



Atti n. atti n. 1.6.03/537-2022 s. c. Gestione Acquisti

PROCEDURA NEGOZIATA AI SENSI DELL'ART. 63 CO. 2 LETT. B) D.LGS. 50/2016 PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA, IN FULL SERVICE, DI N. 1 SISTEMA PER COLANGIOSCOPIA DIGITALE SPYGLASS DS E AUTOLITH TOUCH EHL CON RELATIVO MATERIALE DI CONSUMO ED ACCESSORIO, PER UN PERIODO DI 36 MESI, PER LA S.C. GASTROENTEROLOGIA – ENDOSCOPIA DIGESTIVA E S.C. RADIOLOGIA DIAGNOSTICA ED INTERVENTISTICA DELLA FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NAZIONALE DEI TUMORI COD. CIG 96718631D7

# **CAPITOLATO TECNICO**





## Art. 1 Oggetto dell'Appalto

La Fondazione IRCCS "Istituto Nazionale dei Tumori" (di seguito denominata Fondazione), in esecuzione della Determinazione n. 42ACQ del 21 febbraio 2023 ha indetto una procedura negoziata ai sensi dell'art. 63, comma 2 lett. b) D.lgs n. 50/2016, per l'affidamento della fornitura, in full service, di n. 1 Sistema per colangioscopia digitale SpyGlass DS e Autolith Touch EHL con relativo materiale di consumo ed accessorio, per un periodo di 36 mesi, per la s.c. Gastroenterologia – Endoscopia digestiva e s.c. Radiologia diagnostica e interventistica, aventi le caratteristiche tecniche di seguito descritte.

### Art. 2 Caratteristiche tecniche

La fornitura in parola dovrà avere le caratteristiche tecniche e funzionali di seguito riportate:

Il sistema SpyGlass DS è costituito da:

- **controller** con le seguenti caratteristiche:
  - elabora di segnali video ricevuti da catetere SpyScope DS II e fornisce immagini video su un monitor;
  - o genera e controlla la luce trasmessa alla punta del catetere SpyScope DS II con possibilità di regolare il livello di luminosità della luce;
  - o bilanciamento del bianco e messa a fuoco automatici.
- catetere di accesso e rilascio SpyScope DS II con le seguenti caratteristiche:
  - colangioscopio digitale a singolo operatore per la visualizzazione diretta del sistema biliopancreatico;
  - o endoscopio sterile monouso che consente l'accesso e il rilascio di accessori nell'apparato bilio-pancreatico di interesse e che visualizza immagini video in diretta
  - o catetere da 10,8 Fr e lunghezza 214 cm;
  - o 4 direzioni di movimento e possibilità di bloccare il catetere in una determinata posizione;
  - dotato di 2 canali per l'irrigazione (da 0.6 mm), 1 canale operativo (da 1.2 mm), 2 LED indipendenti ed un sensore digitale CCD per immagini video, con campo visivo di 120°.
- **pinze da biopsia SpyBite Max** con le seguenti caratteristiche:
  - o monouso per prelievo di tessuto nel sistema biliopancreatico;
  - compatibili con dispositivi di erogazione con diametro interno minimo del canale operativo di 1.2 mm;
  - o presenza di due fori allungati di fenestrazione centrale nelle ganasce per prelevare campioni con morso in posizione tangenziale.
- **cestello di recupero SpyGlass** con le seguenti caratteristiche:
  - o monouso in Nitinol a 8 fili con punta distale radiopaca e atraumatica;
  - o diametro di 15 mm con design a "paracadute";
  - o compatibile con dispositivi SpyGlass con diametro interno minimo del canale operativo pari a 1,2 mm.
- ansa da recupero SpyGlass con le seguenti caratteristiche:
  - monouso per il recupero per via endoscopica di corpi estranei nel sistema pancreaticobiliare;
  - o costituita da un cappio in Nitinol a 2 fili dal diametro di 9 mm con punta distale radiopaca e atraumatica.





- compatibile con cateteri SpyGlass con diametro interno minimo del canale operativo pari a
   1.2 mm.
- **sistema Autolith Touch** con le seguenti caratteristiche:
  - o composto da controller Dispositivo di EHL biliare Autolith Touch e dispositivo monouso per litotrissia elettroidraulica per la frantumazione dei calcoli nel sistema pancreatico-biliare;
  - sonda da 1,9 Fr e 375 cm e lunghezza necessaria per attraversare il catetere di accesso e rilascio SpyScope DS;
  - o punta della sonda è smussata o arrotondata per agevolarne il passaggio e il posizionamento;
  - segmento prossimale è rinforzato e progettato per prevenire gli inginocchiamenti della sonda.

# Materiale di consumo ed accessorio necessario ad effettuare 15 procedure/anno

- n. 15 Catetere Spyscope DS
- n. 15 Pinza da biopsia SpyBite Max
- n. 3 Cestello da recupero Spyglass
- n. 3 Ansa da recupero Spyglass
- n. 5 Autolith Touch Sonda

#### Art. 3 Corsi di addestramento del personale

L'Impresa concorrente dovrà fornire un adeguato piano di corsi di addestramento rivolto al personale medico, sanitario e tecnico addetto alla fornitura. Al fine di consentire la massima partecipazione, i corsi dovranno essere proposti in un numero di edizioni sufficienti all'addestramento del personale dedicato.

L'addestramento dovrà essere svolto per un numero di giorni adeguato anche non continuativi, presso il luogo di installazione dell'apparecchiatura e relativamente a tutte le parti fornite.

Tale addestramento dovrà essere svolto previo accordo con gli operatori coinvolti.

Deve essere fornita la descrizione del contenuto dei corsi, nell'ottica di fornire almeno:

- la conoscenza dei principi di funzionamento della fornitura,
- la capacità di creare macrofunzioni per l'acquisizione e l'analisi dei dati.

L'impresa dovrà dichiarare la propria disponibilità a:

- 1. tenere corsi di addestramento per il personale tecnico designato dall'Ente appaltante per la manutenzione dell'apparecchiatura (modalità e contenuto);
- 2. collaborare ad un programma di aggiornamento del personale (medici e tecnici sanitari), per tutta la durata del contratto;
- 3. tenere un corso di primo livello per personale di fiducia dell'Ente che sia autorizzato, a fine training, al primo intervento (s.c. Ingegneria Clinica);
- 4. rilasciare attestato di partecipazione ai corsi.

#### Art. 4 Integrazione con s.c. Sistemi Informativi

La Ditta affidataria dovrà effettuare la perfetta integrazione di quanto fornito con i servizi della s.c. Sistemi Informativi in essere presso la Fondazione. Nella fattispecie dovrà essere garantita l'integrazione dell'apparecchiatura oggetto della fornitura con il sistema PACS della Fondazione.

<u>La connessione alla rete aziendale di qualsiasi macchina deve essere preventivamente autorizzata da ICT e deve uniformarsi alle policy adottate dalla Fondazione</u> (indirizzi IP, naming convention, antivirus, ecc.) in





particolare non devono assolutamente essere installati e collegati all' infrastruttura aziendale **modem**, **hub**, **Access Point** o qualsiasi altra apparecchiatura <u>non preventivamente autorizzata</u> dalla s.c. Sistemi Informativi. Sarà possibile accedere da remoto alla rete aziendale per attività di manutenzione e/o tele assistenza sulle apparecchiature installate, <u>tale connessione dovrà rispettare le policy aziendali della s.c. Sistemi Informativi.</u> La connessione remota prevederà l'utilizzo di un client Cisco (fornito dall' Ente) che sfruttando lo standard IPsec (Ip security) in VPN o RAS permetterà al fornitore il collegamento alle apparecchiature di propria competenza presenti sulla Intranet aziendale.

Presso i locali destinati a ospitare l'apparecchiatura in oggetto è presente un sistema di cablaggio rispondente agli standard nazionali ed internazionali in merito alle caratteristiche elettriche, fisiche, trasmissive, meccaniche e di installazione.

La rete aziendale è stata progettata e implementata per garantire alle sue utenze un'infrastruttura sempre allo stato dell'arte. La disponibilità dei servizi offerti è assicurata grazie ad un costante presidio di tecnici specializzati che, attraverso un continuo monitoraggio dell'impianto, segnalano eventuali anomalie.

Tuttavia, per garantire elevati livelli di sicurezza, limitare la propagazione di virus informatici e ottimizzare l'utilizzo di banda verso Internet, è indispensabile che <u>ogni nuova apparecchiatura connessa alla rete aziendale si uniformi alle politiche definite dalla s.c. Sistemi Informativi</u>. Il pieno rispetto delle politiche è vincolante per ottenere il benestare alla connessione in rete dell'apparecchiatura.

#### Antivirus

Dovrà essere installata la <u>versione Office Scan 11 di Trend Micro</u> configurata per effettuare gli aggiornamenti in modo tale da utilizzare il server dedicato residente sulla Intranet aziendale.

#### Join al dominio

Allo scopo di facilitare la condivisione delle informazioni tra le macchine dei Sistemi Informativi e le apparecchiature può essere opportuno in alcuni casi effettuare la join al dominio INT. Qualora fossero necessarie indicazioni, queste verranno illustrate dal personale della s.c. Sistemi Informativi.

Sempre nell'ottica di facilitare l'accesso alle apparecchiature fornite è fortemente consigliabile che la ditta aggiudicataria integri i propri elaboratori con l'LDAP (Active Directory 2003) della Fondazione.

#### Condivisione ed elaborazione dati

Qualora fosse necessario condividere o trasmettere dati con/alle postazioni di lavoro gestite dalla s.c. Sistemi Informativi si devono definire le modalità con le quali è possibile farlo considerando che:

- Il parco macchine dei Sistemi Informativi è costituito da PC con S.O. Windows XP e Windows 7 Professional;
- Gli utenti accedono al PC autenticandosi ad un Dominio Windows 2003, utilizzando proprie credenziali;
- L'installazione di nuovo software su macchine dei Sistemi Informativi può essere effettuato solo da personale dei Sistemi Informativi;
- La configurazione delle postazioni di lavoro dei Sistemi Informativi può essere effettuato solo da personale della s.c. Sistemi Informativi;

Si ribadisce che anche l'installazione di eventuali software su PDL dei Sistemi Informativi (Postazioni Di Lavoro) della Fondazione dovrà avvenire previa verifica di compatibilità da parte della s.c. Sistemi Informativi.

## Art. 5 Tempi di esecuzione della fornitura

Il tempo utile per la fornitura non dovrà essere superiore a 30 giorni naturali e consecutivi, comprensivi di lavori, fornitura e comunque denominati i collaudi della ditta. Restano esclusi i tempi di collaudo in contraddittorio, finalizzati alle accettazioni.





### Art. 6 Accettazione della fornitura

La Fondazione si riserva di impiegare un numero di giorni lavorativi idonei per la valutazione e l'accettazione dell'intera fornitura.

Le prove di accettazione, per la parte di competenza della s.c. Ingegneria Clinica, verranno eseguite in accordo con le procedure in uso presso la s.c. Ingegneria Clinica, come da normative vigenti.

Le prove di accettazione della fornitura verranno eseguite in contraddittorio ed alla presenza degli esperti nominati dalla Fondazione e dovranno accertare che l'intera fornitura, regolarmente installata, sia regolarmente funzionante e che soddisfi le esigenze per essa previste ed esposte nel presente capitolato tecnico e sia conforme alle indicazioni ivi previste. In tale sede si procederà altresì alla verifica dei dati prestazionali delle apparecchiature dichiarati in sede di offerta. Durante i test di accettazione delle apparecchiature la Ditta aggiudicataria deve garantire la presenza a tempo pieno di un tecnico esperto per tutto il periodo previsto per le prove di accettazione.

La Ditta aggiudicataria dovrà provvedere alla tempestiva eliminazione di tutti i difetti e/o vizi riscontrati in sede di effettuazione delle prove di accettazione.

Tutto quanto necessario per l'effettuazione delle prove per l'accettazione della fornitura (strumenti di misura, mano d'opera, consumabili, ecc.) dovrà avvenire a cura, spese e sotto la responsabilità della Ditta aggiudicataria.

Solo all'esito positivo delle prove di accettazione di cui sopra, la Fondazione invierà formale lettera di comunicazione di accettazione della fornitura.

#### Art. 7 Parti di consumo e di ricambio

La Ditta concorrente dovrà garantire l'esistenza di un servizio di manutenzione e la disponibilità dei pezzi di ricambio (del quale dovrà fornire, annualmente, il listino prezzi) per tutte le parti della fornitura per almeno 10 anni dalla data di uscita di produzione della macchina. Nel caso la Ditta concorrente non sia anche la Ditta costruttrice dell'apparecchiatura oggetto della fornitura, deve essere allegata al progetto la dichiarazione dalla casa costruttrice.

#### Art. 8 Sicurezza dati

Dichiarazione di conformità dell'apparecchiatura offerta rispetto alla vigente normativa in materia di protezione dei dati personali, riguardo ai contenuti della presente lettera d'invito, ai sensi dell'art. 13 Regolamento (UE) 2016/679 e a quanto disposto nel collegato capitolato tecnico, con particolare riguardo ai seguenti punti:

- Autenticazione informatica
- Sistema di autorizzazione degli accessi profilabile
- Protezione dei sistemi e dei dati personali trattati

Sarà compito della ditta evidenziare le eventuali misure richieste dal decreto cui non fosse possibile conformarsi, e le relative motivazioni.

### Art. 9 Garanzia e manutenzione

La Ditta concorrente dovrà dichiarare nella relazione tecnica l'impegno al rispetto di quanto riportato nel presente articolo.

La Ditta aggiudicataria dovrà garantire a propria cura e spese, **per tutta la durata del contratto**, l'assistenza tecnica di tutte le parti della fornitura con contratto di manutenzione di tipo full-risk con decorrenza dalla data di <u>positivo collaudo</u> dell'apparecchiatura e la riparazione e/o la sostituzione a titolo gratuito, <u>senza nulla escluso</u>, di tutte le parti di ricambio e quant'altro necessario per il perfetto funzionamento dell'apparecchiatura fornita, nonché tutto quanto necessario nel corso della manutenzione preventiva comprendenti:

- Componenti meccaniche
- Componenti elettroniche





Inoltre, saranno comprese nel contratto le spese:

- di manodopera;
- di spedizione.

Il contratto dovrà garantire:

### a) Servizio di manutenzione preventiva:

consentirà di mantenere il sistema ai massimi livelli prestazionali attraverso le seguenti fasi:

- manutenzione generale
- controlli di qualità

servizio che consiste in una serie di operazioni atte a garantire il mantenimento dell'efficacia e dell'efficienza delle prestazioni diagnostico-terapeutiche, tramite la misura e la verifica dei parametri applicativi della strumentazione.

In caso di scostamento delle prestazioni rispetto ai parametri previsti, la Ditta sarà tenuta ad eseguire a suo carico le azioni necessarie al ripristino della stessa.

#### • verifiche di sicurezza

servizio che consiste in una serie di operazioni atte a garantire il mantenimento delle caratteristiche elettromeccaniche del sistema fornito costituito dalle seguenti operazioni:

- Ispezione visiva
- Controllo sicurezza meccanica
- Controlli sicurezza elettrica che dovranno essere svolte secondo le procedure della s.c. Ingegneria Clinica, come da normative vigenti.
- sostituzione parti difettose
- aggiornamento del software in caso di nuove release.

Gli interventi di manutenzione preventiva saranno effettuati con cadenza almeno annuale.

Il calendario delle singole visite di manutenzione periodica sarà concordato con congruo anticipo (almeno 6 mesi prima) con i responsabili della s.c. di Ingegneria Clinica e della struttura a cui è destinata l'apparecchiatura e dovrà essere approvato.

### b) Servizio di manutenzione straordinaria

consentirà di porre rimedio ad occasionali problemi tecnici

- L'intervento sarà effettuato su chiamata;
- Il numero di interventi sarà illimitato.

Resta inteso che, per tale periodo, il servizio di manutenzione straordinaria dovrà essere organizzato in modo da poter intervenire tempestivamente entro le 8 ore lavorative dalla chiamata su sei giorni settimanali.

La riparazione parziale dovrà concludersi entro le successive 48 ore solari dall'inizio dell'intervento.

Si intende riparazione parziale, riparazione non risolutrice del problema ma tale da permettere di riprendere la normale attività di reparto. Per tempi di fermo macchina superiori ai 2 giorni lavorativi la Ditta dovrà garantire la fornitura di un'apparecchiatura sostitutiva.

La Ditta dovrà garantire che, eventuali materiali consumabili, kit, accessori e/o reagenti utilizzati nelle fasi di manutenzione ordinari e/o straordinaria, per il ripristino della funzionalità dell'apparecchiatura, o preventiva saranno a proprio carico.





In caso vengano utilizzati, in accordo con i responsabili del reparto, quelli in dotazione alla Fondazione dovranno essere rimpiazzati con dei nuovi uguali in quantità e sostanza.

Alla fine di ogni manutenzione, il tecnico della Ditta aggiudicataria dovrà compilare il **foglio di lavoro** della manutenzione effettuata, e farlo vidimare <u>sia</u> dal personale del reparto <u>sia</u> dal Servizio di Ingegneria Clinica della Fondazione in qualità di responsabile del servizio di manutenzione.

La Ditta dovrà garantire un periodo massimo di fermo macchina/annuo complessivo non superiore a **10 giorni lavorativi** per la manutenzione ordinaria e straordinaria dell'apparecchiatura.

Viene considerato un giorno di fermo macchina un intervallo di fermo pari a 8 ore lavorative a partire dalla chiamata, valutate tra le 8:30 e le 17:00 dei giorni lavorativi.

La Ditta concorrente dovrà inoltre fornire la descrizione e la organizzazione del Servizio di assistenza tecnica (p.es. staff in Italia e/o in Europa, ubicazione del centro di riferimento, organizzazione del servizio, etc.) a cui verrà affidata la fornitura in oggetto per quanto riguarda la manutenzione.

L'offerta dovrà comprendere la documentazione contenente tutte le informazioni riguardanti la natura e la frequenza delle operazioni di manutenzione e taratura necessarie per garantire costantemente il buon funzionamento e la sicurezza dell'apparecchiatura.

La Ditta dovrà dichiarare:

- la disponibilità ad erogare il servizio di assistenza durante i giorni festivi e/o oltre l'orario di lavoro;
- il tempo medio di intervento ed il tempo massimo di risoluzione del guasto rispettivamente inferiori a 8 ore lavorative e a 48 ore solari.

#### Art. 10 Condizioni di utilizzo dell'apparecchiatura

Quanto sotto descritto dovrà essere applicato all'apparecchiatura oggetto di gara:

Up-time: <u>Il fermo macchina non potrà superare il limite massimo delle 10 giornate lavorative,</u>

comprendenti le manutenzioni preventive, salvo casi di forza maggiore (guerre,

terremoti etc..).

Condizioni: Viene considerato un giorno di fermo macchina un intervallo di fermo pari a 8 ore lavorative

a partire dalla chiamata, valutate tra le 8:30 e le 17:00 dei giorni lavorativi.

Penale: Penale giornaliera di importo pari all'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale da

calcolarsi in relazione all'entità delle conseguenze legate all'eventuale ritardo, per ogni giorno

lavorativo di fermo macchina non rientrante nel limite annuo di 10 giorni lavorativi.

Le penalità decorreranno dal momento in cui si è concretata l'inadempienza, cioè scaduto il termine entro il quale dovevano essere operate le manutenzioni e ripristinata l'efficienza delle macchine.

Si intende fatto salvo il diritto della Fondazione al risarcimento di eventuali danni ulteriori subiti o delle maggiori spese sostenute a causa dell'inadempimento contrattuale.

### Art. 11 Certificazioni di qualità

La Ditta concorrente dovrà allegare all'offerta tecnica la documentazione relativa alla qualità dell'apparecchiatura fornita ed in particolare:

- dichiarazione dalla quale risulta che la fornitura risponde alle prescrizioni di sicurezza vigenti in base alle norme italiane o in mancanza di queste in base a norme europee o di riconosciuta validità e che nel progetto sono comprese tutte le misure protezionistiche per gli operatori e per i pazienti, previste dalla normativa attuale;
- certificazione che attesti la presenza della marcatura CE per i dispositivi in oggetto;
- certificazione relativa alla eventuale presenza di marchi di qualità sui sistemi o su loro parti significative.





### Art. 12 Oneri e obblighi generali e speciali a carico della ditta aggiudicataria

Saranno a carico dell'impresa aggiudicataria, oltre a quelli indicati nei precedenti articoli del presente capitolato, gli obblighi e gli oneri di cui al presente articolo e agli articoli seguenti.

In particolare:

- eventuali modifiche e/o integrazioni imposte da Enti, Organismi o Istituzioni, ai quali è demandato per legge il controllo sulla rispondenza di strutture e impianti alle normative vigenti;
- il rilascio della dichiarazione di conformità degli impianti, così come prescritto dal DM 37/08;
- il rilascio di una dichiarazione di conformità alle norme vigenti relative a tutti i beni installati.

## Art. 13 Disposizioni in materia di sicurezza

Ai sensi dell'art. 26 del D.Lgs. 81/08 s.m.i. il datore di lavoro committente promuove la cooperazione ed il coordinamento al fine di eliminare o ridurre al minimo i rischi da interferenze. Con riferimento al comma 3 del citato articolo, tali disposizioni non si applicano per i rischi specifici propri dell'attività delle imprese appaltatrici o dei singoli lavoratori autonomi presenti nell'espletamento del contratto, e pertanto la ditta aggiudicataria dovrà svolgere direttamente sue azioni di direzione e sorveglianza.

In tal senso l'impresa aggiudicataria dovrà attuare tutte le misure di prevenzione e protezione individuate nel contenuto del DUVRI Preliminare e nell'allegato al DUVRI Preliminare (**Allegati sicurezza**) e nei suoi allegati che, in linea di principio, si riferiscono alla valutazione dei rischi interferenziali estendendola anche alle persone che a vario titolo possono essere presenti presso le strutture della Fondazione (degenti, utenti, visitatori). Con particolare riferimento all'emergenza COVID-19 si dovrà prendere visione e accettare quanto indicato nell'allegato "ALL-DUVRI-Preliminare-SSP 03-Emergenza COVID".

La ditta aggiudicataria si impegna a fornire, se richiesto, al Servizio di Prevenzione e Protezione della Stazione Appaltante, dettagliate informazioni sulla propria Valutazione dei Rischi relativi all'attività di manutenzione che verrà svolta presso le strutture della Stazione Appaltante.

La ditta aggiudicataria inoltre:

- adotterà tutti gli adempimenti riferiti alla salute/sicurezza per i lavoratori in conformità a quanto previsto
  dalle normative vigenti. Il personale addetto dovrà essere opportunamente avvertito e istruito ad osservare
  scrupolosamente le regole, le indicazioni igieniche di protezione imposte dal personale addetto della
  Fondazione, dalla segnaletica appositamente installata, contenute oltre che nell'allegato 6 anche nel
  Documento di Valutazione dei Rischi generale della Fondazione;
- si impegna a verificare lo stato dei luoghi per individuare eventuali interferenze da segnalare al Datore di lavoro della stazione appaltante in attuazione dell'art. 26 c. 2 D. Lgs. n. 81/2008 ai fini dell'adeguamento del Documento Richiesta d'offerta per la Valutazione dei Rischi da Interferenze (DUVRI);
- si impegna a segnalare le eventuali interferenze individuate durante l'esecuzione del contratto;
- si impegna a fornire le Schede di Sicurezza dei prodotti chimici che verranno forniti nel corso dell'appalto in lingua italiana così come previsto dalla normativa vigente in materia di prevenzione dei rischi chimici.
- si accerterà che il proprio personale che farà uso di telefono cellulare nel corso delle attività rispetti le indicazioni sull'utilizzo corretto di tale apparecchio in ambiente ospedaliero emanate sia con circolari del Ministero della Sanità e dell'Assessorato alla Sanità della Regione Lombardia sia con provvedimenti interni della Fondazione.

Per ciò che riguarda l'attività presso strutture in cui si fa uso di sorgenti di radiazioni ionizzanti si intendono a carico della ditta aggiudicataria gli obblighi derivanti Decreto Legislativo 31 luglio 2020, n. 101, se applicabili. La ditta aggiudicataria dovrà curare che il proprio personale che accede alla Fondazione abbia sempre con sé un documento di identità personale e sia munito di cartellino di riconoscimento, ai sensi dell'art. 26 del D. Lgs. n. 81 del 9 aprile 2008, rilasciato dalla ditta corredato di fotografia, contenente le generalità del lavoratore, la qualifica e l'indicazione del datore di lavoro; i lavoratori sono tenuti ad esporre detta tessera di riconoscimento. L'appaltatore, inoltre, si impegna a rispettare il predetto articolo, relativo al cartellino di riconoscimento per il





personale delle ditte appaltatrici e subappaltatrici, pena le sanzioni previste dal citato Decreto Legislativo. Si impegna, infine, ad informare il personale dipendente delle sanzioni previste a suo carico nel caso di mancata esposizione della tessera di riconoscimento.

### 13.1 Responsabile del coordinamento

Al fine di eliminare eventuali interferenze, nelle fasi di esecuzione del contratto che prevedono la presenza continuativa di personale della ditta presso le strutture della Fondazione, tra gli operatori dell'impresa appaltatrice deve essere individuato un responsabile del coordinamento con il committente, ovvero con altre ditte appaltatrici. Potrà essere individuato come responsabile del coordinamento per gli aspetti legati alla salute/sicurezza il Responsabile definito dall'art. della Lettera d'invito.

Il nominativo del suddetto coordinatore va formalizzato:

- o al Responsabile/Direttore della struttura a cui è destinata l'apparecchiatura;
- o al Direttore s.c. Ingegneria Clinica;
- al Servizio di Prevenzione e Protezione.

Per le informazioni relative alla sicurezza dei lavoratori di cui al D.Lgs. n. 81/08 l'Impresa potrà fare riferimento in primis al Servizio di Prevenzione e Protezione della Fondazione.

# 13.2 Piano Operativo di Sicurezza e Piano di Sicurezza Sostitutivo.

In considerazione della tipologia di attività proprie dell'appalto, non si reputa necessaria la predisposizione da parte dell'Impresa aggiudicataria del Piano Operativo per la Sicurezza (P.O.S.). L'Impresa aggiudicataria si impegna in ogni caso a fornire, se richiesto, al Servizio di Prevenzione e Protezione della Stazione Appaltante, informazioni sulla propria Valutazione dei Rischi.

### 13.3 Oneri per la sicurezza.

Non si sono rilevati rischi di natura interferenziale e pertanto gli oneri per la sicurezza sono pari a € 0,00 (zero).

Responsabile Unico del Procedimento Ing. Giovanni Caianiello s.c. Ingegneria Clinica





## Allegati alla lettera d'invito e capitolato tecnico:

- All. 1 Domanda di partecipazione (Allegato 1)
- All. 2 Documento di Gara Unico Europeo DGUE
- All. 3 Dichiarazione sostitutiva
- All. 4 Patto d'integrità
- All. 5 Avvalimento
- All. 6 Subappalto
- All. 7 Scheda tecnica

Allegati sicurezza:

DUVRI- PRELIMINARE-SPP Documento di valutazione dei rischi da interferenze (rev.  $n^{\circ}$  4 del 20/10/2015) ALL-DUVRI-PRELIMINARE-SPP-01 Documento base - Rischi derivanti da attività sanitaria (rev.  $n^{\circ}$  4 del 20/10/2015)

ALL-DUVRI-PRELIMINARE-SPP-02 Misure di prevenzione (rev. n° 2 del 20/10/2015)

ALL-DUVRI-PRELIMINARE-SPP-03 - Emergenza COVID-19 Rev. 6 del 01.02.2023

Planimetria INT - Venezian (rev. n° 0 del 20/04/2020)

Responsabile Unico del Procedimento: Direttore ad interim della s.c. Ingegneria Clinica Pratica trattata da: sig.ra Ester Scarpa 02.2390.3812