

DETERMINA N° 0365 /Dipartimento Area Tecnico-Amministrativa/U.O.C.
Provveditorato, Economato, Gestione Logistica

Oggetto: Procedura Negoziata ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett.b) del D.lgs 50/2016, per la Fornitura n. 7 Defibrillatori per le UU.OO. del Presidio Ospedaliero "San Giovanni di Dio" di Crotona, attraverso lo strumento della Richiesta di Offerta sul Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione (MEPA). **COD.CIG. 9137308917**

In data 16 MAR. 2022, nella Sede del Dipartimento Servizi Tecnico-Amministrativi/U.O.C. Provv. Econ. e Gest. Log., sita in Crotona c/o Centro Direzionale "Il Granaio" di Via M. Nicoletta;

Vista la dichiarazione di regolarità tecnico-procedurale e legittimità dell'atto resa dal Responsabile del Procedimento designato nonché dal Dirigente Direttore f.f. U.O.C. Provveditorato, Economato, Gestione Logistica si propone al Direttore del Dipartimento l'adozione del presente atto;

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO
SERVIZI TECNICO-AMMINISTRATIVI

PREMESSO

- Che l'art. 36, comma 2 del D.lgs 50/2016 prescrive che le Stazioni Appaltanti prima dell'avvio della procedura di affidamento dei contratti pubblici decretano o determinano di contrarre, individuando gli elementi essenziali del contratto e i criteri di selezione delle offerte degli operatori economici;
- Che il Responsabile dell'U.O.S.D. Ingegneria Clinica del P.O. di Crotona, con nota prot. 52728 del 10/12/2021, inoltrava a questo Provveditorato, Economato, Gestione Logistica il parere di competenza sugli elettromedicali, Defibrillatori, in dotazione alle Unità Operative Ospedaliere di Cardiologia (3 unità), Blocco Operatorio (2 unità) e SUEM 118 (2 unità); e l'esito della relazione tecnica della ditta ALTHEA/CAI SERVICE, titolare del Servizio di Gestione e Manutenzione degli Elettromedicali di questa ASP di Crotona, dalla quale si evince che i suddetti defibrillatori risultano essere "fuori supporto tecnico" e quindi non più riparabili per assenza di parti di ricambio, non più in produzione;
- Che nella comunicazione veniva indicata la necessità di procedere per l'acquisto degli elettromedicali su riportati, attraverso procedura negoziata ex art. 36 del D.Lgs. 50/2016;
- Che nella stessa nota protocollo veniva inoltrato Capitolato Tecnico di gara, con le caratteristiche tecniche di minima per l'acquisto delle attrezzature su riportate;
- Che la suddetta richiesta è stata autorizzata dalla Direzione Generale Strategica;

PRESO ATTO

-Che il D.L. n. 52/2012, convertito nella Legge n. 94 del 06.07.2012 concernente "disposizioni urgenti per la razionalizzazione della spesa pubblica" ha introdotto l'obbligo per le Amministrazioni pubbliche di cui all'art. 1 del D.Lgs. n. 165/2001, di fare ricorso al Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione per gli acquisti di beni e servizi di importo inferiore alla soglia di rilievo comunitario;

-Che l'art. 36, comma 6 del D.lgs n. 50/2016 Codice dei Contratti pubblici prescrive che le Stazioni Appaltanti per lo svolgimento delle procedure al di sotto della soglia di rilievo comunitario possono procedere mediante il Mercato Elettronico delle Pubbliche Amministrazioni messo a disposizione dalla CONSIP S.p.A.;

-Che l'art. 328 del D.P.R. del 5 ottobre 2010 n. 207, introduce una disciplina di dettaglio per il Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione e prevede, a monte dell'acquisto da parte di un'Amministrazione, un bando ed una procedura selettiva che abilita i fornitori a presentare i propri cataloghi sulla base di valutazioni del possesso dei requisiti di moralità nonché di capacità economico-finanziaria e tecnici professionali, conformi alla normativa vigente;

-Che, pertanto, le Stazioni Appaltanti possono effettuare acquisti, sul M.E.P.A. Consip della P.A., di beni e servizi offerti da una pluralità di fornitori, scegliendo quelli che meglio rispondono alle proprie esigenze, attraverso due modalità:

- Richiesta di Offerta (RDO);
- Ordine diretto di acquisto (ODA);

-Che il ricorso al Mercato Elettronico Consip favorisce soluzioni operative immediate e consente alla P.A. di snellire le procedure di acquisizione e ridurre i tempi ed i costi di acquisto;

VERIFICATO che la CONSIP S.p.A. non ha attivato, al momento, procedure ad evidenza pubblica, per l'acquisto delle attrezzature oggetto di questa richiesta di fornitura, alle quali eventualmente aderire;

RITENUTO

-Che sussistano le condizioni tali da fare ricorso ad una Procedura telematica interamente gestita sul Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione ai sensi dell'art. 36, comma 6 del D.Lgs. 50/2016, mediante richiesta di offerta (RDO) per una spesa complessiva presumibile di €. 105.000,00, da aggiudicarsi con il criterio dell'Offerta Economicamente più Vantaggiosa ai sensi dell'art. 95, comma 2 del D.Lgs. N. 50/2016;

-di individuare ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016 Responsabile dell'U.O.S.D. Ingegneria Clinica;

-di dover approvare, con il presente atto la lettera d'invito predisposta dall'U.O.C. Provveditorato, Economato e Gestione Logistica e il Capitolato tecnico trasmesso a codesto Ufficio, dall'U.O.S.D. Ingegneria Clinica, che acclusi alla presente ne formano parte integrante;

VISTO l'art. 36 comma 2 lett. b)

VISTE le leggi in materia;

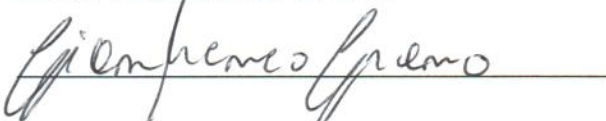
DETERMINA

Per quanto in premessa specificato e descritto, che qui si intende integralmente ripetuto e confermato:

1. PROCEDERE all'acquisto per la Fornitura di n. 07 Defibrillatori, attraverso lo strumento della Richiesta di Offerta (RDO) sul Mercato Elettronico della Pubblica Miinistrazione (MEPA), ai sensi dell'art. 36 comma 2 lett. b) del D.Lgs. 50/2016 e per un costo complessivo a base d'asta di Euro

- 105.000,00 oltre IVA, da aggiudicarsi con il criterio dell'offerta Economicamente più Vantaggiosa ai sensi dell'art. 95 comma 2 del D.Lgs. 50/2016;
2. DARE ATTO che la fornitura riportata in premessa, riguarda le Unità Operative Ospedaliere che di seguito si riportano:
 - a. UOC Cardiologia/UTIC: per l'acquisto di n. 3 Defibrillatori;
 - b. Blocco Operatorio: per l'acquisto di n. 2 Defibrillatori;
 - c. SUEM 118: per l'acquisto di n. 2 Defibrillatori (Cirò Marina, Centrale)
 3. APPROVARE la Lettera di invito ed il Capitolato Tecnico, che acclusi alla presente ne costituiscono parte integrante;
 4. DARE ATTO che la spesa presumibile di Euro 105.000,00 oltre IVA sarà impegnata al momento dell'aggiudicazione;
 5. NOMINARE Responsabile del procedimento il Responsabile dell'U.O.S.D. Ingegneria Clinica ai sensi dell'art. 31 del D.lgs 50/2016;

Il Responsabile del procedimento
Dott. Gianfranco Grano



Il Direttore dell'U.O.C. Provv. Ec. e Gest. Log.
Avv. Giuseppina Caruso



Il Direttore Dipartimento Serv. Tecnico-Amministrativi
Dott. Giuseppe Fico



=====

AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
UFFICIO AFFARI GENERALI E LEGALI

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

La presente Determina/Delibera è stata pubblicata nelle forme di legge all'Albo Pretorio dell'Azienda in data 16 MAR. 2022 con protocollo della U.O. Segreteria Generale n. 0841 e ivi rimarrà per un periodo di dieci giorni.

Il Responsabile del Procedimento

Il Direttore f.f. U.O.C.
Affari legali e Generali
Avv. Giulia Ferrante



=====

**U.O.C. PROVVEDITORATO ECONOMATO GESTIONE LOGISTICA
VIA MARIO NICOLETTA CENTRO DIREZIONALE "IL GRANAIO"
POSTA CERTIFICATA: ufficioabes@asp.crotone.it**

RDO per la fornitura di n. 7 Defibrillatori per le Unità Operative del Presidio Ospedaliero "San Giovanni di Dio" dell'ASP di Crotone.

PREZZO A BASE D'ASTA: Euro 105.000,00

COD.CIG. 9137308917

Art. 1. Oggetto

Questa Azienda Sanitaria Provinciale indice una Procedura Negoziata mediante Sistema telematico sul M.E.P.A. CONSIP della Pubblica Amministrazione per l'Acquisto di n. 7 Defibrillatori per le Unità Operative del Presidio Ospedaliero di Crotone, le cui caratteristiche tecniche sono indicate nel Capitolato Tecnico allegato alla presente, per un **importo a base d'asta di Euro 105.000,00** oltre IVA;

Art. 2 Modalità di partecipazione

La Ditta che intende partecipare alla suddetta procedura, dovrà presentare offerta in conformità alle caratteristiche riportate nel Capitolato Tecnico. Il presente bando è visibile sul profilo del Committente Azienda Sanitaria Provinciale di Crotone - Albo Pretorio - Bandi di gara, mentre la documentazione di gara richiesta dovrà essere visionata dall'operatore economico sul M.E.P.A. CONSIP della Pubblica Amministrazione. L'offerta dovrà essere intestata a: AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI CROTONE - Via Mario Nicoletta Centro Direzionale "Il Granaio" - CROTONE. Con la presentazione dell'offerta l'Impresa implicitamente accetta senza riserve o eccezioni le norme e le condizioni contenute nella presente lettera di invito. Tutta la documentazione inviata dalle imprese partecipanti alla gara resta acquisita agli atti della Stazione Appaltante e non verrà restituita neanche parzialmente alle Imprese non aggiudicatari (ad eccezione della cauzione provvisoria che verrà restituita nei termini di legge).

Art. 3 : Documentazione di gara

1. Documentazione amministrativa

Le ditte partecipanti dovranno allegare alla RDO la documentazione di seguito riportata.

Dichiarazione :

- dichiarazione indicante l'assenza delle cause di esclusione di cui all'art. 80, del D.Lgs. 50/2016;
- di accettazione, senza condizione o riserva alcuna, di tutte le norme e disposizioni contenute nella lettera di invito e relativi allegati, nonché in

- tutti gli elaborati relativi all'appalto che dovranno essere sottoscritti dal Titolare o Legale Rappresentante della ditta offerente;
- elezione di domicilio ai fini dell'appalto: numeri di recapito telefonico, PEC ove potranno essere inviate comunicazioni, ai sensi dell'art. 76 del D.lgs 50/2016.
 - di aver preso conoscenza e di aver tenuto conto nella formulazione dell'offerta delle condizioni contrattuali e di tutti gli oneri compresi quelli relativi alle disposizioni in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza ed assistenza;

Le suddette dichiarazioni devono essere soddisfatte previa sottoscrizione del modello A/1 allegato alla presente e devono essere rese e sottoscritte dal titolare o legale rappresentante, procuratore, corredate da una copia fotostatica della carta di identità del sottoscrittore ai sensi dell'art. 38, comma 3) del D.P.R. 445/2000.

Documentazione:

1. Deposito cauzionale provvisorio di cui all'art. 93 del D.lgs 50/2016, pari al 2% dell'importo a base d'asta costituita mediante fideiussione bancaria oppure fideiussione assicurativa, oppure fideiussione rilasciata da intermediari finanziari, valida per almeno centottanta giorni dalla data di presentazione dell'offerta. Per beneficiare della diminuzione della cauzione prevista al comma 7 dell'art. 93 del D.lgs 50/2016, dovrà essere prodotta in fotocopia autentica la certificazione di qualità;
2. Documentazione relativa alla dimostrazione del possesso dei requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico professionale e, precisamente dichiarazione di:
 - Aver realizzato nel corso degli ultimi tre esercizi (2019,2020,2021) un fatturato globale d'impresa non inferiore ad €. 105.000,00;
 - Aver realizzato nel corso degli ultimi tre esercizi (2019, 2020, 2021) un fatturato specifico nel settore oggetto della gara non inferiore a 105.000,00;
 - Almeno n.01 referenza bancaria o copia di una comprovata copertura assicurativa contro i rischi professionali;
 - Presentazione dell'elenco delle principali forniture prestate negli ultimi tre anni (2019, 2020, 2021) con l'indicazione degli importi, delle date e dei destinatari (pubblici o privati) delle forniture stesse, per un importo pari o superiore a Euro 105.000,00.
3. Dichiarazione con la quale la ditta si impegna a consegnare gli elettromedicali oggetto di questa procedura negoziata, entro e non oltre 20 (venti) giorni dall'ordine;
4. Patto di integrità compilato in ogni sua parte e sottoscritto dal legale rappresentante dell'impresa concorrente ovvero dai legali rappresentanti delle imprese concorrenti in caso di ATI o di consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. e) e g) del D.lgs 50/2016, come da modello allegato (**Allegato A/2**). Il Legale Rappresentante può delegare un proprio procuratore, in tal caso va trasmessa la relativa procura.
5. Ai sensi dell'art. 53, comma 16-ter, del Decreto Legislativo n. 165/2001 così come modificato dalla Legge n. 190/2012 il concorrente deve rendere apposita dichiarazione come da modello allegato (**Allegato A/3**).

2. Documentazione Tecnica

- Schede tecniche dei prodotti che si intendono fornire;
- Relazione Tecnica dettagliata del prodotto offerto, in modo da consentire ai Componenti della Commissione giudicatrice e/o al Direttore e/o Responsabile della Struttura richiedente, una compiuta valutazione che ciò che è stato offerto corrisponda a quanto richiesto nel Capitolato tecnico oppure che possa essere equivalente, ciò è altresì necessario per l'Ufficio di Ingegneria Clinica ai fini del collaudo dell'apparecchiatura.
- Apposita relazione nell'ipotesi in cui si offrano prodotti con caratteristiche equivalenti;

3. Documentazione economica

- Modello come da **allegato A/4** della presente, con l'indicazione della descrizione del prodotto offerto, nonché l'indicazione del ribasso percentuale (in cifre e lettere) sull'importo della fornitura a base di gara. Nell'offerta economica, inoltre, il costo dovrà essere comprensivo delle spese di trasporto, consegna e messa in opera, nonché manutenzione FULL RISK per un periodo di mesi 24 decorrenti dalla data del verbale positivo del collaudo dell'apparecchiatura.

Art. 4 AGGIUDICAZIONE

L'aggiudicazione avverrà ai sensi dell'art. 95, comma 2 del D.Lgs. 50/2016, a favore della ditta che avrà ottenuto il punteggio più alto nella comparazione qualità-offerta.

GRIGLIA DI VALUTAZIONE 70% (QUALITA') 30% (PREZZO):

DEFIBRILLATORE	
Requisiti qualitativi	
SOLUZIONE TECNICA GENERALE (progetto, materiali, destinazione d'uso, espandibilità monitoraggio parametri)	10
PARAMETRI DI FUNZIONAMENTO (potenze erogabili e tempi di ricarica alla massima potenza)	8
SUPPORTO ATTIVITA' CLINICA (caratteristiche funzione di pacing, cardioversione sincronizzata, NIBP, SpO2)	6
INTERFACCIA UTENTE E COMANDI (Impostazione e controllo parametri, modalità di presentazione dati, ampiezza e risoluzione display)	7
SISTEMI DI SICUREZZA E ALLARME (Impostazioni, governo e ottimizzazione)	8
CARATTERISTICHE DI ALIMENTAZIONE (Rete elettrica e batteria)	6
ALLESTIMENTO E ACCESSORI	4
CARATTERISTICHE ERGONOMICHE (Peso, dimensioni di ingombro, mobilità e manovrabilità, struttura, modalità di sanificazione, sistemi di aggancio/ritenzione)	6
Requisiti quantitativi	
Tempi massimi di ricarica alla massima potenza:	-
• TRA 6 E 10S	MAX 5
• ≤ 5s	
Autonomia della Batteria:	-
• Superiore a 3 h fino a 5 h di monitoraggio continuo	MAX 5
• Superiore a 5 h di monitoraggio continuo	

Monitoraggio ECG a:	-
• 5 derivazioni	MAX 5
• 12 derivazioni	
Totale	70

Il punteggio economico verrà attribuito all'offerta economica totale calcolata automaticamente dal Sistema applicando la formula non lineare a proporzionalità inversa interdipendente.

L'Azienda si riserva la facoltà di procedere all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, se ritenuta conveniente.

Art. 5 : Modalità e termini di consegna

L'apparecchiatura dovrà essere consegnata al Magazzino Economale del Presidio Ospedaliero di Crotone, previo accordo, ai fini del collaudo, con il Responsabile dell'U.O.S.D. Ingegneria Clinica del Presidio Ospedaliero;
La consegna dovrà essere effettuata dall'aggiudicatario con tutta prontezza entro il termine massimo di 20 giorni dalla data dell'ordinazione. La consegna per essere efficace agli effetti del contratto dovrà risultare da corrispondente ricevuta indicante qualità, ed importo della merce dopo che sia stata collaudata e dunque accettata.

Art. 6 : Fatturazione e pagamenti – Obblighi art. 3 L. 136/2010

Il pagamento avverrà, previo riscontro dell'Ufficio competente, entro sessanta giorni dalla data di ricezione della fattura che dovrà, come per legge, essere trasmessa in formato elettronico al seguente codice univoco: **ACIZEO**.

La Ditta aggiudicatrice si obbliga ad adempiere a quanto disposto dall'art. 3 della legge n. 136/2010 "Tracciabilità flussi finanziari", mediante apertura di conto corrente bancario o postale, dedicato ai movimenti finanziari relativi alle commesse pubbliche, ovvero con altri strumenti di pagamento idonei a consentire la tracciabilità delle operazioni, comunicando alla Amministrazione, ai sensi del suddetto articolo, comma 7, gli estremi identificativi del conto corrente dedicato entro sette giorni dalla sua accensione, nonché, nello stesso termine, le generalità ed il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di esso. Il mancato adempimento di tutto quanto previsto dalla richiamata norma comporterà la risoluzione di diritto del contratto stipulato, ai sensi dell'art. 1456 del C.C., senza necessità di costituzione in mora.

Il Responsabile del procedimento
Ing. Ivan Solano

Per accettazione – La Ditta

timbro e firma del Legale Rappresentante



Dipartimento Tutela della Salute
e Politiche Sanitarie

AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
CROTONE



REGIONE CALABRIA

**U.O.C. PROVVEDITORATO ECONOMATO GESTIONE LOGISTICA
VIA MARIO NICOLETTA CENTRO DIREZIONALE "IL GRANAIO"**

**CAPITOLATO TECNICO GARA PER LA FORNITURA DI NR. 07 DEFIBRILLATORI
PER LE UU.OO. DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI CROTONE**

**Base Asta: Euro 105.000,00
COD.CIG. 9137308917**

CAPITOLATO TECNICO

DEFIBRILLATORE

Descrizione come
proposto da
classificazione CND:

Descrizione come proposto da classificazione CND:
Permette di ripristinare la normale attività cardiaca
mediante scariche elettriche, applicate al torace del
paziente, aventi durata ed intensità determinate. Codice

Codice CND:

Z12030502

Defibrillatore semiautomatico / manuale, così configurato:

Requisiti minimi

- Impiego previsto su pazienti adulti e pediatrici;
- Funzionamento in modalità semiautomatica e manuale;
- Forma d'onda della scarica di defibrillazione di tipo bifasico con soluzioni tecniche atte a minimizzare l'energia e limitare i rischi di danneggiamento del tessuto cardiaco del paziente;
- Energia erogabile almeno fino a 200J;
- Tempi massimi di ricarica alla massima potenza contenuti (al massimo 10 s);
- Dotato di protocolli di erogazione automatica della scarica di defibrillazione in linea con le attuali linee guida di rianimazione internazionali;
- Funzioni di monitoraggio con indicazione parametro, visualizzazione andamento grafico e valori, limiti di allarme correnti, relativamente a ECG a 3 derivazioni con possibilità di prelievo sia da piastre che da cavi paziente;
- Dotato di sistema di cardiostimolazione esterna - pacing non invasivo con frequenza e corrente di stimolazione regolabili;

- Dotato di capacità di sincronizzazione con il segnale ECG (cardioversione sincronizzata);
- Dotato di modulo per la rilevazione della pressione non invasiva NIBP;
- Dotato di Modulo per la rilevazione della SpO2;
- Dotato di ampio display ad alta definizione a colori per la visualizzazione almeno dei parametri monitorati, dell'energia di scarica, dello stato della batteria, ecc.. e grafica di presentazione e caratteristiche tecniche tali da facilitare la visione anche in condizioni di emergenza;
- Caratterizzato da interfaccia utente semplice e intuitiva selezione che garantisca immediatezza nelle operazioni di selezione ed impostazione delle modalità di lavoro;
- Dotato di sistema di registrazione con stampante integrata capace di rilevare gli eventi critici con annotazioni delle caratteristiche di rilievo (es. data, energia selezionata, superamento allarmi);
- Memorizzazione interna dati ed eventi;
- Dotato di autotest diagnostico periodico;
- Dotato di adeguati sistemi di segnalazione acustica e/o visiva con messaggi in lingua italiana almeno per l'attività di carica delle piastre, per il livello di carica della batteria, per lo stato e la connessione degli elettrodi;
- Alimentazione a rete e tramite batterie di tipo ricaricabili durevoli nel tempo, con ampia autonomia di funzionamento e tempo di ricarica molto contenuto;
- Autonomia di funzionamento delle batterie in grado di assicurare almeno 3 h di monitoraggio;
- Sistema dotato di supporto rigido – montabile su carrello;
- Fornito con congrua dotazione iniziale e, almeno, di:
 - Piastre riutilizzabili con comandi integrati per paziente adulto e pediatrico esterne;
 - Cavo ed elettrodi ECG;
 - Cavo sensore SpO2;
 - Bracciale NIBP (adulti);
- Possibilità di utilizzo anche con piastre monouso;
- Dimensioni e peso contenuti;
- Parti oggetto di manutenzione periodica e pulizia facilmente accessibili;
- Facilità ed ergonomia d'uso con particolare riguardo alle operazioni di pulizia e sanificazione di tutte le parti;
- Completa di ogni accessorio necessario per il normale e corretto utilizzo (cavi, sensori, elettrodi, ecc.);
- Garanzia full risk di almeno 24 mesi, comprensiva di manutenzione periodica come da manuale d'uso e verifiche elettriche;
- Marcatura CE ai sensi della direttiva 93/42/CE e successivi emendamenti, con

indicato l'eventuale numero identificativo dell'organismo certificato che l'ha rilasciata;

GRIGLIA DI VALUTAZIONE

DEFIBRILLATORE	
Requisiti qualitativi	
SOLUZIONE TECNICA GENERALE (progetto, materiali, destinazione d'uso, espandibilità monitoraggio parametri)	10
PARAMETRI DI FUNZIONAMENTO (potenze erogabili e tempi di ricarica alla massima potenza)	8
SUPPORTO ATTIVITA' CLINICA (caratteristiche funzione di pacing, cardioversione sincronizzata, NIBP, SpO2)	6
INTERFACCIA UTENTE E COMANDI (Impostazione e controllo parametri, modalità di presentazione dati, ampiezza e risoluzione display)	7
SISTEMI DI SICUREZZA E ALLARME (Impostazioni, governo e ottimizzazione)	8
CARATTERISTICHE DI ALIMENTAZIONE (Rete elettrica e batteria)	6
ALLESTIMENTO E ACCESSORI	4
CARATTERISTICHE ERGONOMICHE (Peso, dimensioni di ingombro, mobilità e manovrabilità, struttura, modalità di sanificazione, sistemi di aggancio/ritenzione)	6
Requisiti quantitativi	
Tempi massimi di ricarica alla massima potenza:	-
<ul style="list-style-type: none"> • TRA 6 E 10S 	MAX 5
<ul style="list-style-type: none"> • ≤ 5s 	
Autonomia della Batteria:	-
<ul style="list-style-type: none"> • Superiore a 3 h fino a 5 h di monitoraggio continuo 	MAX 5
<ul style="list-style-type: none"> • Superiore a 5 h di monitoraggio continuo 	
Monitoraggio ECG a:	-
<ul style="list-style-type: none"> • 5 derivazioni 	MAX 5
<ul style="list-style-type: none"> • 12 derivazioni 	
Totale	70

FIRMA E TIMBRO PER ACCETTAZIONE

IL LEGALE RAPPRESENTANTE