



FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

REGISTRO: Protocollo generale

NUMERO: 0087981

DATA: 01/10/2014 13:21

OGGETTO: PROCEDURA APERTA N. 170/2014 PER FORNITURA TRIENNALE, IN LOTTI SEPARATI, DI CIRCUITI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE E DISPOSITIVI VARI PER ASSISTENZA RESPIRATORIA, PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE DELL'AREA VASTA EMILIA CENTRALE IMPORTO massimo annuo € 1.853.177,674 , Iva esclusa IMPORTO massimo triennale € 5.559.533,022, Iva esclusa

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Rosanna Campa

DATI DI FASCICOLAZIONE:

- [1974/2014]UBS Procedura aperta 170/2014 per la fornitura triennale, in lotti separati, di circuiti per anestesia e rianimazione e dispositivi vari per assistenza respiratoria, per le esigenze di tutte le Aziende Sanitarie dell'Area Vasta Emilia Centrale

CLASSIFICAZIONI:

- [05-01-01] Beni sanitari

DOCUMENTI:

File	Hash
PG0087981_2014_Lettera_firmata:	3524EA6AD2ECECAA53F40F30508393C00C3D9B20849BE0D38BA2A339F09DE72
PG0087981_2014_Allegato1:	660C8B11FBB09C7D653B17E60563B06D2B04A8FD6F70619C8097074A10513721
PG0087981_2014_Allegato2:	C290C722D4F951E6E101129505E169714BD4F263D4A0B369347398A591AC6150



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'Azienda USL di Bologna secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art 3 c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.



Uoc Servizio Acquisti Metropolitan

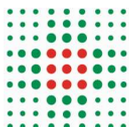
Ditte varie
Loro sedi

OGGETTO: PROCEDURA APERTA N. 170/2014 PER FORNITURA TRIENNALE, IN LOTTI SEPARATI, DI CIRCUITI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE E DISPOSITIVI VARI PER ASSISTENZA RESPIRATORIA, PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE DELL'AREA VASTA EMILIA CENTRALE IMPORTO massimo annuo € 1.853.177,674 , Iva esclusa IMPORTO massimo triennale € 5.559.533,022, Iva esclusa

Con la presente si invia la documentazione relativa alla gara in oggetto.

Firmato digitalmente da:
Rosanna Campa

Responsabile procedimento:
Rosanna Campa



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA
Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna

Istituto delle Scienze Neurologiche
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti Metropolitan
Settore Beni Sanitari

Organizzazione con Sistema di
Gestione Certificato da KIWA
CERMET secondo la norma
UNI EN ISO 9001: 2008

Il direttore

Codice di Identificazione gara (CIG): n. vari

All.ti:

1. Dichiarazione e scheda offerta
2. Scheda fornitore
3. Scheda informativa dispositivo
4. Riepilogo informazioni tecniche

Lettera d'invito

PROCEDURA APERTA N. 170/2014 PER FORNITURA TRIENNALE, IN LOTTI SEPARATI, DI CIRCUITI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE E DISPOSITIVI VARI PER ASSISTENZA RESPIRATORIA, PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE DELL'AREA VASTA EMILIA CENTRALE

IMPORTO massimo annuo € 1.853.177,674 , Iva esclusa
IMPORTO massimo triennale € 5.559.533,022, Iva esclusa

Premessa

Con riferimento al bando di gara inviato in data 30/09/2014 all'Ufficio Pubblicazioni Ufficiali della U.E., questa Azienda USL, con provvedimento n. 1843 del 26/09/2014, esecutivo ai sensi di legge, ha indetto la seguente procedura aperta da esperire con le modalità di cui al D.Lgs. 163/06 (Codice degli appalti) per l'assegnazione di quanto in oggetto.

La presente lettera d'invito contiene le modalità di partecipazione e di ammissione alla gara, di compilazione e presentazione dell'offerta, ed i documenti da presentare a corredo della stessa, le procedure di aggiudicazione dell'appalto.

Le eventuali richieste di chiarimenti od osservazioni che la Ditta partecipante ritenga di presentare in merito alla presente gara, dovranno pervenire in forma scritta via fax o posta elettronica, al Servizio Acquisti Metropolitan, Via Gramsci 12 – Bologna (fax 051 6079989, e-mail servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it, entro 10 giorni dalla scadenza del termine per la presentazione delle offerte, per consentire alla scrivente Amministrazione di acquisire gli elementi necessari e di fornire agli interessati chiarimenti e comunicazioni, nel rispetto dei termini previsti dall'art. 71 comma 2 del Codice degli Appalti, esclusivamente mediante pubblicazione sul sito dell'AUSL di Bologna – sezione Informazioni per operatori economici e gare d'appalto – Bandi ed avvisi di gara.

U.O. Acquisti – Settore Beni Sanitari
Via Gramsci, 12 - 40121 Bologna
Tel. +39.051.6079542 fax +39.051.6079989
Catia.perdisa@ausl.bologna.it

Azienda USL di Bologna
Sede Legale: Via Castiglione, 29 - 40124 Bologna
Tel. +39.051.6225111 fax +39.051.6584923
Codice fiscale e Partita Iva 02406911202



Modalità di partecipazione alla gara

I partecipanti alla gara in oggetto dovranno inviare un plico, adeguatamente sigillato e controfirmato sui lembi di chiusura, riportante all'esterno l'oggetto della gara e la ragione sociale dell'impresa (o di tutte le imprese in caso di RTI o Consorzi ordinari non ancora formalmente costituiti) contenente l'offerta economica e tutte le altre documentazioni richieste, al seguente indirizzo:

**Azienda USL di Bologna – Servizio Acquisti Metropolitan
Via Gramsci n.12 – 40121 Bologna**

Detto plico dovrà pervenire, **pena l'esclusione**, entro e non oltre il termine perentorio delle ore **12.00 del giorno 14/11/2014.**

Oltre al sopradetto termine non è valida alcuna offerta, anche se sostitutiva o aggiuntiva a quella precedente. Inoltre l'offerta presentata non può essere ritirata.

E' ammessa offerta successiva purché entro il termine di scadenza; quest'ultima offerta sostituirà la precedente.

Non sono ammesse offerte condizionate

Non saranno oggetto di valutazione eventuali offerte alternative.

La ditta concorrente potrà limitare l'offerta anche ad un solo lotto purché completo.

Questa Azienda declina ogni responsabilità in ordine a disguidi postali o di altra natura che impediscano il recapito del plico entro il termine predetto.

Il plico, sigillato come sopra indicato, recante a margine la seguente dicitura:

“OFFERTA RELATIVA ALLA PROCEDURA APERTA N. 170/2014 PER FORNITURA TRIENNALE, IN LOTTI SEPARATI, DI CIRCUITI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE E DISPOSITIVI VARI PER ASSISTENZA RESPIRATORIA, PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE DELL'AREA VASTA EMILIA CENTRALE” nonché il nominativo della ditta mittente e l'indirizzo del destinatario, dovrà contenere:

- **BUSTA A** - Offerta economica
- **BUSTA B** - Documentazione amministrativa
- **BUSTA C** - Documentazione tecnica

predisposti secondo le norme ed indicazioni che seguono:

BUSTA A)

Busta adeguatamente sigillata, a pena di esclusione dalla gara, controfirmata sui lembi di chiusura, portante esternamente la seguente dicitura “OFFERTA ECONOMICA RELATIVA PROCEDURA APERTA N. 170/2014 PER FORNITURA TRIENNALE, IN LOTTI SEPARATI, DI CIRCUITI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE E DISPOSITIVI VARI PER ASSISTENZA RESPIRATORIA, PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE DELL'AREA VASTA EMILIA CENTRALE”

Nella busta dovrà essere inserito l'ultimo listino prezzi ufficiale su supporto informatico (CD).

L'offerta impegnerà la Ditta ai fini dell'assegnazione per una durata di 240 giorni a decorrere dal termine fissato per la presentazione della stessa

L'offerta economica, formulata in lingua italiana utilizzando i modelli allegati (**All.to n. 1 e 1bis da ritenersi un unico documento**), opportunamente bollati, dovranno contenere l'indicazione della ragione sociale o del nominativo dell'offerente, nonché del domicilio legale e dovranno essere sottoscritti, con firma leggibile e per esteso, dal Legale rappresentante della Ditta o da persona abilitata ad impegnare l'offerente.



Il bollo sull'offerta dovrà essere assolto secondo quanto previsto dall'art.2, della PARTE I, dell'Allegato A - TARIFFA, del DPR 26 ottobre 1972, n.642 "Disciplina dell'imposta di bollo".

L'offerta dovrà indicare chiaramente la percentuale di sconto a cui l'Ente farà riferimento per acquisto di prodotti non compresi in gara (vedi art.4 del capitolato speciale di gara).

Nel caso di:

- ✓ Raggruppamento temporaneo d'Imprese e di Consorzio ordinario di concorrenti non ancora costituiti, l'offerta dovrà essere firmata da tutti i Legali Rappresentanti delle Ditte raggruppate o consorziate;
- ✓ Raggruppamento temporaneo d'Imprese e di Consorzio ordinario di concorrenti costituiti, l'offerta dovrà essere firmata dal Legale Rappresentante mandatario o del Consorzio costituito;
- ✓ Altri tipi di Consorzio, l'offerta dovrà essere firmata dallo stesso consorzio

L'Azienda USL non accetterà offerte con un numero di decimali superiore a quattro.

Tale offerta dovrà essere indicata sia in cifre che in lettere; in caso di discordanza fra il prezzo indicato in cifre e quello in lettere, sarà ritenuta valida l'offerta più vantaggiosa per l'Amministrazione.

La Ditta è tenuta a precisare nell'offerta l'aliquota IVA a cui è assoggettata la fornitura oggetto della presente procedura.

Oltre al prezzo, l'Azienda U.S.L. corrisponderà l'IVA, se ed in quanto dovuta.

Il Committente, valutate le attività oggetto dell'appalto, come previsto dall'art 26 c3-bis del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i., precisa che NON elabora il DUVRI in quanto non richiesto per mere forniture di materiali.

Nella busta non dovrà essere inserito altro documento oltre all'offerta ed al listino prezzi su supporto informatico.

BUSTA B)

busta, ugualmente sigillata, riportante la dicitura **"CONTIENE DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA"**, contenente la seguente documentazione:

1. Capitolato Speciale, sottoscritto in calce e in ogni pagina, dal Legale Rappresentante della Ditta offerente o da persona avente i poteri di impegnare la Ditta in possesso di Procura, per accettazione di tutte le norme previste;
2. Dichiarazione, debitamente sottoscritta dal Legale Rappresentante della Ditta offerente o da persona avente i poteri di impegnare la Ditta in possesso di Procura, di accettazione di tutte le norme previste dalla presente lettera d'invito e degli eventuali allegati al capitolato speciale;
3. Dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà ai sensi del D.P.R. 445/2000, relativa all'iscrizione alla C.C.I.A.A., o analogo registro Professionale dello Stato o per i residenti in altri Stati membri, in uno dei registri professionali o commerciali indicati all'Allegato XI C) del D.Lgs.163/2006. Tale dichiarazione dovrà contenere tutte le informazioni previste dal certificato suddetto quali: iscrizioni, ragione sociale e forma giuridica, codice fiscale, sede legale, capitale sociale, durata ed oggetto della società, titolari di cariche o qualifiche, con particolare riferimento ai titolari di potere di rappresentanza nei confronti di Pubbliche Amministrazioni relativamente all'attività contrattuale (pertanto sia il Presidente del C.d.A sia l'Amministratore Delegato sia il Direttore Generale sia il Direttore Tecnico se presente sia il



Procuratore ad negotia), attività dell'impresa e suo inizio, notizie circa lo stato della società (fallimento, liquidazione amministrativa coatta, ammissione in concordato o amministrazione controllata) ecc.;

4. Dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà ai sensi del D.P.R. 445/2000, sottoscritta dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri in possesso di Procura, che attesti che la Ditta:

- non si trova in alcuna delle situazioni di cui all'art. 38, comma 1, lettere a), d), e), f), h), i), m) e m-bis) del D.lgs n.163/06;
- non si trova nella situazione di cui all'art. 38, comma 1, lettera g) del D.lgs n.163/06. Qualora la Ditta si sia avvalsa di ricorsi giurisdizionali o amministrativi avverso atti di accertamento del debito o abbia usufruito di condono fiscale o previdenziale o, infine, abbia ottenuto una rateizzazione o riduzione del debito, dovrà dimostrare di avere beneficiato di tali misure o di avere proposto i predetti ricorsi affinché sussista il requisito della regolarità fiscale;
- si trova nella seguente situazione relativamente ai soggetti (nome, cognome) titolari di cariche nell'ultimo anno(la ditta deve specificare quale)..... di cui all'art.38, comma1, lett. c) 2 capoverso del D.lgs n.163/06;
- è in regola con le disposizioni previste dalla L.68/99, che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili (art.38, comma1, lett.l del D.lgs n.163/06)

ovvero

non è soggetta alla Legge 12/03/1999 n. 68 in quanto:

- ha alle proprie dipendenze un numero di lavoratori dipendenti inferiore alle 15 unità

ovvero

- occupa da 15 a 35 dipendenti senza avere effettuato nuove assunzioni dopo il 18 gennaio 2000;

5. Dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà, ai sensi del DPR 445/00, con cui la ditta dichiara, alternativamente, una delle seguenti situazioni:

- di non trovarsi in alcuna delle situazione di controllo di cui all'art.2359 del codice civile rispetto ad alcun soggetto e di avere formulato l'offerta autonomamente;

ovvero

- di non essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente, in una delle situazioni di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile, e di avere formulato l'offerta autonomamente;

ovvero

- di essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente, in una delle situazioni di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile, e di avere formulato l'offerta autonomamente;

I concorrenti per i quali si accerta che le relative offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale, sulla base di univoci elementi, sono esclusi dalla gara. La verifica e l'eventuale esclusione sono disposte dopo l'apertura delle buste contenenti l'offerta economica.

6. Dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà ai sensi del D.P.R. 445/2000, sottoscritta dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri in possesso di Procura, che attesti quanto previsto all'art.38 comma 1, lett. b), c) 1 capoverso e lett. m- ter) del D.lgs. n.163/06, da rilasciare per il soggetto stesso firmatario della dichiarazione e per i soggetti sotto individuati, analiticamente indicati come segue:

titolare dell'impresa, se trattasi di ditta individuale; tutti i soci, se trattasi di società in nome collettivo; tutti i soci accomandatari, se trattasi di società in accomandita semplice; tutti gli



amministratori muniti di poteri di rappresentanza o il socio unico persona fisica, ovvero il socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci, se trattasi di altro tipo di società.

I procuratori "ad negotia", come da Adunanza Plenaria del Consiglio di Stato, sentenza 16 ottobre 2013, n.23, qualora i loro poteri siano dotati di tale ampiezza gestoria e di rappresentanza da renderli assimilabili alla figura di amministratori di fatto della società. In tutti i casi sopraelencati **anche** i Direttori Tecnici.

Nominativo	qualifica	data e luogo di nascita	codice fiscale

La dichiarazione sostitutiva di notorietà di cui al paragrafo precedente dovrà essere rilasciata seguendo le modalità, le forme e i contenuti previsti dall'allegato A. Il soggetto dichiarante dovrà **dichiarare di essere a conoscenza di quanto** riportato per gli altri soggetti e assumersene le relative responsabilità.

Qualora il Legale Rappresentante della Ditta o la persona avente i poteri di impegnarla, non intenda dichiarare le condizioni di cui al punto 6) come meglio specificate nell'allegato A), anche per gli altri soggetti tenuti alla dichiarazione, potrà avvalersi dell'allegato B), che dovrà essere, in questo caso, compilato personalmente dai soggetti indicati nello stesso.

7. Indicazione ai fini della richiesta del DURC dei seguenti dati:
posizioni nei registri INPS e INAIL:
n. iscrizione INPS _____ sede di _____
n. iscrizione INAIL _____ sede di _____)
numero addetti dell'impresa
settore di appartenenza del C.C.N.L. applicato;
8. A pena di esclusione dalla gara, garanzia a corredo dell'offerta in ragione del 2% dell'importo presunto della gara come sottoriportato:

lotto	IMPORTO TRIENNALE PRESUNTO IVA ESCLUSA	Importo fideiussione provvisoria 2%	Importo fideiussione provvisoria ridotto ai sensi art. 75 Comma 7 D.LGS. 163/2006
1	252.734,48	5.054,69	2.527,34
2	9.569,70	191,39	95,70
3	33.060,00	661,20	330,60
4	11.475,00	229,50	114,75
5	1.368,00	27,36	13,68
6	32.689,80	653,80	326,90
7	43.440,00	868,80	434,40
8	9.360,00	187,20	93,60



9	143.040,00	2.860,80	1.430,40
10	1.638,00	32,76	16,38
11	69.327,00	1.386,54	693,27
12	20.872,50	417,45	208,73
13	118.650,60	2.373,01	1.186,51
14	64.233,72	1.284,67	642,34
15	101.250,00	2.025,00	1.012,50
16	72.924,00	1.458,48	729,24
17	39.000,00	780,00	390,00
18	25.272,00	505,44	252,72
19	870.375,00	17.407,50	8.703,75
20	30.845,16	616,90	308,45
21	405,00	8,10	4,05
22	43.197,60	863,95	431,98
23	81.813,60	1.636,27	818,14
24	532.665,00	10.653,30	5.326,65
25	35.295,00	705,90	352,95
26	322.980,00	6.459,60	3.229,80
27	159.294,00	3.185,88	1.592,94
28	224.395,50	4.487,91	2.243,96
29	131.697,90	2.633,96	1.316,98
30	21.651,53	433,03	216,52
31	145.629,00	2.912,58	1.456,29
32	75.702,00	1.514,04	757,02
33	155.659,39	3.113,19	1.556,59
34	11.220,93	224,42	112,21
35	4.222,80	84,46	42,23
36	45.870,00	917,40	458,70
37	45.360,00	907,20	453,60
38	177.096,93	3.541,94	1.770,97
39	28.200,00	564,00	282,00



40	16.906,80	338,14	169,07
41	191.673,75	3.833,48	1.916,74
42	10.470,00	209,40	104,70
43	25.642,50	512,85	256,43
44	196.071,12	3.921,42	1.960,71
45	49.188,72	983,77	491,89
46	20.340,00	406,80	203,40
47	9.000,00	180,00	90,00
48	90.909,00	1.818,18	909,09
49	97.200,00	1.944,00	972,00
50	44.040,00	880,80	440,40
51	117.000,00	2.340,00	1.170,00
52	156.000,00	3.120,00	1.560,00
53	28.800,00	576,00	288,00
54	11.040,00	220,80	110,40
55	10.560,00	211,20	105,60
56	24.000,00	480,00	240,00
57	36.000,00	720,00	360,00
58	45.825,00	916,50	458,25
59	50.625,00	1.012,50	506,25
60	62.775,00	1.255,50	627,75
61	39.690,00	793,80	396,90
62	21.465,00	429,30	214,65

Per le ditte che intendono presentare offerta per più lotti, l'importo della garanzia dovrà risultare dalla somma degli importi riportati a fianco dei lotti di interesse.

Per le modalità di costituzione della garanzia e per ogni altro aspetto, si applicano le disposizioni di cui all'articolo 75 del Codice degli Appalti.

In particolare si precisa:

- che l'importo della garanzia può essere ridotto del 50%, qualora la ditta sia in possesso, ai sensi dell'articolo 75-comma 7° del Codice degli Appalti, della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. Per fruire di tale beneficio, la Ditta segnala, in sede di offerta, il possesso del requisito, e lo documenta nei modi prescritti dalle norme vigenti.
- che la garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2



- del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta dell'Azienda USL;
- che la garanzia deve riportare l'oggetto della gara e avere validità per almeno 240 giorni dalla data di scadenza di presentazione dell'offerta ed essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia, su richiesta della stazione appaltante, nel caso in cui, al momento della sua scadenza, non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione;
 - che non comporta immediata esclusione la presentazione di una garanzia di importo inferiore a quello dovuto;
 - la cauzione provvisoria, ai sensi del D.L. 24/06/2014 n. 90 convertito con modificazioni dalla L. n.114 del 11/08/2014, è a garanzia della mancanza, incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e delle dichiarazioni, anche di soggetti terzi, che devono essere prodotti dai concorrenti partecipanti alla presente gara;
9. Dichiarazione del fideiussore con la quale si impegna a rilasciare la garanzia fidejussoria per l'esecuzione del contratto qualora l'offerente risultasse aggiudicatario (art.75 comma 8);
10. Dichiarazione relativa alle parti della fornitura che si intende subappaltare nei termini di cui all'art.118 comma 2 punto 1) e di valore comunque non superiore al 30% dell'importo complessivo;
11. A pena di di esclusione dalla gara, pagamento del contributo di cui all'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, mediante versamenti degli importi sotto indicati effettuati seguendo le istruzioni operative di cui all'avviso pubblico dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture, in vigore dal 01/01/2011, presenti sul sito www.avcp.it, avendo cura di riportare i corrispondenti codici identificativi (CIG):

lotto	IMPORTO TRIENNALE PRESUNTO IVA ESCLUSA	CIG	IMPORTO IN € PER CONTRIBUTI DA VERSARE ALL'AUTORITA' PER LOTTI SUPERIORI A € 150.000
1	252.734,48	5929082140	20,00
2	9.569,70	5929116D4B	non dovuto
3	33.060,00	59291243E8	non dovuto
4	11.475,00	5929129807	non dovuto
5	1.368,00	59291411F0	non dovuto
6	32.689,80	59291487B5	non dovuto
7	43.440,00	592915095B	non dovuto
8	9.360,00	5929153BD4	non dovuto
9	143.040,00	5929174D28	non dovuto
10	1.638,00	59291812F2	non dovuto
11	69.327,00	59291888B7	non dovuto



12	20.872,50	5929193CD6	non dovuto
13	118.650,60	5929203519	non dovuto
14	64.233,72	5929211BB1	non dovuto
15	101.250,00	592922359A	non dovuto
16	72.924,00	5929231C32	non dovuto
17	39.000,00	5929234EAB	non dovuto
18	25.272,00	59292381FC	non dovuto
19	870.375,00	592924361B	80,00
20	30.845,16	5929250BE0	non dovuto
21	405,00	5929255004	non dovuto
22	43.197,60	592926369C	non dovuto
23	81.813,60	5929299452	non dovuto
24	532.665,00	5929307AEA	70,00
25	35.295,00	59293194D3	non dovuto
26	322.980,00	5929328C3E	35,00
27	159.294,00	5929335208	20,00
28	224.395,50	59293416FA	20,00
29	131.697,90	5929350E65	non dovuto
30	21.651,53	59293530E3	non dovuto
31	145.629,00	5929358502	non dovuto
32	75.702,00	5929369E13	non dovuto
33	155.659,39	5929380729	20,00
34	11.220,93	5929385B48	non dovuto
35	4.222,80	59293931E5	non dovuto
36	45.870,00	59293996D7	non dovuto
37	45.360,00	5929408E42	non dovuto
38	177.096,93	5929414339	20,00
39	28.200,00	59294218FE	non dovuto
40	16.906,80	5929427DF0	non dovuto
41	191.673,75	592943006E	20,00
42	10.470,00	59294397D9	non dovuto



43	25.642,50	5929445CCB	non dovuto
44	196.071,12	5929448F44	20,00
45	49.188,72	592945443B	non dovuto
46	20.340,00	592945985A	non dovuto
47	9.000,00	5929461A00	non dovuto
48	90.909,00	592946909D	non dovuto
49	97.200,00	5929501B02	non dovuto
50	44.040,00	5929511345	non dovuto
51	117.000,00	59295145BE	non dovuto
52	156.000,00	5929516764	20,00
53	28.800,00	5929526FA2	non dovuto
54	11.040,00	59295302F3	non dovuto
55	10.560,00	592953356C	non dovuto
56	24.000,00	5929542CD7	non dovuto
57	36.000,00	59295492A1	non dovuto
58	45.825,00	5929551447	non dovuto
59	50.625,00	5929557939	non dovuto
60	62.775,00	5929562D58	non dovuto
61	39.690,00	592956717C	non dovuto
62	21.465,00	5929574741	non dovuto

A comprova dell'avvenuto pagamento, l'offerente deve allegare all'interno della busta contenente la documentazione amministrativa, la ricevuta in originale del versamento ovvero fotocopia dello stesso corredata da dichiarazione di autenticità e copia di un documento di identità in corso di validità;

12. Dichiarazione a firma del Legale Rappresentante con la quale il concorrente dichiara che la propria offerta tiene conto di tutti gli oneri, obblighi e prescrizioni previsti nei documenti di gara;

13. Indicazione della sede legale _____

e sede amministrativa (se diversa) _____

P.IVA _____ CODICE FISCALE _____

N. tel. Ufficio gare _____ N. fax Ufficio gare _____

Indirizzo di posta elettronica certificata (PEC) _____



Indicazione obbligatoria dell'indirizzo di posta elettronica certificata e del numero di fax, a cui l'Ente Appaltante è autorizzato a inviare la documentazione di gara e le comunicazioni di cui all'articolo 79 del D.lgs 163/06:

e-mail _____

fax _____

14. Dichiarazione motivata e comprovata, resa ai sensi del DPR 445/00, con cui la ditta indica le parti/capoversi/paragrafi/pagine rese nell'ambito dell'offerta che costituiscono segreti tecnici o commerciali, da sottrarre al diritto d'accesso degli aventi diritto. In assenza di dichiarazione si ritiene consentito l'accesso a tutta la documentazione;
15. Dichiarazione che la Ditta ha preso visione del fascicolo informativo sui rischi specifici delle Aziende Sanitarie di cui alla presente procedura di gara; quello dell'AUSL di Bologna, è pubblicato sul sito www.ausl.bologna.it/ sezione informazioni per operatori economici e gare d'appalto – documentazione
16. Dichiarazione di aver preso visione del codice di comportamento aziendale adottato con deliberazione del Direttore Generale n.7 del 31 gennaio 2014, pubblicato sul profilo di committente dell'Azienda USL di Bologna, al seguente percorso: <http://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/ac/corruzione/>;
17. Copia del PassOE, da reperire sul sito dell'AVCP (<https://ww2.avcp.it/idp-sig/>) indicando il codice CIG relativo ai lotti per cui le ditte intendono presentare offerta.

In caso di Raggruppamenti di Impresa o Consorzi

In caso di Raggruppamento Temporaneo d'Imprese o Consorzio ordinario di concorrenti non ancora costituito, la documentazione di cui ai punti 1, 2, 10, 12, 14, 15, 16 dovrà essere firmata dai Legali Rappresentanti di tutte le ditte raggruppate o consorziate.

In caso di RTI o Consorzio ordinario di concorrenti già costituito, la documentazione di cui ai punti 1, 2, 10, 12, 14, 15, 16 dovrà essere firmata dal legale rappresentante mandatario o del Consorzio costituito.

In caso di altro tipo di Consorzio, la documentazione di cui ai punti 1, 2, 10, 12, 14, 15, 16 dovrà essere firmata dal Legale Rappresentante.

In caso di Raggruppamento Temporaneo d'Imprese o Consorzio ordinario di concorrenti non ancora costituito o già costituito, la dichiarazione di cui al punto 5 dovrà essere resa da tutte le società.

In caso di altro tipo di Consorzio la dichiarazione di cui al punto 5 dovrà essere presentata dal Consorzio e da ogni singola impresa esecutrice.

La documentazione richiesta ai punti 3, 4, 6, 7 dovrà essere presentato da ogni singola ditta facente parte del RTI o Consorzio ordinario di concorrenti costituiti o non ancora costituiti.

Negli altri tipi di Consorzio la documentazione richiesta ai punti 3, 4, 6, 7 dovrà essere presentata dal Consorzio e da ogni singola impresa esecutrice.

La documentazione di cui ai punti 11, 17 dovrà essere presentata dalla ditta indicata quale capogruppo del RTI o Consorzio ordinario di concorrenti.

Negli altri tipi di Consorzio la documentazione di cui ai punti 11, 17 dovrà essere presentata dal Consorzio stesso.

Inoltre:

- In caso di RTI costituendo o consorzio ordinario costituendo dovrà essere costituita una sola garanzia a corredo dell'offerta, e dovrà essere intestata a tutte le associate o consorziate, individualmente responsabili degli impegni assunti e delle dichiarazioni rese



per la partecipazione alla gara. La garanzia dovrà, inoltre, essere sottoscritta da tutte le associate o consorziate;

In caso di RTI la riduzione del 50% dell'importo della garanzia, come previsto al comma 7, dell'art.75, del Codice Appalti, può avvenire secondo le seguenti regole:

- in caso di raggruppamenti di tipo verticale: possono beneficiare della riduzione pro quota del 50% della garanzia, gli operatori economici in possesso della certificazione di qualità;
 - in caso di raggruppamenti di tipo orizzontale: possono beneficiare della riduzione del 50% della garanzia, tutti gli operatori economici, solo se tutti contemporaneamente possiedono la certificazione di qualità;
- Per i raggruppamenti di impresa o i consorzi ordinari di concorrenti non ancora costituiti al momento della presentazione dell'offerta: impegno, sottoscritto da tutte le imprese raggruppate o consorziate, che, in caso di aggiudicazione, le stesse conferiranno mandato collettivo speciale con rappresentanza ad una di esse (indicare quale), qualificata come capogruppo, la quale stipulerà il contratto in nome e per conto proprio e delle mandanti;
 - E' vietata qualsiasi modificazione alla composizione dei raggruppamenti temporanei di impresa o dei consorzi ordinari di concorrenti rispetto a quella risultante dall'impegno presentato in sede di presentazione dell'offerta, salvo quanto disposto dall'articolo 37 commi 18 e 19 del Codice degli Appalti;
 - Limitatamente ai raggruppamenti temporanei di impresa già costituiti: mandato collettivo speciale irrevocabile di rappresentanza conferito ad un'impresa del gruppo qualificata come capogruppo. Il mandato deve risultare da scrittura privata autenticata, mentre la procura conferita a chi legalmente rappresenta l'impresa capogruppo deve risultare da atto pubblico;
 - Limitatamente ai Consorzi già costituiti atto costitutivo del consorzio;
 - E' fatto divieto ai concorrenti di partecipare alla gara in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti, ovvero di partecipare alla gara anche in forma individuale qualora abbia partecipato alla gara medesima in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti.
 - I Consorzi di cui all'articolo 34, comma 1, lettera b) e c) del Codice Appalti devono indicare per quali consorziati il Consorzio concorre; a questi ultimi è fatto divieto di partecipare, in qualsiasi altra forma, alla medesima gara; in caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'art.353 del codice penale;
 - Nel caso di RTI o Consorzi, già costituiti o costituendi, dichiarazione firmata dai Legali Rappresentanti di tutte le ditte raggruppate o consorziate attestante le parti del servizio/fornitura che saranno eseguite dalle singole imprese riunite. La mandataria dovrà in ogni caso eseguire le prestazioni in misura maggioritaria;
 - Negli altri tipi di Consorzi dichiarazione firmata dal Legale Rappresentante attestante le parti del servizio/fornitura che saranno eseguite dalle singole imprese;

In caso di Avalimento:

In caso di avalimento si applica l'art.49 del Codice Appalti e pertanto:

- Il concorrente singolo o consorziato o raggruppato, può dimostrare il possesso dei requisiti di carattere economico, finanziario, tecnico e organizzativo, ovvero di attestazione della certificazione SOA avvalendosi dei requisiti di un altro soggetto o dell'attestazione SOA di altro soggetto; ai fini di quanto sopra dovrà essere fornita tutta la documentazione prevista al comma 2) del suddetto articolo;



- Il concorrente e l'impresa ausiliaria sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto;
- Pena l'esclusione, non è consentito che della stessa impresa ausiliaria si avvalga più di un concorrente, e che partecipino alla gara sia l'impresa ausiliaria che quella che si avvale dei requisiti;
- Tutte le dichiarazioni di avvalimento, saranno trasmesse dalla stazione appaltante all'Autorità, indicando altresì l'aggiudicatario.

Le dichiarazioni sostitutive di atto di notorietà rese ai sensi del DPR 445/2000 possono essere accompagnate da una sola copia del documento d'identità del sottoscrittore.

Le dichiarazioni di cui ai punti 7, 10, 12, 15, 16 possono essere rilasciate compilando l'apposito modulo unificato di dichiarazione (Dichiarazioni varie).

Le dichiarazioni sostitutive di cui ai punti 3, 4, 5, possono essere rilasciate compilando l'apposito modulo unificato di dichiarazione sostitutiva (Dichiarazioni sostitutive).

La dichiarazione sostitutiva di cui al punto 14 può essere rilasciata compilando l'apposito modulo di dichiarazione sostitutiva.

In caso di documentazione sottoscritta dal procuratore, dovrà essere allegata dichiarazione sostitutiva di certificazione di Procura ai sensi dell'art.46 del D.P.R.445/00 e successive modificazioni.

Secondo quanto previsto dal D.L. 24 giugno 2014 n.90, convertito con modificazioni dalla L. n. 114 del 11/08/2014, ai sensi del comma 2 bis dell'art.38 del D.lgs n.163/2006, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e delle dichiarazioni sostitutive di cui al comma 2 del medesimo articolo, comporta per la Ditta concorrente il pagamento, in favore dell'Azienda Usl di Bologna, della sanzione pecuniaria pari all'1 per mille del valore del lotto/i per cui si partecipa e un periodo di 10 giorni per la regolarizzazione, al termine del quale si procederà all'esclusione dalla gara se l'Operatore Economico non vi abbia provveduto.

Sono da considerarsi documenti essenziali i documenti di cui ai punti 1, 2, 4, 9, 16, 17 e precisamente

- **Capitolato Speciale**, sottoscritto in calce e in ogni pagina, per accettazione di tutte le norme previste,
- **Dichiarazione di accettazione** di tutte le norme previste dal presente invito a gara,
- **Dichiarazioni di cui all'art.38**,
- **Impegno del fideiussore** a rilasciare garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto,
- **Dichiarazione di avere preso visione del codice di comportamento aziendale.**
- **Copia del PASSOE.**

Sono inoltre considerati documenti essenziali:

- l'impegno sottoscritto da tutte le imprese raggruppate o consorziate (se non ancora costituite) per conferire in caso di aggiudicazione mandato collettivo speciale con rappresentanza a una di esse,
- mandato collettivo speciale irrevocabile di rappresentanza qualora in caso di RTI già costituito,
- atto costitutivo del Consorzio se già costituito
- in caso di RTI/Consorzio dichiarazione attestante le parti del servizio/fornitura che saranno eseguite dalle singole imprese,
- documentazione di cui al comma 2 dell'art.49 del D.lgs 163/06 in caso avvalimento
- copia del documento di identità del sottoscrittore delle dichiarazioni,



- dichiarazione sostitutiva di certificazione di Procura in caso di documentazione sottoscritta dal procuratore,
- la mancata previsione nella garanzia della rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale e la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2 del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta dell'Azienda USL.

In caso di mancanza di uno dei documenti essenziali sopra citati questa Azienda procederà a richiedere la documentazione indicando l'importo della sanzione da pagare e fisserà il termine entro il quale adempiere.

La sanzione potrà essere versata tramite bonifico bancario intestato alla **Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna** – Unicredit Banca spa – IBAN IT 22 G 02008 02435 000020121678, causale del versamento: **sanzione gara n. 170/2014**

Copia del bonifico da cui si evince il pagamento della sanzione, dovrà essere allegata alla documentazione integrata.

La mancanza della garanzia di cui al punto 8 e del versamento di cui al punto 11 implicano, invece, esclusione immediata del concorrente dalla procedura di gara.

L'Azienda USL procederà inoltre, qualora mancasse, a richiedere alla Ditta la documentazione di gara "non ritenuta essenziale" (punti 3, 5, 6, 7, 10,12, 13, 14, 15) senza applicare alcuna sanzione.

BUSTA C)

Terza busta, ugualmente sigillata, riportante la dicitura **"CONTIENE ELABORATI TECNICI "**, contenente la seguente documentazione (da presentarsi in lingua italiana o corredata da apposita traduzione) formulata in conformità alla seguente struttura e numerazione

1. Scheda tecnica dei prodotti offerti con indicazione dei lotti di riferimento riportante i dati indispensabili per la valutazione dell'idoneità e dei parametri qualitativi;
2. Catalogo illustrato, dettagliato ed aggiornato del materiale oggetto della gara prodotto e/o commercializzato dalla Ditta su supporto informatico;
3. Documentazione riguardante la conformità dei dispositivi a quanto indicato dalle norme in vigore (es. D.lgs.24 febbraio 1997 n. 46, nel testo in vigore - D.Lgs. 37 del 25/01/2010, nel testo in vigore - Certificazione relativa al rilascio di ftalati - Certificazione relativa all'assorbimento di gas anestetici - Documentazione scientifica/certificazione di enti terzi che attestino l'efficienza di filtrazione batterico-virale e la resistenza del filtro ai vari flussi - Per i prodotti sterili copia della certificazione rilasciata da un organismo notificato ecc.);
4. Manuale d'uso (D.lgs. 24 febbraio 1997 n.46);
5. Scheda fornitore debitamente compilata (allegato 2) ,
6. Scheda informativa del dispositivo compilata (allegato 3)
7. Riepilogo informazioni tecniche compilato (allegato 4)
8. Scheda offerta in carta semplice **senza prezzi.**

Tutta la documentazione riguardante l'applicazione del Decreto legislativo 24 febbraio 1997 n. 46 dovrà essere conforme a quanto previsto dall'art. 5 comma IV del Decreto stesso.

Il Seggio di gara o la Commissione potrà invitare le imprese concorrenti a fornire chiarimenti/integrazioni in ordine ai documenti e dichiarazioni presentate nell'ambito della documentazione tecnica.



La carenza sostanziale della documentazione tecnica complessivamente presentata dalla Ditta, tale da non consentire la valutazione dei prodotti offerti, da parte della Commissione, comporta l'esclusione dalla gara.

Le Ditte che avranno presentato tutta la idonea documentazione richiesta saranno successivamente ammesse alla fase di valutazione delle caratteristiche specificate nel capitolato speciale.

Verranno ammessi alle ulteriori fasi del procedimento di gara solo i prodotti che risultano idonei all'uso e corrispondenti alle caratteristiche indicate nel presente capitolato di gara.

Si precisa che ogni indicazione di prezzo dovrà esclusivamente essere contenuta nella **BUSTA A - Offerta economica**

Tutto il contenuto relativo alla busta B (da 1 a 17) e quella indicata nella Busta C (da 1 a 8) dovrà essere presentata in duplice copia, come segue:

1. Una copia cartacea ;
2. Una copia su supporto digitale, in formato .pdf ricercabile (completo di ogni scansione).

Il concorrente si assume la responsabilità che quanto presente nel supporto informatico è esattamente corrispondente alla documentazione inviata in forma cartacea.

CAMPIONATURA

Le Ditte concorrenti, oltre all'offerta economica da presentare secondo le modalità sopra riportate, dovranno produrre, pena l'esclusione dalla gara, n. 2 campioni gratuiti per ognuno dei prodotti facenti parte del lotto/i per cui intendono presentare offerta.

La campionatura dovrà essere inviata, con plico a parte recante l'intestazione della Ditta mittente, al seguente indirizzo:

AUSL di Bologna
Magazzino Farmaceutico – Ricevimento merci – edificio G
Presidio Ospedaliero Maggiore
Largo Nigrisoli 2 – 40124 Bologna

consegna dalle ore 8,00 alle ore 13,00 dal lunedì al venerdì

e dovrà pervenire, **pena esclusione dalla gara**, entro le ore 12,00 del giorno 14/11/2014 (corrispondente al termine perentorio di ricezione dell'offerta economica).

I campioni dovranno essere presentati, in confezione separata per ogni lotto per il quale la Ditta intende concorrere, riportando, ben visibile:

- il numero del lotto,
- il nome della Ditta mittente
- la seguente dicitura: **“CAMPIONATURA RELATIVA ALLA PROCEDURA APERTA N. 170/2014 PER FORNITURA TRIENNALE, IN LOTTI SEPARATI, DI CIRCUITI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE E DISPOSITIVI VARI PER ASSISTENZA RESPIRATORIA, PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE DELL'AREA VASTA EMILIA CENTRALE”**.

La Ditta potrà recapitare le campionature (divise lotto per lotto) in un unico pacco.

Dovrà inoltre essere presentata, insieme alla campionatura, una distinta riepilogativa in duplice copia contenente le seguenti informazioni:



- descrizione del campione con l'indicazione del codice prodotto
- numero. lotto di riferimento
- quantità di pezzi acclusi

La campionatura sarà da considerarsi a titolo gratuito.

Le etichette o le stampigliature sulla carta di confezionamento devono essere quelle dei prodotti in vendita e perciò conformi a tutti i necessari riferimenti di legge e devono riportare la marcatura CE e le indicazioni previste da tale marcatura, secondo le disposizioni di cui al punto 13.3. dell'allegato 1 del D.L. 46/97 e successivo aggiornamento (D.L.95/98) ed al D. Lgs. 37/2010.

La campionatura pervenuta oltre il termine sopra citato, o difforme con quanto previsto dalla presente gara e dall'offerta economica, comporterà l'esclusione della Ditta dalla gara ed al riguardo non saranno ammessi reclami di sorta.

Le Aziende Sanitarie appaltanti si riservano la possibilità di richiedere ulteriore campionatura a titolo gratuito per effettuare prove nei reparti/servizi.

MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE

GRUPPO 1) L'aggiudicazione della fornitura relativa ai lotti 30 – 42 – 46 e 47 avverrà per singolo lotto purché completo (in presenza di più sub lotti) in base a quanto previsto all'art.82 del Codice degli Appalti e cioè a favore del prezzo più basso (nell'ambito dei prodotti idonei).

Rispetto a tali prezzi, la Ditta partecipante dovrà indicare una quotazione che non risulti comunque superiore alla base d'asta e pertanto verranno escluse offerte economiche superiori ai valori massimi (IVA esclusa) ;

L'Azienda non accetterà offerte relative a prodotti ritenuti non idonei, come da dichiarazione del competente organo tecnico agli atti dell'AUSL.

GRUPPO 2) L'aggiudicazione della fornitura relativa ai lotti 3- 4- 5- 10 – 12 – 14- 37 – 38 - 43- 44- 45- 46- 47 avverrà per singolo lotto purché completo (in presenza di più sub lotti) in base a quanto previsto all'art.83 del Codice degli Appalti e cioè a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa.

Il punteggio massimo totale di punti **100** sarà così attribuito:

- a) massimo **punti 50/100** alla qualità.
- b) massimo **punti 50 /100** al prezzo,

GRUPPO 3) L'aggiudicazione della fornitura relativa ai lotti 1 – 2 - 6- 7- 8- 9 - 11 – 13- 15- 16 – 17 – 18 - 19- 20- 21- 22- 23- 24- 25- 26- 28 - 29- 31 – 32 - 33- 34- 35- 36 - 39- 40- 41- 44- 45- 48 – 49 – 50 – 51 – 52 – 53 – 54 – 55 – 56 – 57 – 58 – 59 – 60 – 61 e 62 avverrà per singolo lotto purché completo (in presenza di più sub lotti) in base a quanto previsto all'art.83 del Codice degli Appalti e cioè a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa.

Il punteggio massimo totale di punti **100** sarà così attribuito:

- a) massimo **punti 60/100** alla qualità.
- b) massimo **punti 40 /100** al prezzo,



a) *L'attribuzione del punteggio massimo relativo alla qualità sarà effettuata dalla Commissione giudicatrice, a suo insindacabile giudizio, prendendo in considerazione, per ogni lotto posto in gara, i parametri di valutazione tecnico – qualitativa di seguito indicati con i relativi punteggi massimi attribuibili:*

LOTTO	PUNTEGGIO QUALITA'
1	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Bassa permeabilità ai gas anestetici documentata 10 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 10 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15 Facilità e stabilità di connessione 15
2	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Bassa permeabilità ai gas anestetici documentata 10 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 10 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15 Facilità e stabilità di connessione 15
3	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 50 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 10 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15 Facilità e stabilità di connessione 15
4	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 50 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 10 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15 Facilità e stabilità di connessione 15
5	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 50 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 10 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15 Facilità e stabilità di connessione 15
6	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 10 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15 Bassa permeabilità ai gas anestetici documentata 10 Facilità e stabilità di connessione 15



7	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 10 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15 Bassa permeabilità ai gas anestetici documentata 10 Facilità e stabilità di connessione 15</p>
8	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 15 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15 Facilità e stabilità di connessione 20</p>
9	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 15 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15 Facilità e stabilità di connessione 20</p>
10	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 50</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 10 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15 Facilità e stabilità di connessione 15</p>
11	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Leggerezza, stabilità e praticità del sistema di fissaggio 20 Morbidezza e confort del materiale 20 Facilità e stabilità di connessione 10</p>
12	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 50</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Qualità della valvola 20 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 10 Facilità e stabilità di connessione 15</p>
13	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 10 Qualità della valvola 20 Morbidezza e confort della maschera 20</p>
14	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 50</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 10 Facilità e stabilità di connessione 10 Qualità della valvola 20</p>



15	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Facilità e stabilità di connessione 10 Qualità della valvola 40</p>
16	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 10 Bassa permeabilità ai gas anestetici documentata 10 Facilità e stabilità di connessione 15 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15</p>
17	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 10 Bassa permeabilità ai gas anestetici documentata 10 Facilità e stabilità di connessione 15 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15</p>
18	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 10 Bassa permeabilità ai gas anestetici documentata 10 Facilità e stabilità di connessione 15 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15</p>
19	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati e bassa permeabilità ai gas anestetici documentata 10 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 10 Robustezza ed elasticità del pallone 15 Qualità della valvola 15</p>
20	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Dimensione sacca reservoir (aumenta la FiO2) 5 Ergonomicità dell'impugnatura e qualità del materiale 10 N°processi di sterilizzazione 10 Disponibilità e funzionalità di valvola di sovrappressione e di antireflusso 12 Rapidità e completezza auto espansione del pallone (comprende la valutazione della valvola antireflusso) 13</p>
21	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 N°processi di sterilizzazione 10 Ergonomicità dell'impugnatura e qualità del materiale 20 Rapidità e completezza auto espansione del pallone 20</p>



22	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 N°processi di sterilizzazione 15 Ergonomia della maschera 20 Qualità e trasparenza del materiale 15</p>
23	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati 10 Bassa permeabilità ai gas anestetici documentata 10 Facilità e stabilità di connessione 15 Resistenza alla torsione e schiacciamento e assenza di memoria 15</p>
24	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Volume, peso e spazio morto e qualità connessioni 15 Qualità del materiale e trasparenza 15 Efficienza di filtrazione batterico - virale, resistenza del filtro ai vari flussi, umidità assoluta rilasciata (caratteristiche tutte valutabili mediante documentazione scientifica/certificazione di enti terzi fornita a sostegno) 20</p>
25	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Volume, peso e spazio morto e qualità connessioni 15 Qualità del materiale e trasparenza 15 Efficienza di filtrazione batterico - virale, resistenza del filtro ai vari flussi, umidità assoluta rilasciata (caratteristiche tutte valutabili mediante documentazione scientifica/certificazione di enti terzi fornita a sostegno) 20</p>
26	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Volume, peso e spazio morto e qualità connessioni 15 Qualità del materiale e trasparenza 15 Efficienza di filtrazione batterico - virale, resistenza del filtro ai vari flussi, umidità assoluta rilasciata (caratteristiche tutte valutabili mediante documentazione scientifica/certificazione di enti terzi fornita a sostegno) 20</p>
27	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Volume, peso e spazio morto e qualità connessioni 20 Efficienza di filtrazione batterico - virale, resistenza del filtro ai vari flussi (caratteristiche tutte valutabili mediante documentazione scientifica/certificazione di enti terzi fornita a sostegno) 30</p>



28	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati ed assorbimento di gas anestetici 5 Ergonomicità dell'impugnatura 10 Morbidezza della superficie di contatto 10 Ampiezza gamma delle misure 10 Sagomatura per una facile adattabilità all'anatomia del viso 15</p>
29	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Facilità e stabilità di connessione 10 Leggerezza, stabilità e praticità del sistema di fissaggio 20 Morbidezza e comfort del materiale della maschera 20</p>
30	<p>MINOR PREZZO</p>
31	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Facilità di connessione all'erogatore di gas 10 Praticità d'uso, ingombro, peso e facilità di assemblaggio del nebulizzatore 20 Morbidezza, leggerezza e adattabilità della maschera al volto 20</p>
32	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Facilità di connessione all'erogatore di gas 10 Praticità d'uso, ingombro, peso e facilità di assemblaggio del nebulizzatore 20 Morbidezza, leggerezza e adattabilità della maschera al volto 20</p>
33	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Praticità d'uso, ingombro, peso del dispositivo venturi, facilità di assemblaggio del dispositivo, facilità di determinazione / identificazione della FIO2 impostata 25 Morbidezza, leggerezza e adattabilità della maschera al volto, stabilità del fissaggio 25</p>
34	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Praticità d'uso, ingombro, peso del dispositivo venturi, facilità di assemblaggio del dispositivo, facilità di determinazione / identificazione della FIO2 impostata 25 Morbidezza, leggerezza e adattabilità della maschera al volto, stabilità del fissaggio 25</p>
35	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Ergonomicità dell'impugnatura 10 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati e assorbimento di gas anestetici 10 Sagomatura per una facile adattabilità all'anatomia del viso 10 Morbidezza della superficie di contatto 10 N°processi di sterilizzazione 10</p>



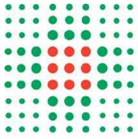
36	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Facilità di connessione alla fonte di ossigeno 10 Stabilità della connessione 20 Morbidezza e confort della maschera 20</p>
37	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 50 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Facilità di connessione 10 Stabilità della connessione 10 N°processi di sterilizzazione 10 Materiali di produzione con certificazione relativa al rilascio di ftalati e assorbimento di gas anestetici 10</p>
38	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 50 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Facilità e stabilità della connessione 13 Resistenza allo schiacciamento e assenza di memoria dopo schiacciamento 14 Trasparenza 13</p>
39	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Graduazione su entrambi i lati 10 Leggerezza 20 Forma ergonomica 20</p>
40	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Graduazione su entrambi i lati 10 Visualizzazione progressi 10 Leggerezza 10 Forma ergonomica 20</p>
41	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Leggerezza, stabilità e praticità del sistema di fissaggio 20 Morbidezza e confort del materiale 20 Facilità e stabilità di connessione 10</p>
42	MINOR PREZZO
43	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 50 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Facilità di regolazione 10 Stabilità del sistema di connessione alla maschera 10 Morbidezza del materiale a contatto con la cute 20</p>



44	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Stabilità e leggerezza della maschera e resistenza del sistema di fissaggio 15 Sistema di fissaggio e facilità di connessione 15 Morbidezza del materiale a contatto con la cute 20
45	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Stabilità e leggerezza della maschera e resistenza del sistema di fissaggio 15 Sistema di fissaggio e facilità di connessione 15 Morbidezza del materiale a contatto con la cute 20
46	MINOR PREZZO
47	MINOR PREZZO
48	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Superficie liscia della cuffia 15 Mantenimento della pervietà del lume al rilascio dopo piegamento del tubo 15 Simmetria dell'espansione della cuffia 20
49	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Superficie liscia della cuffia 15 Mantenimento della pervietà del lume al rilascio dopo piegamento del tubo 15 Simmetria dell'espansione della cuffia 20
50	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Grado di flessibilità e morbidezza del tubo 10 Mantenimento della pervietà del lume al rilascio dopo piegamento del tubo 15 Grado di atraumaticità della punta al tatto del tubo 15 Simmetria dell'espansione della cuffia e superficie liscia 15
51	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Morbidezza ed atraumaticità del materiale che compone la cuffia 20 Conformazione e simmetria nell'espansione della cuffia 20 Resistenza al morso 10

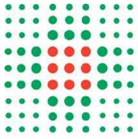


52	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di assemblaggio 10 Confort del sistema di fissaggio 10 Resistenza e trasparenza 5 Facilità di accesso al paziente 10 Stabilità di connessione e precisione valvola peep 10 Sistemi di ancoraggio aggiuntivi 10
53	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di assemblaggio 10 Confort del sistema di fissaggio 10 Resistenza e trasparenza 5 Facilità di accesso al paziente 10 Stabilità di connessione e precisione valvola peep 10 Sistemi di ancoraggio aggiuntivi 10
54	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di assemblaggio 10 Confort del sistema di fissaggio 10 Resistenza e trasparenza 5 Facilità di accesso al paziente 10 Stabilità di connessione e precisione valvola peep 10 Sistemi di ancoraggio aggiuntivi 10
55	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di assemblaggio 10 Confort del sistema di fissaggio 10 Resistenza e trasparenza 5 Facilità di accesso al paziente 10 Stabilità di connessione e precisione valvola peep 10 Sistemi di ancoraggio aggiuntivi 10
56	PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60 Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di assemblaggio 10 Confort del sistema di fissaggio 10 Resistenza e trasparenza 5 Facilità di accesso al paziente 10 Stabilità di connessione e precisione valvola peep 10 Sistemi di ancoraggio aggiuntivi 10



57	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di assemblaggio 10 Confort del sistema di fissaggio 10 Resistenza e trasparenza 5 Facilità di accesso al paziente 10 Stabilità di connessione e precisione valvola peep 10 Sistemi di ancoraggio aggiuntivi 10</p>
58	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di apertura della confezione 5 Stabilità e leggerezza della maschera e resistenza del sistema di fissaggio 15 Sistema di fissaggio e facilità di connessione 15 Morbidezza del materiale a contatto con la cute 20</p>
59	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di assemblaggio 10 Confort del sistema di fissaggio 10 Resistenza e trasparenza 5 Facilità di accesso al paziente 10 Stabilità di connessione e precisione valvola peep 10 Sistemi di ancoraggio aggiuntivi 10</p>
60	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di assemblaggio 10 Confort del sistema di fissaggio 10 Resistenza e trasparenza 5 Facilità di accesso al paziente 10 Stabilità di connessione e precisione valvola peep 10 Sistemi di ancoraggio aggiuntivi 10</p>
61	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di assemblaggio 10 Confort del sistema di fissaggio 10 Resistenza e trasparenza 5 Facilità di accesso al paziente 10 Stabilità di connessione e precisione valvola peep 10 Sistemi di ancoraggio aggiuntivi 10</p>
62	<p>PUNTEGGIO QUALITA' MAX 60</p> <p>Confezionamento e facilità di identificazione materiale 5 Facilità di assemblaggio 10 Confort del sistema di fissaggio 10 Resistenza e trasparenza 5 Facilità di accesso al paziente 10 Stabilità di connessione e precisione valvola peep 10 Sistemi di ancoraggio aggiuntivi 10</p>

Per ogni parametro la Commissione Giudicatrice, nel suo complesso, attribuirà per ciascun requisito e per ciascuna offerta i seguenti giudizi di merito al quale corrisponderanno i relativi pesi



(es. .. Maneggevolezza e praticità di utilizzo sufficiente: $12 * 0,51 = 2,75$)

Giudizio	Peso
Insufficiente	0,00
Sufficiente	0,51
Discreto	0,70
Buono	0,85
Ottimo	1,00

I punteggi saranno apprezzati al secondo decimale per troncamento.

L'offerta della ditta che otterrà per ciascun lotto, prima della riparametrazione un punteggio inferiore a:

- punti 25,50 sul totale di punti 50 max (GRUPPO 2)
- punti 30,60 sul totale di punti 60 max (GRUPPO 3)

relativo ai Fattori ponderali sarà esclusa dal proseguimento della procedura di gara. Inoltre ai fini dell'anomalia dell'offerta si terrà conto del punteggio affidato dalla Commissione prima della riparametrazione.

Riparametrazione:

Qualora, per il parametro relativo alla qualità complessiva per ciascun lotto, nessuna ditta abbia acquisito il massimo dei punti a disposizione (50 punti = GRUPPO 2 o 60 punti = GRUPPO 3), si procederà ad una riparametrazione assegnando alla ditta con il maggior punteggio tecnico derivante dalla somma dei singoli parametri, punti 50 (GRUPPO 2) o 60 (GRUPPO 3), mentre alle altre verranno assegnati punti proporzionalmente decrescenti.

- b) il punteggio massimo relativo al prezzo sarà attribuito come segue: saranno attribuiti 50 punti (se il punteggio massimo relativo alla qualità è 50 = GRUPPO 2) o 40 punti (se il punteggio massimo relativo alla qualità è 60 = GRUPPO 3) alla ditta che avrà offerto, per ciascun lotto, il prezzo complessivo più basso; per le altre Ditte il punteggio sarà determinato in misura inversamente proporzionale rispetto al prezzo più basso, secondo le seguenti rispettive proporzioni e più precisamente:**

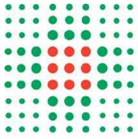
prezzo offerto dalla ditta:prezzo più basso = 50 (GRUPPO 2) o 40 (GRUPPO 3):X

Relativamente al GRUPPO 2 (lotti 3- 4- 5- 10 – 12 – 14- 37 – 38 - 43- 44- 45- 46- 47) e **al GRUPPO 3** (lotti 1 – 2 - 6- 7- 8- 9 - 11 – 13- 15- 16 – 17 – 18 - 19- 20- 21- 22- 23- 24- 25- 26- 28 - 29- 31 – 32 - 33- 34- 35- 36 - 39- 40- 41- 44- 45- 48 – 49 – 50 – 51 – 52 – 53 – 54 – 55 – 56 – 57 – 58 – 59 – 60 – 61 e 62) **la gara verrà aggiudicata, per singolo lotto purché completo, alla Ditta che avrà ottenuto il punteggio più alto sommando i punti assegnati alla qualità e al prezzo.**

Relativamente al GRUPPO 1 (lotti 30 – 42 – 46 e 47) **la gara verrà aggiudicata, per singolo lotto purché completo, alla Ditta che avrà formulato il prezzo più basso.**

Per tutti i lotti (GRUPPO 1 - GRUPPO 2 e GRUPPO 3):

- a) l'Azienda Appaltante non accetterà offerte relative a prodotti ritenuti non idonei, come da dichiarazione del competente organo tecnico agli atti dell'AUSL.
- b) la Ditta partecipante dovrà indicare una quotazione che non risulti comunque superiore alla base d'asta per cui verranno escluse offerte economiche superiori ai

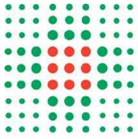


- valori massimi (IVA esclusa) indicati per ciascun lotto/sublotto ;
- c) l'Azienda Appaltante si riserva il diritto di:
- aggiudicare la fornitura anche in presenza di una sola offerta valida.
 - annullare i risultati della procedura qualora ritenga di non avere raggiunto l'obiettivo che si prefiggeva a proprio discrezionale ed insindacabile giudizio.
- d) nessun rimborso è dovuto per la partecipazione all'appalto, anche nel caso in cui l'Azienda Appaltante non intenda procedere ad alcuna aggiudicazione.

FASI DELLA PROCEDURA DI AFFIDAMENTO

Il procedimento di gara avverrà secondo la normativa vigente ed in particolare esso avrà il seguente svolgimento:

1. il giorno dell'apertura della documentazione pervenuta, che sarà comunicato sul sito internet dell'Azienda USL di Bologna www.ausl.bologna.it , con adeguato anticipo, il Presidente della Commissione giudicatrice/ del seggio di gara, con l'assistenza di due testimoni, alla presenza dei Legali Rappresentanti delle ditte, verificata l'integrità dei plichi ricevuti dai singoli concorrenti, procederà all'apertura degli stessi, accertando, in quella sede, la rispondenza della documentazione di gara (Busta B e C) prescritta dal presente disciplinare;
2. a seguire, in sedute non pubbliche, la Commissione giudicatrice esaminerà la documentazione tecnica e le eventuali campionature presentate dalle diverse Ditte offerenti, verificandone l'idoneità e assegnando i relativi punteggi secondo i criteri sopra indicati (effettuando, se lo riterrà opportuno, eventuali prove);
3. le Ditte offerenti che avranno conseguito il giudizio di idoneità (GRUPPO 1) o il punteggio minimo relativamente alla qualità dei prodotti offerti (GRUPPO 2 E GRUPPO 3) saranno ammesse alle fasi successive della procedura di gara;
4. Successivamente, alle Ditte di cui al precedente punto 3., sarà comunicato (via fax/raccomandata A.R./posta elettronica certificata), il giorno, l'ora ed il luogo per l'apertura, in seduta pubblica, delle buste contenenti le offerte economiche;
5. il Presidente della Commissione Giudicatrice il giorno stabilito, alla presenza dei legali rappresentanti delle Ditte, procederà a comunicare agli intervenuti il punteggio qualità attribuito dalla Commissione Giudicatrice per i lotti appartenenti ai GRUPPI 2 e 3; quindi verranno aperti i plichi contenenti le offerte economiche relative a tutti i lotti e saranno attribuiti relativamente ai GRUPPI 2 e 3, mediante l'utilizzo della formula matematica sopra riportata, i punteggi riferiti al prezzo;
6. il Presidente, sulla base dei criteri precedentemente illustrati, proporrà aggiudicataria la Ditta che avrà:
 - formulato il prezzo più basso (GRUPPO 1)
 - ottenuto il punteggio globale più alto (GRUPPI 2 e 3)lasciando impregiudicata la possibilità dell'esame della congruità del prezzo stesso, anche con riferimento all'Osservatorio Regionale Prezzi;
7. in caso di parità di prezzo (GRUPPO 1) o punteggio (GRUPPI 2 e 3), si procederà nella medesima seduta di aggiudicazione ad una richiesta di migliororia fra le Ditte migliori offerenti, se presenti alla gara e consenzienti; ove fosse presente una sola fra tali Ditte, questa è ammessa a presentare un'offerta migliorativa. In entrambi i casi, l'offerta migliorativa dovrà essere proposta da persona avente i poteri di impegnare la Ditta. Tale situazione dovrà essere attestata da documentazione rilasciata dalla Ditta offerente (procura speciale notarile – delega – carica sociale).



Qualora nessuna delle Ditte migliori offerenti sia presente, o se presente non voglia migliorare l'offerta, la sorte deciderà chi debba essere l'aggiudicataria;

8. Il Presidente della commissione giudicatrice dispone le verifiche previste dall'articolo 86 comma 2 del Codice degli Appalti in tema di individuazione dell'offerta anormalmente bassa.

Qualora un'offerta appaia anormalmente bassa, si procederà secondo l'iter stabilito dagli articoli 87 e 88 del Codice degli Appalti.

Al presente contratto saranno, inoltre, applicate le disposizioni stabilite negli artt. 11 e 12 del Codice degli Appalti.

Il verbale con il quale è individuata, per ciascun lotto, la ditta aggiudicataria equivale ad aggiudicazione provvisoria.

L'esito dell'aggiudicazione definitiva sarà comunicato nei termini e secondo le modalità di cui all'art.79 del D.Lgs. 163/06.

La ditta aggiudicataria dovrà presentare la documentazione prevista dalla normativa antimafia, come specificato nella comunicazione di avvenuta aggiudicazione.

Qualora dagli accertamenti effettuati risulti l'esistenza di alcune cause ostative previste dalla legge l'Azienda U.S.L. si riserva la facoltà di passare al 2° classificato. In tal caso l'Azienda USL potrà procedere ad incamerare l'eventuale cauzione e richiedere i maggiori danni come previsto per i casi di inadempienza.

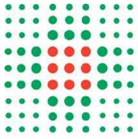
Ai sensi dell'art.11, punto 8, del Codice Appalti e vista la Determina n.1 del 10/01/2008 dell'Autorità per la Vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture, l'aggiudicazione definitiva diventa efficace dopo:

- la verifica del possesso dei requisiti di cui all'art.38, secondo le modalità previste dall'art.43 del DPR 445/00,
- la consultazione del Casellario informatico,
- la verifica della Regolarità Contributiva,
- la presentazione da parte della ditta aggiudicataria della cauzione definitiva, ai sensi dell'articolo 113 del Codice degli Appalti, pari al 10% dell'importo presunto della fornitura, da effettuarsi mediante fidejussione bancaria o assicurativa o rilasciata dagli intermediari iscritti nell'albo speciale di cui all'art.106 del D.lgs 385/93.

L'importo della cauzione definitiva può essere ridotto del 50%, qualora la ditta sia in possesso, ai sensi dell'articolo 75-comma 7° del Codice degli Appalti, della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. In tale caso la ditta dovrà documentare tale possesso nei modi prescritti dalla normativa vigente.

La garanzia fideiussoria deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2 del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta dell'Azienda USL.

La restituzione della cauzione definitiva avverrà a fornitura eseguita con collaudo positivo o cessato ogni motivo di contestazione;



Qualora dai controlli effettuati le dichiarazioni non vengano confermate e/o non venga presentata la cauzione definitiva sopra indicata, l'Azienda U.S.L. si riserva la facoltà di passare al 2° classificato.

In caso di presentazione di falsa dichiarazione di cui all'art.38 del D.lgs 163/06, l'Azienda USL segnalerà, inoltre, tale fatto all'Autorità per la Vigilanza sui contratti pubblici, per l'iscrizione del dato nel casellario informatico effettuate le opportune valutazioni.

Si precisa, inoltre, che la falsa dichiarazione costituisce, a norma dell'articolo 38, comma 1, lettera h) del Codice degli Appalti, causa di esclusione, per la partecipazione a procedure di gara e per l'affidamento dei subappalti, per un periodo di un anno dall'iscrizione nel casellario informatico.

CONTRATTO

Divenuta efficace l'aggiudicazione definitiva, e fatto salvo l'esercizio dei poteri di autotutela nei casi consentiti dalle norme vigenti, la stipulazione del contratto, ha luogo entro il termine di sessanta giorni. Se la stipulazione del contratto non avviene nel termine fissato, l'aggiudicatario può, mediante atto notificato all'Azienda USL, sciogliersi da ogni vincolo o recedere dal contratto, come previsto dall'art. 11 comma 9 del Codice.

Il contratto non può comunque essere stipulato prima di trentacinque giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione definitiva ai sensi dell'articolo 79 del Codice Appalti, come previsto dall'art.11 dello stesso.

Il contratto sarà stipulato utilizzando la forma della scrittura privata non autenticata, che potrà anche consistere in apposito scambio di lettere, ovvero in forma elettronica secondo le norme vigenti nell'Azienda USL. Una volta proceduto alla stesura del contratto, l'Azienda USL ne invierà 2 copie alla ditta aggiudicataria che dovranno essere, entrambe, restituite firmate dal Legale Rappresentante della stessa. La ditta sarà, inoltre, tenuta ad assolvere l'imposta di bollo, ai sensi del DPR 26 ottobre 1972, n.642. Indicazioni per l'assolvimento dell'imposta saranno fornite con l'invio delle copie del contratto.

La data di avvenuta stipulazione del contratto con la Ditta aggiudicataria sarà comunicata ai sensi dell'art.79 del D.lgs 163/06.

Il contratto, ai sensi dell'art.3, della Legge 136 del 13/08/2010 e s.m., s'intenderà risolto qualora le transazioni finanziarie non fossero eseguite tramite lo strumento del bonifico bancario o postale.

DISPOSIZIONI FINALI

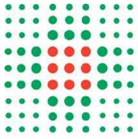
In caso di modificazione dell'assetto societario o gestionale dell'impresa la ditta aggiudicataria nel termine di trenta giorni dall'intervenuta modificazione, dovrà trasmettere all'Ufficio Territoriale del Governo di Bologna, copia degli atti dai quali risulta l'intervenuta modificazione relativamente ai soggetti destinatari di verifiche antimafia (art. 86 D.lgs 6/9/11 n.159).

La Ditta aggiudicataria è tenuta a inoltrare tale comunicazione anche all'Azienda USL di Bologna.

La Ditta aggiudicataria dovrà iscriversi, qualora non lo avesse già fatto, all'Anagrafe Fornitori dell'Azienda USL. Tale iscrizione è on line e per registrarsi la Ditta deve collegarsi al sito www.albofornitori.it selezionare il nostro Ente e le istruzioni contenute riservate alle Ditte.

La Ditta aggiudicataria, ai sensi della legge n.221/2012 art.34, comma 35, entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione, dovrà rimborsare, con modalità che verranno comunicate successivamente, alla Stazione appaltante le spese per la pubblicazione del bando di gara sui giornali (LA STAMPA, AVVENIRE, REPUBBLICA ed. Regionale e IL RESTO DEL CARLINO ed. Regionale Euro), che nel caso di specie ammontano ad Euro 2.608,36, IVA inclusa.

L'Azienda capofila procederà all'espletamento dell'intera procedura fino all'efficacia dell'aggiudicazione definitiva; sarà poi posto in capo a ciascuna Azienda richiedente l'adozione dell'atto di recepimento dell'esito, la contabilizzazione della spesa ai propri Conti Economici, gli adempimenti connessi con la cauzione definitiva, la stipula del contratto, la fatturazione, solleciti, contestazioni fino ad eventuale risoluzione dello stesso, preceduto peraltro da comunicazioni informative alle altre Aziende sanitarie.)



Ai sensi dell'art.13 del D.Lgs.30/06/03 n.196 (denominato "Codice privacy") i dati personali forniti saranno raccolti presso il Servizio Acquisti Metropolitan, in banca dati sia automatizzata che cartacea, per le finalità inerenti la gestione della procedura di gara (incluse le finalità amministrativo-contabili) e comprenderà, nel rispetto dei limiti e delle condizioni poste dall'art.11 del citato D.Lgs.n.196/03, tutte le operazioni o complesso di operazioni previste dall'art.4 della medesima normativa necessarie al trattamento in questione.

I dati conferiti saranno trattati con o senza l'ausilio di mezzi elettronici o automatizzati, comunque mediante strumenti ritenuti idonei a garantire la sicurezza per evitare rischi di perdita, distruzione o accesso non autorizzato ai sensi e per gli effetti delle relative disposizioni contenute nel D.Lgs.n.196/03.

Le medesime condizioni di riservatezza e sicurezza saranno garantite, anche successivamente, a seguito di eventuale instaurazione di rapporto contrattuale, per la gestione dello stesso.

I dati oggetto di trattamento non saranno sottoposti ad accesso alcuno tranne che per i casi previsti dalla normativa vigente in materia, in particolare dall'art.22 della L.241/90.

I dati personali potranno essere oggetto di comunicazione per le sole finalità sopra esposte e nei limiti consentiti dalla normativa:

- a responsabili e incaricati di trattamento di articolazioni organizzative dell'Azienda USL di Bologna;
- a legali incaricati per la tutela dell'Azienda USL di Bologna in sede giudiziaria;
- all'Autorità Giudiziaria nei casi espressamente previsti dalla Legge.

Il conferimento dei dati richiesti è obbligatorio ai fini della valutazione dei requisiti di partecipazione, pena l'esclusione dalla procedura.

L'interessato è titolare di diritti di cui all'art.7 del Codice Privacy, per cui, previa richiesta (mediante lettera raccomandata, telefax o posta elettronica) rivolta al titolare o al responsabile di trattamento, può:

- a) conoscere, mediante accesso, l'origine dei dati personali, le finalità e modalità di trattamento, gli estremi identificativi dei soggetti che li trattano;
- b) ottenere l'aggiornamento, la rettifica ovvero l'integrazione dei dati che lo riguardano, la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge se contenuti in documenti suscettibili di tali modificazioni;
- c) opporsi in tutto o in parte per motivi legittimi al trattamento dei dati che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta.

Titolare del trattamento: Azienda USL di Bologna.

Responsabile del trattamento: Dott.ssa Rosanna Campa, Direttore del Servizio Acquisti Metropolitan.

Il Responsabile del procedimento amministrativo ai sensi della L.241/90 è la Dott.ssa Rosanna Campa, Direttore del Servizio Acquisti Metropolitan.

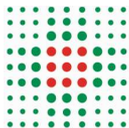
S'informa, inoltre, che gli atti amministrativi sono resi pubblici, per opportuna conoscenza, dalla data di pubblicazione all'Albo Informatico consultabile sul sito istituzionale dell'Azienda USL di Bologna.

Ai sensi dell'articolo 77 –comma 1° del Codice degli Appalti, i mezzi per la comunicazione e lo scambio d'informazioni con le imprese partecipanti alla presente procedura di gara sono la posta elettronica (servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it) o il fax (051 6079989).

Per quanto non previsto nella presente Lettera d'invito, s'intendono richiamate le norme contenute nel Capitolato Generale d'oneri per le forniture dell'Azienda USL di Bologna, consultabile presso il Servizio Acquisti Metropolitan – Via Gramsci n.12 – 40121 Bologna, dalle ore 9 alle ore 12 dal lunedì al venerdì, e per quanto non contenuto, valgono le norme del Codice Civile.

Distinti saluti.

IL DIRETTORE DEL
SERVIZIO ACQUISTI METROPOLITANO
(Dott.ssa Rosanna Campa)



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti Metropolitan
Settore Beni Sanitari

Organizzazione con Sistema di
Gestione Certificato da KIWA
CERMET secondo la norma
UNI EN ISO 9001: 2008

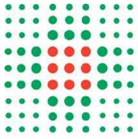
Il direttore

**PROCEDURA APERTA N. 170/2014 PER FORNITURA TRIENNALE, IN LOTTI SEPARATI, DI
CIRCUITI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE E DISPOSITIVI VARI PER ASSISTENZA
RESPIRATORIA, PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE DELL'AREA VASTA
EMILIA CENTRALE**

CAPITOLATO SPECIALE

INDICE

Sezione I – Parte normativa	2
Art. 1 Oggetto della Gara	2
Art. 2 Durata della fornitura.....	2
Art. 3 Quantitativi	2
Art. 4 Acquisto di prodotti non assegnati in gara.....	2
Art. 5 Conformità dei prodotti	3
Art. 6 Aggiornamento tecnologico.....	3
Art. 7 Periodo di prova.....	3
Art. 8 Prezzi/revisione.....	3
Art. 9 Obblighi dell'aggiudicatario	4
Art. 10 Imballi e confezionamento.....	4
Art. 11 Consegna.....	5
Art. 12 Accettazione della merce	6
Art. 13 Notifiche per merci non conformi	6
Art. 14 Acquisto in danno	6
Art. 15 Penalità.....	7
Art. 16 Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro -.....	7
Art. 17 Contratto di fornitura	7
Art. 18 Successione, fallimento, liquidazione e ammissione a procedure concorsuali.....	8
Art. 19 Risoluzione del contratto	8
Art. 20 Responsabilità.....	9
Art. 21 Fatturazione e Pagamento	9
Art. 22 Subappalto del contratto	11
Art. 23 Clausola di adesione	12
Art. 24 Recesso dal contratto	12
Art. 25 Spese accessorie.....	12
Art. 26 Controversie e Foro competente	12
Art. 27 Norme generali	12
Sezione II – Parte tecnica.....	12
Art. 28 Descrizione prodotti.....	12



Sezione I – Parte normativa

Art. 1 Oggetto della Gara

Il presente capitolato tecnico ha per oggetto la fornitura di CIRCUITI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE E DISPOSITIVI VARI PER ASSISTENZA RESPIRATORIA, per le esigenze di tutte le Aziende Sanitarie dell'AVEC e, precisamente:

- AUSL di BOLOGNA,
- AOU di BOLOGNA,
- IOR,
- AUSL di IMOLA,
- AUSL di FERRARA,
- AOU di FERRARA.

I prodotti da fornire sono riportati nella Sezione 2- Parte Tecnica

La fornitura, suddivisa in 62 lotti, è riferita al consumo storico dei prodotti più significativi delle citate Aziende Sanitarie per i seguenti importi massimi:

- annuo €. 1.853.177,674, Iva esclusa
- triennale €. 5.559.533,022, Iva esclusa

Art. 2 Durata della fornitura

La presente fornitura avrà durata triennale eventualmente rinnovabile con apposito atto per ulteriori 2 anni qualora lo consenta la normativa vigente al momento della scadenza del contratto.

L'Azienda sanitaria si riserva inoltre la facoltà, che la Ditta si impegna ad accettare con la firma del presente atto, di:

- modificare o rescindere il contratto, con fondata motivazione, qualora, dietro segnalazione dell'organo tecnico, vi siano variazioni connesse all'organizzazione;
- prorogare il contratto per non oltre 180 giorni alle condizioni pattuite fino a quando questa Azienda U.S.L. non avrà provveduto alla stipula di un nuovo contratto.

Art. 3 Quantitativi

I quantitativi richiesti (riportati nell'allegata scheda offerta), sono puramente indicativi del normale fabbisogno presunto annuale di contratto delle Aziende Sanitarie ai sensi dell'art. 1560 cc. Tali quantità potranno essere aumentate o diminuite nei limiti previsti dalla normativa vigente, e da particolari esigenze organizzative interne, senza che il fornitore possa sollevare eccezione al riguardo e pretendere compensi o indennità di sorta. In tale caso rimarranno fisse ed invariate le condizioni economiche e contrattuali pattuite in sede di gara.

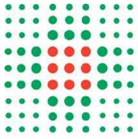
Restano salve le condizioni migliorative eventualmente praticate dalla Ditta aggiudicataria.

Per quanto attiene ai "raccordi", le quantità e le tipologie non vengono indicate in sede di gara in quanto saranno acquisite dai listini che le Ditte dovranno presentare sulla base degli articoli aggiudicati lotto per lotto.

Art. 4 Acquisto di prodotti non assegnati in gara

Data la tipologia dei prodotti oggetto della presente gara le Aziende Sanitarie si riservano la facoltà di richiedere alle Ditte aggiudicatarie la fornitura di tipologie diverse da quelle indicate in gara, e ricomprese nel listino prezzi presentato in sede di gara. In questo caso si applicherà la percentuale di sconto indicata dalla Ditta nell'allegato 1.

Nel caso di richiesta di prodotti, inseriti in listini successivi, dovrà comunque essere applicata la medesima percentuale di cui al paragrafo precedente.



Art. 5 Conformità dei prodotti

I dispositivi medici oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle normative vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, alla immissione in commercio e all'uso e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura.

I prodotti classificati come Dispositivi Medici possono essere acquistati, utilizzati, dispensati nell'ambito del Servizio Sanitario Nazionale se in possesso del numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici di cui al decreto 21 dicembre 2009 "modifiche ed integrazioni al decreto 20 febbraio 2007 recante" Nuove modalità per gli adempimenti previsti per la registrazione dei dispositivi impiantabili attivi nonché per l'iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici".

Pertanto la Ditta dovrà riportare in offerta il numero di Repertorio e l'indicazione della relativa Classificazione Nazionale Dispositivi Medici (CND)".

Le caratteristiche e le specifiche tecniche minime dei prodotti sono indicate nella Sezione 2- Parte Tecnica .

La Ditta dovrà garantire un sistema di rintracciabilità che consenta un rapido blocco del lotto oggetto della segnalazione ed una rapida sostituzione dello stesso, senza alcun onere aggiuntivo

Art. 6 Aggiornamento tecnologico

Qualora, in corso di fornitura, la ditta aggiudicataria dovesse commercializzare un prodotto tecnologicamente aggiornato e migliorativo rispetto a quello aggiudicato, potrà fornire senza maggiorazione di prezzo e previo accordo con il Dipartimento Farmaceutico/Economato, il nuovo articolo.

Art. 7 Periodo di prova

L'impresa aggiudicataria è soggetta ad un periodo di prova di 6 mesi a far data dall'inizio effettivo della fornitura. Qualora, durante tale periodo, la consegna della fornitura non risponda alle norme previste dal presente Capitolato e/o all'offerta tecnica proposta dall'impresa in fase di gara, la Stazione appaltante comunicherà alla Ditta le motivazioni che ostano al superamento del periodo di prova, con diffida ad adempiere.

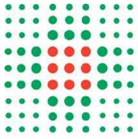
Persistendo i motivi che impediscono il superamento positivo del periodo di prova, la Stazione Appaltante ha la facoltà di risolvere il contratto, con posta certificata inviata all'indirizzo pec indicato dalla Ditta in sede di offerta, e di aggiudicare la fornitura all'impresa che segue in classifica, senza che l'Impresa precedentemente aggiudicataria possa richiedere danni (**Art. 1456** Clausola risolutiva espressa).

In tal caso la ditta aggiudicataria:

- dovrà proseguire nella fornitura fino alla data comunicata dall'Azienda interessata;
- avrà diritto esclusivamente al pagamento dei consumabili fino a quel momento ordinati.

Art. 8 Prezzi/revisione

I prezzi che risulteranno dall'aggiudicazione della gara resteranno fissi e invariabili per tutta la durata della fornitura fatta salva, ai sensi dell'art. 115 del D.lgs 163/06, solo la possibilità di revisione periodica annuale, a partire dal secondo anno, sulla base anche della variazione dell'indice ISTAT FOI calcolato nella media degli ultimi 12 mesi antecedenti la scadenza contrattuale. La richiesta, motivata e documentata, dovrà essere presentata entro il termine di 6 mesi dalla scadenza annuale; la stazione appaltante si riserva le opportune indagini di mercato.



Restano salve le condizioni migliorative eventualmente praticate dalla Ditta aggiudicataria anche in sede di rinnovo.

Art. 9 Obblighi dell'aggiudicatario

La Ditta con la sottoscrizione del presente capitolato speciale si impegna a:

- a) fornire i prodotti della casa produttrice indicati in offerta per tutta la durata della fornitura;
- b) inviare ciascun prodotto offerto appartenente possibilmente ad un unico lotto di produzione e comunque ad indicare sulla bolla di consegna il/i numero/i di lotto e la/e data/e di scadenza;
- c) consegnare materiale di recente produzione e se soggetto a scadenza, con almeno 2/3 della validità al momento della consegna;
- d) evadere gli ordini secondo le indicazioni quali - quantitative ivi riportate indipendentemente dal confezionamento minimo;
- e) comunicare alla Farmacia/Economato dell'Azienda Sanitaria interessata, in via formale, al ricevimento dell'ordine, l'eventuale impossibilità di consegna entro il termine previsto all'art. 12 "consegna" del presente capitolato.
- f) comunicare tempestivamente alla Farmacia/Economato di ciascuna Azienda Sanitaria interessata, qualsiasi variazione eventualmente intervenuta relativa ai prodotti aggiudicati;
- g) ricevere estemporaneamente prodotti resi dalla Farmacia/Economato anche nella eventualità di revoca, di ridotta o cessata movimentazione o prossimi alla scadenza e a concordare con l'incaricato dell'Azienda Sanitaria interessata l'accredito di pari valore o la sostituzione con uguali prodotti a scadenza differita;
- h) non sospendere le forniture per effetto di contestazioni sorte tra le parti e per ritardo nei pagamenti, trattandosi di forniture essenziali;
- i) attenersi al codice di comportamento aziendale adottato con deliberazione del Direttore Generale n.7 del 31 gennaio 2014 per quanto di competenza.

Art. 10 Imballi e confezionamento

Gli imballi dovranno essere gratis e a norma di legge.

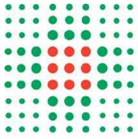
All'atto di ogni consegna potranno essere prelevati da parte del personale dei Servizi di Farmacia o altro Servizio Aziendale addetto alla gestione dei fornitori, campioni dei prodotti consegnati su cui effettuare i relativi controlli.

Gli imballi dovranno essere " a perdere "; quelli che, a giudizio del predetto personale, presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione, saranno rifiutati e la ditta fornitrice dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione.

Se la consegna dovesse avvenire a pallet , questi dovranno essere tassativamente di tipo EURONORM / EPAL da cm 120 x 80cm , correttamente imballato con cellophane di altezza max.160cm (compreso il pallet) , con i colli perfettamente allineati non debordanti dalla sagoma del pallet

Relativamente alle misure riportate, queste sono indicative dei prodotti attualmente in uso; tuttavia la commissione tecnica giudicatrice si riserverà, sulla base di considerazioni di carattere clinico, di valutare la riconducibilità di prodotti aventi misure simili alla stessa destinazione d'uso.

I dispositivi medici dovranno essere conformi alle norme vigenti per quanto attiene alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio. In particolare i prodotti offerti devono essere conformi a quanto previsto nelle relative e specifiche monografie della F.U. XII edizione e successivi supplementi ed aggiornamenti e a tutte le norme di legge vigenti in materia., in particolare al D.Lgs. 46/97 (applicazione Dir. 93/42 CEE) e al D.Lgs. 37 del



25/01/2010 (recepimento Direttiva 2007/47/CE). Le caratteristiche dei materiali dovranno essere conformi a tutte le norme di legge vigenti in materia.

In ciascun involucro di confezione (pacchi, buste, ecc..) deve essere apposta una etichetta riportante il contrassegno della ditta, la marcatura CE e le indicazioni previste da tale marcatura, secondo le disposizioni di cui al punto 13.3. dell'allegato 1 del D.L. 46/97 e successivo aggiornamento (D.L.95/98) ed al D. Lgs. 37/2010 quali per esempio:

- nome di vendita del prodotto;
- descrizione;
- dimensioni e materiali;
- nome ed indirizzo della officina di produzione;
- data e numero di lotto di fabbricazione;
- latex e deph free

Se trattasi di prodotto sterile, monouso:

- metodo di sterilizzazione
- dicitura "sterile, monouso"
- data di scadenza o validità del prodotto;

Nel caso in cui la sterilizzazione sia ad ossido di etilene devono essere fornite le certificazioni del controllo dei residui sui singoli lotti.

Oltre a quanto precedentemente indicato, le etichette dovranno riportare ogni ulteriore indicazione prevista dalla vigente normativa per il materiale oggetto della presente gara.

La Ditta dovrà inoltre garantire un sistema **di rintracciabilità** che consenta un rapido blocco del lotto oggetto della segnalazione ed una rapida sostituzione dello stesso, senza alcun onere aggiuntivo.

Le confezioni dovranno essere quelle richieste per ogni singolo tipo di materiale; in particolare la confezione dovrà essere singola, di facile apertura, sterile e tale che il contenuto rimanga nel medesimo stato fino al momento dell'estrazione.

Le ditte assegnatarie devono fornire, se richieste, tutte le certificazioni relative ai controlli di qualità ed alle analisi chimico- fisiche previste dalla normativa. I fornitori si assumono tutte le responsabilità conseguenti agli obblighi della registrazione, laddove questa sia richiesta per legge.

Art. 11 Consegna

La consegna ordinaria della merce dovrà essere effettuata dalla ditta aggiudicataria, a proprio rischio, diligenza e spese di qualunque natura, franco terra magazzino, entro e non oltre 7 gg. consecutivi dalla data dell'ordine, di volta in volta trasmesso dal servizio competente, per iscritto o via fax, nel luogo indicato in calce all'ordine.

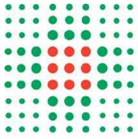
In caso d'urgenza, la ditta si impegna a consegnare la merce nel più breve tempo possibile e **comunque non oltre 24 ore** dalla richiesta anticipata anche telefonicamente.

La merce dovrà essere accompagnata da documento di trasporto che deve obbligatoriamente indicare:

- nominativo della ditta aggiudicataria/ragione sociale
- numero di riferimento dell'ordine
- data dell'ordine
- luogo di consegna
- elenco descrittivo del materiale consegnato con preciso riferimento al prodotto aggiudicato.

I prodotti forniti dovranno essere consegnati in confezione originale, sigillata, senza segni che possano evidenziare alterazioni e la loro validità al momento della consegna, se soggetti a scadenza, non dovrà essere inferiore a 2/3 della loro vita residua.

L'ordine dovrà essere evaso secondo le indicazioni quali-quantitative ivi riportate indipendentemente dal confezionamento minimo.



Ciascuna Azienda Sanitaria potrà, in sede di esecuzione del contratto, comunicare direttive aggiuntive circa le modalità di consegna da adottarsi in ogni specifica realtà, qualora di propria convenienza, purché non in contrasto con il presente capitolato speciale di gara e le stesse non potranno comportare oneri aggiuntivi a loro carico.

Si precisa, altresì, che le consegne per lo I.O.R. dovranno essere effettuate, con le medesime modalità sopradescritte anche presso il Dipartimento IOR-SICILIA – c/o Villa Santa Teresa Servizio di Farmacia Strada Statale 113 km 246 - 90011 Bagheria (Palermo).

Art. 12 Accettazione della merce

Le forniture dovranno corrispondere al quantitativo richiesto; eventuali eccedenze non autorizzate non verranno riconosciute e, di conseguenza, non saranno pagate.

L'accettazione della merce al momento della sua consegna indica solo una corrispondenza fra il numero dei colli consegnati e quanto riportato nella bolla di accompagnamento.

La ditta fornitrice dovrà accettare le eventuali contestazioni sulle quantità e qualità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura degli imballaggi e delle confezioni, ne sarà possibile il controllo.

Pertanto il fornitore è responsabile delle proprie obbligazioni relativamente a tutti i vizi della merce non rilevati all'atto della consegna, fino all'utilizzazione del materiale.

Le Aziende sanitarie si riservano di effettuare controlli sul prodotto fornito in un momento successivo a quello della consegna; tali controlli potranno consistere anche in analisi tecniche la cui esecuzione sarà affidata a laboratori legalmente riconosciuti il cui risultato dovrà essere accettato dalla ditta fornitrice. Qualora vengano riscontrate delle non conformità rispetto alle specifiche tecniche, le spese delle analisi saranno a carico del fornitore.

Art. 13 Notifiche per merci non conformi

Qualora la Farmacia/Economato riscontrassero, anche in sede di prima fornitura:

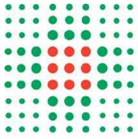
- la consegna di materiale diverso da quello aggiudicato in gara (per marca e produttore) ancorché con caratteristiche simili
- la non conformità, sia nella qualità sia nella quantità, ai requisiti richiesti e pattuiti
- il mancato rispetto dei termini di consegna previsti dal capitolato,

sarà inviata formale nota con specifica motivata della contestazioni e con invito a conformarsi nel **termine massimo di 7 giorni**

Le comunicazioni ed i rilievi di ogni genere relativi alla gara potranno essere notificati alla ditta fornitrice sia con lettera raccomandata con ricevuta di ritorno che per e-mail o mediante fax e tali strumenti produrranno i medesimi effetti della raccomandata. A tale scopo la Ditta fornitrice dovrà, già in sede di presentazione offerta, fornire, ai sensi dell'art. 79 del D.lgs 163/06, comma 5-quinquies, un indirizzo e-mail (possibilmente di posta certificata) ed un numero di fax a cui inviare tutta la corrispondenza relativa all'appalto.

Art. 14 Acquisto in danno

Ciascuna Azienda Sanitaria avrà il diritto di acquistare presso altre ditte i prodotti occorrenti a danno del fornitore inadempiente anche in sede di prima fornitura non conforme; resterà cioè a carico dell'inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggior prezzo rispetto a quello convenuto sia ogni altro maggior onere o danno comunque derivante all'Azienda a causa dell'inadempienza stessa.



Art. 15 Penalità

Le Aziende Sanitarie si riservano la facoltà di procedere nel senso sotto indicato, senza esclusione di eventuali conseguenze penali, nei seguenti casi:

- a) per consegne in ritardo, anche per causa non imputabile alla Ditta, rispetto ai termini di consegna di cui all'art. 11- consegne, le Aziende Sanitarie si riservano la facoltà di applicare a carico del fornitore una penale determinata ai sensi dell'art. 1382 c.c., pari al 10% del valore dell'ordine;
- b) quando, a seguito del controllo quali-quantitativo, la merce fosse risultata priva delle qualità essenziali richieste o presentasse vizi tali da renderla inidonea all'uso e la ditta fornitrice non avesse provveduto alla sua sostituzione nel termine perentorio indicato dalla data di comunicazione del rifiuto, ai sensi del precedente art. 13 - Notifiche per merci non conformi, la penale è pari al 5% dell'importo della merce non consegnata per ogni giorno di ritardo.

Le Aziende Sanitarie sono esonerate da ogni responsabilità per l'eventuale deterioramento della merce non ritirata, fatto salvo il richiamo alle norme contenute nel Capitolato Generale d'Oneri.

L'applicazione delle penali avverrà in modo automatico attraverso l'emissione da parte degli uffici amministrativi di una nota di addebito ai sensi dell'art.15, I comma, del D.P.R. n.633/72.

La Ditta prende atto che l'applicazione delle penali previste dal presente articolo non preclude il diritto delle aziende sanitarie di richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

Art. 16 Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro -

Le Aziende Sanitarie dell'Area Metropolitana della Città di Bologna, come previsto dall'art 26 c1-lettera b del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i, in un fascicolo informativo, forniscono alle ditte partecipanti dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti negli ambienti in cui sono destinate ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività.

Tali fascicoli sono disponibili sui siti delle singole Aziende, come segue:

Azienda USL di Bologna: www.ausl.bologna.it/ sezione informazioni per operatori economici e gare d'appalto – documentazione,

Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico S.Orsola Malpighi: www.aosp.bo.it, sezione Per le Imprese – gare di appalto – art.26,

Istituto Ortopedico Rizzoli: al link <http://www.ior.it/il-rizzoli/servizi-e-uffici/servizio-prevenzione-e-protezione>.

Azienda USL di Imola: www.ausl.imola.bo.it sezione bandi di gara – informativa rischi

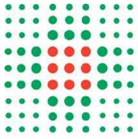
Azienda USL di Ferrara: www.ausl.fe.it sezione gare ed appalti – informazione rischi specifici

Azienda Ospedaliero-Universitaria di Ferrara: vedi sito di AUSL FE

Restano immutati gli obblighi a carico delle imprese e dei lavoratori autonomi in merito alla salute e alla sicurezza sul lavoro.

Art. 17 Contratto di fornitura

La stipulazione del contratto avverrà mediante la sottoscrizione delle parti di una scrittura privata registrabile in caso d'uso, ovvero, se di importo inferiore a € 50.000,00, iva esclusa, mediante scambio di corrispondenza secondo l'uso del commercio.



Art. 18 Successione, fallimento, liquidazione e ammissione a procedure concorsuali

In caso di morte del fornitore (se Ditta individuale) o estinzione della Società, l'Amministrazione potrà risolvere il contratto ovvero accordare agli eredi o ai successori la continuazione dello stesso. Le cessioni di azienda e gli atti di trasformazione, fusione e scissione relativi ai soggetti esecutori di contratti pubblici, sono ammessi nei limiti e con le modalità previste all'art.116 del D.Lgs.163/06.

In caso di fallimento del fornitore, il contratto sarà risolto, salve le ragioni spettanti all'Azienda Sanitaria con privilegio sulla cauzione definitiva prestata, sui crediti maturati, nonché il risarcimento di ogni danno ulteriore che potrà essere dalla stessa determinato.

In caso di scioglimento o di liquidazione della Ditta aggiudicataria, l'Azienda sanitaria, a suo insindacabile giudizio ha la facoltà di pretendere la risoluzione del contratto, da parte della Società in liquidazione.

Art. 19 Risoluzione del contratto

L'aggiudicatario è responsabile dell'esatto adempimento delle obbligazioni nascenti dal contratto e della perfetta esecuzione della fornitura.

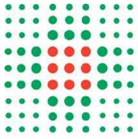
L'Azienda appaltante avrà la facoltà di risolvere "ipso facto et jure" il contratto, mediante semplice dichiarazione stragiudiziale intimata a mezzo lettera raccomandata con avviso di ricevimento, oppure, alternativamente, intimata a mezzo fax, nelle seguenti ipotesi:

- a) avvalendosi della facoltà di recesso consentita dall'art.1671 c.c.;
- b) per motivi di interesse pubblico, adeguatamente specificati nell'atto dispositivo;
- c) qualora, già in sede di prima fornitura, la Ditta aggiudicataria non fornisca il prodotto offerto in gara;
- d) in caso di non superamento del periodo di prova di cui al precedente art. 7
- e) in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;
- f) in caso di cessazione dell'attività, oppure in caso di procedure concorsuali o fallimentari intraprese a carico dell'aggiudicatario;
- g) in caso di cessione del contratto senza comunicazione all'Azienda USL;
- h) in caso di subappalto non autorizzato dall'Azienda USL;
- i) qualora la Farmacia/Economato notificano n.2 diffide ad adempiere senza che la Ditta ottemperi a quanto intimato (combinato disposto dagli art.li 13 e 14 del presente capitolato);
- j) in caso di violazione dell'obbligo di riservatezza

Nei casi di violazione degli obblighi contrattuali (ritardo o mancata consegna, non conformità o altro) l'Azienda Sanitaria incamererà il deposito cauzionale, salvo e impregiudicato il risarcimento degli eventuali maggiori oneri e danni, senza che la parte concorrente possa pretendere risarcimenti, indennizzi o compensi di sorta.

Il contratto inoltre si **risolve di diritto** al verificarsi di una o più delle fattispecie sotto elencate:

- 1) violazione dell'obbligo di cui al successivo art. 22 (divieto di sub-appalto) del presente capitolato che comporta l'incameramento della cauzione a titolo di penale e la possibilità per l'Azienda di risolvere il contratto ai sensi dell'art. 1456 c.c., fatto salvo il risarcimento di eventuali maggiori danni;
- 2) Ricorrenza di una delle situazioni disciplinate dall'art.18 del presente capitolato:
 - a) successione o estinzione della Società che potrà determinare la risoluzione del contratto ai sensi dell'art. 1456 cc.;
 - b) fallimento della Ditta che determinerà la risoluzione del contratto ai sensi dell'art.1456 cc. salve le ragioni spettanti alle Aziende Sanitarie con privilegio sulla cauzione definitiva prestata;



c) scioglimento o liquidazione della Ditta aggiudicataria, che comporta a insindacabile giudizio dell'Azienda sanitaria, la facoltà di pretendere la risoluzione del contratto, da parte della Società in liquidazione.

In caso di risoluzione del contratto, la cauzione definitiva sarà incamerata a titolo di penale e di indennizzo, salvo il risarcimento dei maggiori danni, qualora questi siano valutati di importo superiore a quello della cauzione.

In caso di risoluzione del contratto, l'Amministrazione si riserva la facoltà di valutare l'opportunità e la convenienza economica di adire al secondo aggiudicatario o di indire nuova gara.

Art. 20 Responsabilità

L'Azienda Sanitaria è esonerata da ogni responsabilità per danni, infortuni o altro che dovesse accadere al personale della Ditta aggiudicataria nell'esecuzione del contratto, convenendosi a tale riguardo che qualsiasi eventuale onere è già compensato e compreso nel corrispettivo del contratto stesso.

La Ditta aggiudicataria risponde pienamente per danni a persone e/o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali e imputabili a essa e ai suoi dipendenti e dei quali danni fosse chiamata a rispondere l'Azienda USL che fin da ora s'intende sollevata ed indenne da ogni pretesa o molestia.

Art. 21 Fatturazione e Pagamento

Le fatture dovranno essere inviate agli indirizzi che saranno successivamente comunicati da ogni singola Azienda Sanitaria dell'unione d'acquisto ed in particolare per le Aziende Sanitarie afferenti al SAM come sotto indicato:

PER L'AUSL DI BOLOGNA:

Le fatture dovranno contenere **tassativamente** gli importanti seguenti elementi:

-
- Indicazione del nominativo della Ditta Aggiudicataria/ragione sociale
- indicazione della disposizione dell'Ente appaltante che ha dato luogo all'ordine
- indicazione del numero dell'ordine aziendale informatizzato
- indicazione dettagliata della merce consegnata con preciso riferimento al prodotto aggiudicato

L'originale della fattura dovrà essere così intestato:

AZIENDA U.S.L. DI BOLOGNA

Codice fiscale: 02406911202

Sede Legale: Via Castiglione 29 – 40124 BOLOGNA

ed indirizzato a:

AZIENDA U.S.L. DI BOLOGNA

U.O.C. ECONOMICO FINANZIARIO

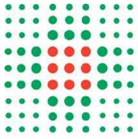
Via Gramsci 12 – 40121 BOLOGNA

In caso di aggiudicazione a fornitore non residente in Italia, le fatture dovranno essere inviate a mezzo posta elettronica al seguente indirizzo: bilancio.fattureestere@ausl.bo.it; al fornitore estero aggiudicatario saranno date ulteriori indicazioni sulla fatturazione nella comunicazione di aggiudicazione.

PER L'AOU DI BOLOGNA:

I documenti contabili (fatture, documenti di trasporto, verbali, ecc.) dovranno contenere **tassativamente** gli importanti seguenti elementi:

- indicazione degli estremi dell'ordine (numero, data, sigle dell'operatore, i riferimenti del sottoconto, della richiesta e del progetto),
- indicazione di: referente, telefono, Direzione/Dipartimento/Unità Operativa presso cui è stato consegnato il bene o svolto il servizio



I documenti contabili (fatture e documenti di trasporto) dovranno rispettare l'articolazione prevista dall'ordine nella sua specificazione in righe d'ordine, importo unitario e importo totale.

L'originale della fattura dovrà essere così intestato:
AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA
POLICLINICO S. ORSOLA-MALPIGHI
Codice fiscale: 92038610371
Sede Legale: Via Albertoni 15 – 40138 BOLOGNA
ed indirizzato a:
AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA
POLICLINICO S. ORSOLA-MALPIGHI
DIREZIONE RISORSE ECONOMICHE E FINANZIARIE
VIA ALBERTONI N. 15 - 40138 BOLOGNA

PER L'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI:

Le fatture dovranno contenere **tassativamente** gli importanti seguenti elementi:

- indicazione dettagliata della merce consegnata/servizio prestato
- indicazione della delibera/disposizione dell'Ente appaltante che ha dato luogo all'ordine
- indicazione del codice unico di progetto (CUP), se riportato nella lettera di comunicazione di aggiudicazione definitiva

L'originale della fattura dovrà essere così intestato:
ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI
Codice Fiscale: 00302030374
Sede Legale: Via di Barbiano 1/10 – 40136 BOLOGNA
ed indirizzato a:
ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI
SERVIZIO BILANCIO E PROGRAMMAZIONE FINANZIARIA
Via di Barbiano 1/10 – 40136 BOLOGNA

PER L'AUSL DI IMOLA:

Le fatture dovranno contenere **tassativamente** gli importanti seguenti elementi:

- indicazione dettagliata della merce consegnata/servizio prestato
- indicazione della delibera/disposizione dell'Ente appaltante che ha dato luogo all'ordine
- indicazione del numero dell'ordine aziendale

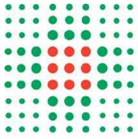
L'originale della fattura dovrà essere così intestato:
AZIENDA USL DI IMOLA
Codice Fiscale: 90000900374
Sede Legale: Viale Amendola 2 – 40026 IMOLA (BO)

Il mancato rispetto delle disposizioni non consentirà il regolare pagamento delle fatture, che saranno restituite al fornitore stesso.

Per ulteriori informazioni, relative al pagamento delle fatture delle Aziende Sanitarie afferenti al SAM, contattare direttamente

- per l'Azienda USL di Bologna: l'U.O.C. Economico Finanziario – Ufficio Contabilità Fornitori – tel.n.0516079511,
- per l'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna: la Direzione Risorse Economiche e Finanziarie – tel.n.0516361111,
- per l'Istituto Ortopedico Rizzoli: l'U.O.C. Economico Finanziario – tel.n.0516366925
- per l'Azienda USL di Imola: Unità Operativa Contabilità e Finanza – tel. n. 0542604471.

Le Aziende Sanitarie procederanno ai pagamenti delle fatture secondo le normative vigenti in materia.



L'inesatto o parziale adempimento di un contratto di somministrazione da parte dell'Amministrazione non autorizza il somministratore a opporre eccezioni al fine di ritardare o evitare la prestazione dovuta.

La ditta rinuncia a far valere, nei casi previsti dal presente articolo, qualsiasi eccezione d'inadempimento di cui all'art.1460 del Codice Civile. Ogni caso di arbitraria interruzione delle prestazioni contrattuali sarà ritenuto contrario alla buona fede e la ditta sarà considerata diretta responsabile di eventuali danni causati all'Azienda Sanitaria e dipendenti da tale interruzione. Tale divieto nasce dalla necessità e dall'importanza di garantire il buon andamento dell'Ente Pubblico, nonché di tutelare gli interessi collettivi dei quali l' Azienda USL è portatrice.

I corrispettivi saranno pagati con le modalità previste dal presente capitolato e saranno subordinati:

- alla regolarità contributiva della ditta (qualora la ditta aggiudicataria risultasse debitrice il pagamento delle fatture sarà in ogni caso subordinato alla regolarizzazione del debito stesso; è fatto salvo, in caso di mancata regolarizzazione dei debiti verso l'INPS il diritto dell'Istituto di trattenere dalle somme dovute alla ditta appaltatrice gli importi di contributi omessi e relativi accessori);
- alla verifica di cui all'articolo 48 bis del DPR 602/73.

La Ditta aggiudicataria, ai sensi dell'art.3, della Legge 136 del 13/08/2010 e s.m., assume l'obbligo di tracciabilità dei flussi finanziari.

Art. 22 Subappalto del contratto

E' ammesso il subappalto nei limiti e con le modalità previste dall'art.118 del D.Lgs.163/06. Il subappalto non comporta alcuna modificazione agli obblighi e agli oneri dell'aggiudicatario che rimane unico e solo responsabile nei confronti dell'Ente Appaltante di quanto subappaltato.

L'affidamento in subappalto è sottoposto alle seguenti condizioni:

- l'impresa Concorrente, all'atto dell'offerta, abbia indicato la parte del servizio/fornitura che intende eventualmente subappaltare;
- l'appaltatore deve depositare il contratto di subappalto almeno 20 gg. prima dell'inizio dell'esecuzione del servizio/fornitura subappaltato;
- con il deposito del contratto di subappalto, l'appaltatore deve trasmettere la documentazione attestante il possesso, da parte del subappaltatore, dei requisiti previsti dalla vigente normativa e dal presente disciplinare;
- l'esecuzione delle prestazioni affidate in subappalto non può formare oggetto di ulteriore subappalto.

L'appaltatore s'impegna a dare immediata comunicazione alla stazione appaltante e alla prefettura-ufficio territoriale del Governo competente della notizia dell'inadempimento della propria controparte (subappaltatore/subcontraente) agli obblighi di tracciabilità finanziaria.

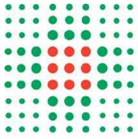
L'AUSL provvederà a corrispondere gli importi del servizio subappaltato direttamente al subappaltatore.

La ditta dovrà produrre dichiarazione circa la sussistenza o meno di eventuali forme di controllo o collegamento, ai sensi dell'art.2359 del C.C. con il titolare del subappalto.

Il subappalto dovrà comunque essere autorizzato con formale atto.

Il contratto tra appaltatore e subappaltatore/subcontraente ai sensi della legge 13 agosto 2010, n.136 e s.m., dovrà contenere le seguenti clausole:

1. *L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...) nell'ambito del contratto sottoscritto con l'Ente (...), identificato con il CIG n.*



(...)/CUP n. (...), assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n. 136 e s.m..

2. *L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...), si impegna ad inviare copia del presente contratto all'Ente (...).*

Art. 23 Clausola di adesione

Questa Azienda USL si riserva la facoltà di estendere le condizioni contrattuali di ciascun lotto della presente gara, qualora se ne ravvisi la necessità, alle Aziende dell'Area Vasta Emilia Centrale che non avessero dichiarato fabbisogno per uno o più lotti della stessa. Qualora l'adesione/ampliamento comporti un aumento del valore contrattuale originario superiore al 20%, questa Stazione Appaltante si riserva la facoltà di rinegoziare con la ditta aggiudicataria le condizioni economiche contrattuali.

Art. 24 Recesso dal contratto

Qualora l'impresa aggiudicataria dovesse recedere dal contratto prima della scadenza convenuta, l'Azienda USL, oltre a incamerare il deposito cauzionale, si riserva di addebitare le eventuali maggiori spese insorgenti per l'assegnazione ad altra ditta.

Art. 25 Spese accessorie

Ogni spesa inerente e conseguente al contratto è a carico della Ditta aggiudicataria.

Art. 26 Controversie e Foro competente

Le controversie su diritti soggettivi, derivanti dall'esecuzione del presente contratto, non saranno deferite ad arbitri.

Per ogni controversia giudiziale relativa alla presente gara è competente esclusivamente il Foro di Bologna, mentre per le controversie che dovessero insorgere nell'esecuzione della fornitura è competente, esclusivamente, il Foro in cui ha sede l'Azienda Sanitaria che è parte in causa.

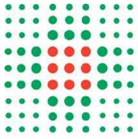
Art. 27 Norme generali

Per tutto quanto non espressamente previsto nel presente capitolato speciale, si richiamano le norme del Capitolato Generale d'Oneri, in visione presso l'Unità Operativa Acquisti - dalle ore 9,00 alle ore 12,00 di tutti i giorni lavorativi - capitolato che si intende qui totalmente trascritto e che la ditta, con la sottoscrizione del presente capitolato dichiara di conoscere e si impegna ad accettare, anche sulla base della normativa prevista dal Codice Civile. Resta inteso che tutte le clausole di fornitura in contrasto con il Capitolato Generale d'Oneri e con il presente Capitolato Speciale, si considerano non accettate dall'Azienda USL e nulle agli effetti della gara.

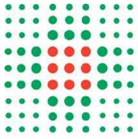
Sezione II – Parte tecnica

Art. 28 Descrizione prodotti

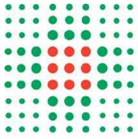
LOTTO	DESCRIZIONE
-------	-------------



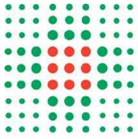
1	A	CIRCUITO MONOPAZIENTE PER ADULTI PER VENTILAZIONE ASSISTITA IN ANESTESIA In materiale plastico "medical grade" atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE, tale da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas anestetico costituito da: due tubi provvisti di superficie esterna antischiacciamento con rinforzo spiralato o corrugato, superficie interna liscia, diametro interno costante a qualunque raggio di curvatura, connessioni universali 22M/15F (lato paziente) 22F (lato macchina) a perfetta tenuta e saldate ai tubi, raccordo a "Y" per la connessione con il paziente. Idoneo all'erogazione di gas anestetico. Monouso sterile. Circuito standard adulti D.I. mm 20 circa, lunghezza da cm 120 a cm 200 circa.
	B	CIRCUITO MONOPAZIENTE PEDIATRICO PER VENTILAZIONE ASSISTITA IN ANESTESIA In materiale plastico "medical grade" atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE, tale da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas anestetico costituito da: due tubi provvisti di superficie esterna antischiacciamento con rinforzo spiralato o corrugato, superficie interna liscia, diametro interno costante a qualunque raggio di curvatura, connessioni universali 22M/15F (lato paziente) 22F (lato macchina) a perfetta tenuta e saldate ai tubi, raccordo a "Y" per la connessione con il paziente. Idoneo all'erogazione di gas anestetico. Monouso sterile. Circuito standard pediatrico D.I. mm 15 circa, lunghezza da cm 120 a cm 200 circa.
	C	CIRCUITO MONOPAZIENTE PER ADULTI PER VENTILAZIONE ASSISTITA IN ANESTESIA In materiale plastico "medical grade" atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE, tale da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas anestetico costituito da: due tubi provvisti di superficie esterna antischiacciamento con rinforzo spiralato o corrugato, superficie interna liscia, diametro interno costante a qualunque raggio di curvatura, connessioni universali 22M/15F (lato paziente) 22F (lato macchina) a perfetta tenuta e saldate ai tubi, raccordo a "Y" per la connessione con il paziente. Idoneo all'erogazione di gas anestetico. Monouso sterile. Circuito standard adulti D.I. mm 20 circa, lunghezza cm 500.



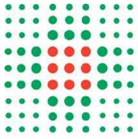
D	CIRCUITO PER ANESTESIA ADULTI In materiale plastico "medical grade" atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE, tale da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas anestetico costituito da: due tubi provvisti di: superficie esterna antischiacciamento con rinforzo spiralato o corrugato, superficie interna liscia, diametro interno costante a qualunque raggio di curvatura, connessioni universali 22M/15F (lato paziente) 22F (lato macchina) a perfetta tenuta e saldate ai tubi, raccordo a "Y" per la connessione con il paziente. Idoneo all'erogazione di gas anestetico. Monouso sterile. D.I. mm 20 circa Lunghezza cm 300 circa
E	CIRCUITO PER ANESTESIA PEDIATRICO In materiale plastico "medical grade" atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE, tale da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas anestetico costituito da: due tubi provvisti di: superficie esterna antischiacciamento con rinforzo spiralato o corrugato, superficie interna liscia, diametro interno costante a qualunque raggio di curvatura, connessioni universali 22M/15F (lato paziente) 22F (lato macchina) a perfetta tenuta e saldate ai tubi, raccordo a "Y" per la connessione con il paziente. Idoneo all'erogazione di gas anestetico. Monouso sterile. D.I mm 15 circa. Lunghezza cm 300 circa.
2	CIRCUITO MONOPAZIENTE ESTENSIBILE PER VENTILAZIONE ASSISTITA IN ANESTESIA Circuito in polipropilene od altro idoneo materiale plastico con caratteristiche di memoria "medical grade" atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE, tale da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas anestetico costituito da: due tubi provvisti di: superficie esterna antischiacciamento estensibile, diametro interno costante a qualunque raggio di curvatura, connessioni universali 22M/15F (lato paziente) 22F (lato macchina) a perfetta tenuta e saldate ai tubi. Idoneo all'erogazione di gas anestetico. Monouso sterile. Circuito standard adulti D.I. mm 20 circa, lunghezza da minimo cm 60 circa a minimo cm 180 circa in estensione, completo di raccordo a y



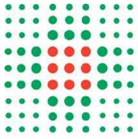
3	A	<p>CIRCUITO SPECIFICO MONOPAZIENTE PER TERAPIA VENTILATORIA</p> <p>Tubo spiralato in materiale plastico "medical grade", atossico, di particolare trasparenza, flessibile, resistente, LATEX FREE, superficie interna liscia tale da favorire il flusso laminare, connettori standard 22F direttamente saldati alle estremità. Monouso sterile. tipo adulti D.I. mm. 20 circa - lunghezza da cm 60 a cm.200 circa.</p>
	B	<p>CIRCUITO SPECIFICO MONOPAZIENTE PER TERAPIA VENTILATORIA</p> <p>Tubo spiralato in materiale plastico "medical grade", atossico, di particolare trasparenza, flessibile, resistente, LATEX FREE, superficie interna liscia tale da favorire il flusso laminare, connettori standard 22F direttamente saldati alle estremità. Monouso sterile. tipo adulti D.I. mm. 20 circa - lunghezza cm 40 circa.</p>
	C	<p>CIRCUITO SPECIFICO MONOPAZIENTE PER TERAPIA VENTILATORIA</p> <p>Tubo spiralato in materiale plastico "medical grade", atossico, di particolare trasparenza, flessibile, resistente, LATEX FREE, superficie interna liscia tale da favorire il flusso laminare, connettori standard 22F direttamente saldati alle estremità. Monouso sterile. tipo pediatrico D.I. mm. 15 circa - lunghezza da cm 60 a cm. 180 circa.</p>
4		<p>CIRCUITO MONOPAZIENTE PER UMIDIFICAZIONE / NEBULIZZAZIONE IN RESPIRO SPONTANEO</p> <p>Costituito da: due tubi in materiale plastico, "medical grade", latex free, trasparenti, flessibili, non conduttivi, provvisti di superficie esterna antischiacciamento con rinforzo spiralato o corrugato e superficie interna liscia, una ampolla raccoglicondensa dotata di raccordo ad "Y" 22F per la connessione dei tubi, una maschera anatomica, in materiale plastico, trasparente, flessibile, latex free, corredata di elastico di sostegno regolabile e di piastrina stringinaso modellabile. Lunghezza totale circuito mt.1,50/180 circa. Monouso sterile.</p>
5		<p>TUBO SPIRALATO ADULTI PER EVACUAZIONE GAS.</p> <p>Trasparente, medical grade, latex free, antischiacciamento, lunghezza da mt. 2 a mt. 6 con intervalli di mt. 2. Raccordi morbidi, 22 F ISO. Monouso, pulito, non sterile.</p>



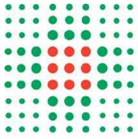
6	A	<p>CIRCUITO MONOPAZIENTE NEONATALE PER VENTILAZIONE ASSISTITA IN ANESTESIA</p> <p>In materiale plastico "medical grade" atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE, tale da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas anestetico costituito da: due tubi provvisti di superficie esterna antischiacciamento con rinforzo spiralato o corrugato, superficie interna liscia, diametro interno costante a qualunque raggio di curvatura, connessioni universali 22M/15F (lato paziente) 22F (lato macchina) a perfetta tenuta e saldate ai tubi, raccordo a "Y" per la connessione con il paziente. Idoneo all'erogazione di gas anestetico. Monouso sterile.</p> <p>Circuito standard neonatale D.I. mm 10 circa, lunghezza da cm 120 a cm 180 circa.</p>
	B	<p>TUBO SPIRALATO PEDIATRICO PER TERAPIA VENTILATORIA</p> <p>Tubo spiralato in materiale plastico "medical grade", atossico, di particolare trasparenza, flessibile, resistente, LATEX FREE, superficie interna liscia tale da favorire il flusso laminare, connettori standard 22F direttamente saldati alle estremità. Monouso sterile.</p> <p>tipo pediatrico D.I. mm. 15 circa - lunghezza cm 300 circa.</p>
	C	<p>CIRCUITO RIANIMAZIONE PEDIATRICO</p> <p>In materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE. Internamente liscio, lunghezza. ca. cm. 140 con 2 raccoglicondensa e connessioni morbide 22F. Raccordo paziente a "Y" 22M/15F ISO con prese temperatura e pressione. Spezzone 30 cm. circa, mount dritto cm. 5 circa 15M/15F ISO. Dotato di almeno 5 tappi 22F/22M per chiusura circuito. Monouso sterile. Compliance e resistenza al flusso conforme a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.</p>
	D	<p>CIRCUITO RIANIMAZIONE PEDIATRICO</p> <p>In materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE. Internamente liscio, lunghezza. ca. cm. 190 con 2 raccoglicondensa e connessione 22F. Linea inspiratoria con termometro incorporato, raccordo paziente a "Y" 22M/15F con prese temperatura e pressione. Spezzone a circa 30 cm., connessioni 22F completo di raccordo cobb girevole. Connessioni a norma ISO. Monouso sterile. Compliants e resistenza al flusso conforme a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.</p>



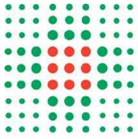
E	<p>CIRCUITO RESPIRATORIO PEDIATRICO: circuito per rianimazione pediatrico COMPATIBILE con ventilatore Servo e umidificatore F&P costituito da materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, latex free, con linea inspiratoria di ca cm 130 con due prese per la temperatura, linea espiratoria da 120 cm ca con raccogli condensa e spezzone cm 40 ca. Raccordo ad Y con prese temperatura e pressione. Monouso sterile. Compliance e resistenza al flusso conformi a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.</p>
F	<p>CIRCUITO RESPIRATORIO NEONATALE circuito per rianimazione neonatale termoregolato COMPATIBILE con ventilatore Servo e umidificatore F&P costituito da materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, latex free. Linea inspiratoria di cm 130 ca, con due prese di temperatura linea espiratoria da cm 140 ca, con raccogli condensa e spezzone cm 80 ca, Raccordo ad Y con prese temperatura e pressione. Monouso sterile. Compliance e resistenza al flusso conformi a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.</p>
G	<p>CIRCUITI RESPIRATORI set pediatrico per umidificazione con tubo in materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, latex free, corrugato, internamente liscio di lunghezza di cm 230 ca, con raccogli condensa e connessioni morbide 22 flex e 15 flex, ISO. Dotato di maschera per aerosol pediatrica e raccordo Cobb girevole, con tappo dilatabile per FBS. Monouso sterile. Compliance e resistenza al flusso conformi a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.</p>
H	<p>CIRCUITI RESPIRATORI Set pediatrico per umidificazione con tubo in materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, latex free, corrugato, internamente liscio di diametro interno 10 mm ca, lunghezza di cm 200 ca, con raccogli condensa e connessioni morbide 22 flex e 15 flex, ISO. Dotato di maschera per aerosol pediatrica. Monouso sterile. Compliance e resistenza al flusso conformi a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.</p>
I	<p>CIRCUITI RESPIRATORI Set pediatrico per umidificazione con tubo in materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, latex free, corrugato, internamente liscio di diametro interno 10 mm ca, lunghezza di cm 300 ca, con raccogli condensa e connessioni morbide 22 flex e 15 flex, ISO. Dotato di maschera per aerosol pediatrica. Monouso sterile. Compliance e resistenza al flusso conformi a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.</p>



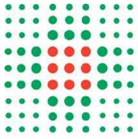
7		<p>CIRCUITO RESPIRATORIO COASSIALE In materiale plastico "medical grade" atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE, tale da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas anestetico costituito da: un tubo provvisto di: superficie esterna antischiacciamento con rinforzo spiralato o corrugato .La linea inspiratoria e quella di monitoraggio della CO2 risultano comprese all'interno della linea espiratoria.Provvisto di connessioni universali 22M/15F (lato paziente) 22F (lato macchina) a perfetta tenuta e saldate ai tubi. Idoneo all'erogazione di gas anestetico. Lunghezza da cm 130 circa a cm 260 circa. Monouso sterile.</p>
8		<p>CIRCUITO RIANIMAZIONE NEONATALE In materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE. Internamente liscio, lunghezza. ca cm. 190 con 2 raccoglicondensa e connessione 22 F. Linea inspiratoria con presa temperatura, posta a ca 60 cm. dal raccordo paziente. Raccordo paziente a rebbi paralleli compresa temperatura e pressioni, spezzone cm. 30 ca. 22F/22F completo di raccordo cobb girevole e con connessione a norma ISO. Monouso sterile.Compliance e resistenza al flusso conforme a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.</p>
9		<p>CIRCUITO RESPIRATORIO ADULTI COIBENTATO Circuito per rianimazione adulti In materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE. Internamente liscio, lunghezza ca. cm. 160 con 2 raccoglicondensa e connessioni 22F ISO. Raccordo paziente a "Y" 22M/15F ISO con prese temperatura e pressione. Linea inspiratoria connessioni coibentata con connessione 22F angolata e presa temperatura. Spezzone ca. cm. 30, connessioni 22F ISO, mount angolato girevole ca. cm. 10. Dotato di almeno 5 tappi 22F22M per chiusura circuito, completo di filtro autoumidificante in grado di garantire un'umidificazione assoluta superiore a 30 mg. di acqua per litro a 500 ml. t.v. certificata. Monouso sterile. Compliant e resistenza al flusso conforme a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.</p>
10		<p>CIRCUITO PER VENTILATORI DI EMERGENZA tipo Weinmann Medumat. Lunghezza m. 1,50; Ø int. 15 mm, latex free, non conduttivo, valvola di scarico con pressione, superficie interna liscia, superficie esterna a spirale. Monouso, pulito, non sterile.</p>
11	A	<p>SET ADULTI PER TERAPIA VENTILATORIA composto da: tubo in materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, latex free, internamente liscio lunghezza 300 cm ca, con raccogli condensa, connessioni 22 flex e 22 flex, maschera aerosol adulti e raccordo 22M/ 5-8 flex. Monouso sterile. Compliance e resistenza al flusso conformi a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.</p>



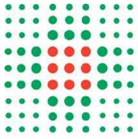
	B	SET ADULTI PER TERAPIA VENTILATORIA composto da: tubo corrugato in materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, latex free, internamente liscio lunghezza cm 210 ca, con raccogli condensa e e raccordo con valvola unidirezionale. Connessioni ISO 22 flex e 22M/15F. Monouso sterile. Compliance e resistenza al flusso conformi a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.
	C	SET ADULTI PER TERAPIA VENTILATORIA composto da: tubo corrugato, internamente liscio in materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, latex free, lunghezza del tubo cm 200 ca, con raccogli condensa e connessioni morbide 22 flex e 15 flex. Dotato di maschera aerosol adulti. Monouso sterile. Compliance e resistenza al flusso conformi a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.
12	A	CIRCUITO MONOTUBO PER IPPB: circuito monotubo per IPPB di cm 120 ca tubo corrugato, internamente liscio in materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, latex free, con valvola espiratoria. Dotato di linea per collegamnto a nebulizzatore di farmaci. Monouso sterile. Compliance e resistenza al flusso conformi a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.
	B	SET PER NEBULIZZAZIONE MECCANICA in materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, latex free, completo di nebulizzatore, boccaglio e filtro antibatterico/virale, monouso sterile.
13	A	SET PER CPAP IN MASCHERA composto da: tubo corrugato in idoneo materiale plastico, diam int mm 22, con idonei manicotti idonei alla connessione a raccordi di 22M ; maschera PVC trasparente con conchiglia rigida e cuscinetto gonfiabile con valvola di tenuta, due connessioni con valvola unidirezionale per ingresso flusso e valvola PEEP, completa di adattatore per tubo corrugato e valvola di sicurezza; filtro a membrana elettrostatica idrofobica, efficienza di ritenzione batterico/virale del 99,99%. Connessione 15F/22M-22F/15M. Monopaziente latex free, monouso, pulito, non sterile, taglia unica.
	B	VALVOLA PEEP Dispositivo in materiale plastico atossico, "medical grade", latex free, graduato regolabile/pretarato valore di peep erogabili 2,5 - 5,0 - 7,5 - 10 - 12,5 - 15 - 20 cm H2O e provvisto di connettore 22M. Monouso, pulito, non sterile.



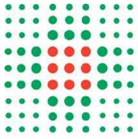
14	A	<p>CIRCUITO MONOTUBO PER VENTILAZIONE NON INVASIVA . Da utilizzare con ventilatori pressometrici (BIPAP O BILEVEL), con valvola WISPER incorporata e sistema di compensazione perdite. Latex free, pulito, non sterile.</p>
	B	<p>VALVOLA ESPIRATORIA TIPO "WHISPER SWIVEL" PER VENTILOTERAPIA. Requisiti: valvola respiratoria per fornire un flusso di perdita continua nel circuito paziente se usata con sistemi CPAP. latex free, monouso, pulito, non sterile.</p>
15		<p>DISPOSITIVO PER TERAPIE CHE PREVEDANO PRESSIONE POSITIVA CONTINUA NELLE VIE AEREE (CPAP). Costituito dalla valvola di Boussignac o avente caratteristiche ed efficacia equivalenti o superiori con prolunga preconnessa per il collegamento a fonti di miscele gassose; monouso, pulito, non sterile, latex free.</p>
16		<p>CIRCUITO MONOPAZIENTE ADULTI PER VENTILAZIONE ASSISTITA E UMIDIFICAZIONE ATTIVA In materiale plastico "medical grade" atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE, tale da garantire il minimo assorbimento /rilascio delle miscele gassose costituito da: quattro tubi provvisti di: superficie esterna antischiacciamento con rinforzo spiralato o corrugato, superficie interna liscia. La struttura dei tubi dev essere tale da mantenere costante la temperatura dei/l gas all'interno del circuito, diametro interno costante a qualunque raggio di curvatura, connessioni universali 22M/15F (lato paziente) 22F (lato macchina) a perfetta tenuta e saldate ai tubi, tubo di raccordo fra umidificatore e ventilatore, raccordo a "Y" per la connessione con il paziente, due ampolle raccoglicondensa e con possibilità di svuotamento senza interruzione del flusso di gas, con o senza prese per pressione e temperatura. Idoneo all'erogazione di miscele gassose in rianimazione. Monouso sterile. Circuito standard adulti D.I. mm 20 circa lunghezza cm.180 circa.</p>



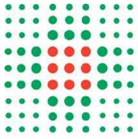
17		<p>CIRCUITO MONOPAZIENTE PER VENTILAZIONE ASSISTITA E UMIDIFICAZIONE ATTIVA In materiale plastico "medical grade" atossico, trasparente, flessibile, non conduttivo, LATEX FREE, tale da garantire il minimo assorbimento /rilascio delle miscele gassose costituito da: quattro tubi provvisti di: superficie esterna antischiacciamento con rinforzo spiralato o corrugato, superficie interna liscia, termoregolati tali da mantenere costante la temperatura dei/l gas all'interno del circuito, diametro interno costante a qualunque raggio di curvatura, connessioni universali 22M/15F (lato paziente) 22F (lato macchina) a perfetta tenuta e saldate ai tubi, tubo di raccordo fra umidificatore e ventilatore, raccordo a "Y" per la connessione con il paziente, due ampolle raccoglicondensa e con possibilità di svuotamento senza interruzione del flusso di gas, con o senza prese per pressione e temperatura. Idoneo all'erogazione di miscele gassose in rianimazione. Monouso sterile. Circuito standard adulti D.I. mm 20 circa lunghezza cm.180 circa.</p>
18		<p>TUBO ESTENSIBILE CON PALLONE. In polipropilene od altro idoneo materiale ad esso sovrapponibile, estensibile, struttura a fisarmonica connessione 22F, lunghezza cm 60-180 circa, atossico, "medical grade", latex free, trasparente con pallone da lt. 2. Monouso sterile.</p>
19	<p>A</p> <hr/> <p>B</p>	<p>UNITA' RESPIRATORIA MANUALE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI MISCELE GASSOSE ADULTI Costituito da un pallone in materiale plastico, "medical grade", morbido, flessibile, LATEX FREE, provvisto di connettore ad "L" per l'immissione dei gas in senso verticale o laterale, con valvola di regolazione dello scarico, tubo corrugato lunghezza cm. 150-180 circa. Idoneo alla somministrazione manuale di miscele gassose secondo la tecnica di ventilazione "va e vieni". Monouso sterile. Tipo adulti capacità pallone lt. 2.</p> <hr/> <p>UNITA' RESPIRATORIA MANUALE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI MISCELE GASSOSE PEDIATRICA Costituito da un pallone in materiale plastico, "medical grade", morbido, flessibile, LATEX FREE, provvisto di connettore ad "L" per l'immissione dei gas in senso verticale o laterale, con valvola di regolazione dello scarico e con o senza valvola di non ritorno, tubo corrugato lunghezza cm. 150-180 circa. Idoneo alla somministrazione manuale di miscele gassose secondo la tecnica di ventilazione "va e vieni" Monouso sterile. Tipo pediatrico capacità pallone lt. 0,5-1.</p>



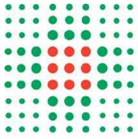
	C	<p>UNITA' RESPIRATORIA MANUALE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI MISCELE GASSOSE ADULTI CON TUBO DI SCARICO A MISURA VARIABILE</p> <p>Costituito da un pallone in materiale plastico, "medical grade", morbido, flessibile, LATEX FREE, provvisto di connettore ad "L" per l'immissione dei gas in senso verticale o laterale, valvola di regolazione dello scarico, tubo di espurgo corrugato. Varie lunghezze.</p> <p>Idoneo alla somministrazione manuale di miscele gassose secondo la tecnica di ventilazione "va e vieni". Monouso sterile.</p> <p>Tipo adulti capacità pallone lt. 2.</p>
	D	<p>UNITA' RESPIRATORIA MANUALE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI MISCELE GASSOSE PEDIATRICO CON TUBO DI SCARICO A MISURA VARIABILE</p> <p>Costituito da un pallone in materiale plastico, "medical grade", morbido, flessibile, LATEX FREE, provvisto di connettore ad "L" per l'immissione dei gas in senso verticale o laterale, valvola di regolazione dello scarico, con o senza valvola di non ritorno, tubo di espurgo corrugato. Varie lunghezze.</p> <p>Idoneo alla somministrazione manuale di miscele gassose secondo la tecnica di ventilazione "va e vieni". Monouso sterile.</p> <p>Tipo pediatrico capacità pallone lt. 0,5-1.</p>
	E	<p>UNITA' RESPIRATORIA PER LA SOMMINISTRAZIONE MANUALE DI MISCELE GASSOSE</p> <p>Costituito da un pallone in materiale plastico, "medical grade", morbido, flessibile, LATEX FREE, provvisto di connettore ad "L" per l'immissione dei gas in senso verticale o laterale, con valvola di regolazione dello scarico, tubo corrugato lunghezza cm. 300 circa. Idoneo alla somministrazione manuale di miscele gassose secondo la tecnica di ventilazione "va e vieni". Monouso sterile.</p> <p>Tipo adulti capacità pallone lt. 2.</p>
	F	<p>VALVOLA MONOUSO A SCARICO CONVOGLIATO PER SISTEMA "VA E VIENI"</p> <p>In materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, resistente, LATEX FREE, connessioni universali 22M/15F a perfetta tenuta e direttamente saldate alle estremità, connessione 22M lato pallone. Monouso pulito non sterile.</p>
20	A	<p>UNITA' RESPIRATORIA AUTOGONFIABILE PER LA SOMMINISTRAZIONE MANUALE DI OSSIGENO / MISCELE GASSOSE - ADULTO</p> <p>Circuito per rianimazione costituito da: un pallone in materiale plastico, "medical grade", morbido, flessibile, autogonfiabile LATEX FREE, risterilizzabile. Maschera facciale provvista di cuscinetto anatomico, reservoir per ossigeno, con o senza valvola di sovrappressione, tubo per ossigenoterapia trasparente, antischiacciamento.</p> <p>Tipo adulti</p>



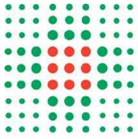
	B	<p>UNITA' RESPIRATORIA AUTOGONFIABILE PER LA SOMMINISTRAZIONE MANUALE DI OSSIGENO / MISCELE GASOSE PEDIATRICO</p> <p>Circuito per rianimazione costituito da: un pallone in materiale plastico , "medical grade", morbido, flessibile,AUTOGONFIABILE. LATEX FREE, risterilizzabile. Maschera facciale provvista di cuscinetto anatomico, reservoir per ossigeno, con o senza vavola di sovrappressione, tubo per ossigenoterapia trasparente, antischiacciamento. Tipo pediatrico</p>
	C	<p>UNITA'RESPIRATORIA AUTOGONFIABILE PER LA SOMMINISTRAZIONE MANUALE DI OSSIGENO / MISCELE GASOSE NEONATALE</p> <p>Circuito per rianimazione costituito da: un pallone in materiale plastico , "medical grade", morbido, flessibile,autogonfiabile LATEX FREE, risterilizzabile. Maschera facciale provvista di cuscinetto anatomico, reservoir per ossigeno, con o senza vavola di sovrappressione, tubo per ossigenoterapia trasparente, antischiacciamento. Tipo neonatale.</p>
	D	<p>RESERVOIR PER PALLONE AUTOGONFIABILE IN RIFERIMENTO AI PUNTI A - B -C</p> <p>Pulito, non sterile.</p>
21	A	<p>PALLONE DI RICAMBIO PER UNITA' RESPIRATORIA AUTOGONFIABILE PER LA SOMMINISTRAZIONE MANUALE DI OSSIGENO / MISCELE GASOSE</p> <p>in materiale plastico, morbido, flessibile, LATEX FREE in riferimento al punto A lotto 22, autoclavabile.</p>
	B	<p>PALLONE DI RICAMBIO PER UNITA' RESPIRATORIA AUTOGONFIABILE PER LA SOMMINISTRAZIONE MANUALE DI OSSIGENO / MISCELE GASOSE</p> <p>in materiale plastico, morbido, flessibile, LATEX FREE in riferimento al punto B lotto 22 , autoclavabile.</p>
	C	<p>PALLONE DI RICAMBIO PER UNITA' RESPIRATORIA AUTOGONFIABILE PER LA SOMMINISTRAZIONE MANUALE DI OSSIGENO / MISCELE GASOSE</p> <p>in materiale plastico, morbido, flessibile, LATEX FREE in riferimento al punto C lotto 22 , autoclavabile.</p>
22		<p>MASCHERA TRASPARENTE DI RICAMBIO PER UNITA' RESPIRATORIA AUTOGONFIABILE.</p> <p>In elastomero sintetico, latex free, "medical grade", altamente biocompatibile, antistatico, risterilizzabile, autoclavabile. E' richiesta documentazione attestante il numero di volte cui può essere sottoposta a processo di sterilizzazione. Misure dalla 1 alla 6. Pulito, non sterile.</p>



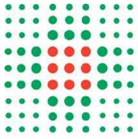
23		<p>UNITA' RESPIRATORIA MANUALE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI MISCELE GASSOSE CON TUBO DI SCARICO PER RISONANZA</p> <p>Costituito da un pallone della capacità di circa l.2 in materiale plastico, "medical grade", morbido, flessibile, LATEX FREE, provvisto di connettore ad "L" per l'immissione dei gas in senso verticale o laterale, valvola di regolazione dello scarico, TUBO DI EROGAZIONE GAS FRESCI DI LUNGHEZZA NON INFERIORE A CM 120 CIRCA, tubo di espurgo corrugato di lunghezza mt 5 circa .</p> <p>Idoneo alla somministrazione manuale di miscele gassose secondo la tecnica di ventilazione "va e vieni". Monouso sterile.</p>
24	A	<p>FILTRO ELETTROSTATICO HME PER ANESTESIA - ADULTI</p> <p><u>Caratteristiche generali</u></p> <p>Costituito da: un corpo esterno in materiale plastico "medical grade", atossico, rigido, trasparente, LATEX FREE, provvisto di due connessioni terminali per i raccordi: lato macchina e lato paziente 22M/15F-22F/15M, una o più membrane idrofobiche a filtrazione elettrostatica con efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale > 99,99%, presa per capnografo con attacco L/L.</p> <p>Devono essere costruiti con materiali tali da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas medicali e dotati delle seguenti caratteristiche: bidirezionali, bassa resistenza al flusso, peso e volume ridotto, connessioni a perfetta tenuta, durata di impiego non superiore alle 24 ore.</p> <p>Devono consentire lo scambio di calore ed umidità senza impiego di umidificatori mantenendo l'umidità e la temperatura delle vie aeree a valori fisiologici. Monouso sterile.</p> <p>E' richiesta documentazione attestante l'efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale.</p> <p>- Spazio morto ml.90 circa.</p>



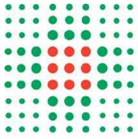
		<p>FILTRO ELETTROSTATICO HME PER ANESTESIA PEDIATRICO</p> <p><u>Caratteristiche generali</u></p> <p>Costituito da: un corpo esterno in materiale plastico, "medical grade", atossico, rigido, trasparente, LATEX FREE, provvisto di due connessioni terminali per i raccordi: lato macchina e lato paziente 22M/15F-22F/15M una o più membrane idrofobiche a filtrazione elettrostatica con efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale > 99,99%, presa per capnografo con attacco L/L.</p> <p>B Devono essere costruiti con materiali tali da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas medicali e dotati delle seguenti caratteristiche: bidirezionali, bassa resistenza al flusso, peso e volume ridotto, connessioni a perfetta tenuta, durata di impiego non superiore alle 24 ore.</p> <p>Devono consentire lo scambio di calore ed umidità senza impiego di umidificatori mantenendo l'umidità e la temperatura delle vie aeree a valori fisiologici. Monouso sterile.</p> <p>E' richiesta documentazione attestante l'efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale.</p> <p>Tipo pediatrico - Spazio morto ml. 20-30 circa.</p>
25	A	<p>FILTRO ELETTROSTATICO HME PER ANESTESIA A RIDOTTA SUPERFICIE FILTRANTE ADULTO</p> <p><u>Caratteristiche generali</u></p> <p>Costituito da: un corpo esterno in materiale plastico, "medical grade", atossico, rigido, trasparente, LATEX FREE, provvisto di due connessioni terminali per i raccordi: lato macchina e lato paziente 22M/15F-22F/15M una o più membrane idrofobiche a filtrazione elettrostatica con efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale > 99,99%, presa per capnografo con attacco L/L.</p> <p>Devono essere costruiti con materiali tali da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas medicali e dotati delle seguenti caratteristiche: bidirezionali, bassa resistenza al flusso, peso e volume ridotto, connessioni a perfetta tenuta, durata di impiego non superiore alle 24 ore, <u>spazio morto massimo ml. 45 circa.</u></p> <p>Devono consentire lo scambio di calore ed umidità senza impiego di umidificatori mantenendo l'umidità e la temperatura delle vie aeree a valori fisiologici. Monouso sterile. E' richiesta documentazione attestante l'efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale.</p>



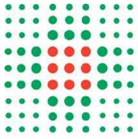
		<p>FILTRO ELETTROSTATICO HME PER ANESTESIA A RIDOTTA SUPERFICIE FILTRANTE PEDIATRICO</p> <p>Costituito da: un corpo esterno in materiale plastico, "medical grade", atossico, rigido, trasparente, LATEX FREE, provvisto di due connessioni terminali per i raccordi: lato macchina e lato paziente 22M/15F-22F/15M una o più membrane idrofobiche a filtrazione elettrostatica con efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale > 99,99%, presa per capnografo con attacco L/L.</p> <p>B Devono essere costruiti con materiali tali da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas medicali e dotati delle seguenti caratteristiche: bidirezionali, bassa resistenza al flusso, peso e volume ridotto, connessioni a perfetta tenuta, durata di impiego non superiore alle 24 ore, spazio morto ml. 10 circa. Devono consentire lo scambio di calore ed umidità senza impiego di umidificatori mantenendo l'umidità e la temperatura delle vie aeree a valori fisiologici. Monouso sterile. E' richiesta documentazione attestante l'efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale.</p>
26	A	<p>FILTRO MECCANICO PER ANESTESIA ADULTI</p> <p><u>Caratteristiche generali</u></p> <p>Costituito da: un corpo esterno in materiale plastico, "medical grade", atossico, rigido, trasparente, LATEX FREE, provvisto di due connessioni terminali per i raccordi: lato macchina e lato paziente 22M/15F-22F/15M una o più membrane di microfibre in ceramica od altro idoneo materiale con efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale > 99,99%, SPAZIO morto non superiore a ml. 80-90 circa. Devono essere costruiti con materiali tali da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas medicali e dotati delle seguenti caratteristiche :bidirezionali, bassa resistenza al flusso, peso e volume ridotto, connessioni a perfetta tenuta. Monouso sterile. E' richiesta documentazione attestante l'efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale.</p>



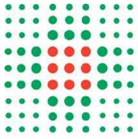
	B	<p>FILTRO MECCANICO HME PER ANESTESIA / RIANIMAZIONE / T.I. ADULTI <u>Caratteristiche generali</u> Costituito da: un corpo esterno in materiale plastico, "medical grade", atossico, rigido, trasparente, LATEX FREE, provvisto di due connessioni terminali per i raccordi: lato macchina e lato paziente 22M/15F-22F/15M, una o più membrane di microfibre in ceramica od altro idoneo materiale con efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale > 99,99%, presa per capnografo con connessioni luer lock, spazio morto non superiore a ml. 80-90 circa. Devono essere costruiti con materiali tali da garantire il minimo assorbimento /rilascio di gas medicali e dotati delle seguenti caratteristiche: bidirezionali, bassa resistenza al flusso, peso e volume ridotto, connessioni a perfetta tenuta; consentire lo scambio di calore ed umidità senza impiego di umidificatori mantenendo l'umidità e la temperatura delle vie aeree a valori fisiologici, essere sottoposti a test di tenuta ad alte pressioni e rilasciare all'espiazione almeno mg. 20-30 / litro di acqua. Monouso sterile. E' richiesta documentazione attestante l'efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale.</p>
27		<p>FILTRO ELETTROSTATICO PER SPIROMETRIA Costituito da: un corpo esterno in materiale plastico, "medical grade", atossico, rigido, LATEX FREE, provvisto di due connessioni terminali per i raccordi: lato macchina e boccaglio (lato paziente) membrana idrofobica a filtrazione elettrostatica con efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale > 99,9%. Deve ridurre il rischio di contaminazioni crociate, opporre bassa resistenza al flusso per non interferire con i risultati, essere di peso e volume ridotto ed essere utilizzabile con qualsiasi apparecchio (le ditte concorrenti devono poter fornire i relativi accessori per il collegamento alle apparecchiature). Monouso, pulito, non sterile. E' richiesta documentazione attestante l'efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale.</p>
28		<p>MASCHERA FACCIALE TRASPARENTE CON CUSCINO ANATOMICO E' costituita da un corpo centrale di forma anatomica in materiale plastico "medical grade", latex free, flessibile, non conduttivo e trasparente in modo tale da consentire la visualizzazione e provvisto di connettore. Il corpo è accoppiato a un cuscinetto anatomico esterno morbido, pregonfiato/gonfiabile in grado di adattarsi perfettamente al viso del paziente assicurando la tenuta. E' provvista di crociera per nucale preferibilmente con codice colore. Misure dalla 1 alla 6. Monouso, pulito, non sterile.</p>



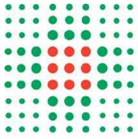
29	A	<p>MASCHERA PER OSSIGENOTERAPIA AD ALTA CONCENTRAZIONE ADULTO</p> <p>Maschera in materiale plastico "medical grade", latex free, morbido, trasparente, flessibile non conduttivo, collegata a sacchetto reservoir trasparente e corredata di tubo di erogazione dell'ossigeno di lunghezza non inferiore a mt. 2. Deve consentire l'erogazione di miscele gassose con concentrazione di ossigeno superiore al 60% fino al 100%. La maschera deve essere corredata con elastico di sostegno regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile. Monouso, pulito, non sterile.</p>
	B	<p>MASCHERA PER OSSIGENOTERAPIA AD ALTA CONCENTRAZIONE PEDIATRICO</p> <p>Maschera in materiale plastico "medical grade", latex free, morbido, trasparente, flessibile non conduttivo, collegata a sacchetto reservoir trasparente e corredata di tubo di erogazione dell'ossigeno di lunghezza non inferiore a mt. 2. Deve consentire l'erogazione di miscele gassose con concentrazione di ossigeno superiore al 60% fino al 100%. La maschera deve essere corredata con elastico di sostegno regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile. Monouso, pulito, non sterile.</p>
30	A	<p>TUBO DI PROLUNGA PER OSSIGENOTERAPIA</p> <p>Tubo in materiale plastico "medical grade", latex free, flessibile, trasparente, antingnocchiamento, anticollabimento. Lunghezza cm.180- 200 circa. Monouso, pulito, non sterile.</p>
	B	<p>TUBO PER OSSIGENO.</p> <p>Antischiacciamento da mt 5 con connettori universali per somministrazione ossigeno. Monouso, pulito, non sterile. Latex free.</p>
	C	<p>TUBO PER OSSIGENO.</p> <p>Antischiacciamento, con connettori universali da mt 10 per somministrazione ossigeno, latex free, monouso, pulito, non sterile.</p>
31	A	<p>MASCHERA ADULTI PER AEROSOLTERAPIA.</p> <p>Anatomica, dotata di elastico di sostegno e stringinaso; latex free, monouso, pulito, non sterile.</p>



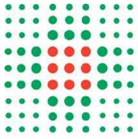
	B	<p>MASCHERA ADULTI PER AEROSOLTERAPIA CON NEBULIZZATORE E TUBO DA MT. 2. Maschera anatomica dotata di elastico di sostegno e stringinaso. Tubo antischiacciamento da mt. 2 circa con connettore universale latex free, monouso, pulito, non sterile</p>
32	A	<p>MASCHERA PEDIATRICA PER AEROSOLTERAPIA. Anatomica, dotata di elastico di sostegno e stringinaso; latex free, monouso, pulito, non sterile.</p>
	B	<p>MASCHERA PEDIATRICA PER AEROSOLTERAPIA CON NEBULIZZATORE E TUBO DA MT. 2. Maschera anatomica dotata di elastico di sostegno e stringinaso. Tubo antischiacciamento da mt. 2 circa con connettore universale latex free, monouso, pulito, non sterile</p>
33	A	<p>MASCHERA PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI". ADULTO Maschera in materiale plastico "medical grade", latex free, morbido, trasparente, flessibile non conduttivo e tale da consentire l'erogazione di miscele gassose con concentrazione di ossigeno compresa tra il 24% ed il 60%, regolabile a valori prefissati tramite idonea valvola regolabile oppure con identificazione del codice colore. La maschera deve essere corredata con elastico di sostegno regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile. Monouso, pulito, non sterile. Tipo adulti</p>
	B	<p>MASCHERA PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI". PEDIATRICO Maschera in materiale plastico "medical grade", latex free, morbido, trasparente, flessibile non conduttivo e tale da consentire l'erogazione di miscele gassose con concentrazione di ossigeno compresa tra il 24% ed il 60%, regolabile a valori prefissati tramite idonea valvola regolabile oppure con identificazione del codice colore. La maschera deve essere corredata con elastico di sostegno regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile. Monouso, pulito, non sterile. Tipo pediatrico</p>



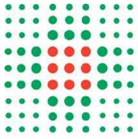
	A	<p>SET PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI" - ADULTO</p> <p>Il set è costituito da: maschera in materiale plastico "medical grade", latex free, morbido, trasparente, flessibile non conduttivo e tale da consentire l'erogazione di miscele gassose con concentrazione di ossigeno compresa tra il 24% ed il 60%, regolabile a valori prefissati tramite idonea valvola regolabile o con identificazione a codice colore. La maschera deve essere corredata con elastico di sostegno regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile, tubo di prolunga, contenitore per umidificazione con catetere Mount. Monouso, pulito, non sterile. Tipo adulti</p>
34	B	<p>SET PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI" - PEDIATRICO</p> <p>Il set è costituito da: maschera in materiale plastico "medical grade", latex free, morbido, trasparente, flessibile non conduttivo e tale da consentire l'erogazione di miscele gassose con concentrazione di ossigeno compresa tra il 24% ed il 60%, regolabile a valori prefissati tramite idonea valvola regolabile o con identificazione a codice colore. La maschera deve essere corredata con elastico di sostegno regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile, tubo di prolunga, contenitore per umidificazione con catetere Mount. Monouso, pulito, non sterile. Tipo pediatrico</p>
35		<p>MASCHERA PEDIATRICA/NEONATALE TIPO RENDALL BAKER</p> <p>Maschera in silicone 100% trasparente od altro materiale con analoghe caratteristiche, latex free, risterilizzabile, autoclavabile, di forma anatomica con connettore 22M. E' richiesta documentazione attestante le modalità ed il numero delle risterilizzazioni cui può essere sottoposta. Misure dalla 0 alla 3. Autoclavabile.</p>
36	A	<p>SET PER AEROSOL TERAPIA PER PAZIENTI TRACHEOSTOMIZZATI IN RESPIRO SPONTANEO</p> <p>Il set è costituito da: una maschera in materiale plastico "medical grade", latex free, morbido, trasparente, flessibile non conduttivo, tale da consentire l'erogazione di miscele nebulizzate, nebulizzatore e tubo di collegamento della lunghezza di mt. 2 circa. La maschera deve essere corredata con elastico di sostegno regolabile. Monouso sterile.</p>



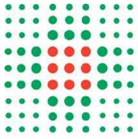
	B	<p>SET PER OSSIGENOTERAPIA A CONCENTRAZIONE FISSA TIPO "VENTURI" PER PAZIENTI TRACHEOSTOMIZZATI</p> <p>Il set è costituito da: maschera in materiale plastico "medical grade", latex free, morbido, trasparente, flessibile non conduttivo tale da consentire l'erogazione di miscele gassose con concentrazione di ossigeno compresa tra il 24% ed il 60%, regolabile a valori prefissati tramite idonea valvola con identificazione a codice colore, tubo di prolunga, contenitore per umidificazione, con o senza catetere Mount. La maschera deve essere corredata con elastico di sostegno regolabile. Monouso sterile.</p>
37		<p>PALLONI PER CIRCUITI DA ANESTESIA</p> <p>Pallone in elastomero sintetico latex free, "medical grade" altamente biocompatibile, non conduttivo, autoclavabile. Provvisto di anello rigido ed imbocco con diametro 22 F. E' richiesta documentazione attestante il numero di volte cui può essere sottoposto a processo di sterilizzazione. Misure da ml. 500 a ml. 3000.</p>
38	A	<p>CATETERI MOUNT <u>Caratteristiche generali</u> Tubo in materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, resistente, LATEX FREE, superficie interna liscia tale da favorire il flusso laminare, superficie esterna antischiuma con rinforzo spiralato o corrugato, raccordi universali M e/o F a perfetta tenuta e direttamente saldate alle estremità. Monouso sterile. Catetere Mount Diritto -lunghezze variabili fra cm 5-15 circa (varie misure).</p>
	B	<p>CATETERI MOUNT <u>Caratteristiche generali</u> Tubo in materiale plastico "medical grade", atossico, trasparente, flessibile, resistente, LATEX FREE, superficie interna liscia tale da favorire il flusso laminare, superficie esterna antischiuma con rinforzo spiralato o corrugato, connessioni universali 22M/15F lato paziente e 15M o 22F lato macchina a perfetta tenuta e direttamente saldate alle estremità. Monouso sterile. Catetere Mount Angolato - lunghezze variabili fra cm 5-15 circa (varie misure).</p>
	C	<p>CATETERE MOUNT CON RACCORDO DI "COBB" Provvisto di raccordo fisso, sito per broncoaspirazione munito di tappo a perfetta tenuta - lunghezze variabili fra cm 5-15 circa (varie misure). Monouso sterile.</p>
	D	<p>CATETERE MOUNT GIREVOLE 15F/22M con tappo a perfetta tenuta e adattatore 15M, lunghezze variabili fra cm 5-15 circa (varie misure). Monouso sterile.</p>



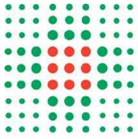
	E	CATETERE MOUNT 15F/22M con tappo a perfetta tenuta e adattatore 15M, lunghezze variabili fra cm 5-15 circa (varie misure). Monouso sterile.
	F	CATETERE MOUNT CON RACCORDO DI "COBB" Provvisto di raccordo girevole nei due sensi, sito per broncoaspirazione munito di tappo a perfetta tenuta - <u>lunghezze variabili fra cm 5-15 circa (varie misure)</u> . Monouso sterile.
39		INCENTIVATORE INSPIRATORIO (PRESSOMETRICO) Apparecchio per rieducazione respiratoria. Dispositivo che esercita il paziente ad effettuare profonde inspirazioni, prevenendo il collasso alveolare, tale da consentire un tempo di recupero post-chirurgico più breve realizzato in materiale plastico, antiurto, atossico, "medical grade", latex free, trasparente, contenente una o tre sfere poste, rispettivamente, in una o tre diverse camere comunicanti tra loro, dotato di tubo corrugato eboccaglio. Per il suo funzionamento il dispositivo deve utilizzare una modalità pressometrica (es: sfere di peso differente). Monouso, pulito, non sterile.
40		INCENTIVATORE INSPIRATORIO (VOLUMETRICO) Apparecchio per rieducazione respiratoria. Dispositivo che esercita il paziente ad effettuare profonde inspirazioni, prevenendo il collasso alveolare, tale da consentire un tempo di recupero post-chirurgico più breve. realizzato in materiale plastico, antiurto, atossico, "medical grade", latex free, trasparente, dotato di tubo e boccaglio. Monouso, pulito, non sterile.
	A	DISPOSITIVI PER NEBULIZZAZIONE Set di nebulizzazione costituito da: un nebulizzatore di particelle (diametro 3/5 micron) in materiale plastico, "medical grade", trasparente, latex free, raccordo a "T" con boccaglio, tubo antischiacciamento lunghezza cm 180-200 circa. Monouso pulito, non sterile.
	B	NEBULIZZATORE DI PARTICELLE Diametro 3/5 micron, in materiale plastico, "medical grade", rigido e trasparente, latex free. Monouso pulito, non sterile.
41	C	SET DI NEBULIZZAZIONE ADULTI Costituito da: un nebulizzatore di particelle (diametro 3/5 micron) in materiale plastico, "medical grade", trasparente, latex free, raccordo a "T" con mascherina, tubo antischiacciamento lunghezza cm 180-200 circa. Monouso pulito, non sterile.
	D	SET DI NEBULIZZAZIONE PEDIATRICO Costituito da: un nebulizzatore di particelle (diametro 3/5 micron) in materiale plastico, "medical grade", trasparente, latex free, raccordo a "T" con mascherina, tubo antischiacciamento lunghezza cm 180-200 circa. Monouso, pulito, non sterile.



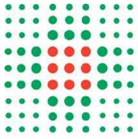
42	A	<p>LINEA PER CAPNOMETRIA Tubo di collegamento in materiale plastico, atossico, "medical grade", latex free, trasparente, D.I. 1,5 mm. ca. per la rilevazione di CO2, estremità prossimale e connessione luer lock maschio, estremità distale a connessione luer lock devono essere disponibili lunghezza cm. 200 ca. e cm. 300 ca. Monouso sterile.</p>
	B	<p>LINEA PER CAPNOMETRIA Tubo di collegamento in materiale plastico, atossico, "medical grade", latex free, trasparente, D.I. 1,5 mm. ca. per la rilevazione di CO2, estremità prossimale e connessione luer lock, estremità distale provvista di raccordo 15F/22M, devono essere disponibili lunghezza cm. 200 ca. e cm. 300 ca. Monouso sterile.</p>
43		<p>NUCALI Sistema di fissaggio per maschera CPAP, latex free, monouso, pulito, non sterile, taglia unica.</p>
44	A	<p>MASCHERA NASALE PER VENTILOTERAPIA BIPAP E CPAP CON HEADGEAR Requisiti: maschera nasale monopaziente utilizzabile come interfaccia paziente per la somministrazione di ventilazione non invasiva con cuscinetto in silicone e sistema di supporto per la fronte. Latex free, pulito, non sterile, monouso, misura almeno dalla S alla L</p>
	B	<p>MASCHERA ORO-NASALE MONOPAZIENTE Con sistema di fissaggio frontale con supporto regolabile per ridurre al minimo la pressione della maschera sul ponte nasale e sistema di fissaggio nucale Requisiti: maschera oro-nasale da utilizzare quale accessorio nell'impiego di ventilatori polmonari meccanici monotubo e bitubo in modalità di ventilazione non invasiva da utilizzare in presenza di valvola di sicurezza e dispositivo espiratorio integrati nel ventilatore o nel circuito paziente; dotata di cuscinetto in silicone e sistema di supporto per la fronte. latex free, pulito, non sterile, monouso, misure almeno dalla S alla L.</p>



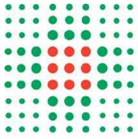
	C	<p>MASCHERA ORO-NASALE RIUTILIZZABILE Con sistema di fissaggio frontale con supporto regolabile per ridurre al minimo la pressione della maschera sul ponte nasale e sistema di fissaggio nucale. Requisiti: maschera oro-nasale da utilizzare quale accessorio nell'impiego di ventilatori polmonari meccanici monotubo e bitubo in modalità di ventilazione non invasiva da utilizzare in presenza di valvola di sicurezza e dispositivo espiratorio integrati nel ventilatore o nel circuito paziente; dotata di cuscinetto in silicone e sistema di supporto per la fronte. latex free, autoclavabile, misura almeno dalla S alla L.</p>
	D	<p>BRETELLA BLOCCAGGIO PER MASCHERA ORO-NASALE MONOPAZIENTE <u>in riferimento al punto B</u> Requisiti: latex free, pulito, non sterile, misura almeno dalla S alla L.</p>
	E	<p>BRETELLA BLOCCAGGIO PER MASCHERA ORO-NASALE RIUTILIZZABILE <u>in riferimento al punto C</u> Requisiti: latex free, pulito, non sterile, misura almeno dalla S alla L.</p>
45	A	<p>MASCHERA FACCIALE RIUTILIZZABILE TOTAL FACE Requisiti: maschera total face utilizzabile per applicazioni di ventilazioni non invasiva, dotata di gomito girevole, senza fori di esalazione, dotata di cuscinetto in silicone. latex free, sterilizzabile, misura almeno dalla S alla L.</p>
	B	<p>BRETELLA BLOCCAGGIO PER MASCHERA TOTAL FACE Requisiti: Sistema di fissaggio per la maschera total face, latex free, monouso, pulito, non sterile, misura almeno dalla S alla L.</p>
46	A	<p>BUBBLE TUBE Trasparente, diametro interno ca. mm 5 x 7; 1 bobina 50 mt. per collegamento sondini di aspirazione e cannule di drenaggio ai sistemi di aspirazione, Latex free., monouso, pulito, non sterile.</p>
	B	<p>BUBBLE TUBE Trasparente, diametro interno ca mm. 7 x 10; 1 bobina da 50 mt. per collegamento sondini di aspirazione e cannule di drenaggio ai sistemi di aspirazione, Latex free, monouso, pulito, non sterile.</p>
47		<p>TUBO LISCIO IN PVC in materiale trasparente, da cm.100 con boccaglio per la somministrazione e il prelievo di gas. Latex free. Monouso, pulito, non sterile.</p>



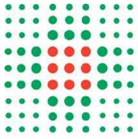
48		<p>MASCHERA LARINGEA MONOUSO PER ANESTESIA Requisiti: - monouso, sterile, latex free, conf. singola di facile apertura - cuffia morbida, arrotondata, senza spigolature, munita di palloncino spia - estremità della cuffia conformata e strutturata in modo tale da favorire l'inserimento corretto della maschera, evitandone il ripiegamento o la dislocazione - linea di cuffiaggio separata Misure :1 - 1,5 - 2 - 2,5 - 3 - 4 - 5.</p>
49		<p>MASCHERA LARINGEA MONOUSO CON POSSIBILITA' DI INSERIMENTO DI TUBO OROGASTRICO Requisiti: - monouso, sterile, latex free, confezione singola di facile apertura - cuffia morbida,arrotondata, senza spigolature, munita di palloncino spia - estremità della cuffia conformata e strutturata in modo tale da favorire l'inserimento corretto della maschera, evitandone il ripiegamento o la dislocazione - presenza di canale per drenaggio gastrico - linea di cuffiaggio separata Misure: 1 - 1,5 - 2 - 2,5 - 3 - 4 - 5</p>
50	A	<p>MASCHERA LARINGEA MONOUSO PER "INTUBAZIONI DIFFICILI" Requisiti: - latex free, confezione singola di facile apertura - cuffia morbida, arrotondata, senza spigolature, munita di palloncino spia - la curvatura del tubo deve consentire un rapido inserimento nella posizione corretta evitando di muovere la testa o il collo del paziente - possibilità di inserire un tubo tracheale attraverso la maschera laringea - manico di facile presa e manovrabilità - misure richieste: da utilizzare in pazienti di peso da 30 a 100-110 kg</p>
	B	<p>TUBO TRACHEALE PER MASCHERA LARINGEA MONOUSO PER "INTUBAZIONI DIFFICILI" Tubo tracheale da inserire attraverso la maschera laringea; tale tubo dovrà essere dedicato e presentare caratteristiche costruttive che ne facilitano l'introduzione attraverso la maschera e la progressione in trachea, l'estremità dovrà essere morbida e arrotondata, sterile, latex free Misure: misura 6, misura 7</p>



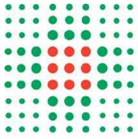
51	A	<p>MASCHERA LARINGEA MONOUSO ARMATA E FLESSIBILE</p> <p>Requisiti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - monouso, sterile, latex free, confezione singola di facile apertura - cuffia morbida, arrotondata, senza spigolature, munita di palloncino spia - estremità della cuffia conformata e strutturata in modo da favorire l'inserimento corretto della maschera, evitandone il ripiegamento o la dislocazione - tubo armato e flessibile, tale da consentirne lo spostamento da parte del chirurgo (nella chirurgia del collo e della testa) creando un accesso più ampio e facile al campo chirurgico, senza variazioni di posizione e di tenuta della maschera. <p>Misure: 2- 2,5- 3- 4- 5.</p>
51	B	<p>MASCHERA LARINGEA PLURIUSO PER USO PEDIATRICO</p> <p>Requisiti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pluriuso - latex free - cuffia morbida, arrotondata senza spigolature, munita di palloncino spia - estremità della cuffia conformata e strutturata in modo da favorire l'inserimento corretto della maschera, evitandone il ripiegamento o la dislocazione - presenza di canale per drenaggio gastrico - tubo di ventilazione armato e flessibile - blocca morso incorporato <p>La ditta deve indicare le modalità ed il numero di procedimenti di sterilizzazione possibili.</p> <p>Misure: misura 1 - 1,5 - 2 - 2,5 - 3.</p>
52		<p>SET CASCO PER CPAP ADULTO</p> <p>Requisiti:</p> <p>Set per sistema di ventilazione in CPAP completo di valvola PEEP variabile, valvola anti soffocamento e valvola di sovrappressione, raccordi dx e sx per la connessione dei tubi di ventilazione, dotato di sistema di fissaggio a bretella atraumatica e di apertura parziale di accesso al volto idonea all'ispezione del paziente per la pulizia del volto o accesso rapido alle vie aeree. Accessi con raccordo a tenuta utilizzabili per sondini nasogastrici o accesso vascolare paziente, raccordi per connessioni tubi di misura standard 22M e 22F . Latex free, pulito, non sterile, cf singola misure varie almeno dalla XS alla XL.</p>



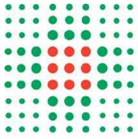
53	<p>SET CASCO PER CPAP ADULTO Requisiti: Set per sistema di ventilazione in CPAP completo di valvola PEEP variabile, valvola antisofoffocamento, valvola di sovrappressione, raccordi dx e sx per la connessione dei tubi di ventilazione, dotato di sistema di fissaggio a bretella atraumatica e di apertura completa di accesso al volto idonea all'ispezione del paziente per la pulizia del volto o accesso rapido alle vie aeree. Accessi con raccordo a tenuta utilizzabili per sondini nasogastrici o accesso vascolare paziente, raccordi per connessioni tubi di misura standard 22M e 22F. Latex free, pulito, non sterile, cf singola misure varie almeno dalla X S alla XL.</p>
54	<p>SET CASCO PER CPAP PEDIATRICO / NEONATALE Requisiti: Casco per sistema di ventilazione in CPAP completo di valvola PEEP variabile, valvola antisofoffocamento, valvola di sovrappressione, raccordi di connessione dx e sx, dotato di sistema di fissaggio a mutandina e di apertura parziale di accesso al volto idonea all'ispezione del paziente per la pulizia del volto o accesso rapido alle vie aeree. Accessi con raccordo a tenuta utilizzabili per sondini nasogastrici o accesso vascolare paziente, raccordi per connessioni tubi di misura standard 22M e 22F. Latex free, pulito, non sterile, cf singola misure varie da neonatale volume lt 6 circa a pediatrico volume lt 7circa.</p>
55	<p>SET CASCO PER CPAP PEDIATRICO / NEONATALE Requisiti: Casco per sistema di ventilazione in CPAP completo di valvola PEEP variabile, valvola antisofoffocamento e valvola di sovrappressione, raccordo di connessione dx e sx, dotato di sistema di fissaggio a mutandina e di apertura a cerniera per accesso al volto idonea all'ispezione del paziente per la pulizia del volto o accesso rapido alle vie aeree. Accessi con raccordo a tenuta utilizzabili per sondini nasogastrici o accesso vascolare paziente, raccordi per connessioni tubi di misura standard 22M e 22F. Latex free, pulito, non sterile, cf singola misure varie da neonatale volume lt 6 circa a pediatrico volume lt 7circa.</p>
56	<p>CASCO PER CPAP CON SISTEMA DI MISCELAZIONE ARIA/OSSIGENO CON BRETELLE Requisiti: Casco per sistema di ventilazione in CPAP dotato di dispositivo di miscelazione di aria/ossigeno integrato, collegabile alla sola sorgente di ossigeno a muro e valvola PEEP variabile, valvola di sicurezza e accesso di ispezione paziente, bretelle ascellari regolabili dotate di protezioni atraumatiche Latex free, pulito, non sterile, cf singola misure varie almeno da XS a XL</p>



57	<p>CASCO PER CPAP CON SISTEMA DI MISCELAZIONE ARIA/OSSIGENO CON COLLARE GONFIABILE</p> <p>Requisiti: Casco per sistema di ventilazione in CPAP dotato di dispositivo di miscelazione di aria/ossigeno integrato, collegabile alla sola sorgente di ossigeno a muro e valvola PEEP variabile, valvola di sicurezza e accesso di ispezione paziente, sistema di tenuta con collare gonfiabile, latex free, pulito, non sterile, cf singola misure varie almeno da XS a XL</p>
58	<p>MASCHERA PER CPAP CON VENTURIMETRO E VALVOLA PEEP</p> <p>Requisiti: Maschera per terapia CPAP con venturimetro in grado di erogare concentrazioni di ossigeno almeno fino al 60% e e valvola PEEP regolabile per valori fra 0 e 15 cm di H₂O, integrati, attivabili con la sola sorgente di ossigeno, dotata di nucale, tubi di alimentazione per ossigeno. Latex free, pulito, non sterile, cf singola, taglia unica.</p>
59	<p>SET CASCO PER NIV CON BRETELLE</p> <p>Requisiti: Casco per l'assistenza ventilatoria non invasiva a supporto di pressione collegato a un ventilatore polmonare. Sistema di tenuta con bretelle ascellari regolabili dotate di protezioni atraumatiche o altri presidi antidecubito; dotato di valvola di sicurezza e apertura parziale di accesso al volto destinata all'ispezione del paziente per la pulizia del volto e/o effettuare accesso rapido alle vie aeree. Dispositivo dotato di anello rigido per il mantenimento di forma cilindrica anche con il paziente in posizione supina. Accessi con raccordi a tenuta utilizzabili per inserimento di sondini naso-gastrici o per sistema di idratazione paziente. Raccordi rigidi di misura standard 22M per connessione tubi sia a destra che a sinistra, per circuiti respiratori collegati al ventilatore. Circuito composto da due tubi da 120 cm a 200 cm circa, connessioni terminali 22 Flex, volume interno 11/12 lt circa. Latex free, pulito, non sterile, cf singola misure varie almeno da XS a XL - Dettagliare la completa gamma taglie.</p>



60		<p>SET CASCO PER NIV CON BRETELLE</p> <p>Requisiti: Casco per l'assistenza ventilatoria non invasiva a supporto di pressione collegato a un ventilatore polmonare. Sistema di tenuta con bretelle ascellari regolabili dotate di protezioni atraumatiche o altri presidi antidecubito; dotato di valvola di sicurezza e apertura a cerniera che consenta un ampio e rapido accesso al volto e alle vie aeree del paziente per la pulizia del volto e/o accesso rapido alle vie aeree. Accessi con raccordi a tenuta utilizzabili per inserimento di sondini naso-gastrici o per sistema di idratazione paziente. Raccordi rigidi di misura standard 22M per connessione tubi sia a destra che a sinistra, per circuiti respiratori collegati al ventilatore, circuito composto da due tubi da 120 cm a 200 cm circa, connessioni terminali 22 Flex, volume interno 11/12 lt circa. Latex free, pulito, non sterile, cf singola misure varie almeno da XS a XL- Dettagliare la completa gamma taglie. Dispositivo dotato di anello rigido per il mantenimento di forma cilindrica anche con il paziente in posizione supina.</p>
61		<p>SET CASCO PER NIV CON COLLARE GONFIABILE</p> <p>Requisiti: Casco per l'assistenza ventilatoria non invasiva a supporto di pressione collegato a un ventilatore polmonare. Sistema di tenuta con collare gonfiabile (senza bretelle); dotato di valvola di sicurezza e apertura parziale destinata all'ispezione del paziente per la pulizia del volto e/o effettuare broncoaspirazione. Dispositivo dotato di anello rigido per il mantenimento di forma cilindrica anche con il paziente in posizione supina. Accessi con raccordi a tenuta utilizzabili per inserimento di sondini naso-gastrici o per accesso vascolare paziente. Raccordi rigidi e di misura standard 22M per connessione tubi sia a destra che a sinistra, per circuiti respiratori collegati al ventilatore, circuito composto da due tubi da 120 cm a 200 cm circa, connessioni terminali 22 Flex, volume interno 11/12 lt circa. Latex free, non sterile, cf singola misure varie almeno da XS a XL. - Dettagliare la completa gamma taglie.</p>



62	<p>SET CASCO PER NIV CON COLLARE GONFIABILE</p> <p>Requisiti: Casco per l'assistenza ventilatoria non invasiva a supporto di pressione collegato a un ventilatore polmonare. Sistema di tenuta con collare gonfiabile (senza bretelle); dotato di valvola di sicurezza e apertura completa destinata all'ispezione del paziente per la pulizia del volto e/o effettuare broncoaspirazione. Dispositivo dotato di anello rigido per il mantenimento di forma cilindrica anche con il paziente in posizione supina. Accessi con raccordi a tenuta utilizzabili per inserimento di sondini naso-gastrici o per accesso vascolare paziente. Raccordi rigidi e di misura standard 22M per connessione tubi sia a destra che a sinistra, per circuiti respiratori collegati al ventilatore, circuito composto da due tubi da 120 cm a 200 cm circa, connessioni terminali 22 Flex, volume interno 11/12 lt circa. Latex free, non sterile, cf singola misure varie almeno da XS a XL. Dettagliare la completa gamma taglie.</p>
----	--

IL DIRETTORE DEL
SERVIZIO ACQUISTI METROPOLITANO
(Dott.ssa Rosanna Campa)