

ASL
VITERBOREGIONE
LAZIO**Unità Operativa Complessa E-Procurement**

Via Enrico Fermi, 15

01100 VITERBO

Direttore ad interim: Dr.ssa Simona Di Giovanni

Tel. 0761 237825 – Fax 0761 237837

e-mail simona.digiovanni@asl.vt.it**Settore Beni Investimento e Informatica**

Tel. 0761 237841/843 – Fax 0761 237837

e-mail francesca.dipietro@asl.vt.itPROT. N° **75833**VITERBO, **08-09-2025**

PUBBLICAZIONE SUL PORTALE ASL VITERBO

PUBBLICAZIONE SU PIATTAFORMA REGIONE LAZIO S.TEL.LA

A TUTTE LE DITTE INTERESSATE**OGGETTO: MANIFESTAZIONE DI INTERESSE PER SERVICE UMIDIFICATORI E RELATIVO MATERIALE DI CONSUMO, DA DESTINARE ALLA TERAPIA INTENSIVA E PATOLOGIA NEONATALE P.O. SANTA ROSA DI VITERBO.**

E' intenzione di questa ASL Viterbo procedere ad eventuale affidamento, ai sensi dell'art. 50 c. 1 lett. b) del D.lgs. 36/2023 e s.m.i, tramite TD su piattaforma Regione Lazio "S.TEL.LA." ovvero TD ME.PA. (in caso di non iscrizione della Ditta alla piattaforma regione Lazio S.TEL.LA.), di service avente ad oggetto la fornitura chiavi in mano di n. 2 umidificatori (in uso gratuito) completi del relativo materiale di consumo (pagamento a misura), per una durata di anni 1, con opzione di proroga contrattuale per ulteriore 1 anno, da destinare alla UOC Terapia Intensiva e Patologia Neonatale del P.O. Santa Rosa di Viterbo, secondo quanto descritto nel Documento Tecnico allegato alla presente.

Importo disponibile su base annua: € 3.510,00 IVA esclusa.

Gli operatori economici interessati dovranno presentare apposita istanza di partecipazione, su carta intestata, da inviare in risposta alla presente consultazione di mercato su piattaforma Regione Lazio S.TEL.LA., ovvero tramite PEC ai seguenti indirizzi, prot.gen.asl.vt.it@legalmail.it e p.c. francesca.dipietro@asl.vt.it, dichiarando il proprio interesse e indicando:

RAGIONE SOCIALE

P.IVA

INDIRIZZO

E-MAIL

PEC

entro e non oltre il 22/09/2025 ore 12:00 riportando nell'oggetto: MANIFESTAZIONE DI INTERESSE PER SERVICE UMIDIFICATORI E RELATIVO MATERIALE DI CONSUMO, PER TERAPIA INTENSIVA E PATOLOGIA NEONATALE P.O. VITERBO.

Nell'istanza di partecipazione l'operatore economico dovrà presentare i documenti/le dichiarazioni che seguono.

- una dichiarazione sostitutiva, resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, con la quale:

- ✓ attesta che nei propri confronti non sussistono le cause di esclusione di cui agli artt. 94 e 95 del D.lgs. 36/2023;
- ✓ attesta di essere iscritto alla C.C.I.A.A. per l'esercizio dell'attività oggetto di fornitura;
- ✓ attesta di essere iscritto alla piattaforma Regione Lazio "S.TEL.LA." ovvero di aver presentato istanza di iscrizione (nel caso di mancata iscrizione alla piattaforma Regione Lazio "S.TEL.LA." l'operatore economico dovrà dichiarare di essere iscritto almeno alla piattaforma nazionale Me.Pa.-Cons p);
- ✓ indica i tempi di consegna-installazione chiavi in mano-collaudo-formazione degli umidificatori proposti, almeno nel rispetto di quanto stabilito al riguardo dal Documento Tecnico allegato;

- ✓ indica i tempi di consegna dei materiali di consumo occorrenti al funzionamento degli umidificatori, almeno nel rispetto di quanto stabilito al riguardo dal Documento Tecnico allegato;
 - ✓ comunica CND e Codice di repertorio di ogni singolo prodotto presentato (apparecchiature e materiali di consumo);
 - ✓ comunica il codice UDI-DI dei dispositivi impiantabili delle classi III e IIb, dei dispositivi non impiantabili di classe III, dei dispositivi medico-diagnostici in vitro, laddove presenti;
 - Relazione tecnico-illustrativa, in lingua italiana, da cui risulti la descrizione particolareggiata, il tipo e le caratteristiche delle attrezzature proposte, nonché di qualsiasi accessorio e componente, con allegati depliant illustrativi anch'essi in lingua italiana, con indicati gli aspetti tecnico-funzionali dei beni presentati;
 - Schede tecniche dei materiali di consumo presentati, contenenti la descrizione degli elementi tecnici e prestazionali, delle prescrizioni sulla sicurezza, nonché di ogni altra indicazione necessaria a dimostrare la corrispondenza dei materiali all'uso cui sono destinati, nonché la corrispondenza alle caratteristiche richieste ovvero l'equivalenza funzionale, compresi certificati di qualità e dépliant illustrativi.
- Le schede tecniche dovranno altresì riportare con chiarezza, oltre alle caratteristiche strutturali e qualitative, quanto segue:
- 1) ragione sociale della ditta produttrice;
 - 2) denominazione commerciale del prodotto;
 - 3) tipologia di confezionamento e numero di pezzi per confezione;
 - 4) elenco delle materie prime utilizzate;
 - 5) controllo di qualità;
 - 6) indicazioni d'uso;
 - 7) controindicazioni.
- per quanto attiene ai materiali di consumo, documentazione scientifica a supporto, ove presente;
 - copie di certificazioni, rilasciate dagli Enti competenti, in corso di validità, dalle quali risulti che:
 - ✓ i materiali di consumo sono conformi alle disposizioni previste dalle Direttive CEE vigenti in materia di Dispositivi Medici (D.lgs. n. 37 del 25/01/2010 "Attuazione della Direttiva n. 2007/47/CEE – concernente i dispositivi medici").

Dovrà anche essere indicata chiaramente, per ogni singolo materiale di consumo, la relativa classe di rischio di appartenenza secondo quanto previsto dall'art. 8 della Direttiva CEE 93/42, recepita con D.lgs. n. 46/97, nonché dichiarato il possesso del marchio CE.

 - ✓ le apparecchiature rispettano e sono conformi a tutte le norme di sicurezza nazionali ed internazionali (CEI, UNI, etc.), a tutta la normativa espressamente richiesta nel Documento Tecnico allegato ed, in generale, a tutta la normativa specificamente applicabile in relazione alla tipologia di bene presentato;
 - un elenco di dettaglio della configurazione proposta sia per le attrezzature (con indicato ogni singolo componente e/o accessorio presenti) sia per i materiali di consumo richiesti;
 - piano dettagliato, redatto nel rispetto delle prescrizioni previste nell'ambito del Documento Tecnico in allegato, per il servizio di manutenzione ed assistenza tecnica per l'intera durata del service, per gli umidificatori proposti;
 - piano con indicate le modalità di erogazione dei corsi di addestramento/formazione all'uso per il personale preposto;
 - per quanto attiene ai materiali di consumo, una relazione dettagliata sul Servizio post vendita di informazione e formazione (Formazione e Informazione, Sostituzione prodotti scaduti o prossimi alla scadenza senza costi aggiuntivi, etc.);
 - quotazione economica proposta, con dettaglio per singolo prodotto.

Tutta la documentazione richiesta dovrà essere trasmessa con file firmati digitalmente e corredati dal documento d'identità del Legale Rappresentante o soggetto giuridicamente titolato dell'impresa.

Si rimanda integralmente al Documento Tecnico in allegato per quanto attiene alle specifiche tecniche che dovranno essere possedute dalle tecnologie e dai materiali di consumo occorrenti, alle modalità di erogazione del servizio di assistenza tecnica e manutenzione, quant'altro di natura tecnica.

Il presente avviso è finalizzato esclusivamente a ricevere manifestazioni di interesse ed è atto a favorire la partecipazione del maggior numero di operatori economici.

Le manifestazioni di interesse non vincolano in alcun modo l'Azienda all'affidamento, in quanto hanno come unico scopo quello di rendere noto all'Amministrazione l'interesse dell'O.E. a partecipare all'eventuale procedura che sarà espletata e la disponibilità ad essere invitato per presentare apposita offerta.

La presente NON costituisce dunque in alcun modo impegno all'acquisizione.

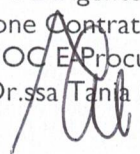
Si segnala sin d'ora, a completezza d'informazione, che la Regione Lazio, con comunicazione del 25/04/2023, ha richiesto alle Aziende Sanitarie del Lazio l'utilizzo del Mercato Elettronico della Regione Lazio (M.E.La.) e la piattaforma di e-procurement regionale S.Tel.La anche per gli affidamenti di beni e servizi di valore inferiore alla soglia comunitaria (sia affidamenti diretti che procedure negoziate).

Si invita pertanto ogni Operatore Economico interessato alla presente manifestazione, qualora non già ivi registrato, a procedere ad abilitazione al sistema predetto ovvero verificare la validità dello stato di iscrizione.

Per l'eventuale procedura che dovesse essere avviata da questa Asl Viterbo per l'approvvigionamento dei presidi oggetto della presente indagine sarà infatti indispensabile l'abilitazione della Società all'Albo "ME - Mercato Elettronico della Regione Lazio per le Macro-classi merceologiche di forniture, servizi e dispositivi medici".

L'eventuale procedura per l'affidamento, ai sensi dell'art. 50 c. 1 lett. b) del D.lgs. 36/2023, sarà espletata su piattaforma Regione Lazio S.TEL.LA. e **solo** nel caso in cui l'operatore economico non risulti ancora iscritto a detta piattaforma sarà espletata su Me.PA..

Il Dirigente UOS
Gestione Contratti e Logistica
UOC EProcurement
Dr.ssa Tania Morano


f.p.

DOCUMENTO TECNICO

«Fornitura ed installazione, chiavi in mano, di N° 2 Umidificatori e relativo materiale di consumo da destinarsi alla UOC Terapia Intensiva e Patologia Neonatale della ASL di Viterbo »

OGGETTO

Il presente Procedimento ha ad oggetto:

- a) la fornitura, nella formula di service per la durata di anni n. 1 (uno), con opzione di rinnovo di un ulteriore anno, con comodato di uso gratuito di n. 2 Umidificatori di ultima generazione e pagamento a misura del materiale di consumo, comprensiva dell'installazione, degli allacciamenti, di ogni accessorio e di quant'altro dovesse risultare necessario per il regolare, corretto e sicuro uso e funzionamento delle Apparecchiature fornite;
- a) l'erogazione di Servizi Accessori di manutenzione *full risk* ed assistenza tecnica sulle apparecchiature fornite comprensivi anche della fornitura di apparecchiature sostitutive.

DURATA DEL CONTRATTO E CORRISPETTIVI

L'appalto avrà una durata di 1 (uno) anno, con opzione di rinnovo di un ulteriore anno, decorrenti dalla data del Collaudo riportante esito positivo, con condizione risolutiva nei casi di attivazione di gare aggregate, iniziative regionali e/o Convenzione Consip e/o quant'altro, aventi ad oggetto le forniture di cui al presente appalto, senza che la ditta abbia nulla a pretendere, fatto salvo il pagamento delle spettanze per le prestazioni erogate.

Sono ammesse esclusivamente, pena esclusione, offerte al ribasso rispetto al prezzo posto a base d'asta. È vietato il rinnovo tacito.

Durante il periodo contrattuale l'Aggiudicatario dovrà garantire il rispetto dei livelli di servizio di cui al presente Documento e di cui all'offerta depositata in gara.

La fornitura delle apparecchiature sarà in comodato d'uso gratuito, inclusa l'assistenza tecnica *full risk* durante tutto il periodo contrattuale.

Le forniture dei materiali di consumo occorrenti al funzionamento dei sistemi saranno remunerate a misura, sulla base dei fabbisogni che saranno effettivamente manifestati dall'Azienda nel corso dell'esecuzione del contratto e che saranno riportati negli Ordinativi NSO emessi con le modalità indicate nel presente Capitolato, valorizzati secondo le condizioni economiche offerte dall'Aggiudicatario. L'Aggiudicatario non potrà pretendere alcun risarcimento, indennizzo o ristoro di sorta qualora, nel corso di validità del contratto, le quantità ordinate dovessero subire variazioni rispetto ai fabbisogni stimati per singolo lotto. Il flusso logistico connesso agli ordinativi NSO dei materiali di consumo sarà gestito dalla UOC Farmacia Aziendale.

Si intendono ivi inclusi, tra gli altri, i costi per la manodopera, le spese di viaggio e di trasferta, le spese di trasporto e di consegna dei beni, i costi di imballaggio e di smaltimento materiali di risulta.

L'importo massimo disponibile e non superabile per l'acquisto del materiale di consumo sopra indicati è fissato in € 3.510.00 IVA esclusa/anno.

Si riportano di seguito i fabbisogni ANNUI necessari, in termini di prestazioni previste:

- n. 30 pazienti/anno

DESCRIZIONE DETTAGLIATA DELLE PRESTAZIONI

Premessa

L'eventuale presenza di acronimi o definizioni di funzionalità proprietarie utilizzate nelle presenti specifiche tecniche non deve essere intesa come elemento di esclusiva ma come "definizione meramente indicativa", volta ad individuare le funzioni richieste e tutte quelle alle stesse equivalenti.

Le apparecchiature devono essere dotate di tutte le parti e gli accessori necessari al loro corretto, sicuro ed immediato completo funzionamento.

Le apparecchiature dovranno possedere le caratteristiche tecniche e funzionali minime dettagliate di seguito:



A. CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME

CIRCUITO PAZIENTE (N 30 Pz/ANNO)

- circuito paziente per ventilazione invasiva e non invasiva
- completo di raccordi e camera di umidificazione particolarmente indicato per ventilazione ad alta frequenza
- bassissima compliance
- liscio internamente
- possibilità di riduzione della condensa

CND	DESCRIZIONE	FABBISOGNO annuo	BASE ASTA UNITARIA (PER SINGOLO PZ)
R020107	Circuito paziente	30	117 €

N.2 UMIDIFICATORI

- possibilità di impostazione della temperatura in modalità manuale o automatica in funzione dell'età gestazionale e del peso del neonato evitando la condensa nel circuito;
- utilizzo in alta frequenza;
- controllo della temperatura e dell'umidità erogate tramite apposite sonde di temperatura;
- opportuni sistemi di allarme con differente priorità;
- dotato di meccanismo di sicurezza automatico che interviene in caso di assenza / interruzione / variazione repentina del flusso;
- flusso inspiratorio almeno da 1 a 20 L/min;
- range temperatura della camera almeno da 30 a 37 °C impostabili;
- range temperatura prossimale almeno da 31 a 40 °C impostabili; massimo range temperatura impostabile di almeno +4°C;
- minimo range temperatura impostabile di almeno +1°C;
- tempo di riscaldamento inferiore a 20 minuti;
- potenza di riscaldamento del tubo espiratorio compresa tra 85% e 150%;
- dotato di display touch screen;
- dotato di sensori ottici per il controllo del livello massimo e minimo dell'acqua nella camera di umidificazione;
- interfaccia utente caratterizzata da semplice e intuitiva selezione di funzioni ed impostazioni e gestione dei menù;
- completo di ogni accessorio necessario per il normale e corretto utilizzo; parti oggetto di manutenzione periodica e pulizia facilmente accessibili.

DICHIARAZIONE CONFORMITA' E CERTIFICAZIONI CE

Dovranno essere presentate, in sede di proposta tecnica, le seguenti documentazioni:

- dichiarazioni di conformità e certificazioni CE ai sensi della Direttiva 93/42/CE e s.m.i., ovvero del Regolamento UE 2017/745, con indicato l'eventuale identificativo dell'Organismo che l'ha rilasciato;
- dichiarazioni di conformità alla norma EN 60601-1 (CEI 62-5), alle norme particolari, secondo i casi, ed alle norme di prodotto applicabili.

La ditta dovrà dichiarare espressamente nella proposta che le apparecchiature proposte sono costruite a regola d'arte e sono conformi alle prescrizioni previste dalla normativa italiana in materia.

In caso di acquisto, all'atto del collaudo, dovrà essere consegnato manuale d'uso in duplice copia in formato cartaceo/digitale, in lingua italiana.

È possibile presentare proposta per un'apparecchiatura anche non conforme alle specifiche sopra riportate purché funzionalmente equivalente dal punto di vista clinico. In tal caso la proposta dovrà essere corredata da una relazione tecnica che, evidenziando le non conformità, motivi l'equivalenza funzionale anche con eventuali riferimenti bibliografici.

SERVIZIO DI MANUTENZIONE E ASSISTENZA TECNICA

Il Fornitore dovrà erogare un servizio di manutenzione *full risk* e di assistenza tecnica, comprensivo di tutti gli interventi che dovessero rendersi necessari, per tutto il periodo del service a decorrere dalla data del collaudo tecnico di accettazione riportante esito positivo.

Durante l'anzidetto periodo di vigenza contrattuale dovrà altresì essere assicurato il perfetto e costante funzionamento delle Apparecchiature fornite.

In particolare, l'impresa su tutte le Apparecchiature di cui alla lettera A), comprensive di periferiche, accessori, parti di ricambio, nonché di ogni altro componente che dovesse risultare necessario per il regolare, corretto e sicuro uso e funzionamento delle attrezzature stesse, dovrà garantire le seguenti prestazioni, pena l'applicazione delle penali previste:

- b.1) Manutenzione Programmata, in numero non inferiore a 1 anno o in numero maggiore secondo le indicazioni del costruttore;
- b.2) interventi di Manutenzione Correttiva in numero illimitato, da effettuarsi entro le tempistiche dichiarate e comunque entro e non oltre 8 ore lavorative dalla chiamata, finalizzati alla riparazione guasti o malfunzionamenti da qualsiasi causa determinati (i.e., difetti di fabbrica, cattivo utilizzo, imperfezione nell'installazione/montaggio, ecc...);
- b.3) in caso di guasto o malfunzionamento che, per qualsiasi ragione, dovesse comportare un'interruzione del funzionamento superiore a 3 giorni lavorativi consecutivi, sostituzione dell'Apparecchiatura (o di una o più parti di essa), con altra di uguali caratteristiche entro le tempistiche dichiarate nella proposta tecnica e comunque entro e non oltre i suddetti 3 giorni lavorativi consecutivi.

L'Azienda, a proprio insindacabile giudizio, potrà richiedere la sostituzione dell'Apparecchiatura (o di una o più parti di essa) anche in caso di guasti o malfunzionamenti frequenti e ripetuti.

LUOGO E TEMPISTICHE DI CONSEGNA E INSTALLAZIONE

Le forniture dovranno essere consegnate ed installate chiavi in mano presso la UOC Terapia Intensiva e Patologia Neonatale del P.O. S. Rosa S. Sammartinese 01100 Viterbo.

La consegna e l'installazione chiavi in mano dovranno avvenire entro e non oltre 30 giorni solari dalla ricezione, da parte dell'impresa, del Documento di Stipula MEPA/dell'ordinativo NSO, salvo tempistiche inferiori indicate nella proposta tecnica dall'impresa medesima.

L'impresa dovrà assicurare la compatibilità delle Apparecchiature con i supporti e con la preesistente impiantistica dell'Azienda. L'impresa dovrà effettuare, a propria cura e a proprie spese, tutte le modifiche e/o adeguamenti ai supporti e alla preesistente impiantistica dell'Azienda, nel caso in cui ciò sia necessario a garantire il funzionamento delle Apparecchiature, previa autorizzazione dell'Azienda medesima.

Contestualmente alla consegna delle apparecchiature, l'impresa dovrà fornire il manuale d'uso in lingua italiana, anche su supporto informatico, il manuale del sistema operativo in lingua italiana e, ove occorra, le licenze d'uso.

LUOGO, MODALITA' E TEMPISTICHE DI CONSEGNA DEL MATERIALE DI CONSUMO/KIT REAGENTI

I materiali di consumo dovranno essere consegnati presso l'UO richiedente/Farmacia, solo ed esclusivamente a seguito della ricezione di apposito Ordinativo NSO. La proprietà dei prodotti verrà acquisita dall'Azienda con le singole consegne. Il rischio di perdite, deterioramenti e perimenti dei beni prima delle consegne è, dunque, a carico dell'Appaltatore.

Ciascun Ordinativo relativo a Materiale di Consumo conterrà: il numero progressivo dell'ordine (prodotto dal sistema informativo aziendale), i dati del fornitore aggiudicatario della fornitura, il termine di consegna, la tipologia ed il quantitativo degli articoli da consegnare, il luogo di consegna degli stessi, l'importo totale dell'ordine.

Le consegne dovranno essere effettuate, esclusi i giorni festivi, rispettando i seguenti orari: dal lunedì al venerdì dalle ore 8:00 alle ore 18:00.

Il termine massimo di consegna dei Materiali di Consumo è da intendersi pari a 10 giorni solari dal ricevimento dell'Ordinativo NSO, salvo tempistiche più brevi indicate dall'Appaltatore in offerta. In caso di ritardo, si applicherà l'apposita penale prevista dal presente Capitolato.

I prodotti consegnati dovranno avere una validità e scadenza non inferiore ai $\frac{3}{4}$ della durata complessiva del prodotto medesimo.

Qualora i Materiali di Consumo consegnati dovessero risultare difettosi, gli stessi dovranno essere sostituiti, a cura e spese dall'Aggiudicatario, entro, e non oltre il termine massimo di 3 giorni solari dalla richiesta, pena l'applicazione di apposita penale, ai sensi di quanto previsto dal presente Capitolato.

Nei casi di cui sopra, l'Azienda si riserverà, altresì, di procedere, in relazione alle proprie necessità, all'acquisto, presso altre imprese, dei Materiali di Consumo non consegnati ovvero non sostituiti, con addebito al Fornitore inadempiente delle eventuali maggiori spese, senza possibilità di opposizione e/o eccezioni di sorta da parte del medesimo e salvo, in ogni caso, l'eventuale risarcimento di ogni danno conseguente subito dalla Stazione Appaltante (ex art. 1382 C.C.).

COLLAUDO

Ai fini dell'attivazione e della messa in esercizio, la ASL Viterbo, entro 15 (quindici) giorni dalla consegna/installazione di cui al precedente paragrafo, procederà con le attività di collaudo.

In particolare, ASL Viterbo procederà a verificare, per ciascuna Apparecchiatura fornita, la funzionalità e la conformità rispetto a tutte le condizioni previste dal presente Documento Tecnico, dalla proposta tecnica presentata dall'impresa, dalle vigenti norme CEI e di cui al D.Lgs. n. 37/2010, dagli standard e dalle prescrizioni di cui alla normativa nazionale e comunitaria di riferimento.

Il Collaudo Iniziale avrà luogo alla data che sarà indicata dalla ASL in una apposita comunicazione che sarà trasmessa all'impresa.

In caso di mancata presentazione dell'impresa, troveranno applicazione le penali previste dal presente Documento Tecnico.

I riferimenti ASL per l'organizzazione della consegna e del collaudo sono quelli della UOC Ingegneria Clinica Impiantistica ed Edile, ed in particolare: Per. Ind. Diego Basile, diego.basile@asl.vt.it, 3351427825 e/o sig. Gabriele Sdinami, gabriele.sdinami@asl.vt.it, 3475696412.

Il Collaudo Iniziale avverrà in contraddittorio tra l'impresa ed esponenti dell'Azienda, appartenenti all'UOC Ingegneria Clinica Impiantistica ed Edile ed all'U.O. destinataria delle Forniture.

Si intendono incluse nelle operazioni di collaudo anche tutte le verifiche documentali ed elettriche da parte dell'UOC Ingegneria Clinica Impiantistica ed Edile.

Alla conclusione delle attività sopra citate, sia in caso di esito positivo che negativo, sarà predisposto dall'Azienda apposito verbale di Collaudo Iniziale.

Nell'ipotesi di esito negativo, l'impresa dovrà ritirare e sostituire le Apparecchiature risultate difettose (o una o più parti di esse) entro le tempistiche dichiarate nella proposta tecnica e comunque non oltre 24 ore lavorative dalla conclusione delle attività di collaudo. Il collaudo di cui trattasi dovrà essere ripetuto entro il termine che sarà indicato dall'Azienda nell'apposito verbale. In caso di mancato o ritardato adempimento troveranno applicazione le penali previste dal presente Documento Tecnico.

Il collaudo potrà intendersi concluso solo ad integrale fornitura delle attrezzature e relativi componenti, accessori etc., nonché solo al recepimento della relativa completa documentazione cartacea, inclusi atti comprovanti l'avvenuta corretta effettuazione del percorso di formazione e dell'avvenuto ritiro/smaltimento, ove richiesto.

Esclusivamente al completamento della pratica di collaudo nelle sopraindicate condizioni, la UOC competente potrà trasmettere copia dei documenti in parola alla UOC E-Procurement, indispensabile ai fini della liquidazione delle competenze spettanti.

AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO E FORMAZIONE

Qualora, nel corso della vigenza contrattuale, l'impresa dovesse porre in commercio aggiornamenti relativi all'hardware ed al software delle Apparecchiature offerte, migliorativi per caratteristiche tecniche, rendimento, funzionalità etc., sarà tenuta ad informare la Asl VT, la quale ha facoltà di ottenerne l'implementazione o la sostituzione, senza oneri e costi aggiuntivi.

L'impresa dovrà inoltre garantire corsi di aggiornamento e di formazione del personale medico, paramedico e tecnico, sulla base di quanto previsto nella proposta tecnica, inviando gratuitamente in luogo tecnici specializzati che dovranno fornire, a tutto il personale Asl addetto, tutti i necessari chiarimenti tecnici e le istruzioni per l'uso. La presenza dei tecnici specializzati dovrà prolungarsi sino all'acquisizione di una sufficiente conoscenza delle apparecchiature da parte del personale Asl preposto. Al termine dell'addestramento dovrà essere rilasciato al personale Asl un attestato che certifichi l'acquisizione della idonea conoscenza delle apparecchiature installate.

L'impresa dovrà altresì garantire, per tutta la durata contrattuale, la disponibilità di personale specializzato per ulteriori necessità di addestramento e/o per consulenze.