



Servizio Provveditorato e R.M.

## **CAPITOLATO SPECIALE**

**Acquisizione in economia mediante procedura di cottimo fiduciario per la fornitura in lotti distinti e in noleggio full risk di apparecchiature diverse da destinare all'Unità Operativa di Ostetricia e Ginecologia del Presidio Ospedaliero San Francesco di Nuoro.**

### **Indice**

1. OGGETTO DEL CONTRATTO E DURATA
2. SPECIFICHE TECNICHE
3. MODALITA' DI FORNITURA E INSTALLAZIONE
4. VERIFICA DELLA FORNITURA E COLLAUDO
5. GARANZIA E ASSISTENZA TECNICA
6. AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO
7. ISTRUZIONE DEL PERSONALE
8. PREZZI
9. OBBLIGHI DEL FORNITORE
10. DEPOSITO CAUZIONALE
11. INADEMPIMENTI E PENALITA'

12. FATTURAZIONE E PAGAMENTO
13. CLAUSOLA DI RECESSO EX ART. 1341 C.C
14. RISOLUZIONE DEL CONTRATTO
15. SUBAPPALTO
16. DIVIETO DI CESSIONE
17. VARIAZIONE DELLA RAGIONE SOCIALE
18. REGISTRAZIONE DEL CONTRATTO
19. RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO
20. INFORMAZIONE AI SENSI DELL'ART. 13 DEL D. LGS. 196/2003
21. OBBLIGO D'INFORMAZIONE ALLE IMPRESE ED AI LAVORATORI AUTONOMI AI SENSI D.LGS. 81/2008
22. DOCUMENTI ALLEGATI
23. CONTROVERSIE
24. RINVIO

## **1. OGGETTO DEL CONTRATTO E DURATA**

Il presente Capitolato Speciale disciplina il noleggio con assistenza e manutenzione full risk di una Centrale di monitoraggio e archiviazione composta da:

- **n. 1** Centrale di monitoraggio di Cardiotocografia con visualizzazione parametri di 12 posti letto implementabili successivamente almeno sino a 40;
- **n. 3** Cardiotocografi di fascia alta gemellari ante-intraparto completi di accessori e carrelli;
- **n. 2** Cardiotocografi di fascia media gemellare anteparto completi di accessori e carrelli;
- **n. 1** Monitor Fetale;
- **n. 2** Radiotelemetrie Wireless a radiofrequenza con sonde subacquee per monitoraggio fetale;

Il contratto avrà la durata di tre anni. La decorrenza verrà definita con apposito provvedimento successivamente alla delibera di aggiudicazione. Alla conclusione del contratto l'aggiudicatario, se richiesto dall'Azienda, è tenuto a garantire il riscatto delle apparecchiature alle condizioni che saranno oggetto di negoziazione successiva alla scadenza dei tre anni.

L'appalto ha ad oggetto la fornitura nei seguenti lotti unici e indivisibili:

**LOTTO N.1:** N.1 Unità centrale, N.3 Cardiotocografi di fascia alta gemellari ante-intraparto completi di accessori e carrelli, N. 2 Cardiotocografi di fascia media gemellare anteparto completi di accessori e carrelli, N. 2 Radiotelemetrie Wireless a radiofrequenza con sonde subacquee per monitoraggio fetale;

**LOTTO N. 2:** N. 1 Monitor fetale;

## **2. SPECIFICHE TECNICHE**

Tutte le apparecchiature fornite in noleggio dovranno rispondere perfettamente ai requisiti stabiliti dalle norme legislative e regolamentari vigenti in materia di sicurezza. In particolare i dispositivi offerti devono essere conformi alle normative tecniche CEI 62-5 (Apparecchiature elettromedicali: norme generali per la sicurezza).

### **LOTTO 1**

N.1 Unità centrale, N.3 Cardiotocografi di fascia alta gemellari ante-intraparto completi di accessori e carrelli, N.2 Cardiotocografi di fascia media gemellare anteparto completi di accessori e carrelli, N.2 Radiotelemetrie Wireless a radiofrequenza con sonde subacquee per monitoraggio fetale.

#### **Caratteristiche tecniche dell'unità centrale:**

- 1) deve essere possibile impostare per ogni singolo paziente gli allarmi di bradicardia e tachicardia, ed altri allarmi;
- 2) deve essere possibile inserire le eventuali note cliniche relative ai farmaci, alla situazione materna, e ad altri parametri riguardanti la progressione del parto;
- 3) deve permettere inoltre la visualizzazione di tracciati gemellari e di parametri quali: SpO<sub>2</sub>, Pressione non invasiva, ECG materno, ecc;
- 4) deve inoltre essere in grado di visualizzare con semplicità tutti i dati propri di un singolo posto letto;
- 5) deve essere predisposta la possibilità di connessione wireless dei cardiotocografi collegati;
- 6) deve essere predisposta la possibilità di connessione fissa per i monitor di fascia alta e invece mobile per quelli di fascia media con prese a muro abilitate allo scopo;
- 7) deve essere possibile archiviare i dati su Hard Disk e stamparli;
- 8) il sistema deve essere composto da un server di adeguata capacità di storage e da nr. 2 postazioni di controllo oltre a tutti i dispositivi eventualmente necessari per stabilire i collegamenti.
- 9) l'operatore deve poter vedere almeno 30 minuti di dati in tempo reale;
- 10) deve essere dotato di analisi oggettiva e validata dei tracciati secondo i criteri Dawes/Redman o similari e comunque validati da pubblicazioni scientifiche internazionali, che operi attraverso il confronto dei dati con un database di notevoli dimensioni di almeno 80.000 tracciati reali;

11) deve essere dotato di uno strumento di calcolo del trend di alcuni importanti parametri fetali tra cui:

-Variazione a breve termine (STV)

-Movimenti fetali

-Linea di base

**La Centrale deve potersi interfacciare e leggere i tracciati dei nostri 5 Cardiotocografi presenti in Reparto.**

### **Caratteristiche tecniche dei cardiotocografi di fascia alta gemellari ante-intraparto:**

1) i trasduttori ad ultrasuoni e tocografico devono essere di tipo non invasivo e il più possibile confortevoli per la paziente;

2) devono essere resistenti all'acqua;

3) il dispositivo deve poter effettuare la misurazione dell'ECG fetale;

4) si richiede anche la possibilità di connettere sonde per la rilevazione della pressione intra uterina e per l'ECG materno;

5) la rilevazione dei segnali ultrasonori relativi ai due feti deve avvenire su due canali distinti e mediante trasduttori dotati di almeno 8 cristalli per un ottimale uniformità dell'ultrasuono;

6) un sistema di controllo deve avvisare della eventuale presenza di un uguale segnale sui due canali;

7) deve potersi effettuare un monitoraggio trigemellare con gli accessori in dotazione, sono richieste almeno due sonde ad ultrasuoni;

8) è necessaria la presenza almeno di un allarme che avvisi della perdita del segnale;

9) l'operatore deve inoltre essere in grado di impostare gli allarmi che rivelino episodi di bradicardia e tachicardia (FHR);

10) il settaggio degli allarmi dall'operatore deve rimanere in memoria;

11) si richiede un ampio display a colori dove poter visualizzare contemporaneamente le frequenze cardiache rilevate, le contrazioni e gli altri parametri d'interesse per un più completo monitoraggio;

12) i tracciati cardiotocografici gemellari devono poter essere stampati su grafici affiancati, in modo da risultare di immediata interpretazione (no shifting);

13) la stampante dovrà offrire la possibilità all'utente di scegliere la scala per la rappresentazione della FCF ed avere diverse velocità di scorrimento della carta;

14) deve essere disponibile una libreria programmabile di note cliniche e una memoria che permetta di non perdere le informazioni anche in mancanza di carta nella stampante;

15) dotato di software per analisi oggettiva validata che consenta di evidenziare eventuali problemi del feto, con interpretazione automatica basata su ricco data base di tracciati CTG e corredato di numerose pubblicazioni scientifiche;

16) il risultato dell'analisi, con le opportune annotazioni, deve poi essere stampato, insieme al tracciato CTG e ai dati relativi alla paziente e all'esame;

17) deve essere possibile eseguire un'analisi degli andamenti dei seguenti parametri fetali durante il travaglio con stampa temporizzata ogni 15, 30 e 60 minuti:

-Variazione a breve termine (STV)

-Movimenti fetali

-Linea di base

### **Caratteristiche tecniche dei cardiocografi di fascia media gemellari anteparto:**

- 1) il cardiocografo deve fornire informazioni di monitoraggio precise ed affidabili per il periodo dell'anteparto;
- 2) i trasduttori ad ultrasuoni e topografici devono essere di tipo non invasivo e il più possibile confortevoli per il paziente;
- 3) la rilevazione dei segnali ultrasonori relativi ai due feti deve avvenire su due canali distinti e mediante trasduttori dotati di frequenze (Mhz) differenti;
- 4) un sistema di controllo deve avvisare della eventuale presenza di un uguale segnale sui due canali;
- 5) deve essere possibile la visualizzazione sul display delle due frequenze cardiache fetali, della qualità del segnale rilevato su ciascun canale, delle contrazioni e di messaggi interattivi di stato del sistema;
- 6) i tracciati cardiocografici devono poter essere visualizzati alternativamente sul display del monitor, oltre che stampati;
- 7) al fine di identificare diversi referti, si richiede la possibilità di inserire dati anagrafici ed annotazioni oltre al periodo di gestazione in caso di esecuzione dell'analisi.
- 8) si richiede la possibilità di evidenziare sul tracciato stampato sia i movimenti fetali avvertiti dalla madre, sia gli eventi clinici rilevati dal personale sanitario;
- 9) il cardiocografo deve essere in grado di memorizzare i tracciati rilevati, mostrarli in rivista e stamparli ad una velocità superiore a quella di registrazione;
- 10) deve essere possibile eseguire un'analisi oggettiva del tracciato rilevato che consenta di evidenziare eventuali problemi del feto, grazie al supporto di un significativo database validato.
- 11) il risultato dell'analisi, con le opportune annotazioni, deve poi essere stampato, insieme al tracciato CTG e ai dati relativi alla paziente e all'esame;
- 12) deve essere possibile, inoltre stampare il profilo dei movimenti fetali ed impostare la soglia desiderata per la rilevazione automatica dei movimenti fetali;
- 13) deve essere prevista la presenza di un allarme che avvisi della eventuale perdita di segnale e di allarmi di bradicardia e tachicardia;
- 14) la stampante dovrà offrire la possibilità all'utente di scegliere la scala per la rappresentazione della FCG ed avere diverse velocità di avanzamento della carta;
- 15) i tracciati gemellari devono poter essere stampati sia sullo stesso grafico che su grafici affiancati senza sfasamento, a scelta dell'operatore;

### **Caratteristiche tecniche delle radiotelemetrie wireless:**

- 1) a radiofrequenza con sonde subacquee per monitoraggio fetale sia in vasca da parto che deambulando;
- 2) il sistema deve comprendere una sonda ad ultrasuoni ed una topografica ciascuna;
- 3) le telemetrie devono essere dotate di apposito cavo per il collegamento sia ai monitor di fascia alta che di fascia media.

### **Caratteristiche tecniche dei monitor fetali:**

Il monitor fetale oltre ai normali parametri cardiocografici, deve poter valutare i cambiamenti significativi della morfologia del tratto ST dell'elettrocardiogramma fetale (analoga ad una prova da sforzo cardiologica), avvisando, in tempi brevissimi, il personale di una modificata ossigenazione del feto durante il travaglio di parto;

#### **Caratteristiche:**

- 1) Sistema computerizzato;
- 2) Modulo per l'analisi computerizzata nella valutazione delle variazioni morfologiche del tratto ST del FEKG;
- 3) Memorizzazione in automatico dei tracciati (>3000 ore), scaricabili anche tramite dispositivo USB per archiviazione definitiva su PC;
- 4) Deve essere fornito di software per riletture, ristampa, presentazioni, invio tramite e-mail ecc. dei tracciati memorizzati;
- 5) Dotato di display a colori ad alta definizione da 15" Touch-Screen;
- 6) Tastiera alfanumerica per inserimento dati;
- 7) Comprendente due trasduttori ad ultrasuoni per la rilevazione del B.C.F. Gemellare;
- 8) Rilevazione esterna della contrazioni uterina con trasduttore dinamometrico;
- 9) Trasduttore per FEKG per rilevazione dell'elettrocardiogramma con elettrodo a scalpo fetale;
- 10) Pulsante marca eventi fetali;
- 11) Stampante termica esterna con scorrimento carta variabile;
- 12) Predisposto al collegamento con la rete LAN ospedaliera per stampa su stampante di rete, trasferimento automatico on-line dei tracciati per archiviazione su server dell'ente;

Possibile implementazione con:

- 1) Modulo parametri materni, per le rilevazioni della saturazione di ossigeno ( $SpO_2$ ) del sangue e della misurazione ciclica della pressione sanguinea (N.I.B.P.);
- 2) Completo di funzionale carrello dedicato.

**Le caratteristiche tecniche delle apparecchiature richieste dalla Stazione Appaltante sono indicative delle necessità aziendali. Ai sensi dell'art. 68 del D.Lgs. 163/06 e s.m.i. le ditte concorrenti potranno tuttavia, segnalandolo con apposita dichiarazione allegata all'offerta, proporre soluzioni equivalenti ai requisiti definiti nelle specifiche tecniche. Il concorrente dovrà provare, in modo ritenuto soddisfacente dalla Commissione di gara, che le soluzioni proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti nelle specifiche tecniche.**

### **3. MODALITA' DI FORNITURA E INSTALLAZIONE**

Le apparecchiature dovranno essere trasportate e installate dalla ditta aggiudicataria nel Reparto

di Ginecologia e Ostetricia del P.O. San Francesco di Nuoro entro 60 giorni dalla data di ricevimento dell'ordine . La merce viaggia ad esclusivo rischio e pericolo della ditta fornitrice che ne risponde sino al luogo di installazione; nessun addebito potrà essere fatto all'Azienda in caso di smarrimento o furto della merce se la stessa non sarà stata accettata con la sottoscrizione della bolla di consegna.

#### **4. VERIFICA DELLA FORNITURA E COLLAUDO**

Il collaudo tecnico dovrà avvenire al momento della consegna ed installazione dell'apparecchiatura e dovrà essere effettuato alla presenza di personale del Servizio di Ingegneria clinica dell'Azienda e di un rappresentante della ditta fornitrice. In tale sede si procederà altresì alla verifica di rispondenza delle capacità prestazionali delle apparecchiature a quelle dichiarate in sede di offerta. Il verbale del collaudo dovrà contenere la descrizione dettagliata dell'apparecchiatura messa a disposizione ed essere sottoscritto, in rappresentanza dell'Azienda Sanitaria, dal Collaboratore Tecnico Ingegnere. Il regolare collaudo e la dichiarazione di presa in consegna non esonerano comunque l'appaltatore dalla garanzia per eventuali difetti ed imperfezioni occulti che non siano emersi al momento della verifica, ma vengano in seguito accertati.

#### **5. GARANZIA E ASSISTENZA TECNICA**

La garanzia e l'assistenza tecnica, dovranno essere del **tipo "full risk"**. Le apparecchiature messe a disposizione, pertanto, dovranno essere tenute in perfetta efficienza per tutta la durata del contratto e dovranno essere garantite da tutti i tipi di danno fra i quali quelli derivanti da cause accidentali ed incidentali. Si precisa che la garanzia Full Risk deve comprendere tassativamente, a pena di esclusione, i seguenti eventi accidentali:

1. Rottura dei sistemi e/o degli accessori a corredo dei sistemi richiesti dovuta all'operatore;
2. Rottura dei sistemi e/o degli accessori a corredo dei sistemi richiesti dovuta al paziente;
3. Rottura dei canali operativi dovuta a difettoso uso degli accessori;

Le riparazioni dovranno essere comprensive della sostituzione di tutti i materiali difettosi o malfunzionanti. Gli interventi di manutenzione dovranno essere eseguiti, tutti i giorni lavorativi dell'anno, compreso il sabato entro 12 ore dalla chiamata. Qualora nei tempi prescritti non fosse possibile la riparazione, la Ditta si impegna a garantire continuità di prestazione attraverso la messa a disposizione di identica apparecchiatura.

#### **6. AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO**

Qualora durante l'esecuzione del contratto la Ditta aggiudicataria introduca in commercio nuovi dispositivi o apparecchiature analoghi a quelli oggetto della fornitura che presentino migliori o uguali caratteristiche di rendimento e funzionalità, dovrà proporli alle medesime condizioni negoziali, in sostituzione parziale o totale di quelli aggiudicati, previa valutazione qualitativa da

parte dell'Azienda.

## **7. ISTRUZIONE DEL PERSONALE**

Deve essere garantita la formazione sul prodotto offerto al Personale medico e tecnico sanitario per le rispettive competenze di manutenzione ordinaria e gestione. Tutti i momenti formativi dovranno essere effettuati presso il sito di installazione delle apparecchiature ed ospitare un numero di persone adeguato a non interrompere le rispettive attività, all'uopo dovrà essere compreso nella fornitura l'affiancamento di uno specialista del prodotto con gli utilizzatori. .

## **8. PREZZI**

I prezzi risultanti dall'aggiudicazione si intenderanno in ogni caso fissi per tutta la durata del contratto e non ne potrà essere richiesta la variazione per alcun motivo, salvo l'obbligo di adeguamento dei prezzi in ottemperanza alle disposizioni dell'art. 115 del D.Lgs. 163/06.

## **9. OBBLIGHI DEL FORNITORE**

La ditta aggiudicataria è tenuta a fornire, a proprio carico, le apparecchiature oggetto della presente gara e ad assicurare gli interventi manutentivi, secondo le modalità ed i tempi previsti. La ditta concorrente è ben consapevole di stipulare un contratto con un Azienda Sanitaria e, pertanto, non potrà accampare qualsivoglia scusa, compreso il ritardato pagamento, per ritardare o non ottemperare alla fornitura e/o prestazione in tutto o in parte inerente il presente capitolato. Tale inadempimento comporta, oltre agli eventuali rilievi contemplati dal Codice Civile, anche eventuali violazioni, nel caso ne ricorressero gli estremi, di carattere penale quale interruzione di pubblico servizio artt. 331 e seguenti C.P.

## **10. DEPOSITO CAUZIONALE**

A garanzia dell'osservanza degli obblighi contrattuali, la Società aggiudicataria, ai sensi dell'art. 113 del Dlgs 163/06, dovrà prestare una cauzione definitiva determinata nella misura del 10% (dieci per cento) dell'importo complessivo aggiudicato, IVA esclusa.

In caso di aggiudicazione da parte di un raggruppamento temporaneo di imprese (RTI), il deposito di cui al presente articolo dovrà essere costituito dall'impresa mandataria, per se stessa ed in nome e per conto di tutte le mandanti..

## **11. INADEMPIMENTI E PENALITA'**

In caso di ritardo nella consegna e/o installazione sopra indicato, la ditta aggiudicataria dovrà corrispondere all'Azienda una penale stabilita in Euro 200,00= (euro duecento/00) per ogni giorno di ritardo dovuto a cause ad essa ascrivibili. Gli importi addebitati a titolo di penale potranno essere recuperati mediante trattenuta sui canoni dovuti e/o sul deposito cauzionale. Il periodo di colpevole ritardo non dovrà, comunque, superare i 20 giorni calendariali. In caso di superamento di tale termine, l'Amministrazione ha la facoltà:



- di risolvere il contratto e provvedere all'acquisizione dei medesimi beni presso il secondo migliore offerente per qualità e per prezzo, addebitando alla ditta aggiudicataria l'eventuale maggior prezzo pagato e, comunque, incamerando il deposito cauzionale;
- di consentire una proroga della consegna e/o installazione, raddoppiando la penalità per l'intero periodo di proroga fino ad un massimo di 20 giorni, scaduto il quale sarà incamerata la cauzione e sarà applicato quanto previsto al precedente punto.

## **12. FATTURAZIONE E PAGAMENTO**

Il pagamento del corrispettivo contrattuale avrà luogo previa emissione di fatture fiscalmente valide, entro i termini di legge dalla data di ricevimento delle fatture. Le fatture dovranno essere emesse dopo il collaudo positivo delle apparecchiature.

La fattura, senza il riferimento al numero d'ordine e al CIG, sarà respinta.

Il pagamento avverrà entro 60 giorni dal ricevimento della relativa fattura, comprensiva di copia dell'ordine e del documento di trasporto. L'IVA è a carico dell'Azienda. L'aggiudicatario dovrà, pena la revoca dell'affidamento, conformarsi alle disposizioni in materia di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 13 agosto 2010 N. 136 e ss.mm. e ii.

Il pagamento delle fatture avverrà con canoni trimestrali posticipati.

## **13. CLAUSOLA DI RECESSO EX ART. 1341 C.C**

L'Azienda avrà facoltà di recedere dal contratto in qualsiasi momento lo ritenesse opportuno, con preavviso da notificarsi al fornitore con raccomandata a/r almeno 90 giorni prima, in conseguenza di eventi discendenti da modificazioni istituzionali dell'assetto aziendale o da eventuali cambiamenti organizzativi che contrastino con l'oggetto della fornitura aggiudicata, o per l'espletamento di procedura di aggiudicazione in unione d'acquisto relativa al medesimo servizio.

## **14. RISOLUZIONE DEL CONTRATTO**

Oltre ai casi specificatamente sopra menzionati, l'Amministrazione si riserva la facoltà di dichiarare risolto il contratto, con sua deliberazione, nelle seguenti circostanze:

- a) in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;
- b) in caso di cessione dell'Azienda aggiudicataria, di cessazione di attività, oppure nel caso di concordato preventivo, di fallimento e di atti di sequestro e pignoramento a carico dell'aggiudicataria;
- c) nei casi di cessione del contratto, assolutamente vietati dall'Azienda;
- d) in caso di comprovati motivi di interesse pubblico.

## **15. SUBAPPALTO**

La fornitura aggiudicata con la presente gara non può essere oggetto di subappalto.

#### **16. DIVIETO DI CESSIONE**

E' assolutamente vietata la cessione totale o parziale della fornitura, fatta eccezione l'eventuale variazione del nominativo e della ragione sociale del medesimo contraente.

#### **17. VARIAZIONE DELLA RAGIONE SOCIALE**

Eventuali modifiche della ragione sociale delle ditte aggiudicatario dovrà essere comunicata per iscritto con un anticipo di 30 giorni precisando che, la prosecuzione del rapporto contrattuale rimane comunque subordinata all'espresso consenso di questa Amministrazione, la quale si riserva di verificare che le variazioni in parola non pregiudichino la regolare esecuzione del contratto, non comportino modifiche di alcun genere nel prodotto offerto e non alterino le garanzie previste per l'Amministrazione nel caso di eventuale inadempimento del fornitore.

#### **18. REGISTRAZIONE DEL CONTRATTO**

Sono a carico dell'Aggiudicatario le spese di bollo e di registrazione del contratto e comunque ogni altro onere derivante da questa attività.

#### **19. RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO**

Il Responsabile del procedimento, per la presente procedura di gara, ai sensi dell'art. 10 del Dlgs 163/06, è la Dott.ssa Tania Ruiu, tel. 0784240874 e e-mail [truiu@aslnuoro.it](mailto:truiu@aslnuoro.it).

#### **20. INFORMAZIONE AI SENSI DELL'ART. 13 DEL D. LGS. 196/2003**

Si precisa che, ai sensi dell'art. 13 della D. Lgs 196/2003, il trattamento dei dati personali sarà improntato a liceità e correttezza nella piena tutela dei diritti dei concorrenti e della loro riservatezza; il trattamento dei dati ha la finalità di consentire l'accertamento dell'idoneità dei concorrenti a partecipare alla procedura di affidamento per la fornitura in oggetto. Il fornitore si impegna a garantire il rispetto delle disposizioni di cui al D. Lgs 196/2003 e successive modifiche e di tutti i provvedimenti attuativi o interpretativi emanati dal Garante in materia di tutela del diritto alla riservatezza dei dati personali e/o sensibili trattati nello svolgimento della prestazione da lui dovuta. Il fornitore è, pertanto, responsabile per tutti i danni derivanti a terzi dalla violazione delle suddette disposizioni verificatasi in dipendenza del trattamento dei dati personali e/o sensibili connesso all'esecuzione della prestazione.

#### **21. OBBLIGO D'INFORMAZIONE ALLE IMPRESE ED AI LAVORATORI AUTONOMI AI SENSI D.LGS. 81/2008**

Al fine di consentire lo scambio d' informazioni necessarie all'adozione delle cautele e misure preventive adeguate ai rischi presenti presso la sede interessata alla fornitura o introdotti dalla Ditta appaltatrice all'atto della formalizzazione dell'incarico l'Azienda, mediante consegna di Manuale Informativo, comunicherà tutte le informazioni relative alla potenziale esposizione per il personale della Ditta aggiudicatario a fattori di rischio propri della realtà dell'Azienda ed alle misure eventuali di

prevenzione e protezione da adottare. Nel contempo la Ditta dovrà comunicare per iscritto all'Azienda appaltante quali siano i rischi che lo svolgimento della loro attività potrà introdurre negli ambienti ove viene svolto il servizio/fornitura e le prevedibili condizioni di esposizione agli stessi, oltre al nominativo e recapito del proprio Responsabile di Prevenzione e Protezione.

## **22. DOCUMENTI ALLEGATI**

Gli Allegati A – B – C – D – E costituiscono parte integrante e sostanziale del presente Capitolato Speciale.

## **23. CONTROVERSIE**

Per le controversie connesse all'esecuzione degli obblighi contrattuali, le parti convengono che sia competente esclusivamente il Foro di Nuoro ed è quindi esclusa la possibilità di comporre eventuali controversie attraverso collegio arbitrale.

## **24. RINVIO**

Per quanto non previsto nel presente Capitolato Speciale e negli Allegati, nel Disciplinare di gara, si fa riferimento alle norme di cui al Dlgs n. 163/2006 ed alle norme del Codice Civile in materia di contratti.

Timbro della ditta

Firma del Legale Rappresentante

Per accettazione del presente Capitolato Speciale\_\_\_\_\_