

## AVVISO PUBBLICO

AVVISO ESPLORATIVO PER LA RICERCA DI MANIFESTAZIONI DI INTERESSE PER LA GARA A PROCEDURA NEGOZIATA FINALIZZATA ALL' AFFIDAMENTO DI PRESTAZIONI DI SORVEGLIANZA SANITARIA VOLTA ALL'ASSOLVIMENTO DEGLI OBBLIGHI PREVISTI DALLA NORMATIVA VIGENTE SULLA PROTEZIONE CONTRO I RISCHI DERIVANTI DALLE RADIAZIONI IONIZZANTI, SULLA PROTEZIONE DEI LAVORATORI DAI RISCHI DI ESPOSIZIONE A CAMPI ELETTROMAGNETICI E A RADIAZIONI OTTICHE ARTIFICIALI PER LE ATTIVITA' SVOLTE E PER LE APPARECCHIATURE IN USO PRESSO L'AZIENDA PER L'ASSISTENZA SANITARIA N.2 "BASSA FRIULANA-ISONTINA" PER 24 MESI

L'Azienda per l'Assistenza Sanitaria n. 2 "Bassa Friulana-Isontina", di seguito A.A.S.2, con il presente avviso, intende procedere, ai sensi degli artt. 20 e 21 del D. leg.vo n.163/2006 ed onde ottemperare a quanto disposto dal D.Lgs. n. 230/1995 (sulla protezione dei rischi derivanti dalle radiazioni ionizzanti), dal D.Lgs. n. 187/2000 (sulla protezione sanitaria delle persone contro i pericoli dalle radiazioni ionizzanti connesse ad esposizioni mediche), dal D.Lgs. n. 81/2008, capo IV (sulla protezione dei lavoratori dai rischi di esposizione a campi elettromagnetici) e capo V (sulla protezione dei lavoratori dai rischi di esposizione a radiazioni ottiche artificiali), all'individuazione di operatori economici qualificati nel settore da invitare all'eventuale gara a procedura negoziata per l'affidamento in appalto delle attività sotto riportate.

L' Amministrazione si riserva la facoltà di interrompere in qualsiasi momento ovvero di sospendere, modificare o annullare, in tutto o in parte, il presente procedimento o di non dare seguito alla selezione per affidamento di cui trattasi, senza che i soggetti richiedenti possano vantare alcuna pretesa.

- Oggetto, descrizione del servizio ed indicazione delle qualifiche professionali da garantire all'interno del gruppo di lavoro proposto per lo svolgimento del servizio:**

**Il servizio sarà costituito da un unico ed indivisibile lotto di aggiudicazione:**

<b>Attività 1 - assolvimento obblighi previsti dalla normativa sulla protezione contro le radiazioni ionizzanti, ex D.Lgs. n. 230/1995</b>	
<b>gruppo di lavoro: presenza di esperto qualificato</b>	
<b>TIPOLOGIA E ATTIVITA' RICHIESTE</b>	<b>REQUISITI MINIMI di idoneità tecnico-professionale</b>
Individuazione all'interno del gruppo di lavoro di una figura che assuma il ruolo di esperto qualificato e che svolga le seguenti attività: - verifica periodica e sorveglianza ambientale per tutti gli apparecchi di diagnostica in uso presso l' A.A.S.2 pari a nr. 154 totali; - valutazione dei rischi, classificazione del personale	<b>esperto qualificato in possesso dei seguenti requisiti specifici:</b> -iscrizione nell'elenco degli Esperti Qualificati con almeno il II grado di abilitazione; -relativamente all'attività di valutazione dell'inquinamento da sorgenti di radiazioni naturali,

esposto e valutazione della presenza del medesimo in numero sufficiente, stato di conservazione ed efficienza dei DPI assegnati al personale per la riduzione dell'esposizione;

- consulenza ed assistenza all' Azienda per l'ottenimento di un efficace sistema di radioprotezione;

- consulenza tecnico-amministrativa per procedure concernenti la comunicazione preventiva delle pratiche radiologiche e alle richieste d'autorizzazione;

- valutazione periodica dei livelli di esposizione a sorgenti di radiazioni naturali, predisposizione della relazione e della eventuale comunicazione agli Enti istituzionali previsti, secondo quanto stabilito dal Capo III-*bis* del D. L.gs. n. 241/00. La fornitura e la lettura dei dosimetri utilizzati per la verifica dei livelli di esposizione sono a carico dell'Azienda;

- valutazione dell'inquinamento da sorgenti di radiazioni naturali;

- formazione - attività di docenza, nonché di addestramento all'impiego dei DPI, nell'ambito di iniziative organizzate dall'Azienda sui rischi connessi alle radiazioni ionizzanti, per un impegno stimato in n. 2 ore/anno.

Fermo restando quanto stabilito dal D. Lgs. n. 230/95 e successive integrazioni e modificazioni, con particolare riferimento agli artt. 76, 77, 78, 79, 80 e 81, la ditta incaricata dovrà attenersi anche alle modalità e alle procedure operative in uso nell'A.A.S. come in dettaglio di seguito riportate:

- è stabilito un recapito operativo con personale di supporto presso le Direzioni Sanitarie Ospedaliere e presso le Direzioni dei Distretti Sanitari. Presso tali recapiti è trasmessa la documentazione inerente l'attività dell'Esperto Qualificato e viene anche ricondotta ogni tipo di comunicazione formale/informale. L'Esperto Qualificato assicura la disponibilità telefonica permanente in orario di servizio (lun/ven 8:00 – 18:00). Gli accessi in Azienda saranno concordati con il personale di supporto delle Strutture Operative Aziendali (SOA) di cui sopra. A richiesta dell'Azienda gli interventi vengono comunque eseguiti nel minor tempo possibile;

- è stabilita presso le sedi delle Strutture coinvolte di cui sopra anche la custodia delle schede dosimetriche personali e della documentazione accessoria;

- per ogni lavoratore, all'inizio dell'attività con esposizione alle Radiazioni Ionizzanti o per modifica della situazione d'esposizione già in atto, deve essere compilata la "scheda di posto di lavoro". Detta scheda è compilata dal dirigente responsabile del Reparto; sulla base dei dati trasmessi l'Esperto Qualificato provvede alla classificazione del personale;

- deve essere istituita la gestione delle schede dosimetriche dell'Azienda esclusivamente in formato informatico per mezzo di un sistema d'elaborazione automatica dei dati conforme alle specifiche contenute nell'allegato XI del D. Lgs. n. 241/2000, che deve essere proposto dalla Ditta e, se accettata dall'Azienda sanitaria, fornito alla medesima al

possesso dei requisiti di cui all'art.10-ter, commi 4 e 5, D.Lgs.n 230/1995.

termine del rapporto contrattuale.	
<b>Attività 2 - controllo della qualità sul funzionamento delle attrezzature radiologiche</b>	
<b>gruppo di lavoro: presenza di esperto in fisica medica ex D.Lgs. n. 187/2000</b>	
<b>TIPOLOGIA E ATTIVITA' RICHIESTE</b>	<b>REQUISITI MINIMI di idoneità tecnico-professionale</b>
<p>Individuazione all'interno del gruppo di lavoro di una figura che assuma il ruolo di esperto in fisica medica e che svolga le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- supportare il responsabile dell'impianto radiologico in ordine alla predisposizione di programmi di garanzia e di controllo della qualità, art. 8, comma 2, lettera a), del D. Lgs. n. 187/2000;</li> <li>- redigere la sezione del manuale di qualità, riguardante la documentazione di riferimento sul programma di controllo di qualità e le modalità di prova, con riferimento alla specifica situazione operativa e alla strumentazione in dotazione, con indicazioni delle responsabilità e dei compiti degli operatori;</li> <li>- effettuare le prove d'accettazione prima dell'entrata dell'uso delle attrezzature radiologiche e le prove di stato, al fine della verifica del corretto funzionamento delle stesse, art. 8, comma 2, lettera b), del D. Lgs. n. 187/2000;</li> <li>- effettuare le prove di costanza e definire con il responsabile dell'impianto radiologico il protocollo da utilizzarsi, art. 8, comma 3, del D. Lgs. n. 187/2000;</li> <li>- assicurare che ogni due anni sia verificato il rispetto dei Livelli Diagnostici di Riferimento per gli esami di Radiologia generale e TAC, riportati nell'allegato II, del citato decreto, conforme i protocolli di misura e raccolta dati, indicati dai documenti della Commissione Europea. La fornitura e la lettura dei dosimetri utilizzati per la verifica dei LDR sono a carico dell'Esperto in Fisica Medica</li> <li>- supportare il responsabile dell'impianto radiologico nella predisposizione di programmi di valutazione delle dose o dell'attività somministrata, art. 8, comma 2, lettera a), del D. Lgs. n. 187/2000;</li> <li>- effettuare le valutazioni dosimetriche nell'attività che comportano esposizione di bambini, programmi di screening e alte dosi al paziente, art. 9, comma 1, del D.lgs. n. 187/2000;</li> <li>- effettuare le valutazioni di dose all'embrione o al feto, Allegato VI, art. 6, comma 3, del D.Lgs. n. 187/2000.</li> </ul> <p>REQUISITI DEL SERVIZIO DI CONTROLLO DI QUALITA'</p> <p>I controlli di qualità dovranno essere conformi alle Norme tecniche CEI EN, IEC e ai protocolli europei, includendo i principi di documentabilità necessari per la tracciabilità dei dati e l'interconfronto.</p> <p>I controlli di qualità per la riproducibilità a lungo termine delle immagini radiografiche, da eseguirsi</p>	<p><b>esperto in fisica medica ex D.Lgs. n. 187/2000 in possesso dei seguenti requisiti:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- diploma di laurea in fisica (Laurea quinquennale nuovo ordinamento oppure Laurea quadriennale vecchio ordinamento) in possesso del Diploma di Specializzazione in Fisica Medica/Sanitaria (Scuola di specializzazione quadriennale). In via transitoria lo "specialista in fisica medica" può essere un laureato in fisica, che, alla data dell'01.01.2001, abbia svolto, in strutture del servizio sanitario nazionale o in strutture accreditate, cinque anni di servizio nella disciplina di fisica sanitaria o nelle discipline equipollenti così come modificate nel Decreto Ministeriale 30/01/1998.</li> </ul>

<p>con un opportuno fantoccio specifico per ciascuna modalità radiologica, con frequenza giornaliera per le apparecchiature mammografiche e settimanale per le apparecchiature radiografiche, devono essere eseguiti con un sistema automatizzato che deve rispondere alle seguenti caratteristiche tecniche minime:</p> <p>Analizzare le immagini in formato DICOM;</p> <p>Fornire la misura di tutti i seguenti parametri fisici (risoluzione spaziale, MTF, risoluzione di contrasto, contrasto, parametri di rumore);</p> <p>Consentire l'esportazione dei suddetti parametri e l'analisi delle variazioni;</p> <p>Fornire in tempo reale agli utilizzatori, in base all'analisi delle variazioni dei parametri misurati, una risposta circa la stabilità del funzionamento dell'apparecchiatura o la presenza di variazioni "anomale" compatibili con un malfunzionamento della stessa;</p> <p>Fornire in tempo reale agli utilizzatori i risultati delle misure rappresentati in modalità grafica con la tecnica delle "control charts";</p> <p>I fantocci dovranno essere forniti corredati di manuale dettagliato, che fornisca, oltre alle "istruzioni" per l'analisi delle immagini, anche una descrizione dei parametri misurati, del loro significato, e dell'interpretazione delle variazioni nel tempo;</p> <p>Il trasferimento delle immagini al software di analisi e la gestione dell'informazione di ritorno deve avvenire via web.</p> <p>Il numero delle apparecchiature dell'Azienda da sottoporre a controllo di qualità è pari a nr. 122.</p> <p>Oltre all'attività sopra riportate e prevista dalle norme, l'Esperto in Fisica Medica dovrà eseguire le seguenti prestazioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- collaborazione con il Responsabile dell'Impianto Radiologico e la Struttura Complessa Gestione Patrimonio Edilizio e Impianti per eseguire azioni di rimedio per eventuali non conformità riscontrate nelle apparecchiature, mettendo a disposizione i risultati del controllo di qualità, tramite la SOC sopra riportata, alle ditte affidatarie della manutenzione delle apparecchiature radiologiche;</li> <li>- Formazione (a richiesta dell'Azienda) - attività di docenza nell'ambito di iniziative organizzate dall'Azienda sui temi di cui al D. Lgs. n.187/2000 per un impegno stimato in c.a n. h 2/anno</li> </ul>	
--	--

**Attività 3 - verifica sicurezza derivanti dall'impiego di laser e sicurezza rischi derivanti da altri agenti fisici diversi dal laser (ultrasuoni, infrasuoni, campi elettromagnetici, radiazioni ottiche di origine artificiale diverse dal laser) ex D.Lgs. n. 81/2008 e dei successivi provvedimenti di modifica ed integrazione**

<b>gruppo di lavoro: presenze di addetto alla sicurezza laser e sicurezza rischi</b>	
<b>TIPOLOGIA E ATTIVITA' RICHIESTE</b>	<b>REQUISITI MINIMI di idoneità tecnico-professionale</b>
Individuazione all'interno del gruppo di lavoro di una	<b>addetto alla sicurezza laser e sicurezza rischi</b>

<p>figura che assuma il ruolo di addetto alla sicurezza laser e che svolga le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- valutazione dei rischi connessi alla presenza di tali agenti fisici e l'aggiornamento della stessa sulla base di intervenute modifiche normative o mutamenti organizzativi aziendali (analisi dei documenti esistenti e se necessario aggiornamento dei medesimi);</li> <li>- verifica periodica dell'applicazione delle misure di sicurezza previste nello specifico documento di valutazione di rischi delle apparecchiature in uso;</li> <li>- redazione di procedure per l'esecuzione da parte degli utilizzatori dei controlli periodici di propria competenza;</li> <li>- collaborazione con il responsabile del Servizio Prevenzione e Protezione - Gestione Ambientale alla formulazione dei programmi di formazione dei lavoratori esposti agli agenti fisici in argomento, riguardo i rischi presenti e le misure di sicurezza adottate per il loro abbattimento;</li> <li>- analisi modalità e cause di eventuali infortuni/incidenti occorsi nell'uso di apparecchiature produttori radiazioni ottiche;</li> <li>- formulazione di risposte, pareri ad eventuali problematiche o criticità segnalate dai lavoratori addetti all'uso di campi elettromagnetici e delle radiazioni ottiche a scopo terapeutico;</li> <li>- formazione (a richiesta dell'Azienda) - attività di docenza, nonché di addestramento all'impiego dei DPI, in eventi organizzati dall'Azienda sui rischi connessi agli agenti fisici per un impegno stimato in c.a./h. 3/anno</li> </ul> <p>Dovrà inoltre provvedere a:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- verificare almeno annualmente che le misure di controllo delle apparecchiature prescritte ed eseguite dall'appaltatore della Struttura Complessa Gestione Patrimonio Edilizio e Impianti siano efficaci, che le barriere contro la dispersione di campi elettromagnetici e radiazioni ottiche siano efficienti ed utilizzate, che le procedure di standard di funzionamento siano presenti ed applicate.</li> </ul> <p>Dovrà inoltre essere in grado, su richiesta dell'Azienda, di:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- eseguire misure di controllo della potenza delle sorgenti laser con emissione continua e dell'energia ad impulsi;</li> <li>- eseguire misure della accuratezza dell'indicatore di potenza e/o energia, della linearità del regolatore di potenza e/o energia, del profilo del fascio laser e della sua divergenza,</li> </ul> <p>La dotazione di apparecchi laser attualmente funzionanti in Azienda sono pari a nr. 23.</p>	<p><b>in possesso dei seguenti requisiti:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- diploma di laurea in fisica (Laurea quinquennale nuovo ordinamento oppure Laurea quadriennale vecchio ordinamento) in possesso del Diploma di Specializzazione in Fisica Medica/Sanitaria (Scuola di specializzazione quadriennale). In via transitoria lo "specialista in fisica medica" può essere un laureato in fisica, che, alla data dell'01.01.2001, abbia svolto, in strutture del servizio sanitario nazionale o in strutture accreditate, cinque anni di servizio nella disciplina di fisica sanitaria o nelle discipline equipollenti così come modificate nel Decreto Ministeriale 30/01/1998.</li> </ul> <p><b>La ditta dovrà mettere a disposizione la strumentazione necessaria per l'effettuazione della verifica periodica della sussistenza delle caratteristiche di idoneità delle attrezzature in uso presso l'Azienda, sia per la riduzione del rischio per gli operatori, come previsto dal D.Lgs. 81/2008, sia per la sicurezza del paziente che a tali agenti è assoggettato, in applicazione delle Norme Tecniche di settore (per i laser: CEI EN 60601-2-22 Norme particolari per la sicurezza degli apparecchi Laser Terapeutici e diagnostici e CEI 76-6 Guida all'uso degli apparecchi laser in medicina).</b></p>
---	--

**Attività 4 - sicurezza in risonanza magnetica**

**nr. 1 esperto responsabile per la sicurezza in risonanza magnetica**

<b>TIPOLOGIA E ATTIVITA' RICHIESTE</b>	<b>REQUISITI MINIMI di idoneità tecnico-professionale</b>
Individuazione all'interno del gruppo di lavoro di una	<b>Almeno nr. 1 esperto responsabile per la sicurezza in risonanza magnetica</b>

<p>figura che assuma il ruolo di Esperto Responsabile della Sicurezza per gli aspetti fisici e che svolga le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Assistenza nell'espletamento delle pratiche amministrative;</li> <li>- Aggiornamento della Relazione sulla sicurezza e delle norme interne;</li> <li>- Misura della distribuzione delle curve magnetiche in relazione alla definizione delle aree di accesso controllato;</li> <li>- Supervisione dei controlli tecnici sull'ambiente eseguiti da terzi quali ad esempio, ove applicabili:</li> </ul> <p>a. Controlli di funzionalità:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sistemi di ventilazione e di climatizzazione della sala magnete;</li> <li>- sistema di raffreddamento del magnete;</li> <li>- sistema di aspirazione d'emergenza e rilevatore di ossigeno;</li> </ul> <p>messa a terra delle apparecchiature;</p> <p>b. Controlli di esigenza e/o funzionalità:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- rilevatore di metalli;</li> <li>- sistema di disattivazione del magnete;</li> <li>- sistema di monitoraggio del paziente;</li> </ul> <p>c. Controlli di accesso al sito e alla sala RM;</p> <p>d. Tenuta della gabbia di Faraday;</p> <p>La dotazione di apparecchi di magnetoterapia attualmente funzionanti in Azienda sono pari a nr. 2.</p>	<p>L'Esperto Responsabile per la Sicurezza in Risonanza Magnetica, previsto dagli allegati n. 3 e n. 6 del D.M. 2 agosto 1991, dovrà possedere un curriculum professionale specifico, in base a quanto esplicitamente disposto dall'art.2 del D.M. 29.11.1985;</p> <p><b>La ditta dovrà mettere a disposizione la strumentazione necessaria per l'effettuazione delle attività richieste.</b></p>
---	---

A richiesta dell'Azienda dovrà essere garantito un servizio aggiuntivo opzionale rispetto a quello oggetto del presente avviso ed in particolar modo dovranno essere garantite ove richiesto nel costo dello svolgimento di servizio, prestazioni di sorveglianza sanitaria volta all'assolvimento degli obblighi previsti dalla normativa vigente sulla protezione contro i rischi derivanti da esposizioni a campi elettromagnetici e a radiazioni ottiche artificiali su apparecchiature diverse da quelle soggette alle prestazioni del presente avviso.

**Si precisa inoltre che per l'applicazione di eventuali modifiche legislative e tecnico-normative future, che comportino cambiamenti rispetto alle mansioni richieste e/o altre attività prestazionali rispetto alle funzioni/attività su richiamate, non direttamente previste tra quelle già esplicitate nel presente avviso, devono considerarsi parte dei compiti previsti e richiesti da questa Amministrazione.**

L'aggiudicazione dell'appalto è prevista ai sensi dell'art. 83 del D.Lgs. n. 163/2006 ossia a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa.

## **2. Durata**

Il contratto avrà durata di 24 mesi e avrà decorrenza dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

## **3. Requisiti di partecipazione**

Sono ammessi a presentare richiesta di invito gli operatori economici in possesso dei seguenti requisiti di qualificazione:

a) aver svolto almeno n. 1 servizio identico o analogo presso strutture pubbliche, private convenzionate e/o accreditate con il Servizio Sanitario Nazionale.

La Ditta dovrà produrre la dichiarazione di cui al successivo punto 4 lett. c) dal quale si evinca:

- l'anno di svolgimento del servizio;
- descrizione attività;
- luogo attività svolta;

- importo dell'appalto (IVA esclusa);
- fatturato specifico per servizi identici/analoghi a quello oggetto del presente avviso;

b) garantire la presenza nel gruppo di lavoro proposto per lo svolgimento delle attività sopra descritte, di almeno un esperto che abbia le seguenti qualifiche:

- esperto qualificato, ex D.Lgs. n. 230/1995;
- esperto in fisica medica ex D.Lgs. n. 187/2000;
- addetto alla sicurezza laser e sicurezza rischi agenti fisici;
- esperto responsabile per la sicurezza in risonanza magnetica.

al riguardo dovranno essere indicati nella documentazione prodotta a corredo della domanda di partecipazione, i nominativi delle figure individuate, corredati dai relativi curricula dai quali si possano evincere i requisiti richiesti nel presente avviso, i titoli di studio, l'esperienza maturata nel ruolo, l'abilitazione professionale posseduti;

c) possesso dei requisiti di cui all'art. 38 del D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i.;

d) disposizione di almeno una sede operativa ubicata sul territorio della Regione Friuli Venezia Giulia o dichiarazione di disponibilità all'apertura di nuova sede operativa sul territorio entro 30 gg. dalla data di comunicazione dell'eventuale aggiudicazione.

#### **4. Termini e modalità di presentazione delle candidature**

I soggetti interessati all'invito della procedura dovranno far pervenire a mezzo raccomandata A.R. tramite Servizio postale di Stato o mediante agenzie di recapito, ovvero con consegna a mano, la propria candidatura entro il termine perentorio delle ore 12.00 del giorno xx.xx.xxxx, all'Ufficio Protocollo dell'Azienda per l'Assistenza Sanitaria n.2 "Bassa Friulana-Isontina", nella sede di Palmanova - Via Natisone, 11 - 33057 Palmanova fraz. Jalmicco (UD).

Gli orari di apertura dell'Ufficio Protocollo dell'AAS2 sono i seguenti:

- lunedì-martedì-giovedì-venerdì (e pre festivi): dalle 9.00 -13.00
- mercoledì: dalle 9.00 alle 13.00 e dalle 13.45 alle 15.45

L'AAS2 declina ogni e qualsivoglia responsabilità per eventuali ritardi o errori di recapito del plico.

In caso di consegna a mano farà fede ai fini dell'osservanza del termine utile sopra fissato, la data apposta sul plico dall'addetto alla ricezione.

Il plico chiuso recante all'esterno l'oggetto del presente avviso, nonché l'indicazione completa del soggetto mittente e contenente:

a) Istanza di invito (vedi fac-simile allegato), in carta semplice, sottoscritta dal legale rappresentante del soggetto interessato e corredata da copia fotostatica di un documento di identità in corso di validità del firmatario;

b) Dichiarazione sostitutiva (vedi fac-simile allegato), ai sensi del DPR n. 445/2000 del legale rappresentante del soggetto interessato corredata da idonea documentazione atta a provare carica e poteri di firma del sottoscrittore con la quale si attesti il possesso dei requisiti di cui al precedente art. 3;

c) dichiarazione relative alla capacità tecnica ed economico-finanziaria (v. artt. 3 e 5).

#### **5. Condizioni regolanti la procedura**

Con il presente avviso non è posta in essere alcuna gara d'appalto, ma esclusivamente un'indagine di mercato volta ad individuare i soggetti in possesso dei requisiti richiesti, tra i quali svolgere la successiva gara a procedura negoziata per l'affidamento dell'appalto in oggetto.

La scelta dei soggetti da invitare alla procedura negoziata, tra quelli che avranno presentato la domanda di partecipazione, avverrà da parte della Stazione Appaltante, secondo i seguenti criteri e tenendo presente quanto evidenziato nel precedente art. 3, in particolare, tenendo presente della capacità tecnica e finanziaria che verrà valutata dalla Commissione appositamente nominata, sulla base dei dati forniti dal soggetto partecipante, fatto salve ulteriori verifiche/chiarimenti successivi:

**CAPACITA' TECNICA:** MAX. punti 92,00 così distribuiti:

- Servizi identici o analoghi a quelli richiesti (saranno valutati in termini di numerosità ed in funzione del grado di pertinenza con l'oggetto del presente avviso nonché dei relativi valori contrattuali):max. punti 50,00
- Organico messo a disposizione per il servizio: max. punti 42,00

(verrà valutata la consistenza e la qualificazione dell'organico messo a disposizione)

**CAPACITA' ECONOMICO-FINANZIARIA:** MAX. punti 8,00 così distribuiti:

- Importo complessivo del fatturato specifico per servizi identici/analoghi a quello oggetto del presente avviso:

verranno assegnati:

- 1 punto per fatturati specifici inferiori o pari a € 200.000,00;
- 2 punti per fatturati specifici tra € 201.000,00 a € 400.000,00;
- 4 punti per fatturati specifici tra € 401.000,00 a € 550.000,00;
- 6 punti per fatturati specifici tra € 551.000,00 a € 700.000,00;
- 8 punti per fatturati specifici pari o superiori a € 701.000,00.

A seguito della valutazione della capacità tecnica ed economico-finanziaria effettuata secondo i criteri sopra indicati, i partecipanti che avranno ottenuto un punteggio pari o superiore a 60,00 punti saranno ritenuti idonei a partecipare alla successiva procedura di gara.

L'invito alla procedura negoziata sarà inoltrato ai primi 5 soggetti della graduatoria stilata sulla base dei criteri sopra specificati.

Qualora le domande di partecipazione ammissibili siano inferiori a 5 (cinque), la Stazione appaltante procederà allo svolgimento della procedura negoziata con le ditte ammesse, ritenute idonee sulla scorta dei criteri sopra riportati.

I soggetti selezionati saranno invitati a presentare le offerte oggetto della negoziazione mediante una lettera di invito corredata dal relativo disciplinare di gara contenenti le condizioni dell'appalto ed i criteri di valutazione delle offerte ai fini dell'individuazione del miglior offerente.

## **6. Esclusioni**

Saranno esclusi dalla partecipazione alla procedura coloro i quali:

- a. avranno fatto pervenire la domanda di partecipazione dopo la scadenza del termine di presentazione;
- b. siano incorsi in una qualunque causa di esclusione di cui all'articolo 38 del D.Lgs. n. 163/2006 e ss.mm.ii. e/o siano presentate da un soggetto la cui posizione o funzione sia incompatibile, in forza di legge o di regolamenti con l'affidamento dell'appalto;
- c. non risultino in possesso dei requisiti prescritti;
- d. presentino incertezza assoluta sul contenuto o sulla provenienza della domanda, per difetto di sottoscrizione o di altri elementi essenziali;

## **7. Avvertenze**

Il presente Avviso, finalizzato ad un'indagine di mercato, non costituisce proposta contrattuale e non vincola in alcun modo l'AAS n.2 che sarà libera di non procedere agli inviti alla gara a procedura negoziata o di avviare altre procedure. L'AAS n.2 si riserva di interrompere in qualsiasi momento, a suo insindacabile giudizio, la presente indagine, senza che i soggetti richiedenti possano vantare alcuna pretesa.

## **8. Privacy**

Ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. 196/2003 "Codice in materia di protezione dei dati personali" si informa che i dati forniti e raccolti in occasione del presente procedimento saranno utilizzati esclusivamente in funzione e per i fini dello stesso nel rispetto dei limiti stabiliti dalla Legge.

Gli interessati possono chiedere notizie e/o chiarimenti inerenti l'incarico, entro e non oltre 6 giorni prima della scadenza del termine per la presentazione dell'istanza, rivolgendosi alla Sig.ra Elisa Pecini Tel.0432/921512, e-mail elisa.pecini@aas2.sanita.fvg.it.

Palmanova, 18/08/2015

ALLEGATO: Modello domanda di partecipazione



Fac simile Modello 1

MANIFESTAZIONE DI INTERESSE E DOMANDA DI INVITO A PARTECIPARE ALLA GARA A PROCEDURA NEGOZIATA FINALIZZATA ALL' AFFIDAMENTO DI PRESTAZIONI DI SORVEGLIANZA SANITARIA VOLTA ALL'ASSOLVIMENTO DEGLI OBBLIGHI PREVISTI DALLA NORMATIVA VIGENTE SULLA PROTEZIONE CONTRO I RISCHI DERIVANTI DALLE RADIAZIONI IONIZZANTI, SULLA PROTEZIONE DEI LAVORATORI DAI RISCHI DI ESPOSIZIONE A CAMPI ELETTROMAGNETICI E A RADIAZIONI OTTICHE ARTIFICIALI PER LE ATTIVITA' SVOLTE E PER LE APPARECCHIATURE IN USO PRESSO L'AZIENDA PER L'ASSISTENZA SANITARIA N.2 "BASSA FRIULANA-ISONTINA" PER 24 MESI

Spett.le,  
**Azienda per l'Asistenza Sanitaria n. 2**  
**"Bassa Friulana-Isontina"**  
Sede operativa di Palmanova:  
Via Natisone, 11  
33057 Palmanova

**Oggetto:** domanda di manifestazione di interesse

Il sottoscritto..... nato a .....  
il..... in qualità di ..... della  
società ..... con sede in .....  
Via/Piazza..... n. ....con codice fiscale n. ....  
con partita IVA n. .... con iscrizione nel registro delle imprese della  
Camera di Commercio di ..... al n. ....  
e i nominativi dei titolari, soci, direttori tecnici, amministratori muniti di rappresentanza, soci  
accomandatari, sono:

1	<b>COGNOME</b>	<b>NOME</b>
LUOGO E DATA DI NASCITA		
CODICE FISCALE		
RESIDENZA		
QUALIFICA		
2	<b>COGNOME</b>	<b>NOME</b>
LUOGO E DATA DI NASCITA		
CODICE FISCALE		
RESIDENZA		
QUALIFICA		
3	<b>COGNOME</b>	<b>NOME</b>
LUOGO E DATA DI NASCITA		
CODICE FISCALE		
RESIDENZA		
QUALIFICA		

(se necessario aggiungere ulteriori caselle)

## **MANIFESTA IL PROPRIO INTERESSE E CHIEDE DI ESSERE INVITATO**

a partecipare alla gara a procedura negoziata finalizzata all' affidamento di prestazioni di sorveglianza sanitaria volta all'assolvimento degli obblighi previsti dalla normativa vigente sulla protezione contro i rischi derivanti dalle radiazioni ionizzanti, sulla protezione dei lavoratori dai rischi di esposizione a campi elettromagnetici e a radiazioni ottiche artificiali per le attività svolte e per le apparecchiature in uso presso l'Azienda per l'Assistenza Sanitaria n.2 "bassa friulana-isontina" per 24 mesi.

A tal fine ai sensi degli articoli 46 e 47 del DPR 28 dicembre 2000 n. 445, consapevole della decadenza dai benefici e delle sanzioni penali previste dagli articoli 75 e 76 del medesimo DPR 445/2000, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate o contenenti dati non rispondenti a verità,

18 mesi

### **DICHIARA**

A) **di non trovarsi** in stato di liquidazione o di fallimento e di non aver presentato domanda di concordato preventivo e che tali procedure non si sono verificate nel quinquennio antecedente la pubblicazione del presente avviso;

B) **che a proprio carico** (nel caso di società/ente/associazione a carico del legale rappresentante e amministratori muniti di rappresentanza) non sono state pronunciate condanne con sentenze passate in giudicato per i reati per i quali è prevista l'applicazione della pena accessoria dell'incapacità a contrarre con la pubblica amministrazione e l'inesistenza delle cause ostative di cui all'art. 1 della legge n. 575/1965 come modificata dalla legge n. 55/1990 (disposizioni antimafia) e s.m.i.

C) **che non sussiste** a proprio carico lo stato d'inabilitazione o interdizione e non sono in corso procedure per la dichiarazione di nessuno di tali stati;

D) **di aver preso esatta cognizione** e senza riserva alcuna delle condizioni riportate nell'avviso;

E) **il possesso** di tutti i requisiti previsti dall'art. 3 dell'avviso pubblico "Avviso esplorativo per la ricerca di manifestazioni di interesse per la gara a procedura negoziata finalizzata all' affidamento di prestazioni di sorveglianza sanitaria volta all'assolvimento degli obblighi previsti dalla normativa vigente sulla protezione contro i rischi derivanti dalle radiazioni ionizzanti, sulla protezione dei lavoratori dai rischi di esposizione a campi elettromagnetici e a radiazioni ottiche artificiali per le attività svolte e per le apparecchiature di proprietà dell'azienda per l'assistenza sanitaria n.2

"bassa friulana-isontina" per 24 mesi";

F) **di non avere subito** direttamente provvedimenti disciplinari o condanne in ambito giudiziario;

G) **di possedere** la capacità finanziaria nel sostenere i costi della proposta che sarà presentata in sede di gara;

H) **di autorizzare** l'Amministrazione ad inviare le comunicazioni per il tramite del seguente numero fax ..... e/o al seguente indirizzo di posta elettronica certificata .....

I) **di essere informato**, ai sensi e per gli effetti di cui all'articolo 13 del D.Lgs. 30.06.2003 n. 196, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.

La presente dichiarazione viene sottoscritta in data .....

FIRMA

.....

N.B. La domanda e la dichiarazione devono essere corredate da fotocopia, non autenticata, di un documento d'identità in corso di validità del sottoscrittore.

**Allegati da allegare alla presente domanda:**

- *dichiarazione di aver svolto almeno un appalto identico/analogo a quello del presente avviso - art. 3 a);*
- *elenco delle figure individuate a svolgere le attività previste nel presente avviso, corredato dai relativi curricula - art. 3 b);*
- *dichiarazione con il possesso dei requisiti di cui all'art. 38 del D.Lgs. n. 163/2006 - art. 3 c);*
- *dichiarazione in cui si attesti la disponibilità di una sede anche sul territorio del Friuli Venezia Giulia o la disponibilità all'apertura e piena operatività di nuova sede sul territorio entro 30 gg. dalla data di comunicazione dell'eventuale aggiudicazione;*
- *dichiarazione con importo complessivo del fatturato specifico per servizi identici/analoghi a quello oggetto del presente avviso - art. 5 c).*