

REGIONE TOSCANA
AZIENDA UNITA' SANITARIA LOCALE TOSCANA CENTRO
 Sede Legale Piazza Santa Maria Nuova n. 1 – 50122 Firenze

DETERMINA DEL DIRIGENTE

Numero del provvedimento	969
Data del provvedimento	22-04-2022
Oggetto	Acquisti
Contenuto	FORNITURA DI N. 1 DEFIBRILLATORE PER L'ATTIVAZIONE DI NUOVI POSTI LETTO MEDICINA ALTA INTENSITA' (SUBINTENSIVA) PRESSO LA SOC MEDICINA INTERNA II DEL PRESIDIO OSPEDALIERO S. STEFANO PRATO DELL'AZIENDA USL TOSCANA CENTRO, TRAMITE ACCESSO ALLA PIATTAFORMA INVITALIA, COME STABILITO DAL DECRETO DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO PER L'ATTUAZIONE E IL COORDINAMENTO DELLE MISURE DI CONTENIMENTO E CONTRASTO DELL'EMERGENZA EPIDEMIOLOGICA COVID-19 DEL 02.11.2020, CON ACCESSO ALLA PIATTAFORMA INVITALIA, A SEGUITO DI ISTRUTTORIA EFFETTUATA DALL'ORGANO TECNICO DI VALUTAZIONE NOMINATO CON NOTA DEL RUP . PROT. N. 25036 DEL 01.04.2022

Dipartimento	DIREZIONE AMMINISTRATIVA AZIENDALE
Direttore Dipartimento	PESCINI LORENZO
Struttura	SOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
Direttore della Struttura	ASQUINO MARIATERESA
Responsabile del procedimento	ASQUINO MARIATERESA

Spesa prevista	Conto Economico	Codice Conto	Anno Bilancio
5.487,43	Impianti e Macchinari Sanitari	1A020301	2022

Estremi relativi ai principali documenti contenuti nel fascicolo		
Allegato	N° pag.	Oggetto
A	02	Valutazione Tecnica delle offerte presentate

“documento firmato digitalmente”

IL DIRIGENTE

Vista la Legge Regionale n.84 del 28/12/2015 recante il *“Riordino dell’assetto istituzionale e organizzativo del sistema sanitario regionale. Modifiche alla l.r. 40/2005”*;

Vista la delibera n. 1720 del 24/11/2016 di approvazione dello Statuto aziendale e le conseguenti delibere di conferimento degli incarichi dirigenziali delle strutture aziendali;

Richiamata la delibera n. 644 del 18/04/2019 avente ad oggetto *“Approvazione del sistema aziendale di deleghe e conseguente individuazione delle competenze nell’adozione di atti amministrativi ai dirigenti delle macroarticolazioni aziendali, successivamente integrata dalla delibera 889 del 23/07/2020;*

Richiamato il Decreto Legislativo n. 502/1992 e successive modifiche ed integrazioni, recante *“Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell’art. 1 della legge 23 ottobre 1992, n. 421”*;

Richiamata la Legge Regionale n. 40/2005 e successive modifiche ed integrazioni, recante la *“Disciplina del servizio sanitario regionale”*;

Premesso che:

- con Delibera del Direttore Generale n. 785 del 30/05/2019 di approvazione delle integrazioni e delle modifiche all’assetto organizzativo di Dipartimenti aziendali, la quale tra l’altro, istituisce la struttura, afferente alla Direzione Amministrativa, *“S.O.C. Acquisizione beni e servizi”*, che accentra tutte le funzioni di approvvigionamento e acquisizione;
- con Delibera del Direttore Generale n. 1129 del 02/08/2019 di conferimento degli incarichi di Direzione di Strutture dell’Area Tecnico Amministrativo, è stato conferito a far data dal 19/08/2019 l’incarico di Direttore della *“S.O.C. Acquisizione Beni e servizi”* alla Dr.ssa Mariateresa Asquino;

Visti:

- l’articolo 122, co. 1, del D.L. 17 marzo 2020, n. 18, convertito, con modificazioni, dalla L. 24 aprile 2020, n. 27., secondo cui: *“(a)I fine di assicurare la più elevata risposta sanitaria all'emergenza, il Commissario attua e sovrintende a ogni intervento utile a fronteggiare l'emergenza sanitaria, organizzando, acquisendo e sostenendo la produzione di ogni genere di bene strumentale utile a contenere e contrastare l'emergenza stessa, o comunque necessario in relazione alle misure adottate per contrastarla, nonché programmando e organizzando ogni attività connessa, individuando e indirizzando il reperimento delle risorse umane e strumentali necessarie, individuando i fabbisogni, e procedendo all'acquisizione e alla distribuzione di farmaci, delle apparecchiature e dei dispositivi medici e di protezione individuale”*;
- il comma 2 del citato articolo 122, del D.L. 17 marzo 2020, n. 18, secondo cui il Commissario Straordinario, nello svolgimento delle sue funzioni emette provvedimenti, di natura non normativa, necessari a fronteggiare ogni situazione eccezionale. *“(…) I provvedimenti possono essere adottati in deroga a ogni disposizione vigente, nel rispetto della Costituzione, dei principi generali dell'ordinamento giuridico e delle norme dell'Unione europea. Le misure adottate devono essere in ogni caso adeguatamente proporzionate alle finalità perseguite;*
- l’articolo 2, co. 1, del D.L. 19 maggio 2020, n. 34, recante *“Misure urgenti in materia di salute, sostegno al lavoro e all’economia, nonché di politiche sociali connesse all'emergenza epidemiologica da COVID-19”*, che ha disposto un riordino della rete ospedaliera al fine di rafforzare strutturalmente il Servizio sanitario nazionale in ambito ospedaliero, tramite appositi Piani di riorganizzazione predisposti dalle Regioni e dalle Province Autonome volti a fronteggiare adeguatamente le emergenze pandemiche, come quella da COVID-19. Tale riordino mira, tra l’altro, all’incremento di attività in regime di ricovero sia in terapia intensiva che in terapia semi-intensiva, rendendo strutturale la risposta all’aumento significativo della

domanda di assistenza in relazione alle fasi di gestione della situazione epidemiologica correlata al virus Sars-CoV-2, ai suoi esiti e a eventuali accrescimenti improvvisi della curva pandemica;

- il comma 11 del citato articolo 2 del D.L. 19 maggio 2020, n. 34 innanzi citato, secondo cui: "il Commissario straordinario procederà, nell'ambito dei poteri conferitigli dall'articolo 122 del decreto legge 17 marzo 2020, n. 18, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 aprile 2020, n. 27, a dare attuazione ai piani, garantendo la massima tempestività e l'omogeneità territoriale, in raccordo con ciascuna regione e provincia autonoma";
- l'articolo 8, co. 9, del D.L. 16 luglio 2020, n. 76, convertito con modificazioni dall'articolo 1 della L. 11 settembre 2020, n. 120, secondo cui "(I)e procedure di affidamento dei contratti pubblici necessari per dare attuazione ai Piani di Riorganizzazione della rete ospedaliera e di quella territoriale per il contrasto dell'emergenza da COVID-19, possono essere avviate dal Commissario straordinario di cui all'articolo 122 del decreto-legge n. 18 del 2020 anche precedentemente al trasferimento alla contabilità speciale intestata al Commissario straordinario degli importi autorizzati ai sensi delle vigenti disposizioni";

Premesso che:

- in data 23 luglio 2020, l'Ing. Giancarlo Mastinu è stato nominato Responsabile unico del Procedimento teso ad avviare una preliminare indagine esplorativa di mercato per l'individuazione di operatori economici interessati a presentare offerte per l'affidamento della fornitura di attrezzature di terapia intensiva e semiintensiva, dispositivi e servizi connessi, destinati all'emergenza sanitaria "COVID-19";
- nel perseguimento degli obiettivi di cui all'articolo 2, co. 1, del D.L. 19 maggio 2020, n. 34, il Commissario Straordinario, che agisce ai sensi dell'articolo 122, commi 1 e 2, del D.L. 17 marzo 2020, n. 18, convertito, con modificazioni, dalla L. 24 aprile 2020, n. 27, ha pubblicato il 24 luglio 2020, nel rispetto dei principi di trasparenza, parità di trattamento e non discriminazione, un "Avviso teso ad espletare una preliminare indagine esplorativa di mercato per l'individuazione di operatori economici interessati a presentare offerte per l'affidamento della fornitura di attrezzature di terapia intensiva e semi-intensiva, dispositivi e servizi connessi, destinati all'emergenza sanitaria "COVID-19, con il supporto di Invitalia S.p.A;
- ai fini del suddetto Avviso sono state individuate, in raccordo con il Ministero della Salute, n. 37 categorie di attrezzature mediche strumentali per l'allestimento di posti letto di terapia intensiva e semi-intensiva, corredati dalle relative specifiche tecniche e validate dallo Stesso Ministero della Salute ;
- all'esito della procedura, in data 2 novembre 2020 è stato istituito, con Decreto del Commissario Straordinario per l'attuazione e il coordinamento delle misure di contenimento e contrasto dell'emergenza epidemiologica Covid-19, un ELENCO di cui si avvarranno i Soggetti Attuatori, finalizzato ad individuare immediatamente, per ognuna delle singole categorie di attrezzature mediche, operatori economici interessati ad essere destinatari di ordini diretti di acquisto ovvero ad essere invitati per una procedura negoziata;

Richiamata l'ordinanza commissariale 32 del 17 novembre 2020, recante la nomina del Presidente della Regione Toscana quale Commissario delegato per l'attuazione degli interventi finalizzati alla realizzazione delle opere previste nel piano regionale di potenziamento delle terapie intensive semi-intensive e la conseguente delega all'esercizio dei poteri di cui all'art. 122, comma 1, del decreto-legge 17 marzo 2020, n. 18, strettamente necessari per l'attuazione delle opere;

Preso atto dell'ordinanza n. 35 del 28 dicembre 2020 avente ad oggetto "Revoca ordinanza 32.2020 - Nomina del Commissario delegato per la Regione Toscana", con la quale il Commissario Straordinario nomina le Aziende Sanitarie, quali soggetti attuatori, anche per l'attuazione degli interventi finalizzati alla realizzazione delle opere previste nel piano regionale di potenziamento delle terapie intensive semi-intensive;

Considerato che in data 31.03.2022 è pervenuta la comunicazione del Responsabile Unico del Procedimento della struttura di supporto Commissariale per l'emergenza Covid-19 CSEC19RM AECA3DA REG2022 0006059 31-03-2022, secondo la quale in accordo a quanto previsto dal Decreto Legge n. 24 del 24 marzo 2022, "Misure per il superamento dello stato di emergenza e delle misure di

contrasto al covid-19”, al fine di assicurare, anche successivamente alla data del 31 marzo 2022, la continuità delle acquisizioni delle attrezzature elettromedicali inserite nei Piani di riorganizzazione della rete ospedaliera regionale nonché di disporre di uno strumento che consenta ai S.A. di acquistare dispositivi medici per le Terapie Intensive e Semi intensive in maniera estremamente semplificata e rapida nel contesto epidemiologico nazionale in ragione della epidemia da COVID-19, la validità dell’Elenco fornitori di attrezzature per le terapie intensive e semi-intensive, dispositivi e servizi connessi per l’emergenza sanitaria, tramite accesso alla Piattaforma Invitalia, è prorogata fino al mese di giugno 2022;

Vista la richiesta avanzata dal Direttore della SOC Monitoraggio e Programmazione Performance Clinico Assistenziale Pistoia Prato Empoli e relazioni con Agenzie esterne e autorizzata dal Direttore Sanitario in data 23 Marzo 2022, per la fornitura di n. 1 Defibrillatore per l’attivazione di nuovi Posti Letto Medicina Alta Intensità (subintensiva) presso la SOC Medicina Interna II del Presidio Ospedaliero S. Stefano Prato dell’Azienda USL Toscana Centro, codice intervento TI-TOS_PRATO_1118;

Considerato che:

- ✓ con nota del DG prot. n. 94129 del 12/11/2020 la Dottoressa Mariateresa Asquino è stata nominata Responsabile Unico del procedimento (RUP) per l’emissione di ordini di acquisto, a seguito di affidamento con accesso alla piattaforma Invitalia per le forniture di apparecchiature medicali in relazione all’allestimento di posti letto di terapia intensiva o/e sub intensiva, in applicazione del Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri/Commissario Straordinario per l’attuazione e il Coordinamento delle Misure di Contenimento e Contrasto dell’emergenza epidemiologica Covid -19 del 02.11.2020;
- ✓ in data in data 23.03.2022 è stata richiesta autorizzazione preventiva al Direttore Amministrativo per procedere alla negoziazione tramite accesso alla piattaforma Invitalia per l’acquisto di n. 1 Defibrillatore per l’attivazione di nuovi Posti Letto Medicina Alta Intensità (subintensiva) presso la SOC Medicina Interna II del Presidio Ospedaliero S. Stefano Prato dell’Azienda USL Toscana Centro;
- ✓ in data 23.03.2022 il Direttore Amministrativo ha concesso l’autorizzazione a procedere alla negoziazione tramite accesso alla Piattaforma Invitalia per l’acquisto sopra menzionato;
- ✓ con nota prot. 25036 del 01.04.2022 il Responsabile Unico del Procedimento (RUP) ha nominato l’Organo tecnico di Valutazione (OTV) composto da:
 - Ing. Sprovieri Paolo Dipartimento Tecnologie Sanitarie Estar,
 - Dott. Di Natale Massimo Edoardo SOC Medicina Interna II S. Stefano P.O. S. Stefano Prato Azienda USL Toscana Centro
 - Dott.ssa Lotti Pamela SOC Medicina Interna II S. Stefano P.O. S. Stefano Prato Azienda USL Toscana Centro

che ha avviato la fase istruttoria procedendo alla selezione dei prodotti e degli operatori economici su Piattaforma Invitalia e alla valutazione delle relative offerte tecniche ed economiche, secondo le modalità previste dalle linee guida per l’utilizzo dell’elenco dei fornitori di attrezzature medicali per l’allestimento di posti letto di terapia intensiva e semintensiva, ai sensi dell’art. 2 del D.L. 34/2020 convertito in Legge n. 77/2020;

Preso atto che in conformità ai fabbisogni aziendali sono state selezionate dall’Organo Tecnico di valutazione, accedendo alla Piattaforma sopra menzionata, le offerte tecniche ed economiche delle seguenti ditte:

- Mindray Medical Italy s.r.l. per i modelli BENEHEART D3 E BENEHEART D6
- Philips s.p.a. per il modello HEARTHSTART INTREPID
- Sago Medica s.r.l. per i modelli DEFIGARD HD7, DEFIGARD TOUCH 7
- Sidem spa per il modello HEARTHSTART INTREPID
- Viglia s.r.l. per il modello DEFIGARD HD 7

Dato atto che è stata richiesta alle ditte sopra menzionate rispettivamente con note prott. n. 25592 del 04/04/2022, n. 25596 del 04/04/2022, n. 25598 del 04/04/2022, n. 25600 del 04/04/2022 e n. 25601 del 04/04/2022, trasmesse tramite pec, la conferma dei quantitativi disponibili in particolare :

- ✓ Relazione tecnica della configurazione di base offerta, tenendo conto delle specifiche tecniche elencate nella configurazione tecnica sotto dettagliata, oltre confermarne il prezzo e i tempi di consegna:

SPECIFICHE TECNICHE	FUNZIONALE	<ul style="list-style-type: none"> • Defibrillatore semiautomatico con possibilità di defibrillazione manuale utilizzabile anche nei reparti critici utilizzabile sia su pazienti adulti che pediatrici; • Conforme alle attuali Linee Guida sulla rianimazione polmonare ERC – AHA; • Possibilità di aggiornamento delle funzioni in relazione alla continua evoluzione dei protocolli di defibrillazione; • Display di monitoraggio ad alta risoluzione; • Algoritmo di analisi del ritmo cardiaco con riconoscimento del ritmo defibrillabile; • Dovrà essere garantito il monitoraggio almeno di: <ul style="list-style-type: none"> - ECG – 3-5 derivazioni; - NIPB; - SpO2, - Frequenza cardiaca; • “Funzione pacing”; • Allarmi acustico-visivo per monitoraggio della frequenza cardiaca e per allarmi fisiologici, tecnici e generali; • Filtro frequenza alimentazione di rete; • Alimentazione a batteria e con collegamento a rete; • Stampante termica integrata per la registrazione su stampa degli eventi, preferibilmente a tre tracce contemporaneamente; <ul style="list-style-type: none"> • Possibilità di monitoraggio durante la rianimazione cardiopolmonare con guida vocale durante l’operazione in modalità AED; • Connettività Porte USB e interfaccia comune RS232; • Possibilità di trasferimento ed archiviazione dei dati su PC tramite USB o memory card; • Autotest automatico all’avvio o manuale su richiesta dell’operatore, con controllo obbligato dello stato di carica delle batterie; • Funzione modalità sincronizzata “sync” visualizzabile sul display; • Comandi di carica e scarica posti su piastre e parte frontale dell’ attrezzatura;
	OPZIONALI	<ul style="list-style-type: none"> • Monitoraggio CO2; • Monitoraggio IBP;
ACCESSORI E MAT. CONSUMO		<ul style="list-style-type: none"> • Fornire/confermare il listino degli accessori e del materiale di consumo; • Indicare se l’offerta base comprenda eventuale materiale di consumo, di fornire i relativi dettagli e di specificare se è dedicato o meno <ul style="list-style-type: none"> • Materiale di consumo (piastre e batteria) adulto e pediatrico (almeno due coppie di piastre per singola tipologia ed una batteria di scorta);
NORMATIVA		<ul style="list-style-type: none"> • Conformità ai requisiti stabiliti nella Direttiva 93/42/CEE, recepita con D.Lgs. n. 46 del 24 febbraio 1997 ovvero rispondente al nuovo Regolamento 745/2017 dalla sua data di entrata in vigore, secondo le indicazioni dell’art. 120 per il periodo transitorio;

- ✓ Conferma della presenza di specifiche tecniche che risultano necessarie, a fronte delle esigenze cliniche evidenziate;
- ✓ Prezzo delle caratteristiche opzionali rispetto alla configurazione di base;
- ✓ Precisazione in merito alla presenza di eventuale materiale di consumo compreso nell’offerta base e fornitura dei relativi dettagli con la specifica se trattasi di materiale di consumo dedicato o meno;
- ✓ Fornitura/conferma del listino degli accessori e del materiale di consumo

Considerato che la ditta Sidem s.p.a. non ha presentato alcuna offerta e che le ditte Mindray Medical Italy s.r.l., Philips s.p.a., Sago Medica s.r.l. e Viglia s.r.l. hanno fornito a mezzo pec tutte le informazioni richieste come sopra dettagliato;

Preso atto che l’Organo Tecnico di Valutazione in data 20/04/2022 ha terminato i lavori tramite l’elaborazione e la sottoscrizione di apposito verbale, parte integrante e sostanziale del presente atto (All.A), da cui si evince che l’offerta della ditta Mindray Medical Italy s.r.l. per il modello BENEHEART D6, (Fabbricante Mindray Medical spa), presenta caratteristiche tecniche che soddisfano le esigenze dell’Azienda USL Toscana Centro;

Dato atto che con note prott. nn. 29933 del 21/04/2022, 29937 del 21/04/2022, 29939 del 21/04/2022, 29941 del 21/04/2022 e 29950 del 21/04/2022 è stata data comunicazione alle ditte Mindray Medical Italy s.r.l., Philips s.p.a., Sago Medica s.r.l., Sidem s.p.a. e Viglia s.r.l. dell’esito dell’istruttoria sottoscritta dall’OTV;

Considerato che:

- il Direttore Sanitario, con nota prot. n. 30351 del 22.04.2022 ha autorizzato la Dott.ssa Mariateresa Asquino in qualità di Responsabile Unico del Procedimento (RUP) a procedere all’acquisizione tramite accesso alla Piattaforma Invitalia di n. 1 Defibrillatore modello BENEHEART D6 (Fabbricante Mindray Medical spa) per l’attivazione di nuovi Posti Letto Medicina Alta Intensità (subintensiva) presso

la SOC Medicina Interna II del Presidio Ospedaliero S. Stefano Prato dell'Azienda USL Toscana Centro, a seguito dell'istruttoria, secondo le modalità previste dalle linee guida per l'utilizzo dell'elenco dei fornitori di attrezzature medicali per l'allestimento di posti letto di terapia intensiva e semintensiva, ai sensi dell'art. 2 del D.L. 34/2020 convertito in Legge n. 77/2020, eseguita dall'Organo Tecnico di valutazione nominato dal RUP con nota prot. n. 25036 del 01.04.2022, per l'importo complessivo di € 4.497,89 oltre IVA (22%), pari ad € 5.487,43 IVA compresa (22%), e alla successiva esecuzione tramite apposita lettera di commessa;

- il Direttore Sanitario con la nota sopra citata ha contestualmente preso atto dell'individuazione del Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) per la fornitura oggetto del presente atto, nella persona dell'Ing. Elena Sladojevich, Dipartimento Tecnologie Sanitarie Estar, come da mail del 21.04.2022;

Dato atto:

- che il costo complessivo di € 4.497,89 oltre IVA (22%), pari ad € 5.487,43 IVA compresa (22%), derivante dall'adozione del presente atto e relativo alla fornitura di n. 1 Defibrillatore modello BENEHEART D6 (Fabbricante Mindray Medical spa) per l'attivazione di nuovi Posti Letto Medicina Alta Intensità (subintensiva) presso la SOC Medicina Interna II del Presidio Ospedaliero S. Stefano Prato dell'Azienda USL Toscana Centro, verrà attribuito al conto patrimoniale patrimoniale 1A020301" Impianti e Macchinari Sanitari" e troverà copertura per mezzo del finanziamento dedicato ai sensi del DL 34/2020 - DGRT 1393/2020 "Approvazione della proposta di Piano di riordino della rete ospedaliera toscana ai sensi dell'art.2 del DL 29 maggio 2020 n. 34. Sostituzione della DGR n. 1373/2020", autorizzazione spesa 2020 647 "Acquisto Attrezzature Elettromedicali per realizzazione posti letto Terapia Intensiva";
- che per la fornitura oggetto della presente determinazione è stato acquisito il cig ZB8361B3D8 al fine della tracciabilità dei flussi finanziari;
- che l'Azienda USL Toscana Centro provvederà ad informare l'appaltatore sui rischi specifici e sulle misure di prevenzione nelle aree ed ambienti aziendali, assicurandosi che questi sottoscriva prima dell'inizio dell'attività il modulo di informazione sui rischi e dichiarazione di ottemperanza alle misure di prevenzione e protezione in materia di salute e sicurezza da adottare nell'AUSL TC (All. B della Procedura Aziendale PA.STDG.03), ai sensi dell'art. 26 comma 3 bis del D.Lgs 81/08;
- l'Azienda USL Toscana Centro provvederà alla trasmissione della lettera di commessa alla ditta Mindray Medical Italy s.r.l., per la fornitura di n. 1 Defibrillatore modello BENEHEART D6 (Fabbricante Mindray Medical spa) per l'attivazione di nuovi Posti Letto Medicina Alta Intensità (subintensiva) presso la SOC Medicina Interna II del Presidio Ospedaliero S. Stefano Prato dell'Azienda USL Toscana Centro, a seguito dell'istruttoria secondo le modalità previste dalle linee guida per l'utilizzo dell'elenco dei fornitori di attrezzature medicali per l'allestimento di posti letto di terapia intensiva e semintensiva, ai sensi dell'art. 2 del D.L. 34/2020 convertito in Legge n. 77/2020, eseguita dall'Organo Tecnico di valutazione nominato dal RUP con nota prot. n. 25036 del 01.04.2022;

Ritenuto opportuno dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile, ai sensi dell'art. 42, comma 4 della Legge R.T. n. 40/2005 e ss.mm.ii;

Preso atto che il Direttore della SOC Acquisizione Beni e Servizi, Dott.ssa Mariateresa Asquino, nel proporre il presente atto, attesta la regolarità tecnica ed amministrativa e la legittimità e congruenza dell'atto con le finalità istituzionali di questo Ente, stante anche l'istruttoria effettuata dalla stessa in qualità di Responsabile del Procedimento;

DISPONE

per le motivazioni espresse in narrativa:

1) di prendere atto che il Direttore Sanitario con nota prot. 30351 del 22.04.2022 ha autorizzato la Dott.ssa Mariateresa Asquino in qualità di Responsabile Unico del Procedimento (RUP), (nota del DG. n. 94129 del 12/11/2020), a procedere all'acquisizione tramite accesso alla Piattaforma Invitalia di n. 1 Defibrillatore modello BENEHEART D6 (Fabbricante Mindray Medical spa) per l'attivazione di nuovi Posti Letto Medicina

Alta Intensità (subintensiva) presso la SOC Medicina Interna II del Presidio Ospedaliero S. Stefano Prato dell'Azienda USL Toscana Centro; alla ditta Mindray Medical Italy s.r.l., a seguito dell'istruttoria, secondo le modalità previste dalle linee guida per l'utilizzo dell'elenco dei fornitori di attrezzature medicali per l'allestimento di posti letto di terapia intensiva e semintensiva, ai sensi dell'art. 2 del D.L. 34/2020 convertito in Legge n. 77/2020, eseguita dall'Organo Tecnico di valutazione nominato dal RUP con nota prot. n. 25031 del 01.04.2022, come da verbale parte integrante e sostanziale del presente atto (All.A) e alla successiva esecuzione tramite apposita lettera di commessa, per l'importo complessivo di € 5.487,43 IVA compresa (22%);

2) di prendere atto altresì, della contestuale individuazione del Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) per la fornitura oggetto del presente atto, nella persona dell'Ing. Elena Sladojevich, Dipartimento Tecnologie Sanitarie Estar, come da nota del Direttore Sanitario sopra citata;

3) di imputare il costo complessivo di € 4.497,89 oltre IVA (22%), pari ad € 5.487,43 IVA inclusa (22%), derivante dall'adozione del presente atto, al conto patrimoniale 1A020301 "Impianti e Macchinari Sanitari" garantendone la copertura all'interno del finanziamento dedicato ai sensi del DL 34/2020 - DGRT 1393/2020 "Approvazione della proposta di Piano di riordino della rete ospedaliera toscana ai sensi dell'art.2 del DL 29 maggio 2020 n. 34. Sostituzione della DGR n. 1373/2020", autorizzazione spesa 2020 647 "Acquisto Attrezzature Elettromedicali per realizzazione posti letto Terapia Intensiva";

4) di provvedere alla trasmissione della lettera di commessa alla ditta Mindray Medical Italy s.r.l., per la fornitura di n. 1 Defibrillatore modello BENEHEART D6 (Fabbricante Mindray Medical spa) per l'attivazione di nuovi Posti Letto Medicina Alta Intensità (subintensiva) presso la SOC Medicina Interna II del Presidio Ospedaliero S. Stefano Prato dell'Azienda USL Toscana Centro, a seguito dell'istruttoria, secondo le modalità previste dalle linee guida per l'utilizzo dell'elenco dei fornitori di attrezzature medicali per l'allestimento di posti letto di terapia intensiva e semintensiva, ai sensi dell'art. 2 del D.L. 34/2020 convertito in Legge n. 77/2020, eseguita dall'Organo Tecnico di valutazione nominato dal RUP con nota prot. 25036 del 01.04.2022;

5) che l'Azienda USL Toscana Centro provvederà ad informare l'appaltatore sui rischi specifici e sulle misure di prevenzione nelle aree ed ambienti aziendali, assicurandosi che questi sottoscriva prima dell'inizio dell'attività il modulo di informazione sui rischi e dichiarazione di ottemperanza alle misure di prevenzione e protezione in materia di salute e sicurezza da adottare nell'AUSL TC (All. B della Procedura Aziendale PA.STDG.03), ai sensi dell'art. 26 comma 3 bis del D.Lgs 81/08;

6) di dare atto che il presente provvedimento sarà pubblicato ai sensi dell'art. 29 del D.Lgs. n. 50/2016, sul sito Web di questa Azienda nella sezione Amministrazione Trasparente, sottosezione bandi di gara e contratti;

7) di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile, ai sensi dell'art. 42, comma 4 della Legge R.T. n. 40/2005 e ss.mm.ii;

8) di trasmettere, a cura del Responsabile del procedimento, l'atto al Dipartimento Amministrazione, Pianificazione e Controllo di Gestione e al Dipartimento Area Tecnica;

9) di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale a norma di quanto previsto dall'Art. 42 comma 2, della L.R.T. 40/2005 e ss.mm.ii.

IL DIRETTORE
SOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
(Dott.ssa Mariateresa Asquino)