aggiudicazione. Se riscontrato in corso di esecuzione contrattuale, comporta grave inadempimento e, quindi, la risoluzione del contratto. La risoluzione del contratto comporterà l'incameramento del deposito cauzionale ed il risarcimento dei maggiori danni subiti dall'Azienda. Qualora, nel corso della validità del contratto di fornitura, si verificasse l'emanazione di direttive

statali e/o comunitarie per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio, con particolare riferimento a requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente e relativi aggiornamenti o qualsiasi altra disposizione vigente in materia, il fornitore è tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo, nonché a sostituire, a propri oneri e spese, qualora ne fosse vietato l'uso, le eventuali rimanenze non conformi consegnate e giacenti nei magazzini della ASL. Per una migliore garanzia delle proprie azioni, la ASL si riserva la facoltà, a proprio insindacabile giudizio, di annullare, modificare e revocare l'acquisizione di prodotti non più idonei allo scopo per il quale gli stessi vengono acquisiti, sia per l'introduzione nel mercato di nuovi prodotti analoghi che per la modifica dei protocolli di cura. Ogni e qualsiasi responsabilità per ciò che riguarda le caratteristiche dei prodotti offerti, nonché ogni eventuale inconveniente e danno provocato dal loro possibile impiego, resta a totale e completo carico del Fornitore che, rendendosene garante, è tenuto all'osservanza, oltre che di tutte le leggi e regolamenti vigenti in materia al momento dell'affidamento, anche di quelle che potrebbero essere emanate, durante tutto il periodo contrattuale, da parte delle competenti Autorità per la produzione, il confezionamento, la distribuzione e la consegna di quanto oggetto della fornitura.

La ASL si riserva, per i prodotti oggetto di aggiudicazione, un periodo di prova di sei mesi presso gli utilizzatori. Qualora, nel corso del suddetto periodo di prova, i prodotti dovessero risultare non idonei, la ASL si riserva la facoltà di passare alla ditta seconda in graduatoria.

ART 4 - EQUIVALENZA

In relazione alle caratteristiche tecniche richieste si precisa che la stazione appaltante applica il c.d. principio di equivalenza ex art. 79 e Allegato II.5, Parte II, lett. A, commi 7 e 8, del D. Lgs. n. 36/2023 e ss.mm. e ii. Qualora, infatti, la descrizione dei beni messi a gara dovesse individuare una fabbricazione o provenienza determinata o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o un'origine o una produzione specifica che avrebbero come effetto di favorire o eliminare talune imprese o prodotti, detta previsione deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente". Pertanto l'impresa concorrente può presentare un bene anche non conforme alle specifiche riportate nel presente capitolato purché funzionalmente equivalente dal punto di vista clinico ed è obbligato a segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica. In tal caso l'impresa concorrente deve provare, con qualsiasi documento appropriato, che le soluzioni da lui proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti nelle specifiche tecniche.

ART. 5 MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE

Previa verifica della ricorrenza dei requisiti minimi generali e specifici descritti nel precedente art. 3 e nell'Allegato Tecnico, l'aggiudicazione della procedura avverrà sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 108, comma 4, del D. Lgs. n. 36/2023 e s.m.i. Alla qualità verrà attribuito un valore massimo di 80 punti; al prezzo verrà attribuito un valore massimo di 20 punti.

Tabella valutativa Lotti 1 e 2

N.	Descrizione criterio	Tipo	Punteggio max
1	Qualità del dispositivo (finitura dello strumento, materiali costitutivi, caratteristiche costruttive)	D	20
2	Maneggevolezza, semplicità e facilità d'uso	D	25

VIII.

X

C/Dolon

3	Versatilità dello strumento e adattabilità alle	D	15
	tecniche		
4	Velocità taglio/emostasi	P	15
	*		
5	Piano di formazione e assistenza pre e post	D	5
1	vendita		
	TOTALE		80

Legenda:

D = discrezionale

T = tabellare

P = proporzionale

Per i criteri di tipo discrezionale, la rispondenza agli stessi sarà determinata secondo la seguente scala di misurazione:

in caso di mancanza di documentazione necessaria per la valutazione del parametro considerato, e/o non assoluta corrispondenza a quanto richiesto	punteggio cent. le 0
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "scarso"	punteggio cent. le 0,20
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "insufficiente"	punteggio cent. le 0,40
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "mediocre"	punteggio cent. le 0,50
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "sufficiente"	punteggio cent. le 0,60
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "significativo"	punteggio cent. le 0,70
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "discreto"	punteggio cent. le 0,75
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "buono"	punteggio cent. le 0,80
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "distinto"	punteggio cent. le 0,85
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "notevole"	punteggio cent. le 0,9
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "ottimo"	punteggio cent. le 0,95
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "eccellente"	punteggio cent. le 1

Per maggiori specifiche in ordine alla determinazione del punteggio relativo alla qualità, si rinvia a quanto previsto dal disciplinare di gara.

ART. 6- DOCUMENTAZIONE TECNICA E CAMPIONATURA

Gli operatori economici concorrenti dovranno produrre, secondo le modalità più dettagliatamente descritte nel Disciplinare di gara, la documentazione tecnica. Ogni concorrente dovrà presentare: relazione tecnica in modalità comparativa tra caratteristiche dei prodotti offerti e requisiti minimi previsti nel presente Capitolato. La relazione dovrà esplicitare, altresì, le caratteristiche dei prodotti offerti rispetto ai singoli elementi valutativi sopra elencati;

dépliant e schede tecniche in lingua italiana o traduzione in italiano relativamente ai dispositivi

documentazione dettagliata che attesti la conformità alla normativa nazionale e comunitaria vigente

Per i prodotti offerti dovranno essere indicati il codice CND e il Repertorio. Dovrà essere allegata tutta la documentazione necessaria a comprovare il possesso dei requisiti generali e specifici indicati all'art. 3 e nell'allegato tecnico e le relative certificazioni di conformità. Qualora dalla documentazione trasmessa non sia possibile evincere la corrispondenza tecnica dei prodotti offerti rispetto a quanto richiesto, si procederà all'esclusione del concorrente dal lotto di partecipazione. Saranno esclusi, in ogni caso, i prodotti che, sebbene conformi agli atti di gara, non risultino idonei all'uso.

A discrezione della Commissione Giudicatrice, le ditte concorrenti potranno essere invitate, durante la fase della valutazione tecnica, a fornire idonea campionatura dei prodotti oggetto della fornitura. In tal caso la campionatura dovrà essere:

- a. consegnata alla UOC ABS entro e non oltre 10 giorni lavorativi dalla data della richiesta;
- b. del tutto identica al prodotto offerto in gara ed all'eventuale fornitura in caso di aggiudicazione;
- c. fornita a titolo gratuito;
- d. inviata in porto franco.

La campionatura è presentata a titolo gratuito, non verrà restituita

ART. 7 - ACCETTAZIONE E COLLAUDI

Il collaudo dei generatori verrà effettuato nel rispetto delle indicazioni riportate nel Regolamento UE n. 745/2017 sui dispositivi medici nella Norma IEC 60601-1 e nella Norma IEC 62353 "Apparecchi Elettromedicali – Verifiche periodiche e prove da effettuare dopo gli interventi di riparazione degli apparecchi elettromedicali" e sue eventuali successive modifiche e revisioni. La ditta fornitrice dovrà iniziare il collaudo non appena la fornitura sarà correttamente e completamente installata e comunque entro 5 gg. solari dalla fine della installazione certificata dalla dichiarazione che l'apparecchiatura è perfettamente funzionante e pronta al collaudo da parte dell'incaricato della Ditta fornitrice, previo accordo con la UOC utilizzatrice e la UOC Ingegneria Clinica.

Il collaudo verrà effettuato dal personale della ASL incaricato, in presenza di rappresentanti della ditta fornitrice; oltre alla corretta installazione, perfetto funzionamento dei sistemi e delle relative attrezzature di supporto e rispondenza della fornitura a quanto ordinato, dovrà accertare quanto dettagliato nelle procedure di collaudo.

Le condizioni indicate sono vincolanti per la buona riuscita del collaudo. La mancanza di una o più condizioni, valutata caso per caso a giudizio della commissione di collaudo, avrà le conseguenze seguenti:

- Sospensione del collaudo con divieto di utilizzo per gravi non conformità rispetto alle condizioni contrattuali di fornitura;
- Sospensione del collaudo ed emissione di un'autorizzazione provvisoria all'uso.

In ogni caso la durata massima della sospensione è fissata in 30 giorni solari consecutivi dalla data di notifica della stessa avvenuta a mezzo mail dal personale ASL incaricato.

Nel periodo intercorrente fra la consegna delle apparecchiature ed il collaudo definitivo (compreso periodo di prova in uso clinico), la Ditta aggiudicataria dovrà provvedere a sua cura e spese alla sostituzione, riparazione e manutenzione di qualsivoglia componente che dovesse risultare difettoso o non adatto all'uso, compresa la sostituzione di quelle parti che dovessero deteriorarsi per il normale uso. Alla ditta aggiudicataria, fino alla definizione del collaudo di accettazione, potranno essere firmate dal personale ASL solamente bolle di consegna e/o verbali di lavoro: ogni altro documento non avrà pertanto alcuna validità; l'eventuale modulistica di collaudo della ditta stessa potrà essere firmata solo in seguito alla firma del collaudo di accettazione su modulistica ASL.

Il verbale del collaudo di accettazione verrà formalizzato dall'U.O.C. Ingegneria Clinica, dalla data di tale verbale decorreranno i termini della garanzia full-risk. Il verbale di accettazione potrà, a richiesta, essere consegnato alla ditta.

Per ciascuna installazione, al termine dell'esecuzione delle opere e dell'installazione dell'apparecchiatura, sarà eseguita la prima fase del collaudo di accettazione di seguito descritta.

Prima fase

- a) Controllo Documentale
 - Marcatura CE e Certificato di Conformità
 - Conformità al Regolamento UE 745/2017 e s.m.i.
 - Verifica rispondenza della fornitura a quanto ordinato
 - Verifica esistenza dell'autocertificazione del Fornitore che dichiari la rispondenza del prodotto fornito, individuato dal numero di serie, alla normativa vigente
 - Verifica della fornitura in due copie del manuale d'uso (in lingua italiana) contenente tutte le istruzioni necessarie per la corretta conduzione e l'uso giornaliero delle apparecchiature
 - Verifica della fornitura del manuale tecnico di servizio in lingua italiana o inglese (service) contenente tutte le istruzioni necessarie per la manutenzione correttiva e preventiva delle apparecchiature fornite, comprensivo di tutto quanto è necessario per qualsiasi procedura di manutenzione (es. password di accesso comprese quelle di amministratore)

b) Collaudo Operativo

- Controllo di sicurezza elettrica e meccanica; in particolare si specifica che è onere a carico del fornitore l'esecuzione delle verifiche di sicurezza elettrica secondo quanto disposto dalla normativa vigente (CEI EN 60601-1 e Norma CEI EN 62353 e successive varianti) con conseguente redazione del rapporto di verifica firmato a cura di tecnico abilitato
- Controllo di sicurezza e funzionalità e prestazione
- Verifica della corrispondenza alle normative specifiche dichiarate dalla Ditta Aggiudicataria;
- Corrispondenza dei dati tecnici dichiarati in offerta
- Valutazione della conformità delle prestazioni cliniche dichiarate in offerta.
- Controllo di accettazione e collaudo e prove di verifica o di stato ai sensi delle direttive applicabili
- Giudizio sulla qualità tecnica della prestazione diagnostica da parte del medico specialista
- Giudizio di accettabilità da parte del medico responsabile delle apparecchiature.
- c) <u>Verifica del ritiro da parte del Fornitore dell'imballaggio</u> utilizzato al trasporto dei sistemi forniti. Se tutte le verifiche previste in questa prima fase del collaudo avranno esito positivo, verrà redatto apposito verbale con il quale sarà dichiarata la messa in funzione dell'apparecchiatura per l'utilizzo clinico, al fine di poter procedere alla seconda fase con l'effettuazione dei corsi di formazione per il personale clinico e del periodo di prova clinica. Il verbale sarà sottoscritto dal personale dell'U.O. di ubicazione, della UOC Ingegneria Clinica e da un rappresentante della Ditta fornitrice.

6

Garton

Seconda fase

d)Verifica in uso clinico

- Effettuazione dei corsi di addestramento all'uso dell'apparecchiatura per il personale sanitario secondo le modalità del programma di formazione presentato in gara; la Ditta dovrà dare evidenza dei corsi effettuati mediante raccolta delle firme dei partecipanti
- ➤ Verifica di funzionamento delle apparecchiature e delle loro prestazioni in uso clinico mediante un periodo di prova che dovrà dar modo agli utilizzatori di valutare i sistemi forniti e riscontrare quanto dichiarato in offerta anche sotto il profilo dell'affidabilità dell'apparecchiatura e del servizio di assistenza. L'esito di tale verifica dovrà essere dichiarato tramite apposito verbale sottoscritto dal Direttore dell'U.O. di destinazione dell'apparecchiatura e dalla UOC Ingegneria Clinica.
- ➤ <u>La durata del periodo di verifica in uso clinico è fissata in massimo 30 giorni solari consecutivi.</u>
- > Se le apparecchiature fornite o parti di esse, non dovessero superare le prescritte prove funzionali e diagnostiche, la verifica dovrà essere ripetuta con le stesse condizioni e modalità, con eventuali oneri a carico della ditta.
- > Terminata tale fase verrà completato il collaudo di accettazione dell'installazione nel suo complesso con quanto previsto nella terza fase e di seguito esplicitato.

Ultima e terza fase

- e) <u>Conferma dei corsi di addestramento</u> all'uso dell'apparecchiatura per il personale sanitario (la Ditta dovrà consegnare l'evidenza dei corsi effettuati)
- f) <u>Conferma dell'esito positivo</u> della verifica di funzionamento clinico dell'apparecchiatura (mediante il verbale sottoscritto dal Direttore dell'U.O. di destinazione dell'apparecchiatura)
- g) Definizione finale del collaudo di accettazione.

Se la fornitura o le prestazioni previste, a giudizio della commissione collaudatrice, dovessero risultare in tutto o in parte di qualità inferiore e/o effettuate in modo difforme rispetto a quanto stabilito, la ditta sarà tenuta a provvedere affinché vengano apportate le necessarie correzioni a proprie spese entro i termini stabiliti dalla commissione collaudatrice.

Il periodo di garanzia previsto decorrerà dalla data di definizione finale del collaudo di accettazione.

ART. 8 - AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

Ferme restando le condizioni stabilite nella documentazione di gara, qualora, durante il periodo di fornitura, la ditta aggiudicataria fosse in grado di commercializzare dispositivi maggiormente evoluti e tecnologicamente più avanzati rispetto a quelli che hanno costituito oggetto del contratto, essa dovrà presentare alla ASL la proposta di aggiornamento tecnologico senza maggiorazione dei prezzi. Le sostituzioni dovranno essere autorizzate dal DEC.

ART. 9 - INADEMPIENZE E PENALITÀ

Per tutta la durata del contratto sarà costantemente monitorata e verificata la qualità dei prodotti forniti. Eventuali risultati negativi delle verifiche e dei controlli saranno contestati per iscritto dall'Azienda. La ditta aggiudicataria avrà 10 giorni consecutivi dalla data di ricevimento della predetta comunicazione per prestare le proprie controdeduzioni. Nel caso in cui le stesse non siano ritenute soddisfacenti o nel caso in cui la ditta aggiudicataria non vi ottemperi entro il termine predetto, l'Azienda si riserva la possibilità di applicare una penale. L'importo della penale verrà detratto dall'importo della fattura relativa al periodo in cui si sono verificate le inadempienze.

Fermo restando quanto previsto in materia di risoluzione del rapporto contrattuale, si stabilisce l'eventuale applicazione delle penali di seguito riportate:

- in caso di non rispondenza degli articoli forniti, nonché alle specifiche tecnico-merceologiche dichiarate dalla ditta aggiudicataria in sede di gara d'appalto e a quanto previsto dal capitolato: penale pari al 10% del valore della merce non rispondente, oltre alla richiesta di sostituzione;
- in caso di ritardo nella fornitura: penale giornaliera, pari all'1 per mille del valore del contratto, fino a un massimo del 10% del valore del contratto, per ogni giorno solare di ritardo sulle consegne e con riserva degli eventuali ulteriori danni. Tale penale si applica anche in relazione al rispetto dei tempi di consegna pattuiti per la sostituzione della merce difforme;

Le inadempienze sopra elencate devono intendersi a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo. Pertanto, in tutti gli altri casi di contestazione di disservizi non espressamente previsti ai punti precedenti verrà applicata una penalità, variabile a seconda della gravità delle infrazioni contestate e del ripetersi delle stesse, fino a un massimo del 10% del valore del contratto, fatto salvo il risarcimento dei danni arrecati e la facoltà della ASL di procedere alla risoluzione del contratto.

ART 10 - RINVIO

Per quanto non espressamente previsto dal presente capitolato speciale, si fa rinvio alla normativa vigente e ai restanti atti di gara.

ART. 11 INFORMAZIONI SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Ai sensi dell'art. 13 del "Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati" (nel seguito anche "Regolamento UE"). la ASL di Pescara (nel seguito anche "ASL") fornisce le seguenti informazioni sul trattamento dei dati personali.

Estremi identificativi del titolare del trattamento dei dati e dati di contatto

Il Titolare del trattamento dei dati personali è la ASL di Pescara con sede in, Via R. Paolini, 47 - 65124 Pescara – email: segreteria dg@ausl.pe.it, PEC: protocollo.aslpe@pec.it

Dati di contatto del Responsabile della protezione dei dati

Il Responsabile della Protezione dei Dati (RPD) è raggiungibile al seguente indirizzo: ASL di Pescara, Via Battaglione Alpini, 1 - 65017 Penne (PE). email: dpo@ausl.pe.it, PEC: dpo.aslpe@pec.it; Tel. 085 8276332

Gli interessati «possono contattare il responsabile della protezione dei dati per tutte le questioni relative al trattamento dei loro dati personali e all'esercizio dei loro diritti derivanti dal [...] regolamento» (articolo 38, paragrafo 4 del Regolamento).

Finalità del trattamento

In relazione alle attività di rispettiva competenza svolta dalla ASL, si segnala che:

a)- i dati forniti dai concorrenti vengono acquisiti dalla ASL per verificare la sussistenza dei requisiti necessari per la partecipazione alla gara e, in particolare, delle capacità amministrative e tecnico-economiche di tali soggetti, richiesti per legge ai fini della partecipazione alla gara, per l'aggiudicazione nonché per la stipula del Contratto, per l'adempimento degli obblighi legali ad esso connessi, oltre che per la gestione ed esecuzione economica ed amministrativa del contratto stesso, in adempimento di precisi obblighi di legge derivanti dalla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica.

b) tutti i dati acquisiti dalla ASL potranno essere trattati anche per fini di studio e statistici.

Base Giuridica del trattamento

Per i trattamenti di cui alle finalità richiamate alla lettera a) del precedente paragrafo, il Concorrente è tenuto a fornire i dati alla ASL, sulla scorta delle seguenti basi giuridiche:

1. necessità del trattamento ai fini della stipula e dell'esecuzione del contratto, ovvero ai fini dell'esecuzione di misure precontrattuali adottate su richiesta dell'interessato (art. 6 par. 1 lett. b GDPR);

2. necessità del trattamento per adempiere obblighi giuridici a cui è soggetto il titolare del trattamento (art. 6 par. 1 lett. c GDPR); ad esempio, adempimento di obblighi di legge, regolamento o contratto,

esecuzione di provvedimenti dell'autorità giudiziaria o amministrativa;

3. necessità del trattamento per l'esecuzione di un compito di interesse pubblico o connesso all'esercizio di pubblici poteri di cui è investito il titolare del trattamento; in particolare per la gestione della procedura ad evidenza pubblica finalizzata alla selezione del contraente (art. 6 par. 1 lett. e GDPR).

Per i trattamenti di cui alle finalità richiamate alla lettera b) del precedente paragrafo, il Concorrente è tenuto a fornire i dati alla ASL, sulla scorta delle seguenti basi giuridiche:

4. gli artt. 89 del Regolamento UE e 110 bis del Codice in materia di protezione dei dati personali.

Natura obbligatoria o facoltativa del conferimento dei dati

Il rifiuto di fornire i dati richiesti potrebbe determinare, a seconda dei casi, l'impossibilità di ammettere il concorrente alla partecipazione alla gara o la sua esclusione da questa o la decadenza dall'aggiudicazione, nonché l'impossibilità di stipulare il contratto.

Dati personali appartenenti a categorie particolari e dati personali relativi a condanne penali e reati

Di norma i dati forniti dai concorrenti e dall'aggiudicatario non rientrano tra i dati classificabili come appartenenti a categorie particolari, ai sensi dell'articolo 9, paragrafo 1, del Regolamento UE. I "dati personali relativi a condanne penali e reati" di cui all'art. 10 Regolamento UE sono trattati esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa applicabile, ai fini della verifica dell'assenza di cause di esclusione ex art. 94 e segg. D.Lgs. n. 36/2023, in conformità alle previsioni di cui al codice appalti (D.Lgs. n. 36/2023) e al D.P.R. n. 445/2000. Tali dati sono trattati solo nel caso di procedure di appalto

Modalità del trattamento dei dati

Il trattamento dei dati verrà effettuato dalla ASL in modo da garantirne la sicurezza e la riservatezza necessarie e potrà essere attuato mediante strumenti manuali, informatici e telematici idonei a trattare i dati nel rispetto delle misure di sicurezza previste dal Regolamento UE.

Ambito di comunicazione e di diffusione dei dati

I dati potranno essere:

- o trattati dal personale della ASL che cura il procedimento di gara o da quello in forza ad altri uffici che svolgono attività ad esso attinente o attività per fini di studio e statistici;
- comunicati a collaboratori autonomi, professionisti, consulenti, che prestino attività di consulenza od assistenza alla ASL in ordine al procedimento di gara, anche per l'eventuale tutela in giudizio, o per studi di settore o fini statistici;
- o comunicati ad eventuali soggetti esterni, facenti parte delle Commissioni di aggiudicazione e di collaudo che verranno di volta in volta costituite:
- o comunicati, ricorrendone le condizioni, al Ministero dell'Economia e delle Finanze o ad altra Pubblica Amministrazione, alla Agenzia per l'Italia Digitale, relativamente ai dati forniti dal concorrente aggiudicatario;
- o comunicati ad altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara nei limiti consentiti ai sensi della legge 7 agosto 1990, n. 241;
- o comunicati all'Autorità Nazionale Anticorruzione, in osservanza a quanto previsto dalla Determinazione AVCP n. 1 del 10/01/2008.

Il nominativo del concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto, potranno essere diffusi tramite il sito internet della ASL. Inoltre, le informazioni e i dati inerenti la partecipazione del Concorrente all'iniziativa di gara, nei limiti e in applicazione dei principi e delle disposizioni in materia di dati pubblici e riutilizzo delle informazioni del settore pubblico (D. Lgs. 36/2006 e artt. 52 e 68, comma 3, del D.Lgs. 82/2005 e s.m.i.), potranno essere messi a disposizione di altre pubbliche amministrazioni, persone fisiche e giuridiche, anche come dati di tipo aperto. Oltre a quanto sopra, in adempimento agli obblighi di legge che impongono la trasparenza amministrativa (art. 1, comma 16, lett. b, e comma 32 L. 190/2012; art. 35 D. Lgs. n. 33/2012; nonché art. 28 D. Lgs. n. 36/2023), il concorrente/contraente prende atto ed acconsente a che i dati e la documentazione che la legge impone di pubblicare, siano pubblicati e diffusi, ricorrendone le condizioni, tramite il sito

9

of gang

internet della ASL.

I dati non saranno trasferiti al di fuori della CE/SEE.

Periodo di conservazione dei dati

Il periodo di conservazione dei dati è di 10 anni dall'aggiudicazione definitiva o dalla conclusione dell'esecuzione del contratto. Inoltre, i dati potranno essere conservati, anche in forma aggregata, per fini di studio o statistici nel rispetto degli artt. 89 del Regolamento UE e 110 bis del Codice in materia di protezione dei dati personali.

Processo decisionale automatizzato

Non è presente alcun processo decisionale automatizzato.

Diritti dell'interessato

Per "interessato" si intende qualsiasi persona fisica i cui dati sono trasferiti dal concorrente alla stazione appaltante. All'interessato vengono riconosciuti i diritti di cui agli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere, in qualunque momento la conferma che sia o meno in corso un trattamento di dati personali che lo riguardano e l'accesso ai propri dati personali per conoscere: la finalità del trattamento, la categoria di dati trattati, i destinatari o le categorie di destinatari cui i dati sono o saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi o i criteri utilizzati per determinare tale periodo. Può richiedere, inoltre, la rettifica e, ove possibile, la cancellazione o, ancora, la limitazione del trattamento e, infine, può opporsi, per motivi legittimi, al loro trattamento. In generale, non è applicabile la portabilità dei dati di cui all'art. 20 del Regolamento UE. Se in caso di esercizio del diritto di accesso e dei diritti connessi previsti dagli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE, la risposta all'istanza non perviene nei tempi indicati o non è soddisfacente, l'interessato potrà far valere i propri diritti innanzi all'autorità giudiziaria (art. 79 del Regolamento UE) o rivolgendosi al Garante per la protezione dei dati personali - con sede in Piazza di Monte Citorio, n. 121, CAP 00186 Roma - mediante apposito reclamo., come previsto dall'art. 77 del Regolamento UE. Acquisite le sopra riportate informazioni, partecipando alla gara, il concorrente prende atto ed acconsente espressamente al trattamento dei dati personali come sopra definito.

Il concorrente si impegna ad adempiere agli obblighi di informativa e di consenso, ove necessario, nei confronti delle persone fisiche interessate di cui sono forniti dati personali nell'ambito della procedura di affidamento, per quanto concerne il trattamento dei loro dati personali da parte dell'Amministrazione per le finalità sopra descritte.

Il Dirigente Amministrativo, con la presente sottoscrizione, attesta la regolarità tecnica e amministrativa nonché la legittimità del provvedimento

Il Dirigente Amministrativo

Federica Faccia

firmato digitalmente

Il Direttore dell'UOC Controllo di Gestione attesta che la spesa risulta corrispondente al bilancio di previsione dell'anno corrente.

Il Direttore

Graziano Di Marco

firmato digitalmente

Il Direttore dell'UOC Bilancio e Gestione Economica Finanziaria attesta che la spesa risulta imputata sulla voce di conto del Bilancio n. 0701010323

Anno 2024, 2025

Il Direttore

Graziano Di Marco

firmato digitalmente

Ai sensi del D. Lgs. 502/92 e successive modificazioni ed integrazioni, i sottoscritti esprimono il seguente parere sul presente provvedimento:

Parere favorevole

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Dott. Francesca Rancitelli firmato digitalmente

Parere favorevole

IL DIRETTORE SANITARIO

Dott. Giancarlo Di Iorio ff

firmato digitalmente

IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Vero Michitelli

firmato digitalmente