



FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL_BO
REGISTRO: Protocollo generale
NUMERO: 0095154
DATA: 24/09/2020
OGGETTO: GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DELLA FORNITURA, IN LOTTI SEPARATI, DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE IN AVEC.

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Rosanna Campa

CLASSIFICAZIONI:

- [01-07-01]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0095154_2020_Lettera_firmata.pdf:	Campa Rosanna	A877E083E93B893C8E3CB8B3FD096176 E6CCD7AB858419C5380DA462DB52F17A
PG0095154_2020_Allegato3.pdf:		836D4078E259DA311D0651D2B7C318DA 35C438CBDECC1277AE30E46DC0C7B462
PG0095154_2020_Allegato1.pdf:	Campa Rosanna	C54ED19E24D927BB67802F9E1A2CA999 21A5797ACC763C3148BA4A743EA67897
PG0095154_2020_Allegato2.pdf:		D2873C196CD654F65DA0582C794A7FE5 01FA7211D4AB616F460DA030A21FEB21
PG0095154_2020_Allegato4.pdf:		D35AFF52D88C0997D691DF63F31EF9DD F45E4235D6505C251EFCAAFB268BA79A
PG0095154_2020_Allegato5.pdf:		A3DBEAFD684D1BC0F6FF8E4B6F8A5930 4B4CD465234A8F89B659BD362F819A3F
PG0095154_2020_Allegato6.pdf:		773872C0B398C77AFD2DCCEF403D3339 FF58B268F29E7B2C7994170F0C719D3C
PG0095154_2020_Allegato7.pdf:		F4910FD1E6ABF80608F1EBC9AAFEEC6E AFA23811B59F2D7C9667B71DCE5A989F
PG0095154_2020_Allegato8.pdf:		3A444494D24276FC8CE05C92C75EB47A AE6203A5ACA0CBFD9B7BC375BBF5FAC A
PG0095154_2020_Allegato9.pdf:		E6B253DA7C33838E1C085D4741D412FD CCDAEF4BCF38156814FD6C18BD67D454



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.
Ai sensi dell'art. 3bis 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.



File

PG0095154_2020_Allegato10.pdf:

Firmato digitalmente da

Hash

9121E16745F94D27EB427EED581C672A1
CAF826D23115760304AB7F32B94B80F



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis 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.



Direzione Amministrativa - Sub Commissario Amministrativo

SPETT.LI
OPERATORI ECONOMICI VARI
LORO SEDI

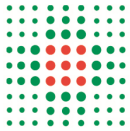
OGGETTO: GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DELLA FORNITURA, IN LOTTI SEPARATI, DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE IN AVEC.

Si inoltra in allegato la documentazione relativa alla Gara Europea a procedura aperta per l'appalto della fornitura, in lotti separati, di dispositivi medici per anestesia e rianimazione per le esigenze di tutte le aziende sanitarie in AVEC.

Distinti saluti.

Firmato digitalmente da:
Rosanna Campa

Responsabile procedimento:
Anna Maria Testa



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

Il direttore

DISCIPLINARE DI GARA

GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DELLA FORNITURA, IN LOTTI SEPARATI, DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE IN AVEC.

Il presente documento è stato redatto in conformità al Bando-tipo n. 1/2017 approvato dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con delibera n. 1228 del 22 novembre 2017.



1. PREMESSE	3
1.1 Registrazione delle ditte	3
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI	4
2.1 Documenti di gara	4
2.2 Chiarimenti.....	4
2.3 Comunicazioni	4
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI.....	5
4. DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI	5
4.1. Durata	5
4.2. Opzioni e rinnovi.....	5
5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE	6
6. REQUISITI GENERALI	7
7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA.....	7
7.1 Requisiti di idoneità	7
7.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria.....	8
7.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale	8
7.4 Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, GEIE	8
7.5 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili	9
8. AVVALIMENTO.....	9
9. SUBAPPALTO	9
10. GARANZIA PROVVISORIA.....	9
11. SOPRALLUOGO.....	11
12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC	12
14. SOCCORSO ISTRUTTORIO	13
15. Contenuto della Documentazione Amministrativa.....	14
16. CONTENUTO DELL'OFFERTA TECNICA	22
17. CONTENUTO DELL'OFFERTA ECONOMICA.....	22
18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	23
18.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica.....	23
18.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica... ..	24
18.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica	24
18.4 Metodo per il calcolo dei punteggi.....	25
19.SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: SBLOCCO E VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	25
20. COMMISSIONE GIUDICATRICE	26
21. APERTURA E VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE.....	26
22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE	27
23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO.....	27
24. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE ..	29
25 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE	29
26. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI	30
26.1 Informativa.....	30
26.2 Responsabile del trattamento dei dati personali ai sensi del Regolamento U.E. 679/2016	31
27 DISPOSIZIONI FINALI	32



1. PREMESSE

Con riferimento al bando di gara inviato in data 23/09/2020 all'Ufficio Pubblicazioni Ufficiali della U.E., questa Azienda USL, codice AUSA 0000202387, con determina n. 2006 del 22/09/2020 ha deliberato di affidare la fornitura di DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE IN AVEC.

L'affidamento avverrà mediante procedura aperta e con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi degli artt. 60 e 95 del d.lgs. 18 aprile 2016, n. 50 – Codice dei contratti pubblici (in seguito: Codice). Il luogo di svolgimento fornitura è Bologna, Imola e Ferrara. [codice NUTS: Bologna ITH55 e Ferrara ITH56]

I Lotti ed i Cig sono indicati nell'Allegato C – Riepilogo lotti

Il Responsabile del procedimento, ai sensi dell'art. 31 del Codice, è la Dott.ssa Anna Maria Testa, Dirigente del Servizio Acquisti Metropolitano.

La presente procedura è interamente svolta attraverso una piattaforma telematica di negoziazione ai sensi dell'art. 58 del D.lgs. n. 50 del 2016.

Per l'espletamento della presente gara l'Azienda USL si avvale del Sistema Informatico per le procedure telematiche di acquisto (Sistema) accessibile dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/> (d'ora in poi "Sito"). Tramite il Sito si accederà alla procedura e alla documentazione di gara.

Al fine della partecipazione alla presente procedura è indispensabile:

- un Personal Computer collegato ad internet e dotato di un browser;
- la firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dall'art. 38 comma 2 del DPR n. 445/2000;
- la registrazione al Sistema con le modalità e in conformità alle indicazioni di cui al successivo paragrafo "**Registrazione delle ditte**".

1.1 Registrazione delle ditte

La registrazione a Sistema dovrà essere effettuata secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide>.

La registrazione al Sistema deve essere richiesta unicamente dal legale rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la Registrazione e impegnare l'operatore economico medesimo.

L'operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell'offerta, dà per valido e riconosce senza contestazione alcuna quanto posto in essere all'interno del Sistema dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente l'account all'interno del Sistema si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato.

L'accesso, l'utilizzo del Sistema e la partecipazione alla procedura comportano l'accettazione incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nel presente Disciplinare di gara, nei relativi allegati e le guide presenti sul Sito, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione nel Sito o le eventuali comunicazioni.

Una volta ottenuta la registrazione al Sistema, le ditte, dopo aver effettuato l'accesso al sito SATER, dovranno selezionare la voce "Bandi pubblicati", nella sezione "Bandi".

È onere della ditta concorrente provvedere tempestivamente a modificare i recapiti suindicati secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della nuova piattaforma "Registrazione e funzioni base" (pag. 39-40 e 45-46 per la modifica di dati non sensibili, es: tel., mail utente) e



“Gestione anagrafica” (per la modifica di dati sensibili) accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/>.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.

2.1 Documenti di gara

La documentazione di gara comprende:

- 1) Progetto ai sensi dell'art. 23 commi 14 e 15 del Codice, costituito da:
 - Capitolato speciale;
 - Allegato 1 al Capitolato- Clausole vessatorie;
- 2) Disciplinare di gara
- 3) Bando di gara;
- 4) Allegato A - Domanda di partecipazione;
- 5) Allegato B – Caratteristiche tecniche dei lotti e parametri qualitativi;
- 6) Allegato C – Riepilogo lotti
- 7) Allegato D – Scheda dispositivo medico
- 8) Allegato E – Patto di integrità di cui a delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna di “Aggiornamento del piano triennale per la prevenzione della corruzione e del programma triennale della trasparenza e dell'integrità dell'Azienda USL di Bologna per il triennio 2015 – 2017;
- 9) Allegato F – Schema contratto di fornitura;
- 10) Allegato G – Modalità di consegna
- 11) DGUE

La documentazione di gara è disponibile sul sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, in quanto per l'espletamento della presente gara l'Azienda USL si avvale del Sistema Informatico per le Procedure Telematiche di Acquisto di Intercenter ed è inoltre reperibile, solo per la consultazione, sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna all'indirizzo: www.ausl.bologna.it - sezione Bandi di gara e contratti – Bandi di gara.

2.2 Chiarimenti

Le eventuali richieste di chiarimenti o osservazioni che la Ditta partecipante ritenga di presentare in merito alla presente gara, dovranno essere inviati al Sistema secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della nuova piattaforma accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide> entro il giorno e l'ora indicata sul portale.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana.

Ai sensi dell'art.74 comma 4 del Codice, le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno fornite almeno sei giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte.

L'Azienda USL, tramite il Sistema, risponderà alle richieste di chiarimenti ricevute entro il termine indicato sullo stesso Sistema. Non saranno evase richieste di chiarimenti pervenute in modo difforme.

Tutte le richieste di chiarimenti ricevute e le relative risposte saranno consultabili sul Sistema e, inoltre, pubblicate sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna, all'indirizzo www.ausl.bologna.it, sezione bandi di gara e contratti, bandi di gara.

2.3 Comunicazioni

Ai sensi dell'art. 76, comma 6 del Codice, i concorrenti sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, l'indirizzo PEC o, solo per i concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica, da utilizzare ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5, del Codice.

Conformemente a quanto previsto dall'art.52 del D.Lgs. n.50/2016, l'offerta per la procedura e tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni relative alla procedura devono essere effettuate



esclusivamente attraverso il sistema e quindi per via telematica **mediante l'invio di documenti elettronici sottoscritti con firma digitale all'indirizzo pec indicato in sede di registrazione.**

Pertanto, tutte le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici si intendono validamente ed efficacemente effettuate qualora rese all'indirizzo PEC indicato in sede di registrazione a Sistema.

Eventuali modifiche dell'indirizzo PEC/posta elettronica o problemi temporanei nell'utilizzo di tali forme di comunicazione, dovranno essere tempestivamente segnalate alla stazione appaltante; diversamente la medesima declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di imprese di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, la comunicazione recapitata alla pec del mandatario si intende validamente resa a tutti gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati.

In caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b e c del Codice, la comunicazione recapitata alla pec del consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata alla pec dell'offerente si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

In caso di subappalto, la comunicazione recapitata alla pec dell'offerente si intende validamente resa a tutti i subappaltatori indicati.

3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI

L'appalto è suddiviso in 61 lotti dettagliatamente descritti nell'**Allegato B – Caratteristiche tecniche dei lotti e parametri qualitativi** e nell'**Allegato C – Riepilogo lotti**.

Tabella n. 3 – Oggetto dell'appalto

n.	Descrizione servizi/beni	CPV	P (principale) S (secondaria)	Importo
1	<i>Fornitura di Dispositivi medici per Anestesia e Rianimazione</i>		P	€7.761.417,15
2	<i>Rinnovo</i>		P	€5.174.278,10
3	<i>Modifiche ai sensi dell'art. 106, c. 11, del Codice</i>		P	€1.293.569,53
Importo totale a base di gara				€14.229.264,78

L'importo a base di gara è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

4. DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI

4.1. Durata

La durata della fornitura avrà la durata di 3 anni dalla data di efficacia dell'aggiudicazione ad opera della Azienda Capofila.

4.2. Opzioni e rinnovi

La stazione appaltante si riserva la facoltà di rinnovare il contratto, alle medesime condizioni, per una durata pari a 2 anni (i periodi annuali verranno singolarmente considerati), per un importo di €



5.174.278,10, al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge. La stazione appaltante esercita tale facoltà comunicandola all'appaltatore mediante posta elettronica certificata.

La durata del contratto in corso di esecuzione potrà essere modificata per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi - o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni.

5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici, anche stabiliti in altri Stati membri, possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata, secondo le disposizioni dell'art. 45 del Codice, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli artt. 47 e 48 del Codice.

È vietato ai concorrenti di partecipare alla gara in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di imprese aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di imprese di rete).

È vietato al concorrente che partecipa alla in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, di partecipare anche in forma individuale.

È vietato al concorrente che partecipa alla gara in aggregazione di imprese di rete, di partecipare anche in forma individuale. Le imprese retiste non partecipanti alla gara possono presentare offerta, per la medesima gara, in forma singola o associata.

I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi **è vietato** partecipare, in qualsiasi altra forma, alla presente 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'articolo 353 del codice penale.

Nel caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, le consorziate designate dal consorzio per l'esecuzione del contratto non possono, a loro volta, a cascata, indicare un altro soggetto per l'esecuzione.

Le aggregazioni tra imprese aderenti al contratto di rete di cui all'art. 45, comma 2 lett. f) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese in quanto compatibile. In particolare:

- a) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. rete - soggetto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- b) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. rete-contratto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- c) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa nella forma del



raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Il ruolo di mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese può essere assunto anche da un consorzio di cui all'art. 45, comma 1, lett. b), c) ovvero da una sub-associazione, nelle forme di un RTI o consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazioni di imprese di rete.

A tal fine, se la rete è dotata di organo comune con potere di rappresentanza (con o senza soggettività giuridica), tale organo assumerà la veste di mandataria della sub-associazione; se, invece, la rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza o è sprovvista di organo comune, il ruolo di mandataria della sub-associazione è conferito dalle imprese retiste partecipanti alla gara, mediante mandato ai sensi dell'art. 48 comma 12 del Codice, dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

Ai sensi dell'art. 186-bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267, l'impresa in concordato preventivo con continuità aziendale può concorrere anche riunita in RTI purché non rivesta la qualità di mandataria e sempre che le altre imprese aderenti al RTI non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

6. REQUISITI GENERALI

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

Sono comunque **esclusi** gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del d.lgs. del 2001 n. 165.

La mancata accettazione delle clausole contenute nel patto di integrità costituisce **causa di esclusione** dalla gara, ai sensi dell'art. 1, comma 17 della l. 190/2012.

7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti, a **pena di esclusione**, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei commi seguenti. I documenti richiesti agli operatori economici ai fini della dimostrazione dei requisiti devono essere trasmessi mediante AVCPass in conformità alla delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio 2016 *[ai sensi degli articoli 81, commi 1 e 2, nonché 216, comma 13 del Codice, le stazioni appaltanti e gli operatori economici utilizzano la banca dati AVCPass istituita presso ANAC per la comprova dei requisiti]*.

Ai sensi dell'art. 59, comma 4, lett. b) del Codice, sono inammissibili le offerte prive della qualificazione richiesta dal presente disciplinare.

7.1 Requisiti di idoneità

a) Iscrizione nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Il concorrente non stabilito in Italia ma in altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'art. 83, comma 3 del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.



Per la comprova del requisito la stazione appaltante acquisisce d'ufficio i documenti in possesso di pubbliche amministrazioni, previa indicazione, da parte dell'operatore economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

7.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria

Non richiesti.

7.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale

Le Ditte concorrenti dovranno produrre la campionatura gratuita indicata (nell'allegato/scheda ecc.), per ognuno dei prodotti inseriti nei lotti che risulteranno conformi.

La presentazione della campionatura, avverrà, per quei lotti individuati dalla Commissione, nei tempi, nei luoghi, nelle modalità e nelle quantità, comunicate tramite portale Sater.

La mancata presentazione della campionatura, richiesta dalla Commissione per esprimere giudizi sui parametri, ove indispensabile la presenza del dispositivo oggetto di valutazione, comporterà l'assegnazione di un punteggio per singolo parametro interessato, pari a zero.

Inoltre, per quei parametri ove non riscontrabile dalla documentazione tecnica presentata il dato, il valore o la caratteristica necessari all'attribuzione del punteggio la Commissione assegnerà un valore pari a zero .

La campionatura presentata di valore pari o inferiore a Euro 50,00 (sulla base dei prezzi offerti dalla Ditta) si ritiene acquisita e, pertanto, non verrà restituita. Le campionature presentate di valore superiore potranno essere ritirate, se non utilizzate per le prove , a propria cura e spese, dalle Ditte offerenti, previo accordo con l'Azienda Capofila entro e non oltre 3 mesi dall'avvenuta aggiudicazione, termine oltre il quale le stesse diventeranno di proprietà dell'Azienda USL. Le campionature presentate dalla Ditta assegnataria e dalla Ditta seconda classificata non saranno restituite. Tali campioni potranno essere restituiti, a cura e spese di queste ultime, entro e non oltre 3 mesi dal termine del rapporto contrattuale.

7.4 Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, GEIE

I soggetti di cui all'art. 45 comma 2, lett. d), e), f) e g) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete, ai consorzi ordinari e dai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che deve essere assimilata alla mandataria.

Nel caso in cui la mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese sia una sub-associazione, nelle forme di un RTI costituito oppure di un'aggregazioni di imprese di rete, i relativi requisiti di partecipazione sono soddisfatti secondo le medesime modalità indicate per i raggruppamenti.

Il **requisito relativo all'iscrizione** nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al **punto 7.1. lett.a)** deve essere posseduto da:

- a. ciascuna delle imprese raggruppate/raggruppande, consorziate/consorziande o GEIE;
- b. ciascuna delle imprese aderenti al contratto di rete indicate come esecutrici e dalla rete medesima nel caso in cui questa abbia soggettività giuridica.



7.5 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili

I soggetti di cui all'art. art. 45 comma 2, lett. b) e c) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Il requisito relativo all'iscrizione nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui **al punto 7.1 lett.a** deve essere posseduto dal consorzio e dalle imprese consorziate indicate come esecutrici.

8. AVVALIMENTO

Non essendo richiesti particolari requisiti di carattere economico, finanziario, tecnico e professionale di cui all'art. 83, comma 1, lett. b) e c) del Codice, l'istituto dell'avvalimento non si applica alla presente procedura di gara.

9. SUBAPPALTO

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti della fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo nel limite massimo del 40% dell'importo complessivo del contratto, in conformità a quanto previsto dall'art. 105 del Codice; in mancanza di tali indicazioni il subappalto **è vietato**.

Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 105, comma 3 del Codice.

10. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata da:

- 1) **una garanzia provvisoria**, come definita dall'art. 93 del Codice, pari al *2% del prezzo base dell'appalto dei singoli lotti*, salvo quanto previsto all'art. 93, comma 7 del Codice, come indicato nell'**Allegato C – Riepilogo lotti**.

La ditta che intende presentare offerta per più lotti, potrà prestare un'unica garanzia provvisoria il cui importo sarà dato dalla somma degli importi delle garanzie riportati a fianco dei lotti di interesse.

In tal caso la ditta dovrà allegare alla garanzia una nota sottoscritta digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri o in possesso di Procura, che indichi espressamente i lotti per i quali è stata presentata offerta e relativa garanzia provvisoria.

- 2) **una dichiarazione di impegno**, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'art. 93, comma 3 del Codice, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, **a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva** ai sensi dell'articolo 93, comma 8 del Codice, qualora il concorrente risulti affidatario. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti. La dichiarazione di impegno al rilascio della garanzia di cui all'art.103, comma 1, del Codice, dovrà essere conforme all'allegato B del Decreto Ministero dello sviluppo economico 19/1/2018 n.31 (G.U.10/04/2018 n.83) e la ditta dovrà caricare a sistema la relativa scheda tecnica;

Ai sensi dell'art. 93, comma 6 del Codice, la garanzia provvisoria copre la mancata sottoscrizione del contratto, dopo l'aggiudicazione, dovuta ad ogni fatto riconducibile all'affidatario o all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli articoli 84 e 91 del d. lgs. 6 settembre 2011, n. 159. Sono fatti riconducibili all'affidatario, tra l'altro, la mancata prova del possesso dei requisiti generali e speciali; la mancata produzione della documentazione richiesta e necessaria per



la stipula del contratto. L'eventuale esclusione dalla gara prima dell'aggiudicazione, al di fuori dei casi di cui all'art. 89 comma 1 del Codice, non comporterà l'escussione della garanzia provvisoria. La garanzia provvisoria copre, ai sensi dell'art. 89, comma 1 del Codice, anche le dichiarazioni mendaci rese nell'ambito dell'avvalimento.

La **garanzia provvisoria è costituita**, a scelta del concorrente:

- a. in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno, a favore della stazione appaltante; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;
- b. fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma I del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 231, in contanti, con bonifico, in assegni circolari, con versamento presso il Tesoriere dell'Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna – Intesa San Paolo spa: codice IBAN 42A0306902480100000046067.

Il codice Ente assegnato all'Azienda da parte del Tesoriere è il 1040039 con sottoconto IT71Z0306902480100000300030 collegato al codice IBAN indicato.

Per pagamenti provenienti dall'estero, Codice BIC: BCITITMM.

- c. fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che rispondano ai requisiti di cui all'art. 93, comma 3 del Codice. In ogni caso, la garanzia fideiussoria è conforme allo schema tipo di cui all'art. 103, comma 9 del Codice.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:

- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>
- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>
- http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf
- http://www.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp

In caso di prestazione di **garanzia fideiussoria**, questa dovrà:

- 1) contenere espressa menzione dell'oggetto e del soggetto garantito;
- 2) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, al solo consorzio;
- 3) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico di concerto con il Ministro delle infrastrutture e dei trasporti di cui a Decreto Ministero dello sviluppo economico 19/1/2018 n.31 (G.U.10/04/2018 n.83);
- 4) avere validità per 180 giorni dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;
- 5) prevedere espressamente:
 - a. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art. 1944 del codice civile, volendo ed intendendo restare obbligata in solido con il debitore;
 - b. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile;
 - c. la loro operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante;
- 6) contenere l'impegno a rilasciare la garanzia definitiva, ove rilasciata dal medesimo garante;



- 7) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'art. 93, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori 180 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere sottoscritte da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere prodotte in una delle seguenti forme:

- documento informatico, ai sensi dell'art. 1, lett. p) del d.lgs. 7 marzo 2005 n. 82 sottoscritto con firma digitale dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante;
- copia informatica di documento analogico (scansione di documento cartaceo) secondo le modalità previste dall'art. 22, commi 1 e 2, del d.lgs. 82/2005. In tali ultimi casi la conformità del documento all'originale dovrà esser attestata dal pubblico ufficiale mediante apposizione di firma digitale (art. 22, comma 1, del d.lgs. 82/2005) ovvero da apposita dichiarazione di autenticità firmata digitalmente con firma digitale dal notaio o dal pubblico ufficiale (art. 22, comma 2 del d.lgs. 82/2005).

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, il concorrente potrà produrre una nuova garanzia provvisoria di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

L'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è ridotto secondo le misure e le modalità di cui all'art. 93, comma 7 del Codice.

Per fruire di dette riduzioni il concorrente segnala e documenta nell'offerta il possesso dei relativi requisiti fornendo copia dei certificati posseduti.

In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione del 50% per il possesso della certificazione del sistema di qualità di cui all'articolo 93, comma 7, si ottiene:

- a. in caso di partecipazione dei soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. d), e), f), g), del Codice solo se tutte le imprese che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della predetta certificazione;
- b. in caso di partecipazione in consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, solo se la predetta certificazione sia posseduta dal consorzio e/o dalle consorziate.

Le altre riduzioni previste dall'art. 93, comma 7, del Codice si ottengono nel caso di possesso da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, da parte del consorzio e/o delle consorziate.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria e/o dell'impegno a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva solo a condizione che siano stati già costituiti prima della presentazione dell'offerta. È onere dell'operatore economico dimostrare che tali documenti siano costituiti in data non successiva al termine di scadenza della presentazione delle offerte. Ai sensi dell'art. 20 del d.lgs. 82/2005, la data e l'ora di formazione del documento informatico sono opponibili ai terzi se apposte in conformità alle regole tecniche sulla validazione (es.: marcatura temporale).

È sanabile, altresì, la presentazione di una garanzia di valore inferiore o priva di una o più caratteristiche tra quelle sopra indicate (intestazione solo ad alcuni partecipanti al RTI, carenza delle clausole obbligatorie, etc.).

Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

11. SOPRALLUOGO

Non previsto



12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

Il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione, non è dovuto.

L'art. 65 del decreto legge n. 34, pubblicato sul supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 128 del 19 maggio 2020, nell'ambito delle iniziative volte ad assicurare supporto economico ai cittadini, alle amministrazioni e alle imprese che affrontano problemi di liquidità finanziaria in questo particolare contesto di emergenza sanitaria, ha disposto - in coerenza con la richiesta deliberata dal Consiglio dell'Autorità con delibera n. 289 del 1 aprile u.s. - **l'esonero temporaneo del pagamento dei contributi dovuti da parte dei soggetti pubblici e privati, ai sensi dell'art. 1, comma 65, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per la partecipazione alle procedure di gara avviate dalla data di entrata in vigore del citato decreto legge.**

In particolare, dal 19 maggio 2020 e fino al 31 dicembre 2020 sono esonerati dal versamento del contributo:

- a. le stazioni appaltanti di cui all'art. 3, comma 1, lettera o), del d.lgs. 50/2016 s.m.i.;
- b. gli operatori economici, di cui all'art. 3, comma 1, lettera p), del d.lgs. 50/2016 s.m.i. che intendano partecipare a procedure di scelta del contraente attivate dai soggetti di cui alla lettera sub a)

13. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA

Conformemente a quanto previsto dall'art.52 del D.Lgs. n.50/2016, l'offerta per la presente procedura e tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni relative alla stessa, devono essere effettuate esclusivamente attraverso il Sistema e quindi per via telematica mediante l'invio di documenti elettronici sottoscritti con firma digitale.

Pertanto, tutta la documentazione richiesta dovrà essere firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona abilitata a impegnare l'offerente in possesso di procura. **Quindi, nel caso in cui la documentazione sia collocata a sistema da un soggetto differente dal Legale Rappresentante, dovrà essere collocato a sistema anche copia della procura firmata digitalmente.**

La presentazione della documentazione amministrativa, offerta tecnica ed economica deve essere effettuata a Sistema secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della nuova piattaforma accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide>.

Oltre a detto termine non sarà possibile inserire a sistema alcuna offerta, anche se sostitutiva o aggiuntiva a quella precedente.

Prima della scadenza del termine perentorio per la presentazione delle offerte, l'Operatore Economico può sottoporre una nuova offerta che all'atto dell'invio invaliderà quella precedentemente inviata (funzione modifica). A tale proposito si precisa che qualora, alla scadenza della gara, risultino presenti a sistema più offerte dello stesso fornitore, salvo diversa indicazione del fornitore stesso, verrà ritenuta valida l'offerta collocata temporalmente come ultima.

L'operatore economico, con la presentazione dell'offerta, dà per valido e riconosce senza contestazione alcuna, quanto posto in essere all'interno del Sistema dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente l'account all'interno del Sistema si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato.

La presentazione dell'offerta mediante il Sistema è a totale ed esclusivo rischio del concorrente, il quale si assume qualsiasi rischio in caso di mancata o tardiva ricezione dell'offerta medesima, dovuta, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, a malfunzionamenti degli strumenti telematici utilizzati, a difficoltà di connessione e trasmissione, a lentezza dei collegamenti, o a qualsiasi altro



motivo, restando esclusa qualsivoglia responsabilità dell'Azienda USL ove per ritardo o disguidi tecnici o di altra natura, ovvero per qualsiasi motivo, l'offerta non pervenga entro il previsto termine perentorio di scadenza.

In ogni caso il concorrente esonera l'Azienda USL di Bologna e l'Agenzia per lo Sviluppo dei Servizi Telematici (SATER) da qualsiasi responsabilità per malfunzionamenti di ogni natura, mancato funzionamento o interruzioni di funzionamento del Sistema.

Per i concorrenti aventi sede legale in Italia o in uno dei Paesi dell'Unione europea, le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 46 e 47 del d.p.r.445/2000; per i concorrenti non aventi sede legale in uno dei Paesi dell'Unione europea, le dichiarazioni sostitutive sono rese mediante documentazione idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza.

Tutte le dichiarazioni sostitutive rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del d.p.r.445/2000, ivi compreso il DGUE, la domanda di partecipazione, l'offerta tecnica e l'offerta economica devono essere sottoscritte dal rappresentante legale del concorrente o suo procuratore.

La documentazione potrà essere prodotta in copia autentica o in copia conforme ai sensi, rispettivamente, degli artt. 18 e 19 del d.p.r.445/2000. Ove non diversamente specificato è ammessa la copia semplice.

In caso di concorrenti non stabiliti in Italia, la documentazione dovrà essere prodotta in modalità idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza; si applicano gli articoli 83, comma 3, 86 e 90 del Codice.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana. In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione dei documenti facenti parte della Documentazione Amministrativa, si applica l'art. 83, comma 9 del Codice.

Per la documentazione redatta in lingua inglese è ammessa la traduzione semplice.

È consentito presentare direttamente in lingua inglese la seguente documentazione: letteratura scientifica pubblicata in riviste ufficiali oppure a certificazioni emesse da Enti ufficiali e riconosciuti. ad es. : certificati ISO.

L'offerta vincolerà il concorrente ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice per 180 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, la stazione appaltante potrà richiedere agli offerenti, ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice, di confermare la validità dell'offerta sino alla data che sarà indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta della stazione appaltante sarà considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

14. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda, e in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del DGUE, con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 83, comma 9 del Codice.

L'irregolarità essenziale è sanabile laddove non si accompagni ad una carenza sostanziale del requisito alla cui dimostrazione la documentazione omessa o irregolarmente prodotta era finalizzata. La successiva correzione o integrazione documentale è ammessa laddove consenta di



attestare l'esistenza di circostanze preesistenti, vale a dire requisiti previsti per la partecipazione e documenti/elementi a corredo dell'offerta. Nello specifico valgono le seguenti regole:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l'esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del DGUE e della domanda, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento, può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati elementi erano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta (es. garanzia provvisoria e impegno del fideiussore) ovvero di condizioni di partecipazione gara (es. mandato collettivo speciale o impegno a conferire mandato collettivo), entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di dichiarazioni e/o elementi a corredo dell'offerta, che hanno rilevanza in fase esecutiva (es. dichiarazione delle parti del servizio/fornitura ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice) sono sanabili.

Ai fini della sanatoria la stazione appaltante assegna al concorrente un congruo termine - non superiore a dieci giorni - perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, fissando un termine perentorio a pena di esclusione.

In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all'**esclusione** del concorrente dalla procedura.

Al di fuori delle ipotesi di cui all'articolo 83, comma 9, del Codice è facoltà della stazione appaltante invitare, se necessario, i concorrenti a fornire chiarimenti in ordine al contenuto dei certificati, documenti e dichiarazioni presentati.

Si precisa che la richiesta alla Ditta concorrente di regolarizzazione, ai sensi del comma 9 dell'art.83 del D.lgs 50/2016 avverrà tramite il sistema.

15. Contenuto della Documentazione Amministrativa

La documentazione amministrativa contiene la domanda di partecipazione e le dichiarazioni integrative, il DGUE nonché la documentazione a corredo, in relazione alle diverse forme di partecipazione.

15.1 Domanda di partecipazione

La domanda di partecipazione, in bollo, è redatta preferibilmente secondo il modello di cui **all'Allegato A** e contiene tutte le seguenti informazioni e dichiarazioni (assolvendo all'imposta di bollo come meglio precisato a margine del presente capoverso):

Il concorrente indica la forma singola o associata con la quale l'impresa partecipa alla gara (impresa singola, consorzio, RTI, aggregazione di imprese di rete, GEIE).



In caso di partecipazione in RTI, consorzio ordinario, aggregazione di imprese di rete, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorziata).

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorzio non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio.

La domanda è firmata digitalmente:

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario costituiti, dalla mandataria/capofila.
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o consorzio;
- nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete si fa riferimento alla disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. In particolare:
 - a. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere firmata digitalmente dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
 - b. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere firmata digitalmente dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;
 - c. **se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria**, la domanda di partecipazione deve essere firmata digitalmente dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipa alla gara.

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, **la domanda è firmata digitalmente** dal consorzio medesimo.

Il concorrente allega:

- a) in caso di documentazione sottoscritta digitalmente dal procuratore, dovrà essere collocata a Sistema dichiarazione sostitutiva di certificazione di Procura ai sensi dell'art.46 del DPR 445/00 firmata digitalmente oppure nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura, la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura.

Il concorrente, sulla domanda di partecipazione, dovrà assolvere l'imposta di bollo 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" e dal D.L.26/04/2013, n.43, convertito con modificazioni dalla L.24/06/2013, n.71 per adeguamento dell'importo (€ 16,00), **tramite, alternativamente, le seguenti modalità:**



- Dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di autorizzazione all'assolvimento virtuale dell'imposta di bollo ai sensi dell'art.15 del DPR 642/1972 con estremi della relativa autorizzazione,

oppure

- Dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo mediante contrassegno con indicazione sulla domanda di partecipazione del codice numerico composto da 14 cifre e rilevabili dal "contrassegno telematico rilasciato dall'intermediario" (Risoluzione n.89/E del 06/10/2016 Agenzia dell'Entrate). L'operatore economico conserverà il contrassegno utilizzato entro il termine di decadenza triennale previsto per l'accertamento da parte dell'Amministrazione finanziaria (articolo 37 del DPR n 642 del 1972).

In caso di ditte estere:

Come da Risoluzione dell'Agenzia delle Entrate n. 332 del 07.09.2020 l'operatore economico non residente in Italia potrà assolvere l'imposta di bollo mediante bonifico bancario utilizzando il codice IBAN: IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale il proprio codice fiscale (in mancanza, la denominazione) e gli estremi della procedura di gara a cui si riferisce. In questo caso presentare la dichiarazione firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo e copia della ricevuta del bonifico.

15.2 Documento di gara unico europeo

Il concorrente compila il DGUE di cui allo schema allegato al DM del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti del 18 luglio 2016 o successive modifiche messo a disposizione sul Sistema secondo quanto di seguito indicato.

Parte I_– Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

Parte II – Informazioni sull'operatore economico

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

Il concorrente, per ciascun ausiliaria, allega:

- 1) DGUE, firmato digitalmente, dell'ausiliaria, contenente le informazioni di cui alla parte II, sezioni A e B, alla parte III, alla parte IV, in relazione ai requisiti oggetto di avvalimento, e alla parte VI;
- 2) dichiarazione sostitutiva di cui all'art. 89, comma 1 del Codice, firmata digitalmente dall'ausiliaria, con la quale quest'ultima si obbliga, verso il concorrente e verso la stazione appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse necessarie di cui è carente il concorrente;
- 3) dichiarazione sostitutiva di cui all'art. 89, comma 7 del Codice firmata digitalmente dall'ausiliaria con la quale quest'ultima attesta di non partecipare alla gara in proprio o come associata o consorziata;
- 4) originale o copia autentica del contratto di avvalimento, in virtù del quale l'ausiliaria si obbliga, nei confronti del concorrente, a fornire i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie, che devono essere dettagliatamente descritte, per tutta la durata dell'appalto. A tal fine il contratto di avvalimento contiene, **a pena di nullità**, ai sensi dell'art. 89 comma 1



del Codice, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'ausiliaria;

- 5) PASSOE dell'ausiliaria;

In caso di ricorso al subappalto si richiede la compilazione della sezione D

Il concorrente, pena l'impossibilità di ricorrere al subappalto, indica l'elenco delle prestazioni che intende subappaltare con la relativa quota percentuale dell'importo complessivo del contratto (compilazione dei primi due campi).

Parte III – Motivi di esclusione

Il concorrente dichiara di non trovarsi nelle condizioni previste dal punto 6 del presente disciplinare (Sez. A-B-C-D).

Si ricorda che, fino all'aggiornamento del DGUE al decreto correttivo di cui al d.lgs. 19 aprile 2017 n. 56, e al decreto Legge n.135 del 14 dicembre 2018 convertito con modificazioni dalla L.11 febbraio 2019, n.12, ciascun soggetto che compila il DGUE allega una dichiarazione integrativa in ordine al possesso dei requisiti di cui all'art. 80, comma 5 lett. f-bis e f-ter del Codice e di cui all'art.80, comma 5 lett. c, c-bis, c-ter) del Codice – cfr. punto 15.3.1 n. 1 del presente Disciplinare.

Parte IV – Criteri di selezione

Il concorrente dichiara di possedere tutti i requisiti richiesti dai criteri di selezione barrando direttamente la sezione RICHIESTA NEL MODELLO.

Parte VI – Dichiarazioni finali

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

Il DGUE deve essere presentato:

- nel caso di raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, GEIE, da tutti gli operatori economici che partecipano alla procedura in forma congiunta;
- nel caso di aggregazioni di imprese di rete da ognuna delle imprese retiste, se l'intera rete partecipa, ovvero dall'organo comune e dalle singole imprese retiste indicate;
- nel caso di consorzi cooperativi, di consorzi artigiani e di consorzi stabili, dal consorzio e dai consorziati per conto dei quali il consorzio concorre;

In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione d'azienda, le dichiarazioni di cui all'art. 80, commi 1, 2 e 5, lett. l) del Codice, devono riferirsi anche ai soggetti di cui all'art. 80 comma 3 del Codice che hanno operato presso la società incorporata, fusasi o che ha ceduto l'azienda nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara.

15.3 Dichiarazioni integrative e documentazione a corredo

15.3.1 Dichiarazioni integrative

Ciascun concorrente rende, le seguenti dichiarazioni, anche ai sensi degli artt. 46 e 47 del d.p.r. 445/2000, con le quali:

1. dichiara di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. f-bis) e f-ter) del Codice;
2. dichiara di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. c), c-bis) e c-ter) del Codice;
3. dichiara i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3 del Codice, ovvero indica la banca dati



ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;

4. dichiara remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
 - a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi/fornitura;
 - b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione della *fornitura*, sia sulla determinazione della propria offerta;
5. accetta, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
6. accetta il Patto di Integrità di cui all'Allegato PI (approvato con delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna di "Aggiornamento del piano triennale per la prevenzione della corruzione e del programma triennale della trasparenza e dell'integrità dell'Azienda USL di Bologna per il triennio 2015 – 2017 alla presente) e lo allega alla domanda di partecipazione (art.1, comma 17 della Legge 190/2012 recante "Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella Pubblica Amministrazione");
7. **Documento essenziale:** Dichiarazione di aver preso visione del "Codice di comportamento per il personale operante nell'Azienda USL di Bologna" di cui a Delibera del Direttore Generale n.166 del 29.05.2018, pubblicato nella sezione amministrazione trasparente: <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc>, e si impegna, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;

Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia

8. si impegna ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del d.p.r. 633/1972 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
9. indica i seguenti dati: domicilio fiscale; codice fiscale, partita IVA; indica l'indirizzo PEC **oppure**, solo in caso di concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5 del Codice;
10. autorizza qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la stazione appaltante a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara **oppure** non autorizza, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la stazione appaltante a rilasciare copia dell'offerta tecnica e delle spiegazioni che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale. Tale dichiarazione dovrà essere adeguatamente motivata e comprovata ai sensi dell'art. 53, comma 5, lett. a), del Codice.

La ditta concorrente, nella dichiarazione, al fine di dimostrare la sussistenza del diritto alla riservatezza delle informazioni rese in sede di presentazione dell'offerta, deve fornire un "principio di prova".

La ditta concorrente, utilizzando l'apposita sezione del modello disponibile nella documentazione di gara, è tenuta, secondo motivata e comprovata dichiarazione, anche



allegando la documentazione inerente, a indicare le parti dell'offerta tecnica contenenti segreti tecnici o commerciali, procedendo nel seguente modo:

1. per quanto riguarda la documentazione tecnica presentata, occorrerà indicare tassativamente e puntualmente le parti interessate e sottratte al diritto di accesso (esempio: frasi, periodi, capoversi, paragrafi, schede, immagini, ecc.); per ognuna delle parti segnalate è necessario esplicitare la motivazione con l'individuazione della relativa tutela giuridica e commerciale (brevetto, marchio, diritto d'autore, ecc.) con i relativi riferimenti di registrazione;
2. per quanto riguarda le giustificazioni dell'offerta, ovvero le giustificazioni relative alle voci di prezzo o costi che concorrono a formare l'importo complessivo posto a base di gara nonché relative agli altri elementi di valutazione dell'offerta se presenti, in caso di offerta anormalmente bassa (art. 97 del D.Lgs 50/2016), la dichiarazione di cui sopra dovrà essere prodotta in sede di presentazione delle giustificazioni.

La ditta concorrente, già in fase di presentazione della documentazione di gara, dovrà apporre sulle parti che intende sottrarre al diritto di accesso l'indicazione di “**RISERVATO**”, delimitandone precisamente e adeguatamente il “perimetro” di operatività.

Il Servizio Acquisti Metropolitan (S.A.M.) si riserva comunque di valutare la compatibilità dell'istanza di riservatezza con il diritto di accesso dei soggetti interessati e, in presenza di dichiarazioni che non contengano le indicazioni di cui ai precedenti punti, procederà d'ufficio a dare corso alle richieste di accesso degli operatori economici controinteressati, dando comunque comunicazione alle parti dell'avvio del procedimento.

Il S.A.M. garantirà comunque la visione e l'eventuale estrazione di copia di quella parte della documentazione richiesta dagli aventi diritto ai sensi del comma 6 dell'art. 53, comma 5, lett. a) del D. Lgs. 50/2016.

11. attesta di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'art.13 del Regolamento U.E.2016/679, sul trattamento dei dati personali e di essere consapevole che tali dati, anche di natura giudiziaria, sono raccolti e trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità descritte al punto 26.1. del Disciplinare di gara, contenente altresì i diritti di cui agli art.15 e seguenti del regolamento sopracitato;

Per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267

12. indica, ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d) del DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare rilasciati dal Tribunale di nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'art. 186 *bis*, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267.

13. Dichiara di aver preso visione dei fascicoli informativi sui rischi specifici delle Aziende Sanitarie di cui alla presente procedura di gara pubblicati sui siti internet, come indicato all'art.14 del capitolato speciale di appalto;

Le suddette dichiarazioni, di cui ai punti da 1 a 13, potranno essere rese o sotto forma di allegati alla domanda di partecipazione ovvero quali sezioni interne alla domanda medesima debitamente compilate e sottoscritte dagli operatori dichiaranti nonché dal sottoscrittore della domanda di partecipazione.

15.3.2 Documentazione a corredo



Il concorrente allega:

14. PASSOE di cui all'art. 2, comma 3 lett.b) della delibera ANAC n. 157/2016, relativo al concorrente; in aggiunta, nel caso in cui il concorrente ricorra all'avvalimento ai sensi dell'art. 49 del Codice, anche il PASSOE relativo all'ausiliaria;
15. documento attestante la garanzia provvisoria con allegata dichiarazione di impegno di un fideiussore di cui all'art. 93, comma 8 del Codice;

Per gli operatori economici che presentano la cauzione provvisoria in misura ridotta, ai sensi dell'art. 93, comma 7 del Codice

16. copia conforme della certificazione di cui all'art. 93, comma 7 del Codice che giustifica la riduzione dell'importo della cauzione;
17. ricevuta di pagamento del contributo a favore dell'ANAC: **non dovuto**;
18. Capitolato speciale con allegato e schema di contratto sottoscritti digitalmente dal **Legale Rappresentante** della Ditta offerente o da persona avente i poteri di impegnare la Ditta o in possesso di Procura, per accettazione di tutte le norme previste.

15.3.3 Dichiarazione e dichiarazioni ulteriori per i soggetti associati

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo sono sottoscritte secondo le modalità di cui al punto 15.1.

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- copia autentica del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata.
- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

- atto costitutivo e statuto del consorzio o GEIE, in copia autentica, con indicazione del soggetto designato quale capofila.
- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari o GEIE non ancora costituiti

- dichiarazione attestante:
 - a. l'operatore economico al quale, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'art. 48 comma 8 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
 - c. dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica



- copia autentica o copia conforme del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;
- dichiarazione, firmata digitalmente dal legale rappresentante dell'organo comune, che indichi per quali imprese la rete concorre;
- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica

- copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato nel contratto di rete non può ritenersi sufficiente e sarà obbligatorio conferire un nuovo mandato nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del RTI costituito o costituendo:

- **in caso di RTI costituito:** copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio o della fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato deve avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- **in caso di RTI costituendo:** copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con allegate le dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente al contratto di rete, attestanti:
 - a. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
 - c. le parti del servizio o della fornitura , ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza potrà essere conferito alla mandataria con scrittura privata.



Qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato dovrà avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005.

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo 15.3.3 potranno essere rese o sotto forma di allegati alla domanda di partecipazione ovvero quali sezioni interne alla domanda medesima.

16. CONTENUTO DELL'OFFERTA TECNICA

L'Offerta tecnica contiene i seguenti documenti:

1. Scheda tecnica dei prodotti offerti **(non necessaria firma digitale)**.
2. **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, metodi di sterilizzazione con dettaglio del numero di volte a cui il D.M. può essere sottoposto a sterilizzazione (per il materiale riutilizzabile); (necessaria firma digitale)**.
3. Manuale d'uso (D.lgs. 24 febbraio 1997 n.46); **(non necessaria firma digitale)**.
4. Scheda prodotto **(necessaria firma digitale)**.

L'offerta tecnica deve essere firmata digitalmente dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore, ove richiesto. La ditta concorrente dovrà inserire a sistema l'offerta tecnica e i documenti contenuti.

Nel caso di concorrenti associati, l'offerta dovrà essere firmata digitalmente con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui al punto 15.1.

17. CONTENUTO DELL'OFFERTA ECONOMICA

La ditta concorrente dovrà inserire a sistema, pena l'esclusione, l'offerta economica firmata digitalmente, allegato al presente disciplinare di gara e contenente i seguenti elementi:

La ditta concorrente dovrà inserire a sistema, pena l'esclusione, tante offerte economiche firmate digitalmente, in corrispondenza di ogni lotto al quale la ditta intenda partecipare.

Verranno prese in considerazione le offerte economiche fino a **tre cifre decimali**.

La Ditta concorrente potrà limitare l'offerta anche a un solo lotto purché completo.

Oltre all'offerta la Ditta dovrà allegare l'ultimo Listino Prezzi ufficiale e una dichiarazione da cui risulti chiaramente la percentuale di sconto a cui l'Ente farà riferimento per acquisto di prodotti non compresi in gara (Art. 11 del capitolato speciale di gara).

La Ditta è tenuta a precisare nell'offerta l'aliquota IVA a cui è assoggettato la fornitura/il servizio oggetto della presente procedura. Ai sensi della legge 190/2014 e dell'art.17 ter DPR 633/72 l'Azienda corrisponderà un corrispettivo equivalente all'imponibile fattura versando la quota IVA all'Erario, come sostituto d'imposta, se ed in quanto dovuta, ad eccezione dei casi di cui all'art. 17, comma 6 DPR 633/72 e successive modifiche e integrazioni.

L'offerta economica, **a pena di esclusione**, è firmata digitalmente con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui ai paragrafi 15.1.

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta.



18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

Per i lotti 27-38-39-40-48-49 l'appalto è aggiudicato per singolo lotto purché completo in base al criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 95 comma 4 del Codice dei Contratti (nell'ambito congruità delle offerte tecniche) ed i prodotti devono, devono essere conformi a quanto prescritto nell'Allegato B - Caratteristiche tecniche dei lotti e Parametri qualitativi.

Mentre per i lotti: 1-2-3-4-5-6-7-8-9-10-11-12-13-14-15-16-17-18-19-20-21-22-23-24-25-26-28-29-30-31-32-33-34-35-36-37-41-42-43-44-45-46-47-50-51-52-53-54-55-56-57-58-59-60-61 l'appalto è aggiudicato per singolo lotto purché completo in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 2 del Codice.

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
TOTALE	100

18.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica

Il punteggio dell'offerta tecnica, è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati, dettagliati ed identificati lotto per lotto, nell'allegato al presente disciplinare quale parte integrante e sostanziale dell'Allegato B "Caratteristiche tecniche dei lotti e Parametri qualitativi".

Al fini della valutazione della qualità, lotto per lotto, si procederà nei seguenti termini:

verifica della conformità dei DM offerti alle specifiche tecniche di cui all'Allegato B "Caratteristiche tecniche dei lotti e Parametri qualitativi".

- attribuzione dei punteggi sulla base dei criteri di valutazione indicati nell'Allegato B sopra indicato a seconda della tipologia dei punteggi identificati con le lettere:
 - (D) - discrezionali - il peso/coefficiente è attribuito, dalla Commissione, nel suo complesso, nell'esercizio della discrezionalità spettante alla medesima (coefficienti vedi punto 18.2. Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica);
 - (Q DIR/Q INV) - quantitativi - il peso/coefficiente è attribuito mediante formula matematica cioè in funzione direttamente proporzionale o inversamente proporzionale alla *quantità* del requisito previsto;
 - (T) - tabellari - punteggio fisso e predefinito attribuito o non attribuito in relazione alla presenza o assenza nell'offerta tecnica dell'elemento richiesto

Nell'attribuzione dei punteggi la Commissione si avvarrà sia della documentazione tecnica che della campionatura chiesta agli operatori economici per i lotti risultati conformi.

La presentazione della campionatura, avverrà, per quei lotti individuati dalla Commissione, nei tempi, nei luoghi, nelle modalità e nelle quantità, comunicate tramite portale Sater e come indicato al punto 7.3

Nel caso in cui si riscontri la mancanza della documentazione tecnica richiesta, al punto 16 del presente disciplinare, tale da non consentire la valutazione dei prodotti offerti, la Commissione non potrà attribuire il punteggio qualitativo.



Inoltre, per i parametri ove non è riscontrabile, dalla documentazione tecnica presentata, il dato, il valore o la caratteristica necessari all'attribuzione del punteggio, la Commissione assegnerà un valore pari a zero.

La mancata presentazione della campionatura, richiesta dalla Commissione per esprimere giudizi sui parametri, ove indispensabile la presenza del dispositivo oggetto di valutazione, comporterà l'assegnazione di un punteggio per singolo parametro interessato, pari a zero.

Ai sensi dell'art. 95, comma 8, del Codice, è prevista una soglia minima di sbarramento pari a 36 punti (70 = la metà + uno) per i lotti da aggiudicare con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa.

Il concorrente **sarà escluso** dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla predetta soglia.

18.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica

Per ogni parametro qualità la Commissione Giudicatrice, nel suo complesso, attribuirà i seguenti giudizi di merito al quale corrisponderanno i relativi pesi (es. Caratteristiche tecniche – Adattabilità del dispositivo *adeguata*: $10 * 0,55 = 5,5$)

Qualità massimo punti 70

Tabella di giudizi tra 0 e 1

Giudizio	Peso
Inadeguato	0,00
Parzialmente Inadeguato	0,30
Adeguato	0,55
Discreto	0,70
Buono	0,85
Ottimo	1

Valutazione dell'espletamento della prova pratica

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

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

Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nel punteggio tecnico complessivo nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato.

L'offerta della ditta che otterrà dopo la riparametrazione un punteggio inferiore a **36** (metà +1) punti sul totale di **70** punti relativo alla qualità sarà esclusa dalla procedura di gara.

Ai fini della verifica dell'anomalia dell'offerta la Stazione Appaltante farà riferimento ai punteggi ottenuti dai concorrenti all'esito della riparametrazione.

18.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica



Prezzo: massimo punti 30

Il punteggio relativo al prezzo viene attribuito come segue: Punti 30 verranno attribuiti alla Ditta che avrà offerto il prezzo più basso.

Punti 0,00 alla ditta che avrà offerto il prezzo pari all'importo a base d'asta.

Per le altre ditte il punteggio del prezzo sarà determinato in misura inversamente proporzionale al prezzo. (Prezzo offerto:prezzo più basso = 30:X)

18.4 Metodo per il calcolo dei punteggi

La gara sarà aggiudicata alla Ditta che avrà ottenuto il punteggio, composto dal prezzo e dalla qualità, più alto per i lotti: 1-2-3-4-5-6-7-8-9-10-11-12-13-14-15-16-17-18-19-20-21-22-23-24-25-26-28-29-30-31-32-33-34-35-36-37-41-42-43-44-45-46-47-50-51-52-53-54-55-56-57-58-59-60-61.

Per i lotti 27-38-39-40-48-49 l'aggiudicazione avverrà in base al criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 95 comma 4 del Codice dei Contratti.

19.SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: SBLOCCO E VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Come già anticipato alla fase **13 Modalità di presentazione dell'offerta e sottoscrizione dei documenti di gara**, allo scadere del termine fissato per la presentazione delle offerte, le stesse sono acquisite definitivamente dal Sistema e, oltre ad essere non più modificabili o sostituibili, sono conservate dal Sistema medesimo in modo segreto, riservato e sicuro.

In considerazione del fatto che la Piattaforma SATER garantisce la massima segretezza e riservatezza dell'offerta e dei documenti che la compongono e, altresì, la provenienza, l'identificazione e l'inalterabilità dell'offerta medesima, l'apertura delle "buste telematiche" contenenti la documentazione amministrativa, tecnica ed economica avverrà in sedute virtuali.

Pertanto, in seduta virtuale, il giorno fissato per l'apertura della documentazione caricata a sistema, il Seggio di gara, procederà alla verifica della ricezione delle offerte collocate a Sistema e allo sblocco ed esame della documentazione amministrativa.

Il Seggio di gara procederà a:

- a) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- b) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14. Si precisa che la richiesta alla Ditta concorrente di regolarizzazione, ai sensi del comma 9 dell'art.83 del D.lgs 50/2016 avverrà tramite il sistema;
- c) redigere apposito verbale relativo alle attività svolte;
- d) proporre al RUP l'adozione dell'atto di esclusione e di ammissione alla procedura di gara, provvedendo altresì agli adempimenti previsti dal Codice.

I risultati di tale seduta saranno comunicati alle ditte partecipanti tramite il portale.

Ai sensi dell'art. 85, comma 5, primo periodo del Codice, la stazione appaltante si riserva di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

Tale verifica avverrà, ai sensi degli artt. 81 e 216, comma 13 del Codice, attraverso l'utilizzo del sistema AVCPass, reso disponibile dall'ANAC, con le modalità di cui alla delibera n. 157/2016.



20. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata, ai sensi dell'art. 216, comma 12 del Codice, dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a **n. 3** membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'art. 77, comma 9, del Codice. A tal fine i medesimi rilasciano apposita dichiarazione alla stazione appaltante.

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e fornisce ausilio al RUP nella valutazione della congruità delle offerte tecniche (cfr. Linee guida n. 3 del 26 ottobre 2016).

La stazione appaltante pubblica, sul profilo di committente, nella sezione "amministrazione trasparente" la composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti, ai sensi dell'art. 29, comma 1 del Codice.

21. APERTURA E VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

Una volta effettuato il controllo della documentazione amministrativa, il seggio di gara abiliterà sul Sistema, la Commissione giudicatrice, nella persona del Presidente, per lo sblocco della documentazione tecnica.

Il giorno fissato per lo sblocco della documentazione tecnica, che sarà comunicato sul Sistema e sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna, all'indirizzo www.ausl.bologna.it, Sezione Bandi di gara e contratti,- Procedure in corso, la Commissione Giudicatrice, in seduta virtuale, procederà allo sblocco della documentazione tecnica, verificando la rispondenza con quanto prescritto dalla presente lettera d'invito. I risultati di tale seduta saranno comunicati alle ditte partecipanti tramite il portale.

In una o più sedute riservate la commissione procederà all'esame ed alla valutazione delle offerte tecniche e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente disciplinare;

In caso di riparametrazione, la commissione procederà alla riparametrazione dei punteggi secondo quanto indicato al precedente punto 18.

Successivamente, sarà comunicato sul Sistema e sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna, all'indirizzo www.ausl.bologna.it, Sezione Bandi di gara e contratti,- Procedure in corso il giorno, l'ora ed il luogo in cui ci sarà lo sblocco, in seduta virtuale, delle offerte economiche;

Una tabella informativa riepilogativa dei punteggi qualità e prezzo, elaborata dalla piattaforma, sarà visibile ai partecipanti tramite il portale. Tale tabella non equivale ad aggiudicazione dovendo essere ancora effettuati tutti i controlli necessari.

La stazione appaltante procederà dunque all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria, ai sensi dell'art. 95, comma 9 del Codice.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo, ma punteggi differenti per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, sarà collocato primo in graduatoria il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio **sull'offerta tecnica**.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, si procederà mediante sorteggio con modalità che saranno successivamente comunicate a sistema.



Qualora s'individuino offerte che superano la soglia di anomalia, di cui all'art. 97, comma 3 del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, la commissione, chiude la seduta pubblica dando comunicazione al RUP, che procederà secondo quanto indicato al successivo punto 22.

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche ed economiche, la commissione provvede a comunicare, tempestivamente al RUP che procederà, sempre, ai sensi dell'art. 76, comma 5, lett. b) del Codice - i casi di **esclusione** da disporre per:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero l'inserimento di elementi concernenti il prezzo in documenti contenuti nella "Busta Tecnica";
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative nonché irregolari, ai sensi dell'art. 59, comma 3, lett. a) del Codice, in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche;
- presentazione di offerte inammissibili, ai sensi dell'art. 59, comma 4 lett. a) e c) del Codice, in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara.

22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Al ricorrere dei presupposti di cui all'art. 97, comma 3, del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, il RUP, avvalendosi, se ritenuto necessario, della commissione, valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità delle offerte che appaiono anormalmente basse.

Si procede a verificare la prima migliore offerta anormalmente bassa. Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala. È facoltà della stazione appaltante procedere contemporaneamente alla verifica di congruità di tutte le offerte anormalmente basse.

Il RUP richiede per iscritto al concorrente la presentazione, per iscritto, delle spiegazioni, se del caso indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale.

A tal fine, assegna un termine non inferiore a quindici giorni dal ricevimento della richiesta.

Il RUP, con il supporto della commissione, esamina in seduta riservata le spiegazioni fornite dall'offerente e, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine massimo per il riscontro.

Il RUP esclude, ai sensi degli articoli 59, comma 3 lett. c) e 97, commi 5 e 6 del Codice, le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili e procede ai sensi del seguente punto 23.

23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

All'esito delle operazioni di cui sopra la commissione – o il RUP, qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale – formulerà la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta, chiudendo le operazioni di gara e trasmettendo al RUP tutti gli atti e documenti della gara ai fini dei successivi adempimenti.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la stazione appaltante si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione ai sensi dell'art. 95, comma 12 del Codice. Nessun rimborso è dovuto per la partecipazione all'appalto.

L'Azienda Appaltante si riserva il diritto di aggiudicare il servizio/la fornitura anche in presenza di una sola offerta valida.



La verifica dei requisiti generali e speciali avverrà, ai sensi dell'art. 85, comma 5 Codice, sull'offerente cui la stazione appaltante ha deciso di aggiudicare l'appalto.

Prima dell'aggiudicazione, la stazione appaltante, ai sensi dell'art. 85 comma 5 del Codice, richiede al concorrente, cui ha deciso di aggiudicare l'appalto, di presentare i documenti di cui all'art. 86 del Codice, ai fini della prova dell'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 e del rispetto dei criteri di selezione di cui all'art. 83 del medesimo Codice. Tale verifica avverrà attraverso l'utilizzo del sistema AVCpass.

Ai sensi dell'art. 95, comma 10, la stazione appaltante prima dell'aggiudicazione procede, laddove non effettuata in sede di verifica di congruità dell'offerta, alla valutazione di merito circa il rispetto di quanto previsto dall'art. 97, comma 5, lett. d) del Codice.

La stazione appaltante, previa verifica ed approvazione della proposta di aggiudicazione ai sensi degli artt. 32, comma 5 e 33, comma 1 del Codice, aggiudica l'appalto.

Ai sensi dell'art.76, del D.lgs n.50/2016, nei termini e secondo le modalità dallo stesso previste, l'Azienda USL di Bologna informerà i concorrenti sull'esito della gara.

Le comunicazioni di aggiudicazione indicano la data di scadenza del termine dilatorio per la stipulazione del contratto.

Le comunicazioni, di cui sopra, saranno effettuate mediante il Sistema, all'indirizzo PEC dichiarato dal Fornitore in fase di registrazione.

L'aggiudicazione diventa efficace, ai sensi dell'art. 32, comma 7 del Codice, all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti.

In caso di esito negativo delle verifiche, la stazione appaltante procederà alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. La stazione appaltante aggiudicherà, quindi, al secondo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati.

Nell'ipotesi in cui l'appalto non possa essere aggiudicato neppure a favore del concorrente collocato al secondo posto nella graduatoria, l'appalto verrà aggiudicato, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

La stipulazione del contratto è subordinata al positivo esito delle procedure previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia, fatto salvo quanto previsto dall'art. 88 comma 4-bis e 89 e dall'art. 92 comma 3 del d.lgs. 159/2011.

Come da protocollo di Legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna, in deroga alle soglie di valore previste dalla normativa vigente, quest'Azienda USL procederà a richiedere alla ditta aggiudicataria informazione antimafia ex artt.84 e 91 D.lgs 159/2011, tramite Banca Dati Nazionale Antimafia (B.D.N.A.), per tutti gli importi di aggiudicazione superiori a 50.000,00 euro.

Ai sensi dell'art. 93, commi 6 e 9 del Codice, la garanzia provvisoria verrà svincolata, all'aggiudicatario, automaticamente al momento della stipula del contratto; agli altri concorrenti, verrà svincolata tempestivamente e comunque entro trenta giorni dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

Trascorsi i termini previsti dall'art. 92, commi 2 e 3 d.lgs. 159/2011 dalla consultazione della Banca dati, la stazione appaltante procede alla stipula del contratto anche in assenza dell'informativa antimafia, salvo il successivo recesso dal contratto laddove siano successivamente accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa di cui all'art. 92, comma 4 del d.lgs. 159/2011.

Come da protocollo di Legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna:

- la sottoscrizione del contratto ovvero le concessioni o le autorizzazioni effettuate prima dell'acquisizione delle informazioni di cui al D.lgs 159/2011, anche al di fuori delle soglie di valore ivi previste, sono corrisposte sotto condizione risolutiva e questa Azienda USL procederà alla revoca della concessione e allo scioglimento del contratto qualora dovessero intervenire informazioni interdittive.



Il contratto, ai sensi dell'art. 32, comma 9 del Codice, non potrà essere stipulato prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione.

La stipula avrà luogo entro 60 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione ai sensi dell'art. 32, comma 8 del Codice, salvo il differimento espressamente concordato con l'aggiudicatario.

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'art. 103 del Codice.

Il contratto sarà stipulato in modalità elettronica.

La ditta sarà tenuta ad assolvere l'imposta di bollo, secondo quanto previsto dal DPR 26 ottobre 1972, n.642 e dal D.L.26/04/2013, n.43, convertito con modificazioni dalla L.24/06/2013, n.71. Indicazioni per l'assolvimento dell'imposta di bollo saranno fornite con l'invio del contratto.

Il contratto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla l. 13 agosto 2010, n. 136. Ai sensi dell'art.3, della Legge 136 del 13/08/2010, il mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni costituisce causa di risoluzione del contratto.

Nei casi di cui all'art. 110 comma 1 del Codice la stazione appaltante interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato all'originaria procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare un nuovo contratto per l'affidamento dell'esecuzione o del completamento del servizio/fornitura.

Le spese relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento, ai sensi dell'art. 216, comma 11 del Codice e del d.m. 2 dicembre 2016 (GU 25.1.2017 n. 20), sono a carico dell'aggiudicatario e dovranno essere rimborsate alla stazione appaltante entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione. In caso di suddivisione dell'appalto in lotti, le spese relative alla pubblicazione saranno suddivise tra gli aggiudicatari dei lotti in proporzione al relativo valore.

L'importo presunto delle spese di pubblicazione è pari a € 3.779,79. La stazione appaltante comunicherà all'aggiudicatario l'importo effettivo delle suddette spese, nonché le relative modalità di pagamento.

Sono a carico dell'aggiudicatario anche tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione del contratto.

Ai sensi dell'art. 105, comma 2, del Codice l'affidatario comunica, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione.

L'affidatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'art. 105, comma 3, lett. c bis) del Codice.

La ditta aggiudicataria dovrà inviare una dichiarazione di avere assolto agli obblighi di igiene e sicurezza sul lavoro secondo quanto previsto dalla normativa vigente e in particolare dovrà avere elaborato il Documento di Valutazione dei Rischi specifico per l'attività del contratto, documentato da fotocopia del frontespizio del documento con firma e data.

24. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE

Non applicabile al presente contratto.

25 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dal contratto è competente il Foro di Bologna rimanendo espressamente esclusa la compromissione in arbitri.



26. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

26.1 Informativa

Ai sensi dell'art.13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) si informa che il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della procedura di acquisizione di beni o servizi, o comunque raccolti dall'Azienda USL di Bologna a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti.

L'Azienda, per le finalità sopra descritte, raccoglie e tratta: Dati personali di cui all'art. 4 paragrafo 1, Categorie particolari di dati personali di cui all'art.9 paragrafo 1 e Dati giudiziari, di cui all'art. 10 del Regolamento UE, relativi a condanne penali o a reati, il cui trattamento è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa per permettere la partecipazione alla procedura di gara e l'eventuale aggiudicazione.

In relazione alle descritte finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità predette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. I dati potranno essere trattati anche in base ai criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

Il conferimento dei dati richiesti dall'Azienda è necessario, in base alla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica, per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità richiesti per la partecipazione alla procedura nel cui ambito i dati stessi sono acquisiti; pertanto, la loro mancata indicazione può precludere l'effettuazione della relativa istruttoria.

I dati conferiti sono trattati dagli operatori dell'Azienda individuati quali Incaricati del trattamento, a cui sono impartite idonee istruzioni in ordine a misure, accorgimenti, modus operandi, tutti volti alla concreta tutela dei dati personali.

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

- Soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte della Commissione;
- Soggetti terzi fornitori di servizi per l'Azienda, o comunque ad essa legati da rapporto contrattuale, unicamente per le finalità sopra descritte, previa designazione in qualità di Responsabili del trattamento e comunque garantendo il medesimo livello di protezione;
- Altre Amministrazioni pubbliche, cui i dati potranno essere comunicati per adempimenti legali e procedurali;
- Altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara, secondo le modalità e nei limiti di quanto previsto dalla vigente normativa in materia di appalti;
- Legali incaricati per la tutela dell'Azienda in sede giudiziaria.

I dati relativi al concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto saranno pubblicati, come da normativa sugli appalti, sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna www.ausl.bologna.it - bandi di gara e contratti -.

I dati personali non saranno trasferiti al di fuori dell'Unione Europea.

I dati verranno conservati per un arco di tempo non superiore a quello necessario al raggiungimento delle finalità per i quali essi sono trattati.

Il periodo di conservazione dei dati, ad esclusione di quelli soggetti a conservazione illimitata ai sensi di leggi, è di norma 10 anni dalla conclusione dell'esecuzione del contratto comunque per un arco di tempo non superiore a quello necessario all'adempimento degli obblighi normativi.

A tal fine, anche mediante controlli periodici, verrà verificata costantemente la stretta pertinenza, non eccedenza e indispensabilità dei dati rispetto al perseguimento delle finalità sopra descritte. I dati che, anche a seguito delle verifiche, risultano eccedenti o non pertinenti o non indispensabili



non saranno utilizzati, salvo che per l'eventuale conservazione, a norma di legge, dell'atto o del documento che li contiene.

In qualunque momento l'interessato può esercitare i diritti previsti dagli artt 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati e di conoscerne il contenuto, l'origine e le finalità del trattamento, di verificarne l'esattezza o chiederne l'integrazione o l'aggiornamento, oppure la rettifica, i destinatari cui i dati saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi; ha altresì il diritto di chiedere la cancellazione o la limitazione al trattamento, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento ovvero revocare il trattamento. La relativa richiesta va rivolta all'Azienda USL di Bologna – Via Castiglione 29 – 40124 Bologna.

L'interessato ha altresì il diritto di proporre reclamo all'autorità Garante per la protezione dei Dati personali (www.garanteprivacy.it).

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è l'Azienda USL di Bologna, con sede in Bologna, Via Castiglione 29, CAP 40124.

Il Referente privacy della procedura di gara è la Dott.ssa Rosanna Campa, Direttore del Servizio Acquisti Metropolitan.

Il Responsabile della protezione dei dati è la Dott.ssa Federica Banorri (dpo@ausl.bologna.it) – tel. 0516584896.

26.2 Responsabile del trattamento dei dati personali ai sensi del Regolamento U.E. 679/2016

1. In esecuzione del presente contratto, codesta ditta effettua trattamento di dati personali di titolarità dell'Azienda e pertanto assume il ruolo di Responsabile del Trattamento ai sensi dell'art.28 del Regolamento UE.
2. In virtù di tale trattamento, le Parti si impegnano a formalizzare l'atto di nomina a Responsabile del trattamento al fine di disciplinare oneri e responsabilità in aderenza al Regolamento (UE) del Parlamento e del Consiglio europeo n. 2016/679 (di seguito, anche "GDPR") e da ogni altra normativa applicabile, secondo le modalità individuate dalle singole Aziende Sanitarie in qualità di Titolari del Trattamento.
3. Con riferimento all'attività di trattamento dei dati personali cui concorre la Ditta, la stessa assicura massima cooperazione e assistenza al fine di consentire la redazione da parte del Titolare della eventuale DPIA e, in ogni caso, garantisce l'applicazione delle azioni di mitigazione previste nella DPIA o comunque ritenute idonee dall'Azienda
4. La Ditta dovrà garantire all'Azienda, tenuto conto dello stato della tecnica, dei costi, della natura, dell'ambito e della finalità del relativo trattamento, l'adozione, sia nella fase iniziale di determinazione dei mezzi di trattamento, che durante il trattamento stesso, di ogni misura tecnica ed organizzativa che riterrà opportuna per garantire ed attuare i principi previsti in materia di protezione dati e a tutelare i diritti degli interessati.
5. In linea con i principi di privacy by default, dovranno essere trattati, per impostazione predefinita, esclusivamente quei dati personali necessari per ogni specifica finalità del trattamento, e che in particolare non siano accessibili dati personali ad un numero indefinito di soggetti senza l'intervento di una persona fisica.
6. La Ditta assicura, altresì, la tenuta di apposito registro dei trattamenti che, su richiesta, viene messo a disposizione dell'Azienda e/o dell'Autorità di controllo.



7. Le Parti riconoscono e convengono che il rispetto delle istruzioni di cui all'atto di nomina, nonché alle prescrizioni della normativa applicabile, non producono l'insorgere di un diritto in capo al Responsabile del trattamento al rimborso delle eventuali spese che lo stesso potrebbe dover sostenere per conformarsi.

27 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 è tenuta a iscriversi, qualora non lo avesse già fatto, al portale Net4market – Albo fornitori al link www.albofornitori.it utilizzato dall'Azienda USL di Bologna ai fini degli adempimenti previsti dalla legge sull'anticorruzione (L.190/2012) e nel processo di rilevazione del monitoraggio dei contratti stipulati.

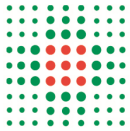
Se i contratti stipulati, prevedono una parte manutentiva affidata a una ditta di cui si avvale l'aggiudicataria, anche la Ditta che svolge la manutenzione dovrà iscriversi all'anagrafe fornitori di cui al precedente capoverso.

L'Azienda capofila procederà all'espletamento dell'intera procedura fino all'efficacia dell'aggiudicazione; sarà poi posto in capo alle Aziende Sanitarie di Ferrara l'adozione dell'atto di recepimento dell'esito, la contabilizzazione della spesa ai propri Conti Economici, gli adempimenti connessi con la garanzia definitiva, la stipulazione del contratto, la fatturazione, solleciti, contestazioni fino a eventuale risoluzione dello stesso, preceduto peraltro da comunicazioni informative al Servizio Acquisti Metropolitano.

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.

Distinti saluti.

IL DIRETTORE DEL
SERVIZIO ACQUISTI METROPOLITANO
(Dott.ssa 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

Il direttore

CAPITOLATO SPECIALE

GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DELLA FORNITURA, IN LOTTI SEPARATI, DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE IN AVEC.



INDICE

Allegato 1: clausole vessatorie Sezione I – Parte normativa	2
Sezione I – Parte normativa	3
Art.1) Oggetto della Gara	3
Art.2) Durata della fornitura	3
Art.3) Quantitativi.....	3
Art.4) Conformità dei prodotti.....	3
Art.5) Apparecchiature biomediche a supporto della fornitura	4
Al termine della durata contrattuale la ditta è tenuta al ritiro delle apparecchiature a supporto.	5
Art.6) Aggiornamento tecnologico	5
Art.7) Periodo di prova	5
Art.8) Obblighi dell’aggiudicatario	6
Art.9) Consegna	6
Art.10) Resi per merci non conformi.....	6
Art.11) Acquisto di prodotti non assegnati in gara.....	7
Art.12) Controlli ed Acquisto in danno	7
Art.13) Obbligo di Riservatezza dei dati	7
Art.14) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro	8
Art.15) Penalità.....	9
Art.16) Risoluzione del contratto.....	9
Art.17) Responsabilità	10
Art.18) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto.....	10
Art.19) Subappalto.....	14
Art.20) Recesso dal contratto.....	14
Art. 21) Clausole contrattuali di cui all’Intesa per la Legalità del 19.06.2018 della Prefettura di Bologna.....	15
Art.22) Controversie e Foro competente	17

Allegato 1: clausole vessatorie



Sezione I – Parte normativa

Art.1) Oggetto della Gara

L'affidamento della fornitura ha per oggetto i Dispositivi medici per Anestesia e Rianimazione e sarà regolato dalle norme del presente capitolato speciale per le esigenze di tutte le Aziende Sanitarie dell'AVEC e, precisamente:

- AUSL di BOLOGNA,
- AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA di BOLOGNA,
- ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI,
- AUSL di IMOLA,
- AUSL di FERRARA,
- AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA di FERRARA.

I prodotti da fornire sono riportati nell'[Allegato B “Caratteristiche tecniche dei lotti e Parametri qualitativi”](#).

La fornitura è suddivisa in **61** lotti, per i seguenti importi massimi:

- annuo € 2.587.139,05 IVA esclusa
- triennale € 7.761.417,15 IVA esclusa

Art.2) Durata della fornitura

La fornitura in oggetto avrà la durata di tre anni dalla decorrenza, rinnovabili per un massimo di due anni ed i periodi annuali verranno singolarmente considerati.

La durata del contratto in corso di esecuzione potrà essere modificata per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure occorrenti all'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106 comma 11 del Codice dei contratti. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi - o più favorevoli – prezzi, patti e condizioni.

La Ditta, inoltre, si impegna ad accettare con la firma del presente atto. Durante il periodo contrattuale l'Azienda Sanitaria ha la facoltà di modificare o rescindere dal contratto qualora, dietro segnalazione dell'organo tecnico, vi siano variazioni connesse con fondata motivazione o **venga attivata apposita convenzione dell'Agenzia Regionale Intercent-ER** o di Consip.

Art.3) Quantitativi

I quantitativi si riferiscono al fabbisogno del periodo annuale del contratto.

Qualora in corso di esecuzione del contratto si rendesse necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni, la stazione appaltante potrà imporre, ai sensi del comma 12, art. 106, D.lgs 50/2016, l'esecuzione delle stesse fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto, alle stesse condizioni previste nel contratto originario.

Art.4) Conformità dei prodotti

I dispositivi medici offerti dovranno essere conformi alle norme vigenti per quanto attiene alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio. Le caratteristiche dei materiali dovranno essere conformi a tutte le norme di legge vigenti in materia (D.lgs. n. 46/97, attuazione direttiva 93/42 CEE sui dispositivi medici e successivi aggiornamenti).

In ciascun involucro di confezione (pacchi, buste, ecc..) deve essere apposta una etichetta portante il contrassegno della ditta, il nome del prodotto, il quantitativo espresso in peso o in misura e dovranno essere comunque riportate tutte le indicazioni fissate 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 se del caso, e tale che il contenuto rimanga tale fino al momento dell'estrazione. Imballo e confezioni dovranno essere "a perdere".

Le etichette dei prodotti, sia sulla confezione singola, sia sull'imballaggio esterno, devono riportare la marcatura CE e le indicazioni previste da tale marcatura quali, a mero titolo esemplificativo:

- nome di vendita del prodotto;
- descrizione;
- dimensioni e materiali;
- nome ed indirizzo della officina di produzione;
- data e numero di lotto di fabbricazione;
- data di scadenza o validità del prodotto;
- barcode;
- ref.

Se trattasi di prodotto sterile, monouso:

- metodo di sterilizzazione
- dicitura "sterile, monouso"
- Dicitura "deph free"

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 in materia (art. 5 comma 4 del D.Lgs. 46/97 e successivi aggiornamenti).

La ditta assegnataria deve fornire, se richieste, tutte le certificazioni relative ai controlli di qualità ed alle analisi chimico-fisiche previste dalla normativa.

Art.5) Apparecchiature biomediche a supporto della fornitura

Monitor richiesti per il lotto 61 dalle Aziende Sanitarie:

- **Ausl Bologna n. 10 monitor**
- **Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna n. 4 monitor**
- **Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara n. 8 monitor**
- **AUSL di Ferrara n. 4 monitor.**

Qualora la fornitura di Dispositivi Medici monouso o pluriuso necessiti della presenza di apparecchiature Biomediche per assicurarne il funzionamento (apparecchiature a supporto) e quest'ultime non siano esplicitamente menzionate tra i prodotti richiesti dall'Azienda, la Ditta proponente dovrà indicare:

- la tipologia di apparecchiatura
- il motivo che ne rende obbligatoria la fornitura;
- la disponibilità a fornire dette apparecchiature in noleggio gratuito per la l'intera durata del contratto, senza alcun onere per l'Azienda Sanitaria.

Le apparecchiature a supporto devono anch'esse essere classificate come Dispositivi Medici secondo quanto previsto dalle vigenti normative nazionali e comunitarie e devono essere registrate in DB/RDM con le sole eccezioni previste dal Decreto 21/12/2009.

Per le apparecchiature a supporto sono da intendersi a totale carico della ditta fornitrice e senza oneri per l'Azienda Sanitaria - per l'intera durata del contratto - consegna,



installazione, collaudo, addestramento del personale, manutenzioni preventive e correttive (incluso materiale, a titolo esemplificativo batterie), ritiro al termine del contratto. Per particolari tipologie di apparecchiature (ad esempio programmatori di dispositivi impiantabili) la durata è vincolata anche al ciclo di vita utile dei DM impiantati.

Qualora le apparecchiature a supporto siano elettromedicali, il fornitore deve mettere a disposizione le verifiche di sicurezza elettrica eseguite secondo la norma CEI EN 62353 e il manuale d'uso in italiano.

Completata l'installazione il fornitore provvederà a rilasciare documentazione di regolare messa in funzione firmata e datata. Tale documento consentirà all'Ingegneria Clinica di completare le verifiche di accettazione che verranno svolte entro 7 giorni solari dalla data di ricezione, dando comunicazione di nulla osta all'utilizzo alla Unità Operativa consegnataria a cui è demandata la verifica dell'addestramento del personale.

Per tutta la durata del contratto (o del ciclo di vita dei DM impiantabili) la ditta dovrà assicurare l'effettuazione delle attività periodiche volte a garantirne la sicurezza e il rispetto dei requisiti indicati dal fabbricante (manutenzioni periodiche, verifiche di sicurezza e funzionalità con frequenza annuale).

E' obbligo della ditta aggiudicataria comunicare tempestivamente, anche per le apparecchiature di supporto, ogni richiamo, alert o difetto assicurando la continuità dell'erogazione dei servizi e comunicando ai referenti aziendali Vigilanza i rapporti di lavoro a risoluzione delle azioni correttive poste in essere.

Al termine della durata contrattuale la ditta è tenuta al ritiro delle apparecchiature a supporto.

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 accordi con il dipartimento a cui fa riferimento il prodotto (Dipartimento Farmaceutico, Servizio Unico Metropolitan Economico –SUME o Servizio di Ingegneria Clinica).

Art.7) Periodo di prova

L'impresa aggiudicataria è soggetta ad un periodo di prova di **durata massima di tre mesi**, a far data dall'inizio effettivo della fornitura. Qualora, durante tale periodo, l'esecuzione della prestazione/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 ostano al superamento positivo del periodo di prova, la Stazione Appaltante ha la facoltà di risolvere il contratto, con lettera raccomandata A/R, 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) Obblighi dell'aggiudicatario

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

- consegnare materiali di recente produzione e se soggetti a scadenza, con almeno 2/3 della loro validità al momento della consegna;
- comunicare all'Ufficio Ordini, in via formale, al momento del ricevimento dell'ordine, l'eventuale impossibilità di consegna entro il termine previsto **all'art.9 del capitolato**.

- fornire i prodotti della stessa casa produttrice indicata in offerta per tutta la durata della fornitura.
- inviare ciascun prodotto offerto appartenente possibilmente ad un unico lotto di produzione e comunque ad indicare sulla bolla di consegna i numeri dei lotti e le date di scadenza; in caso contrario l'accettazione sarà rimessa al Farmacista incaricato del controllo in entrata.
- 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 il Servizio incaricato l'accredito di pari valore o la sostituzione con uguali prodotti a scadenza differita.

Art.9) Consegna

La consegna della merce dovrà essere effettuata dalla ditta aggiudicataria, a proprio rischio, diligenza e spese di qualunque natura, franco terra magazzino, entro e non oltre **dieci giorni** consecutivi dalla data dell'ordine, di volta in volta trasmesso dal servizio competente, come indicato in calce all'ordine.

In casi di urgenza, da dichiararsi a cura del servizio competente, la ditta dovrà provvedere alla consegna con la massima sollecitudine e comunque **non oltre le 48 ore** solari dal ricevimento della richiesta.

Qualora codesta ditta ritenga di non effettuare direttamente le consegne alla sede di Bagheria, ma di avvalersi di un terzo distributore, dovrà segnalare tempestivamente il nominativo, la ragione sociale, il codice fiscale dello stesso e la tipologia contrattuale (subentro, cessione ...etc) affinché questa Amministrazione possa porre in essere i controlli di legge e autorizzare formalmente il diverso fornitore dei prodotti aggiudicati.

La merce dovrà essere accompagnata da una distinta, in duplice copia, con l'esatta indicazione della qualità e quantità fornita; copia della distinta sarà restituita per ricevuta.

La firma per ricevuta della merce non impegna l'Azienda U.S.L..

Nel caso non fosse possibile periziare tutta la merce all'atto dell'arrivo, la ditta fornitrice dovrà accettare le eventuali contestazioni sulle qualità e quantità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura degli imballaggi e delle confezioni, ne sarà possibile il controllo.

Art.10) Resi per merci non conformi

L'accettazione della merce al momento della sua consegna indica solo una corrispondenza quantitativa del materiale ricevuto rispetto a quello ordinato.

Qualora al controllo quali-quantitativo risultasse la non rispondenza ai requisiti contrattuali, si procederà in uno dei seguenti modi:

- a) restituire la merce chiedendone la sostituzione entro (5) cinque giorni con altra avente le caratteristiche richieste,
- b) restituire la merce senza chiederne la sostituzione e procedere all'acquisto in danno salvo l'esperimento di ogni altra azione a tutela dei propri interessi e salvo in ogni caso il risarcimento degli ulteriori danni.



In caso di mancato ritiro da parte della ditta del reso entro 10 gg. dalla comunicazione, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di rendere, franco destino, la merce non ritirata e risultata non conforme.

Art.11) Acquisto di prodotti non assegnati in gara

L' Azienda sanitaria si riserva di acquistare dalla Ditta aggiudicataria prodotti non richiesti in sede di offerta, ma riferibili alla categoria merceologica/tipologia aggiudicata, usufruendo del listino depositato e applicando la percentuale di sconto offerto in sede di gara.

Art.12) Controlli ed Acquisto in danno

Qualora l'Azienda USL (la Farmacia/Economato) riscontrasse, anche in sede di prima fornitura, la non conformità, sia nella qualità, sia nella quantità, della merce ai requisiti richiesti e pattuiti e qualora non venissero rispettati i termini di consegna previsti dal capitolato, invierà formale contestazione con specifica delle motivazioni e con invito a conformarsi nel termine che sarà ritenuto congruo.

Inoltre, l'Azienda USL avrà il diritto di acquistare presso altre ditte i prodotti occorrenti a danno del fornitore inadempiente; resterà cioè a carico dell'inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggiore prezzo rispetto a quello convenuto sia ogni altro maggiore onere o danno comunque derivante all'Azienda a causa dell'inadempienza stessa.

Art.13) Obbligo di Riservatezza dei dati

Il Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e comunque a conoscenza, anche tramite l'esecuzione del contratto, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma, di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del Contratto e di non farne oggetto di comunicazione o trasmissione senza l'espressa autorizzazione dell'Azienda. L'obbligo di cui sopra sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione del Contratto. Tali obblighi non concernono i dati che siano o divengano di pubblico dominio.

Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché di subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza di cui sopra e risponde nei confronti dell'Azienda per eventuali violazioni dell'obbligo di riservatezza commesse dai suddetti soggetti.

In caso di inosservanza degli obblighi descritti l'Azienda ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il Contratto, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.

Il Fornitore può utilizzare servizi di cloud pubblici ove memorizzare i dati e le informazioni trattate nell'espletamento dell'incarico affidato, solo previa autorizzazione dell'Azienda.

Sarà possibile ogni operazione di auditing da parte dell'Azienda attinente le procedure adottate dal Contraente in materia di riservatezza e degli altri obblighi assunti dal presente contratto.

Il Fornitore non potrà conservare copia di dati e programmi dell'Azienda, né alcuna documentazione inerente ad essi dopo la scadenza del Contratto e dovrà, su richiesta, ritrasmetterli all'Azienda.

Il Fornitore s'impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal regolamento UE 2016/679 e dal D.lgs n.51/2018. Il fornitore, in relazione a quanto oggetto di prestazione e alle informazioni e documenti dei quali sia venuto in possesso, a qualsiasi titolo, nell'esecuzione delle prestazioni oggetto del presente appalto, si impegna, fatto salvo in ogni caso il diritto al risarcimento dei danni subiti dall'interessato, ad attuare nell'ambito



della propria struttura e di quella degli eventuali collaboratori, sotto la propria responsabilità, ai sensi del regolamento UE 2016/679, tutte quelle misure e norme di sicurezza e di controllo atte ad evitare il rischio di alterazione, distruzione o perdita, anche parziale, nonché d'accesso non autorizzato, o di trattamento non consentito, o non conforme alle finalità del presente contratto.

Con la stipula del contratto di appalto, la ditta, ai sensi dell'art. 28 del regolamento, è nominata Responsabile del trattamento dei dati, per gli adempimenti previsti nel contratto di appalto e nei limiti e per la durata dello stesso. La nomina di Responsabile è valida per tutta la durata del contratto d'appalto e si considererà revocata a completamento dell'incarico.

Con riferimento all'attività di trattamento dei dati personali cui concorre la Ditta, la stessa assicura massima cooperazione e assistenza al fine di consentire la redazione da parte del Titolare della eventuale DPIA e, in ogni caso, garantisce l'applicazione delle azioni di mitigazione previste nella DPIA o comunque ritenute idonee dall'Azienda

La Ditta dovrà garantire all'Azienda, tenuto conto dello stato della tecnica, dei costi, della natura, dell'ambito e della finalità del relativo trattamento, l'adozione, sia nella fase iniziale di determinazione dei mezzi di trattamento, che durante il trattamento stesso, di ogni misura tecnica ed organizzativa che riterrà opportuna per garantire ed attuare i principi previsti in materia di protezione dati e a tutelare i diritti degli interessati.

In linea con i principi di privacy by default, dovranno essere trattati, per impostazione predefinita, esclusivamente quei dati personali necessari per ogni specifica finalità del trattamento, e che in particolare non siano accessibili dati personali ad un numero indefinito di soggetti senza l'intervento di una persona fisica.

La Ditta assicura, altresì, la tenuta di apposito registro dei trattamenti che, su richiesta, viene messo a disposizione dell'Azienda e/o dell'Autorità di controllo.

Le Parti riconoscono e convengono che il rispetto delle istruzioni di cui all'atto di nomina, nonché alle prescrizioni della normativa applicabile, non producono l'insorgere di un diritto in capo al Responsabile del trattamento al rimborso delle eventuali spese che lo stesso potrebbe dover sostenere per conformarsi.

Art.14) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro

Le Aziende Sanitarie 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 Aziende:



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: al link http://www.aosp.bo.it/files/documento_informativo_art26.pdf,

Istituto Ortopedico Rizzoli: <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 – Fascicolo Informativo sui rischi specifici dell'Azienda USL di Imola.

Per l'AOSP e l'AUSL di Ferrara il Fascicolo Informativo può essere richiesto al Dipartimento Interaziendale di Prevenzione e Protezione, via A. Cassoli n° 30, Ferrara – tel. 0532 238026 dip.prevenzione@ospfe.it.

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

Art.15) Penalità

La Azienda Sanitaria si riserva 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. 9, le Azienda USL 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.10, la penale è pari al 5% dell'importo della merce non consegnata per ogni giorno di ritardo.

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 a richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

Art.16) Risoluzione del contratto

L'Azienda appaltante avrà la facoltà di risolvere "ipso facto et jure" il contratto, mediante semplice dichiarazione stragiudiziale intimata via pec, secondo quanto stabilito all'art.108 del Codice e 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) in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;
- d) in caso di cessazione dell'attività, oppure in caso di procedure concorsuali o fallimentari intraprese a carico dell'aggiudicatario;
- e) in caso di cessione del contratto senza comunicazione all'Azienda USL;
- f) in caso di subappalto non autorizzato dall'Azienda USL;



- g) qualora l'Azienda capofila notifici n.2 diffide ad adempiere senza che la Ditta ottemperi a quanto intimato;
- h) in caso di violazione dell'obbligo di riservatezza

In caso di risoluzione del contratto l'Azienda USL applicherà quanto previsto all'art.110 del Codice.

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.

Art.17) 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.18) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto

Ai sensi di quanto previsto dall'art.1, commi da 209 a 213 della Legge 24/12/2007 n. 244, e successive modificazioni, e dal Regolamento in materia di emissione, trasmissione e ricevimento della fattura elettronica da applicarsi alle amministrazioni pubbliche di cui al Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze 3 aprile 2013, n. 55, le fatture devono essere trasmesse all'AUSL di Bologna ed alle altre Aziende Sanitarie di cui alla gara, esclusivamente in formato elettronico, attraverso il Sistema Di Interscambio (SDI).

L'obbligo di fatturazione elettronica ricade nei confronti dei soggetti italiani titolari di Partita IVA. Sono pertanto esclusi dall'applicazione tutti i fornitori privi di Partita IVA e i fornitori esteri.

Di seguito si riportano i dati essenziali per la trasmissione delle fatture:

Azienda USL di Bologna :

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) asl_bo
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFVSRG

Azienda USL di Imola:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) as_BO66
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFAN47

Azienda Osped. Universitaria di Bologna:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) aopso_bo
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFR9WK

Istituto Rizzoli di Bologna:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) IOR
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFZSSP

Azienda USL di Ferrara:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) ausl_fe



codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFTPUJ

Azienda Osped. Universitaria di Ferrara:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) aou_fe

codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFX3JZ.

Gli originali delle fatture dovranno essere così intestati:

AZIENDA U.S.L. DI BOLOGNA

Codice fiscale: 02406911202

Sede Legale: Via Castiglione 29 – 40124 BOLOGNA

AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA

POLICLINICO S. ORSOLA-MALPIGHI

Codice fiscale: 92038610371

Sede Legale: Via Albertoni 15 – 40138 BOLOGNA

ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI

Codice Fiscale: 00302030374

Sede Legale: Via di Barbiano 1/10 – 40136 BOLOGNA

AZIENDA USL DI IMOLA

Codice Fiscale: 90000900374

Sede Legale: Viale Amendola 2 – 40026 IMOLA (BO)

AZIENDA U.S.L. DI FERRARA

Codice fiscale: 01295960387

Sede Legale: Via Cassoli 30 – 44121 FERRARA

AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI FERRARA

P.I. 01295950388

Sede Legale: Via Aldo Moro 8 - 44124 Loc. CONA FERRARA

Inoltre ai sensi dell'art. 25 del Decreto Legge n. 66/2014, al fine di garantire l'effettiva tracciabilità dei pagamenti da parte delle pubbliche amministrazioni, le fatture elettroniche emesse verso le PA devono riportare:

- Il codice identificativo di gara (CIG), tranne i casi di esclusione dall'obbligo di tracciabilità di cui alla Legge n. 136 del 13 agosto 2010;
- Il codice unico di progetto (CUP), (solo per gli investimenti).

Non si potrà procedere al pagamento delle fatture elettroniche qualora le stesse non riportino CIG e CUP ove previsto.

Per l'Azienda USL di Bologna:

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

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



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'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA:

I documenti contabili (fatture, documenti di trasporto, verbali, ecc.) dovranno, inoltre, 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.

PER L'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI:

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

- indicazione dettagliata della merce consegnata/servizio prestato
- indicazione della determina dell'Ente appaltante che ha dato luogo all'ordine
- indicazione dell'ordine completo di anno e numero o, in mancanza, di ogni altro documento idoneo ad individuare la prestazione
- in caso di aggiudicazione a fornitore non residente in Italia, le fatture devono essere inviate al seguente indirizzo di posta elettronica: fatture@pec.ior.it

PER L'AZIENDA USL DI IMOLA:

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

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

Inoltre, ai sensi della Legge 23 dicembre 2014, n.190 (legge di stabilità per il 2015), le Aziende Sanitarie rientrano fra le Pubbliche Amministrazioni tenute ad applicare lo Split Payment IVA, pertanto il pagamento delle fatture per la cessione di beni e la prestazioni di servizi dei fornitori sarà effettuato separando i pagamenti, ossia versando l'imponibile al fornitore e l'IVA (ancorché regolarmente esposta in fattura) direttamente all'Erario.

A tale scopo dovrà essere riportata in fattura la dicitura seguente "Scissione dei pagamenti – art.17 TER DPR 633/72 (Decreto MEF 23/01/2015).

L'applicazione dello splyt payment non si applica ai fornitori esteri.

Il mancato rispetto delle disposizioni sopra esplicitate non consentirà il pagamento delle fatture.

Per ulteriori informazioni, relative al pagamento delle fatture, contattare direttamente il Servizio Unico Metropolitano Contabilità e Finanza (SUMCF) - Ufficio Contabilità Fornitori – tel.n.0516079538 per l'Azienda USL di Bologna, l'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna e l'Istituto Ortopedico Rizzoli, mentre contattare l'UO Contabilità e Finanza – tel.n. 0542/604111 per l'Azienda USL di Imola.



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

La Ditta aggiudicataria avrà l'obbligo di assicurare la fornitura anche in caso di ritardato pagamento.

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.

In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, l'Azienda USL di Bologna e le altre Aziende Sanitarie, di cui alla presente gara devono emettere, dal 30 giugno 2016, gli ordini esclusivamente in forma elettronica. Inoltre, da tale data il fornitore deve garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il fornitore deve, pertanto, dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione dei nuovi adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rinvia alla sezione dedicata al sito dell'Agenzia Intercent-ER <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, che contiene tutti i riferimenti del Sistema Regionale per la dematerializzazione del Ciclo Passivo degli Acquisti (formato dei dati, modalità di colloquio, regole tecniche, ecc.), nonché al Nodo telematico di Interscambio No TI-ER.

In alternativa, le imprese possono utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che sono messe a disposizione sulla piattaforma di Intercent-ER all'indirizzo <https://piattaformaintercenter.regione.emilia-romagna.it/portale/> previa registrazione.

Le spese di bonifico applicate dall'Istituto Tesoriere, secondo quanto previsto dalla convenzione in essere alla data di pagamento, sono a carico della ditta aggiudicataria.

Inoltre, ai sensi delle disposizioni previste dall'art 9-ter, comma 8, del Decreto Legge 19 giugno 2015 n. 78, come modificato dall'articolo 1, comma 557 della legge 30 dicembre 2018, n.145 e dalle indicazioni operative di cui alla circolare interministeriale prot. 2051-P-08/02/2019, le fatture elettroniche relative ai Dispositivi Medici dovranno altresì riportare la valorizzazione degli elementi componenti il codice articolo, come sotto dettagliato:



<Codice Tipo>	'DMX, con X=[1 2 0] a seconda del tipo di dispositivo medico oggetto dell'operazione. Quindi: 1 per "Dispositivo medico o Dispositivo diagnostico in vitro" 2 per "Sistema o kit Assemblato" 0 nel caso in cui non si sia in grado di identificare il numero di repertorio
<Codice Valore>	Numero di registrazione attribuito al dispositivo medico nella Banca dati e Repertorio Dispositivi Medici, ai sensi del decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 (GU n.17 del 22 gennaio 2010) o decreto del Ministro della salute 23 dicembre 2013 (G.U. Serie Generale, n. 103 del 06 maggio 2014). Per i dispositivi medici e i dispositivi diagnostici in vitro che, sulla base delle disposizioni previste, dal decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 e dal decreto del Ministro della salute 23 dicembre 2013 non sono tenuti all'iscrizione nella Banca dati/ Repertorio dei dispositivi medici, o per i quali le aziende fornitrici di dispositivi medici alle strutture del Servizio Sanitario Nazionale non sono in grado di identificare il numero di repertorio, il campo è trasmesso con il valore 0.

Art.19) Subappalto

E' ammesso il subappalto nei limiti e con le modalità previste dall'art.105 del D.Lgs.50/2016.

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

Art. (...)

(Obblighi del subappaltatore/subcontraente relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari)

- 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 successive modifiche.*
- 2. L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...), si impegna a dare immediata comunicazione all'Ente (...) della notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria.*
- 3. L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...), si impegna ad inviare copia del presente contratto all'Ente (...).*

Art.20) 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.

L'Ente Appaltante potrà altresì recedere dal contratto ai sensi dell'art.109 del D.lgs 50/2016.



Art. 21) Clausole contrattuali di cui all'Intesa per la Legalità del 19.06.2018 della Prefettura di Bologna

Clausola n. 1

L'impresa dichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui alla Intesa per la Legalità, sottoscritta il 19.06.2018 con la Prefettura di Bologna, tra l'altro consultabile al sito <http://www.prefettura.it/bologna/multidip/index.htm>, e che qui si intendono integralmente riportate, e di accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti.

Clausola n. 2

L'impresa si impegna a comunicare alla stazione appaltante l'elenco delle imprese coinvolte nel piano di affidamento nell'esecuzione dei lavori, servizi o forniture con riguardo alle forniture ed ai servizi di cui all'art. 3, lett. a) dell'Intesa, nonché ogni eventuale variazione successivamente intervenuta per qualsiasi motivo.

Ove i suddetti affidamenti riguardino i settori di attività a rischio di cui all'art. 1, comma 53, della L. 190/2012, la sottoscritta impresa si impegna ad accertare preventivamente l'avvenuta o richiesta iscrizione della ditta subaffidataria negli elenchi prefettizi dei fornitori, prestatori di servizi ed esecutori di lavori non soggetti a tentativi di infiltrazione mafiosa.

Clausola n. 3

L'impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di denaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi familiari (richiesta di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di lavorazioni, forniture o servizi a determinate imprese, danneggiamenti, furti di beni personali o di cantiere).

Clausola n. 4

La sottoscritta impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente clausola 3 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, eventuali iniziative di competenza.

Clausola n. 5

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura, successivamente alla stipula del contratto o subcontratto, informazioni interdittive analoghe a quelle di cui agli artt. 91 e 94 del D.Lgs. 159/2011, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale o di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali d'interesse.

Qualora il contratto sia stato stipulato nelle more dell'acquisizione delle informazioni del Prefetto, sarà applicata a carico dell'impresa, oggetto dell'informativa interdittiva successiva, anche una penale nella misura del 10% del valore del contratto ovvero, qualora lo stesso non sia determinato o determinabile, una penale pari al valore delle prestazioni al momento eseguite; le predette penali saranno applicate mediante automatica detrazione, da parte della stazione appaltante, del relativo importo dalle somme dovute all'impresa in relazione alle prestazioni eseguite.

**Clausola n. 6**

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale.

Clausola n. 7

La sottoscritta impresa dichiara di essere a conoscenza del divieto per le stazioni appaltanti pubbliche, come previsto dall'art. 105, comma 4 del Codice degli Appalti, di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alle operazioni di selezione e non risultate aggiudicatarie, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche o nei casi in cui l'accordo per l'affidamento del subappalto sia intervenuto successivamente all'aggiudicazione.

Clausola n. 8

La sottoscritta impresa si impegna a dare comunicazione tempestiva alla Prefettura e all'Autorità giudiziaria di tentativi di concussione che si siano, in qualsiasi modo, manifestati nei confronti dell'imprenditore, degli organi sociali o dei dirigenti di impresa. Dichiara altresì di essere a conoscenza che il predetto adempimento ha natura essenziale ai fini dell'esecuzione del contratto e che il relativo inadempimento darà luogo alla risoluzione espressa del contratto stesso, ai sensi dell'art. 1456 c.c. ogni qualvolta nei confronti di pubblici amministratori e di funzionari che abbiano esercitato funzioni relative alla stipula ed esecuzione del contratto, sia stata disposta misura cautelare e sia intervenuto rinvio a giudizio per il delitto previsto dall'art. 317 c.p.

Clausola n. 9

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa, di cui all'art. 1456 c.c., ogni qualvolta nei confronti dell'imprenditore o dei componenti la compagine sociale o dei dirigenti dell'impresa, sia stata disposta misura cautelare o sia intervenuto rinvio a giudizio per taluno dei delitti di cui agli artt. 317 c.p., 318 c.p., 319 c.p., 319 bis c.p., 319 ter c.p., 319 quater c.p., 320 c.p., 322 c.p., 322 bis c.p., 346 bis c.p., 353 c.p. e 353 bis c.p.”.

Clausola n. 10

La sottoscritta impresa si obbliga ad inserire in tutti i subcontratti la clausola risolutiva espressa nel caso in cui emergano informative interdittive a carico dell'altro subcontraente; tale clausola dovrà essere espressamente accettata dalla impresa subcontraente.

Clausola n. 11

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale



Art.22) 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/servizio è competente, esclusivamente, il Foro in cui ha sede l'Azienda Sanitaria che è parte in causa.

Per accettazione
(firma digitale del Legale Rappresentante)

Allegato 1 - Capitolato speciale:

CLAUSOLE VESSATORIE RELATIVE AL CAPITOLATO SPECIALE D'APPALTO DELLA GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DI FORNITURA, IN LOTTI SEPARATI, DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE IN AVEC.

Il sottoscritto _____

quale procuratore e legale rappresentante della ditta _____

Dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti richiamati nel capitolato speciale di cui alla presente gara di appalto e, ai sensi e per gli effetti di cui agli artt.1341 e 1342, del vigente Codice Civile, dichiara di accettare espressamente gli articoli 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,17,18,19,20,21,22 del capitolato speciale.

**Per accettazione
Il Legale Rappresentante della ditta**

Allegato A – Domanda di partecipazione

BOLLO

*

Spett.le

AZIENDA U.S.L. di BOLOGNA
Servizio Acquisti Metropolitano
Via Gramsci, 12 –
40121 Bologna - ITALIA

OGGETTO: GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE IN AVEC.

Il Concorrente _____

[Il concorrente indica la forma singola o associata con la quale l'impresa partecipa alla gara (impresa singola, consorzio, RTI, aggregazione di imprese di rete, GEIE).

In caso di partecipazione in RTI, consorzio ordinario, aggregazione di imprese di rete, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorzziata).

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorzio non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio].

con sede legale in _____

e sede amministrativa (se diversa) in _____

P.IVA _____ CODICE FISCALE _____

N. tel. Ufficio gare _____

Indirizzo di posta elettronica certificata (PEC) inserito a Sistema in sede di registrazione

Nella persona del suo Legale Rappresentante /Procuratore Speciale _____

nato a _____ il _____

residente a _____

Via _____

C.F. _____

Estremi procura speciale (se procuratore) _____

CHIEDE

Di potere partecipare alla gara di cui all'oggetto e a tal fine

Avvalendosi delle disposizioni di cui agli art. 46 e 47 del D.P.R.28/12/00 n.445, nel rilascio delle dichiarazioni sostitutive di certificazione e di notorietà che seguono, con la consapevolezza delle sanzioni previste dall'art.76 della Legge indicata, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate, sotto la propria personale responsabilità

DICHIARA:

1. di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. f-bis) e f-ter) del Codice;
2. di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. c), c-bis) c-ter del Codice;
3. i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3 del Codice, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;
4. remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
 - a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi/fornitura ;
 - b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione della *fornitura*, sia sulla determinazione della propria offerta;
5. di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
6. di accettare il Patto di Integrità di cui all'Allegato PI, allegandolo alla presente domanda di partecipazione;
7. di aver preso visione del "Codice di comportamento per il personale operante nell'Azienda USL di Bologna" di cui a Delibera del Direttore Generale n.166 del 29.05.2018, pubblicato nella sezione amministrazione trasparente: <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc> , e si impegna, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;

Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia

8. di impegnarsi ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del d.p.r. 633/1972 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
9. i seguenti dati: domicilio fiscale; codice fiscale, partita IVA; indica l'indirizzo PEC **oppure**, solo in caso di concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5 del Codice, che è il medesimo indicato in sede di registrazione sul Sistema;
10. di autorizzare qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la stazione appaltante a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara **oppure** non autorizza, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la stazione appaltante a rilasciare copia dell'offerta tecnica e delle spiegazioni che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale. Tale dichiarazione dovrà essere adeguatamente motivata e comprovata ai sensi dell'art. 53, comma 5, lett. a), del Codice.
11. di essere informato ai sensi e per gli effetti dell'art.13 del Regolamento U.E.2016/679, sul trattamento dei dati personali e di essere consapevole che tali dati, anche di natura giudiziaria, sono raccolti e trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità descritte al punto 26.1. del Disciplinare di gara, contenente altresì i diritti di cui agli art.15 e seguenti del regolamento sopracitato;

Per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267

12. ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d) del DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare rilasciati dal Tribunale di nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'art. 186 *bis*, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267.
13. di aver preso visione dei fascicoli informativi sui rischi specifici delle Aziende Sanitarie di cui alla presente procedura di gara pubblicati sui siti internet, come indicato all'art.14 del capitolato speciale di appalto;

Le suddette dichiarazioni, di cui ai punti da 1 a 13, potranno essere rese o sotto forma di allegati alla domanda di partecipazione ovvero quali sezioni interne alla domanda medesima debitamente compilate e sottoscritte dagli operatori dichiaranti nonché dal sottoscrittore della domanda di partecipazione.

Domanda di partecipazione e allegati dovranno essere collocati a sistema.

ALLEGA A SISTEMA

- a) **la presente domanda di partecipazione**
- b) **PI – Patto Integrità**
- c) **i seguenti allegati:**
 - 1)
 - 2)
 - 3)
 - 4)
 -)

d) dichiarazione sostitutiva di certificazione di Procura ai sensi dell'art.46 del DPR 445/00 firmata digitalmente, in caso di documentazione sottoscritta digitalmente dal procuratore,

oppure

la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura, nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura;

LUOGO E DATA

(Sottoscrizione digitale) **

* [Assolvimento imposta di bollo 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" e dal D.L.26/04/2013, n.43, convertito con modificazioni dalla L.24/06/2013, n.71 per adeguamento dell'importo (€ 16,00), **tramite, alternativamente, le seguenti modalità:**

- Dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di autorizzazione all'assolvimento virtuale dell'imposta di bollo ai sensi dell'art.15 del DPR 642/1972 con estremi della relativa autorizzazione; in questo caso riportare estremi anche nella domanda di partecipazione in alto a destra "casella bollo".

oppure

- Dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo mediante contrassegno con indicazione sulla domanda di partecipazione del codice numerico composto da 14 cifre e rilevabili dal "contrassegno telematico rilasciato dall'intermediario" (Risoluzione n.89/E del 06/10/2016 Agenzia dell'Entrate). L'operatore economico conserverà il contrassegno utilizzato entro il termine di decadenza triennale previsto per l'accertamento da parte dell'Amministrazione finanziaria (articolo 37 del DPR n 642 del 1972).]

In caso di ditte estere:

Come da Risoluzione dell'Agenzia delle Entrate n. 332 del 07.09.2020 l'operatore economico non residente in Italia potrà assolvere l'imposta di bollo mediante bonifico bancario utilizzando il codice IBAN: IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale il proprio codice fiscale (in mancanza, la denominazione) e gli estremi della procedura di gara a cui si riferisce. In questo caso presentare la Dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo con copia della ricevuta del bonifico.

**

[La domanda è firmata digitalmente:

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario costituiti, dalla mandataria/capofila.
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o consorzio;
- nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete si fa riferimento alla disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. In particolare:
 - a. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere firmata digitalmente dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
 - b. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere firmata digitalmente dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;
 - c. **se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria**, la domanda di partecipazione deve essere firmata digitalmente dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipa alla gara.

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, **la domanda è firmata digitalmente** dal consorzio medesimo]

GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DELLA FORNITURA, IN LOTTI SEPARATI, DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE IN AVEC.

ALLEGATO B "CARATTERISTICHE TECNICHE DEI LOTTI E PARAMETRI QUALITATIVI"

LOTTO 1

CIRCUITO PER VENTILAZIONE ASSISTITA

Circuito composto da materiale plastico, trasparente, flessibile, non conduttivo, provvisto da due tubi con 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.

- 1) **Adulti standard adulti D.I. mm 20, lunghezza: da cm 120 a cm 200;**
- 2) **Adulti D.I. mm 20 Lunghezza cm 300.**
- 3) **Pediatrico standard D.I. mm 15, lunghezza da cm 120 a cm 200;**
- 4) **Pediatrico D.I mm 15. Lunghezza cm 300.**

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	10	D
Adattabilità	10	D
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati.	5	T
Dichiarazione di bassa permeabilità ai gas anestetici.	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D

LOTTO 2

CIRCUITO ESTENSIBILE PER VENTILAZIONE ASSISTITA IN ANESTESIA.

Circuito in polipropilene od altro idoneo materiale plastico, con caratteristiche di memoria, trasparente, flessibile, non conduttivo, 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, lunghezza da minimo cm 60 a minimo cm 300 in estensione, completo di raccordo a y.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	10	D
Adattabilità	10	D
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati.	5	T
Dichiarazione di bassa permeabilità ai gas anestetici.	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D

LOTTO 3

TUBO SPIRALATO

Tubo spiralato in materiale plastico di particolare trasparenza, flessibile, resistente, superficie interna liscia tale da favorire il flusso laminare, connettori standard 22F direttamente saldati alle estremità. Monouso sterile.

- 1) **ADULTI** D.I. mm. 20 - lunghezza da cm 40 a cm.300.
- 2) **PEDIATRICO** D.I. mm. 15 - lunghezza da cm 40 a cm. 300.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	10	D
Adattabilità	10	D

Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati.	5	T
Dichiarazione di bassa permeabilità ai gas anestetici.	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D

LOTTO 4

CIRCUITO PER UMIDIFICAZIONE / NEBULIZZAZIONE IN RESPIRO SPONTANEO

Circuito costituito da due tubi in materiale plastico trasparenti, flessibili, non conduttivi, provvisti di superficie esterna anti schiacciamento, con rinforzo spiralato o corrugato e superficie interna liscia, una ampolla raccogli condensa dotata di raccordo ad "Y" 22F per la connessione dei tubi, una maschera anatomica, in materiale plastico, trasparente, flessibile, corredata di elastico di sostegno regolabile e di piastrina stringinaso modellabile.

Lunghezza totale circuito m.1,50/1,80.

Monouso sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	10	D
Adattabilità	10	D
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati.	5	T
Dichiarazione di bassa permeabilità ai gas anestetici.	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D

LOTTO 5

TUBO SPIRALATO ADULTI PER EVACUAZIONE GAS.

Tubo trasparente, antischiacciamento.

Lunghezza da m. 2 a m. 6 con intervalli di m. 2. Raccordi morbidi 22 F ISO.

Monouso, pulito, non sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	10	D
Adattabilità	10	D
Facilità delle connessioni	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati.	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D

LOTTO 6

CIRCUITO NEONATALE PER VENTILAZIONE ASSISTITA IN ANESTESIA

Circuito in materiale plastico, trasparente, flessibile, non conduttivo, 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 neonatale D.I. mm 10, lunghezza da cm 120 a cm 180.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	10	D
Adattabilità	5	D
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		

Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati.	10	T
Dichiarazione di bassa permeabilità ai gas anestetici.	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D

LOTTO 7

CIRCUITO RIANIMAZIONE PEDIATRICO CM 140

in materiale plastico, trasparente, flessibile, non conduttivo. Internamente liscio, lunghezza. cm. 140, con 2 raccogli condensa e connessioni morbide 22F. Raccordo paziente a "Y" 22M/15F ISO con prese temperatura e pressione.

Spezzone cm.30, mount dritto cm. 5, 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.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	10	D
Adattabilità	5	D
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento e	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati.	10	T
Dichiarazione di bassa permeabilità ai gas anestetici.	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D

LOTTO 8

CIRCUITO PER VENTILAZIONE IN ANESTESIA COASSIALE.

Circuito in materiale plastico, trasparente, flessibile, non conduttivo, 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 a cm 260.

Monouso sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	10	D
Adattabilità	10	D
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento e	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati.	5	T
Dichiarazione di bassa permeabilità ai gas anestetici.	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D

LOTTO 9

CIRCUITO RIANIMAZIONE ADULTI COIBENTATO

Circuito in materiale plastico, trasparente, flessibile, non conduttivo. Internamente liscio, lunghezza cm. 160, con 2 raccogli condensa 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 cm. 30, connessioni 22F ISO, mount angolato girevole 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.

Compliance e resistenza al flusso conforme a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd

PRATICITA' D'USO:		
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T
Robustezza, Trasparenza	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D
Efficienza filtrazione batterica/ virale. Documentata.	10	Qd
Resistenza del filtro ai flussi, umidità assoluta rilasciata.	5	D
Peso	5	Qi
Spazio morto	5	Qi

LOTTO 10

SET ADULTI PER TERAPIA VENTILATORIA

1) SET ADULTI PER TERAPIA VENTILATORIA CON TUBO DI cm 300.

composto da tubo in materiale plastico, trasparente, flessibile, non conduttivo, internamente liscio, di lunghezza 300 cm, con raccogli condensa, con valvola di chiusura, connessioni 22 F e 22 F, 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.

2) SET ADULTI PER TERAPIA VENTILATORIA CON TUBO DI cm 200.

composto da tubo internamente liscio in materiale plastico, trasparente, flessibile, non conduttivo, di lunghezza del tubo cm 200, con raccogli condensa e connessioni morbide 22 F e 15 F.

Dotato di maschera aerosol adulti.

Monouso sterile.

Compliance e resistenza al flusso conformi a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Sistema di fissaggio	15	D
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D

QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza e confort del materiale	10	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati.	5	T
Leggerezza	10	D

LOTTO 11

CIRCUITO PER VENTILATORI DI EMERGENZA TIPO WEINMANN MEDUMAT.

Circuito di lunghezza m 1,50, Ø int. 15 mm, non conduttivo, valvola di scarico con pressione, superficie interna liscia, superficie esterna a spirale.

Monouso, pulito, non sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità delle connessioni	10	
EFFICACIA:		
Funzionalità valvola	20	D
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati.	5	T
Dichiarazione di bassa permeabilità ai gas anestetici	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D

LOTTO 12

CIRCUITO MONOTUBO PER IPPB E SET PER NEBULIZZAZIONE MECCANICA

- 1) CIRCUITO MONOTUBO PER IPPB** di cm 120 tubo corrugato, internamente liscio in materiale plastico, trasparente, flessibile, non conduttivo, con valvola espiratoria. Dotato di linea per collegamento a nebulizzatore di farmaci. Monouso sterile. Compliance e resistenza al flusso conformi a quanto previsto dalle normative ISO di riferimento.
- 2) SET PER NEBULIZZAZIONE MECCANICA** in materiale plastico, trasparente, flessibile, non conduttivo, completo di nebulizzatore, boccaglio e filtro antibatterico/virale. Monouso sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		

Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T
Robustezza, Trasparenza	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D
Efficienza filtrazione batterica/ virale. Documentata.	10	Qd
Resistenza del filtro ai flussi, umidità assoluta rilasciata.	5	D
Peso	5	Qi
Spazio morto	5	Qi

LOTTO 13

SET PER CPAP E VALVOLA PEEP

1) SET PER CPAP IN MASCHERA

composto da tubo corrugato in materiale plastico, diametro interno mm 22, con i 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.

2) VALVOLA PEEP

Dispositivo in materiale plastico, graduato regolabile/pre-tarato 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.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Manegevolezza	5	D
Facilità delle connessioni	5	
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
FUNZIONALITÀ VALVOLA	5	D

EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	5	D
Aderenza della maschera	5	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T
Robustezza	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D
Peso	5	Qi
Spazio morto	5	Qi

LOTTO 14

KIT PER CPAP IDONEO ALL'UTILIZZO CON SISTEMA CPAP MYO.

Composto da:

Maschera oronasale o facciale, con bordo che permetta una perfetta tenuta contro il viso del paziente, dotata di valvola anti soffocamento e porta per il monitoraggio della pressione, cupola trasparente per consentire l'immediata evidenza di problemi di rigurgito, cianosi, ecc. completa di reggi maschera;

Filtro antibatterico-antivirale a bassa resistenza e di minimo ingombro, valvola PEEP regolabile.

Tube di collegamento tra il generatore di flusso ed il paziente con raccordi 22F, antischacciamento, lunghezza non inferiore a 1,80 m, provvisto di filtro 2 micron, raccordo luer lock maschio per il collegamento al generatore di flusso, diametro<5mm per consentire il collegamento alla porta di monitoraggio sulla cupola della maschera, raccordo di connessione di tipo standard (conico 22 mm diametro).

Due misure:

- kit contenente maschera misura M
- kit contenente maschera misura L

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T
Robustezza, Trasparenza	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D
Efficienza filtrazione batterica/ virale. Documentata.	10	Qd

Resistenza del filtro ai flussi, umidità assoluta rilasciata.	5	D
Peso	5	Qi
Spazio morto	5	Qi

LOTTO 15

CIRCUITO MONOTUBO PER VENTILAZIONE NON INVASIVA

Circuito per ventilatori pressometrici (BIPAP O BILEVEL), con valvola WHISPER incorporata e sistema di compensazione perdite.

Pulito, non sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	10	D
Funzionalità della valvola	15	D
Facilità delle connessioni	10	
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D

LOTTO 16

DISPOSITIVO PER TERAPIE CHE PREVEDANO PRESSIONE POSITIVA CONTINUA NELLE VIE AEREE (CPAP).

Dispositivo costituito dalla valvola di Boussignac o avente caratteristiche ed efficacia equivalenti o superiori, con prolunga pre-connessa per il collegamento a fonti di miscele gassose.

Monouso, pulito, non sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO		
Manegevolezza	5	D

Adattabilità	5	
Funzionalità valvola	20	D
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	5	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T
Robustezza	5	D
Assenza di memoria di forma	5	D

LOTTO 17

TUBO ESTENSIBILE CON PALLONE.

Tubo in polipropilene od altro idoneo materiale ad esso sovrapponibile, estensibile, struttura a fisarmonica connessione 22F.

Lunghezza cm 60-180.

Con pallone da Litri 2.

Monouso sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità delle connessioni	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento del tubo	10	D
Dichiarazione assenza di ftalati	5	T
Dichiarazione di bassa permeabilità ai gas anestetici	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D
Robustezza pallone	10	D

LOTTO 18

UNITA' RESPIRATORIA MANUALE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI MISCELE GASSOSE CON VALVOLA DI SCARICO PER SISTEMA "VA E VIENI"

- 1) UNITA' RESPIRATORIA ADULTI MANUALE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI MISCELE GASSOSE CON TUBO DI SCARICO A MISURA VARIABILE.**

Unità costituita da un pallone in materiale plastico, morbido, flessibile, 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 fino a 300 cm

Idoneo alla somministrazione manuale di miscele gassose, secondo la tecnica di ventilazione "va e vieni".

Monouso sterile.

Capacità pallone lt. 2.

2) UNITA' RESPIRATORIA PEDIATRICA MANUALE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI MISCELE GASSOSE CON TUBO DI SCARICO A MISURA VARIABILE.

Unità costituita da un pallone in materiale plastico, morbido, flessibile, 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 fino a 300 cm

Idoneo alla somministrazione manuale di miscele gassose secondo la tecnica di ventilazione "va e vieni".

Monouso sterile.

Capacità pallone lt. 0,5-1.

3) VALVOLA MONOUSO A SCARICO CONVOGLIATO PER SISTEMA "VA E VIENI"

Valvola in materiale plastico, trasparente, resistente, connessioni universali 22M/15F a perfetta tenuta e direttamente saldate alle estremità, connessione 22M lato pallone.

Monouso pulito non sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità delle connessioni	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	5	D
Funzionalità della valvola	5	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento del tubo	10	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T
Dichiarazione di bassa permeabilità ai gas anestetici.	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D
Robustezza pallone	10	D

LOTTO 19

UNITA' RESPIRATORIA MANUALE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI MISCELE GASSOSE CON TUBO DI SCARICO PER RISONANZA

Unità costituita da un pallone della capacità di Litri 2 in materiale plastico, morbido, flessibile, provvisto di connettore ad "L" per l'immissione dei gas in senso verticale o laterale, valvola di

regolazione dello scarico, tubo di erogazione gas freschi, tubo di espurgo corrugato di lunghezza m 5.

Idoneo alla somministrazione manuale di miscele gassose, secondo la tecnica di ventilazione "va e vieni".

Monouso sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità delle connessioni	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	5	D
Funzionalità della valvola	5	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento del tubo	10	D
Dichiarazione assenza di ftalati	5	T
Dichiarazione di bassa permeabilità ai gas anestetici.	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D
Robustezza pallone	10	D

LOTTO 20

UNITA' RESPIRATORIA AUTOGONFIABILE PER LA SOMMINISTRAZIONE MANUALE DI OSSIGENO / MISCELE GASSOSE CON RESERVOIR PER PALLONE.

Unità costituita da un pallone in materiale plastico, morbido, flessibile, autogonfiabile, sterilizzabile. Maschera facciale provvista di cuscinetto anatomico, reservoir per ossigeno, con o senza valvola di sovrappressione, tubo per ossigenoterapia trasparente, antischiacciamento.

- 1) Adulti
- 2) Pediatrica
- 3) Neonatale
- 4) RESERVOIR PER PALLONE AUTOGONFIABILE
Pulito, non sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		

Facilità delle connessioni	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	5	D
Funzionalità della valvola	5	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione e allo schiacciamento del tubo	10	D
Dichiarazione assenza di ftalati	5	T
Assenza di memoria di forma	5	D
Robustezza pallone	10	D
N° delle sterilizzazioni	5	Qd

LOTTO 21

FILTRO ELETTROSTATICO HME PER ANESTESIA.

1) FILTRO ELETTROSTATICO HME PER ANESTESIA - ADULTI

Costituito da: un corpo esterno in materiale plastico, rigido, trasparente, 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 LUER LOCK

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.

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.

Tipo adulti - Spazio morto massimo ml. 45.

2) FILTRO ELETTROSTATICO HME PER ANESTESIA PEDIATRICO

Costituito da: un corpo esterno in materiale plastico, rigido, trasparente, 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 LUER LOCK.

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.

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.

Tipo pediatrico - Spazio morto ml. 20-30.

3) FILTRO ELETTROSTATICO HME PER ANESTESIA NEONATALE.

Costituito da: un corpo esterno in materiale plastico, rigido, trasparente, provvisto di due connessioni terminali per i raccordi: lato macchina e lato paziente 15M/15F/8,5F CON LUER LOCK una o più membrane idrofobiche a filtrazione elettrostatica con efficienza di rimozione antibatterica ed antivirale > 99,99%, presa per capnografo con attacco LUER LOCK.

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.

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.

Tipo NEONATALE Spazio morto ml. 10.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T
Robustezza, Trasparenza	5	T
Efficienza filtrazione batterica/ virale. Documentata.	10	Qd
Resistenza del filtro ai flussi, umidità assoluta rilasciata.	10	D
Peso	5	Qi
Spazio morto	10	Qi

LOTTO 22

FILTRO MECCANICO

1) **FILTRO MECCANICO PER ANESTESIA ADULTI**

Costituito da: un corpo esterno in materiale plastico, rigido, trasparente, 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.60.

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.

2) **FILTRO MECCANICO HME PER ANESTESIA / RIANIMAZIONE / T.I. ADULTI.**

Costituito da: un corpo esterno in materiale plastico, rigido, trasparente, 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.60.

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.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T
Robustezza, Trasparenza	5	T
Efficienza filtrazione batterica/ virale. Documentata.	10	Qd
Resistenza del filtro ai flussi, umidità assoluta rilasciata.	10	D
Peso	5	Qi
Spazio morto	10	Qi

LOTTO 23

FILTRO ELETTROSTATICO PER SPIROMETRIA

Costituito da un corpo esterno in materiale plastico, rigido, 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.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D

Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità delle connessioni	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni.	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T
Robustezza, Trasparenza	5	T
Efficienza filtrazione batterica/ virale. Documentata.	15	Qd
Resistenza del filtro ai flussi, umidità assoluta rilasciata.	10	D
Peso	5	Qi
Spazio morto	5	Qi

LOTTO 24

MASCHERA FACCIALE PER SOMMINISTRAZIONE MANUALE MISCELE GASSOSE.

Maschera in elastomero sintetico tale da consentire la visione anche parziale della bocca, con cuscinetto anatomico esterno morbido, pregonfiato/gonfiabile, 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.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità assemblaggio del dispositivo	10	D
Praticità sistema fissaggio	10	D
EFFICACIA:		
Adattabilità maschera al volto	15	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza del cuscinetto	10	D
Leggerezza	5	D
N° processi di sterilizzazione	5	Qd

LOTTO 25

MASCHERA FACCIALE TRASPARENTE CON CUSCINO ANATOMICO.

Maschera costituita da un corpo centrale di forma anatomica in materiale plastico, flessibile, trasparente in modo tale da consentire la visualizzazione anche parziale della bocca 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.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità assemblaggio del dispositivo	10	D
Praticità sistema fissaggio	15	D
EFFICACIA:		
Adattabilità maschera al volto	15	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza del cuscinetto	10	D
Leggerezza	5	D

LOTTO 26

MASCHERA PER OSSIGENOTERAPIA AD ALTA CONCENTRAZIONE.

Maschera in materiale plastico, morbido, trasparente, flessibile non conduttivo, collegata a sacchetto reservoir trasparente e corredata di tubo di erogazione dell'ossigeno di lunghezza non inferiore a m. 2.

Deve consentire l'erogazione di miscela 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.

- 1) ADULTI
- 2) PEDIATRICO

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		

Maneggevolezza	10	D
Praticità sistema fissaggio	15	D
EFFICACIA:		
Adattabilità maschera al volto	15	D
QUALITA' MATERIALE:		
Adattabilità dello stringinaso	15	D
Leggerezza	5	D

LOTTO 27

al prezzo più basso

TUBO DI PROLUNGA PER OSSIGENOTERAPIA.

Tubo in materiale plastico, flessibile, trasparente, anti Inquinocchiamento, anti collabimento, antischiacciamento con connettori universali, Monouso, pulito, non sterile.

- 1) Cm 180-200
- 2) m 5
- 3) m 10

LOTTO 28

MASCHERA PAZIENTI ADULTI E PEDIATRICI PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI" CON VALVOLA REGOLABILE.

Maschera in materiale plastico, 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**. La maschera deve essere corredata da elastico di sostegno regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile, tubo di prolunga e contenitore per umidificazione
Monouso, pulito, non sterile.

- 1) **MASCHERA PAZIENTI ADULTI PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI" CON VALVOLA REGOLABILE.**
- 2) **MASCHERA PAZIENTI PEDIATRICI PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI" CON VALVOLA REGOLABILE.**

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità assemblaggio del dispositivo	10	D
Praticità sistema fissaggio	5	

EFFICACIA:		
Adattabilità maschera al volto	10	D
Facilità di determinazione e identificazione della FiO2 impostata	15	T
QUALITA' MATERIALE:		
Trasparenza	5	T
Morbidezza/flessibilità	5	D
leggerezza	5	D
Assenza di odore sgradevole	5	D

LOTTO 29

MASCHERA PAZIENTI ADULTI E PEDIATRICI PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI" CON IDENTIFICAZIONE DEL CODICE COLORE.

Maschera in materiale plastico, 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 raccordi con identificazione del codice colore. La maschera deve essere corredata da elastico di sostegno regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile, tubo di prolunga e contenitore per umidificazione.

Monouso, pulito, non sterile.

- 1) **MASCHERA PAZIENTI ADULTI PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI" CON IDENTIFICAZIONE DEL CODICE COLORE.**
- 2) **MASCHERA PAZIENTI PEDIATRICI PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI" CON IDENTIFICAZIONE DEL CODICE COLORE.**

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità assemblaggio del dispositivo	10	D
Praticità sistema fissaggio	10	D
EFFICACIA:		
Adattabilità maschera al volto	10	D
Facilità di determinazione e identificazione della FiO2 impostata	15	T
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza/flessibilità	5	D
Leggerezza	5	D
Assenza di odore sgradevole	5	D

LOTTO 30

SET PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI" CON VALVOLA REGOLABILE PER PAZIENTI TRACHEOSTOMIZZATI

costituito da maschera in materiale plastico, 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, tubo di prolunga, contenitore per umidificazione, con o senza catetere Mount.

La maschera deve essere corredata con elastico di sostegno regolabile.

Monouso sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità assemblaggio del dispositivo	10	D
Praticità sistema fissaggio	10	D
EFFICACIA:		
Adattabilità maschera allo stoma	10	D
Facilità di determinazione e identificazione della FiO2 impostata	15	T
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza/flessibilità	5	D
leggerezza	5	D
Assenza di odore sgradevole	5	D

LOTTO 31

MASCHERA PEDIATRICA/NEONATALE TIPO RENDELL BAKER

Maschera in silicone 100% trasparente od altro materiale con analoghe caratteristiche, autoclavabile, di forma anatomica con connettore 22M.

E' richiesta documentazione attestante le modalità ed il numero delle sterilizzazioni, a cui può essere sottoposta la maschera.

Misure dalla 0 alla 3.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	10	Q d
PRATICITA' D'USO:		

Facilità di connessione	10	D
Facile presa	5	D
EFFICACIA:		
Adattabilità maschera al volto	10	D
Ridotto spazio morto	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza/flessibilità della superficie di contatto	5	D
N° processi di sterilizzazione	10	Qd

LOTTO 32

PALLONI PLURIUSO PER CIRCUITI DA ANESTESIA

Pallone in elastomero sintetico, 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.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	10	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Facilità di connessione	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni	15	D
QUALITA' MATERIALE:		
Dichiarazione Assente rilascio di ftalati.	5	T
Dichiarazione Bassa impermeabilità ai gas anestetici.	5	T
Robustezza.	5	D
Morbidezza/flessibilità	5	D
N° processi di sterilizzazione	5	Qd

LOTTO 33

PALLONI MONOUSO PER CIRCUITI DA ANESTESIA

Pallone in elastomero sintetico, altamente biocompatibile, non conduttivo.

Monouso.

Provvisto di anello rigido ed imbocco con diametro 22 F.

Misure da ml 500 a ml 3000.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	10	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Facilità di connessione	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni	15	D
QUALITA' MATERIALE:		
Dichiarazione Assente rilascio di ftalati.	5	T
Dichiarazione Bassa impermeabilità ai gas anestetici.	5	T
Robustezza.	10	D
Morbidezza/flessibilità	5	D

LOTTO 34

CATETERI MOUNT

Tube in materiale plastico, trasparente, flessibile, resistente, superficie interna liscia tale da favorire il flusso laminare, superficie esterna antischiacciamento con rinforzo spiralato o corrugato, raccordi universali M e/o F a perfetta tenuta e direttamente saldate alle estremità. Monouso sterile.

- 1) **CATETERI MOUNT DRITTI** lunghezze variabili fra cm 5-15 (almeno 5-10-15).
- 2) **CATETERI MOUNT ANGOLATI** lunghezze variabili fra cm 5-15 (almeno 5-10-15)
- 3) **CATETERI MOUNT CON RACCORDO DI "COBB" FISSO**
Provisto di raccordo fisso, sito per broncoaspirazione munito di tappo a perfetta tenuta - lunghezze variabili fra cm 5-15 (almeno cm 5-10-15).
Monouso sterile.
- 4) **CATETERI MOUNT CON RACCORDO DI COBB GIREVOLE** provvisto di raccordo girevole nei due sensi, sito per broncoaspirazione munito di tappo a perfetta tenuta.
Lunghezze variabili fra cm 5-15 (almeno 5-10-15).
Monouso sterile.
- 5) **CATETERI MOUNT CON RACCORDO DI COBB GIREVOLE NEI DUE SENSI.**
Connessioni 22M/15F – 15M, con tappo, lunghezza 5 cm.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	10	Q d
PRATICITA' D'USO:		

Facilità di connessione	15	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni	15	D
QUALITA' MATERIALE:		
Assenza di memoria di forma	10	D
Dichiarazione Assente rilascio di ftalati.	5	T
Dichiarazione Bassa impermeabilità ai gas anestetici.	5	T

LOTTO 35

CONNETTORE GIREVOLE da 15 mm. per uso con broncoscopio a fibre ottiche.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità di connessione e d'inserimento fibroscopio	20	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni	20	D
Tenuta pressione	20	D

LOTTO 36

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, trasparente, contenente una o tre sfere poste, rispettivamente, in una o tre diverse camere comunicanti tra loro, dotato di tubo corrugato e boccaglio. Per il suo funzionamento il dispositivo deve utilizzare una modalità pressometrica (es: sfere di peso differente).

Pulito, non sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Forma ergonomica	15	D

Adattabilità del boccaglio	10	D
EFFICACIA:		
Graduazione su entrambi i lati, visualizzazione progressi	15	D
QUALITA' MATERIALE:		
Leggerezza	10	D
Robustezza	10	D

LOTTO 37

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, trasparente, dotato di tubo e boccaglio. Pulito, non sterile.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Forma ergonomica	15	D
Adattabilità del boccaglio	10	D
EFFICACIA:		
Graduazione su entrambi i lati, visualizzazione progressi	15	D
QUALITA' MATERIALE:		
Leggerezza	10	D
Robustezza	10	D

LOTTO 38

al prezzo più basso

SET PER NEBULIZZAZIONE

1) SET PER NEBULIZZAZIONE CON BOCCAGLIO

Set di nebulizzazione costituito da: un nebulizzatore di particelle (diametro 3/5 micron) in materiale plastico, trasparente, raccordo a "T" con boccaglio, tubo antischiacciamento lunghezza cm 180-200.

Monouso pulito, non sterile.

2) SET PER NEBULIZZAZIONE CON MASCHERA ADULTI.

Set di nebulizzazione costituito da: maschera, un nebulizzatore di particelle (diametro 3/5 micron) in materiale plastico, trasparente, tubo antischiacciamento lunghezza cm 180-200.

Monouso pulito, non sterile.

3) SET PER NEBULIZZAZIONE CON MASCHERA PEDIATRICO

Set di nebulizzazione costituito da: maschera, un nebulizzatore di particelle (diametro 3/5 micron) in materiale plastico, trasparente, tubo antischiacciamento lunghezza cm 180-200. Monouso pulito, non sterile.

4) NEBULIZZATORE DI PARTICELLE

Diametro 3/5 micron, in materiale plastico, rigido e trasparente. Monouso pulito, non sterile.

5) MASCHERA PER AEROSOLTERAPIA ADULTI

Anatomica, dotata di elastico di sostegno e stringinaso; Monouso, pulito, non sterile.

6) MASCHERA PER AEROSOLTERAPIA PEDIATRICA

Anatomica, dotata di elastico di sostegno e stringinaso; Monouso, pulito, non sterile.

LOTTO 39

al prezzo più basso

SET PER AEROSOLTERAPIA PER PAZIENTI TRACHEOSTOMIZZATI IN RESPIRO SPONTANEO

Set costituito da una maschera in materiale plastico, morbido, trasparente, flessibile non conduttivo, tale da consentire l'erogazione di miscele nebulizzate, nebulizzatore e tubo di collegamento della lunghezza di m. 2.

La maschera deve essere corredata con elastico di sostegno regolabile.

Monouso sterile.

LOTTO 40

al prezzo più basso

LINEA PER CAPNOMETRIA

1) LINEA PER CAPNOMETRIA CON CONNESSIONE LUER LOCK

Linea con tubo di collegamento in materiale plastico, trasparente, D.I. 1,5 mm, per la rilevazione di CO₂, estremità prossimale e connessione luer lock maschio, estremità distale a connessione luer lock devono essere disponibili le lunghezze cm. 200 e cm. 300.

Monouso sterile.

2) LINEA PER CAPNOMETRIA CON RACCORDO 15F/22M

Caratteristiche:Tubo di collegamento in materiale plastico, trasparente, D.I. 1,5 mm, per la rilevazione di CO₂, estremità prossimale e connessione luer lock, estremità distale provvista di raccordo 15F/22M, devono essere disponibili le lunghezze cm. 200 e cm. 300.

Monouso sterile.

LOTTO 41

LINEA PER CAPNOMETRIA NASALE E ORONASALE RESPIRO SPONTANEO

1) LINEA PER CAPNOMETRIA NASALE PAZIENTE RESPIRO SPONTANEO

Linea di campionamento con cannula nasale per la rilevazione della CO₂ per paziente in respiro spontaneo, in materiale plastico, trasparente, collegabili a monitor standard.

Lunghezza almeno cm. 200 .

Monouso.

2) **LINEA PER CAPNOMETRIA ORONASALE PAZIENTE RESPIRO SPONTANEO**

Linea di campionamento con cannula oronasale per la rilevazione della CO₂ per paziente in respiro spontaneo, in materiale plastico, trasparente, collegabili a monitor standard.

Lunghezza almeno cm. 200 .

Monouso.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	10	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Facilità di connessione	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità connessioni	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Resistenza alla torsione ed allo schiacciamento	10	D
Assenza di memoria.	5	D
Morbidezza/flessibilità	5	D
Leggerezza	5	D
Assenza odore sgradevole	5	D

LOTTO 42

MASCHERA NASALE PER VENTILOTERAPIA BIPAP E CPAP CON HEADGEAR

Maschera Monopaziente utilizzabile come interfaccia paziente per la somministrazione di ventilazione non invasiva, con cuscinetto in silicone e sistema di supporto per la fronte.

Pulito, non sterile.

Misura almeno dalla S alla L.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	10	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	5	
Facilità di regolazione dei sistemi di fissaggio	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità del sistema di connessioni e fissaggio	10	D

QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza	5	D
Adattabilità della superficie di contatto con la cute del paziente	10	D
Leggerezza	5	D
Assenza odore sgradevole	5	D

LOTTO 43

MASCHERA NON VENTILATA CON VALVOLA ANTISOFFOCAMENTO

Maschera Oro-Nasale con Sistema di Fissaggio Frontale, con supporto regolabile per ridurre al minimo la pressione della maschera sul ponte nasale e sistema di fissaggio nucale, Monpaziente, da utilizzare con ventilatori polmonari meccanici monotubo, con valvola antisofoffocamento in modalità di ventilazione non invasiva, da utilizzare in presenza di dispositivo espiratorio integrato nel ventilatore o nel circuito paziente.

Dotata di cuscinetto in silicone e sistema di supporto per la fronte.

Pulito, non sterile.

Misure almeno dalla S alla L

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	10	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	5	
Facilità di regolazione dei sistemi di fissaggio	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità del sistema di connessioni e fissaggio	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza	5	D
Adattabilità della superficie di contatto con la cute del paziente	10	D
Leggerezza	5	D
Assenza odore sgradevole	5	D

LOTTO 44

MASCHERA ORO-NASALE E BRETTELLA BLOCCAGGIO MONOPAZIENTE

- 1) **MASCHERA ORO-NASALE CON SISTEMA DI FISSAGGIO FRONTALE CON SUPPORTO REGOLABILE** per ridurre al minimo la pressione della maschera sul ponte nasale e sistema di fissaggio nucale

Maschera oro-nasale monopaziente da utilizzare con ventilatori polmonari meccanici bitubo in modalità di ventilazione non invasiva, 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.

Pulito, non sterile.

Misure almeno dalla S alla L.

2) BRETELLA BLOCCAGGIO PER MASCHERA ORO-NASALE MONOPAZIENTE

Pulito, non sterile.

Misura almeno dalla S alla L.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	10	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	5	
Facilità di regolazione dei sistemi di fissaggio	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità del sistema di connessioni e fissaggio	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza	5	D
Adattabilità della superficie di contatto con la cute del paziente	10	D
Leggerezza	5	D
Assenza odore sgradevole	5	D

LOTTO 45

MASCHERA ORO-NASALE E BRETELLA DI BLOCCAGGIO RIUTILIZZABILE

1) 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.

Maschera oro-nasale da utilizzare quale accessorio nell'impiego di ventilatori polmonari meccanici 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.

Autoclavabile.

Misura almeno dalla S alla L.

2) BRETELLA BLOCCAGGIO PER MASCHERA ORO-NASALE RIUTILIZZABILE

Pulito, non sterile, misura almeno dalla S alla L.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	10	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	5	
Facilità di regolazione dei sistemi di fissaggio	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità del sistema di connessioni e fissaggio	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza	5	D
Adattabilità della superficie di contatto con la cute del paziente	10	D
Leggerezza	5	D
N° delle sterilizzazioni	5	Qd

LOTTO 46

MASCHERA FACCIALE TOTAL FACE

Maschera total face utilizzabile per applicazioni di ventilazioni non invasiva, dotata di gomito girevole e di cuscinetto in silicone, senza fori di esalazione.

Monopaziente.

Misura almeno dalla S alla L.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	10	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Maneggevolezza	5	
Facilità di regolazione dei sistemi di fissaggio	10	D
EFFICACIA:		
Stabilità del sistema di connessioni e fissaggio	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza	5	D
Adattabilità della superficie di contatto con la cute del	10	D

paziente		
Leggerezza	5	D
Assenza odore sgradevole	5	D

LOTTO 47

MASCHERA FACCIALE TRASPARENTE PROFUMATA PEDIATRICA E NEONATALE

costituita da un corpo centrale di forma anatomica in materiale plastico, flessibile, trasparente in modo tale da consentire la visualizzazione anche parziale della bocca e provvisto di connettore. Il corpo è accoppiato a un cuscinetto anatomico esterno morbido gonfiabile, aromatizzata alla ciliegia/fragola.

- 1) PEDIATRICA
- 2) NEONATALE

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Qd
PRATICITA' D'USO:		
Facilità assemblaggio del dispositivo	10	D
Praticità sistema fissaggio	15	D
EFFICACIA:		
Adattabilità maschera al volto	15	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza del cuscinetto	10	D
Leggerezza	5	D

LOTTO 48

al prezzo più basso

RACCORDO AD ANGOLO L

Rigido, in policarbonato, trasparente, riutilizzabile, per il collegamento tra maschera facciale e circuito di ventilazione.

Assente rilascio di Ftalati.

LOTTO 49

al prezzo più basso

BUBBLE TUBE DIAMETRI DIVERSI

- 1) **BUBBLE TUBE 5 x 7 mm**
Trasparente, diametro interno di mm 5 x 7;

1 bobina 50 mt. per collegamento sondini di aspirazione e cannule di drenaggio ai sistemi di aspirazione.

Monouso, pulito, non sterile.

2) BUBBLE TUBE 7 x 10 mm

Trasparente, diametro interno di mm 7 x 10;

1 bobina da 50 mt. per collegamento sondini di aspirazione e cannule di drenaggio ai sistemi di aspirazione.

Monouso, pulito, non sterile.

LOTTO 50

MASCHERA LARINGEA MONOUSO CON CANALE DI ASPIRAZIONE GASTRICA

Caratteristiche:

Monouso, sterile, 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 e sistema di blocco del morso.

Linea di cuffiaggio separata.

Misure: 1 - 1,5 - 2 - 2,5 - 3 - 4 - 5

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Anatomicità della presa e manovrabilità	10	D
Facilità della connessione	10	D
EFFICACIA:		
Adattabilità cuffia alle strutture anatomiche laringee	10	D
Stabilità della connessione	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza della cuffia	10	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T

LOTTO 51

MASCHERA LARINGEA MONOUSO CON CANALE DI ASPIRAZIONE GASTRICA INTUBABILE.

Caratteristiche:

Monouso, sterile, 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 e sistema di blocco del morso, lume del canale d'intubazione che consenta l'inserimento di un tubo endotracheale standard.

Linea di cuffiaggio separata.

Misure: 1 - 1,5 - 2 - 2,5 - 3 - 4 - 5

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Anatomicità della presa e manovrabilità	10	D
Facilità della connessione	5	D
EFFICACIA:		
Adattabilità cuffia alle strutture anatomiche laringee	10	D
Stabilità della connessione	5	D
Facilità d'inserimento del tubo endotracheale	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza della cuffia	10	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T

LOTTO 52

MASCHERA LARINGEA E TUBO TRACHEALE PER "INTUBAZIONI DIFFICILI".

1) MASCHERA LARINGEA MONOUSO PER "INTUBAZIONI DIFFICILI"

Caratteristiche:

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.

Misure richieste:3-4-5 da utilizzare in pazienti di peso da 30 a 100-110 kg

2) TUBO TRACHEALE PER MASCHERA LARINGEA MONOUSO PER "INTUBAZIONI DIFFICILI"

Caratteristiche:

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.

Misure: 6-7-8

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Anatomicità della presa e manovrabilità	5	D
Facilità e Stabilità della connessione	5	D
EFFICACIA:		
Adattabilità cuffia alle strutture anatomiche laringee	5	D
Facilità d'inserimento del tubo endotracheale	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza della cuffia	5	D
Grado di flessibilità e morbidezza del tubo	5	D
Grado di atraumaticità della punta al tatto del tubo	10	D
Mantenimento della pervietà del lume al rilascio dopo piegamento del tubo	5	D
Dichiarazione assente rilascio di ftalati	5	T

LOTTO 53

MASCHERA LARINGEA MONOUSO ARMATA E FLESSIBILE

Caratteristiche:

- Monouso.
- Sterile.
- 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 di ventilazione 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.
- Misure: 2- 2,5- 3- 4- 5.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Anatomicità della presa e manovrabilità	10	D
Facilità della connessione	10	D
EFFICACIA:		

Stabilità della connessione	10	D
Stabilità della maschera allo spostamento del tubo	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza della cuffia	10	D
Dichiarazione di assenza di ftalati	5	T

LOTTO 54

MASCHERA LARINGEA PLURIUSO PER USO PEDIATRICO

Caratteristiche:

- pluriuso
- 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

La ditta deve indicare le modalità ed il numero di procedimenti di sterilizzazione possibili.

Misure: misura 1 - 1,5 - 2 - 2,5 - 3.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Anatomicità della presa e manovrabilità	10	D
Facilità della connessione	10	D
EFFICACIA:		
Adattabilità cuffia alle strutture anatomiche laringee	10	D
Stabilità della connessione	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza della cuffia	10	D
N° processi di sterilizzazione	5	Qd

LOTTO 55

MASCHERA LARINGEA MONOUSO IDONEA PER ASSISTENZA VENTILATORIA IN PROCEDURE DI ENDOSCOPIA NEL TRATTO DIGERENTE SUPERIORE.

Caratteristiche:

- monouso
- cuffia morbida e priva di spigolature, munita di palloncino spia, pressione di tenuta non inferiore a 40cm H₂O
- dotata di canale idoneo all'inserimento di endoscopio
- varie misure

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	10	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Anatomicità della presa e manovrabilità	10	D
Facilità dell'inserimento dell'endoscopio	10	D
EFFICACIA:		
Adattabilità cuffia alle strutture anatomiche laringee	10	D
Facilità e Stabilità della connessione	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza della cuffia	10	D

LOTTO 56

MASCHERA LARINGEA MONOUSO CON POSSIBILITA' DI ASPIRAZIONE GASTRICA E MONITORAGGIO DELLA PRESSIONE ALL'INTERNO DELLA CUFFIA.

Caratteristiche:

- monouso, sterile.
- confezione singola di facile apertura.
- cuffia morbida, arrotondata, senza spigolature, munita di sistema di monitoraggio costante della pressione interna, tenuta > 30 cm H₂O.
- 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
- blocca morso incorporato
- linea di cuffiaggio separata.
- varie misure.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Anatomicità della presa e manovrabilità	10	D
Facilità di lettura della pressione della cuffia	10	D
EFFICACIA:		
Adattabilità cuffia alle strutture anatomiche laringee	10	D
Possibilità d'inserimento di tubo endotracheale standard	10	T

Facilità e Stabilità della connessione	5	D
Presenza di una terza via di accesso	5	T
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza della cuffia	5	D

LOTTO 57

SET CASCO PER CPAP ADULTO

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.

Pulito, non sterile

Confezione singola.

Misure varie almeno dalla XS alla XL.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Praticità sistema di apertura	10	D
Facilità di regolazione dei sistemi di fissaggio	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità del sistema di connessioni e fissaggio	10	D
Funzionalità delle valvole	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza	5	D
Adattabilità della superficie di contatto con la cute del paziente	10	D
Leggerezza	5	D

LOTTO 58

SET CASCO PER CPAP PEDIATRICO/NEONATALE

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.

Pulito, non sterile.

Confezione singola.

Misure varie da neonatale volume Litri 6 a pediatrico volume Litri 7.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Praticità sistema di apertura	10	D
Facilità di regolazione dei sistemi di fissaggio	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità del sistema di connessioni e fissaggio	10	D
Funzionalità delle valvole	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza	5	D
Adattabilità della superficie di contatto con la cute del paziente	10	D
Leggerezza	5	D

LOTTO 59

SET CASCO PER NIV CON BRETELLE

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 totale 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, connessioni terminali 22 Flex, volume interno 11/12 lt.

Pulito, non sterile.

Confezione 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.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Q d

PRATICITA' D'USO:		
Praticità sistema di apertura	10	D
Facilità di regolazione dei sistemi di fissaggio	5	D
EFFICACIA:		
Stabilità del sistema di connessioni e fissaggio	10	D
Funzionalità delle valvole	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza	5	D
Adattabilità della superficie di contatto con la cute del paziente	10	D
Leggerezza	5	D

LOTTO 60

SET CASCO PER NIV CON COLLARE GONFIABILE

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 totale 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, connessioni terminali 22 Flex, volume interno 11/12 lt.

Non sterile.

Confezione singola.

Misure varie almeno da XS a XL.

Dettagliare la completa gamma taglie.

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI	
CONFEZIONAMENTO:		
Facilità di apertura	5	D
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5	Qd
MISURE DISPONIBILI	5	Q d
PRATICITA' D'USO:		
Praticità sistema di apertura	10	D
EFFICACIA:		
Efficacia del sistema di tenuta del collare	10	D
Stabilità del sistema di connessioni e fissaggio	5	D
Funzionalità delle valvole	10	D
QUALITA' MATERIALE:		
Morbidezza	5	D
Adattabilità della superficie di contatto con la cute del paziente	10	D

Leggerezza	5	D
------------	---	---

LOTTO 61

VIDEOBRONCOSCOPIO MONOUSO

Videobroncoscopio idoneo per la visualizzazione delle vie aeree, con possibilità di utilizzo per :

- intubazioni difficili

-tracheotomie

-prelievo campione a circuito chiuso

-lavaggio bronco alveolare con prelievo istologico (procedura BAL)

Dotato di monitor dedicato e possibilità di aggancio dello stesso ad aste portaflebo.

Lunghezza sonda circa 60 cm, varie misure del diametro esterno della sonda (range circa 3,8 e 5,8 mm)

Dotato di possibilità di scaricare dati su sistemi esterni (USB, Ethernet, ecc).

Monouso, sterile

PARAMETRI QUALITATIVI

DESCRIZIONE PARAMETRI	PUNTEGGI
CONFEZIONAMENTO:	
Facilità di apertura	5
Completezza informazioni etichetta: denominazione, barcode, lotto, ref., data di scadenza	5
Ampia gamma di misure	15
Angolazione parte distale	10
Qualità della visione su monitor	15
Maneggevolezza	10
Facilità impugnatura	10

In riferimento al sopradescritto lotto, la Ditta dovrà fornire le apparecchiature biomediche, come indicato all'art. 5 del capitolato speciale, consistenti in 26 monitor così suddivisi per Azienda:

- **Ausl Bologna n. 10 monitor**
- **Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna n. 4 monitor**
- **Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara n. 8 monitor**
- **AUSL di Ferrara n. 4 monitor.**

ALLEGATO C - RIEPILOGO LOTTI

GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DI FORNITURA, IN LOTTI SEPARATI, DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE IN AVEC

Lotto	DESCRIZIONE	IMPORTO MASSIMO COMPLESSIVO TRIENNALE PER LOTTO	IMPORTO OPZIONI	IMPORTO PROROGA	IMPORTO MASSIMO STIMATO	CIG ACCORDO QUADRO	IMPORTO CAUZIONALE calcolato su importo massimo complessivo triennale	METODO DI AGGIUDICAZIONE
1	CIRCUITO PER VENTILAZIONE ASSISTITA	218.950,50	145.967,00	36.491,75	401.409,25	8432748BC8	4.379,01	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
2	CIRCUITO ESTENSIBILE PER VENTILAZIONE ASSISTITA IN ANESTESIA	21.708,00	14.472,00	3.618,00	39.798,00	84327605B1	434,16	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
3	TUBO SPIRALATO	16.150,50	10.767,00	2.691,75	29.609,25	8432781705	323,01	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
4	CIRCUITO PER UMIDIFICAZIONE / NEBULIZZAZIONE IN RESPIRO SPONTANEO	4.200,00	2.800,00	700,00	7.700,00	84327941C1	84,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
5	TUBO SPIRALATO ADULTI PER EVACUAZIONE GAS	4.200,00	2.800,00	700,00	7.700,00	84328049FF	84,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
6	CIRCUITO NEONATALE PER VENTILAZIONE ASSISTITA IN ANESTESIA	525,00	350,00	87,50	962,50	843281858E	10,50	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
7	CIRCUITO RIANIMAZIONE PEDIATRICO CM 140	18.000,00	12.000,00	3.000,00	33.000,00	8432844B01	360,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA

Lotto	DESCRIZIONE	IMPORTO MASSIMO COMPLESSIVO TRIENNALE PER LOTTO	IMPORTO OPZIONI	IMPORTO PROROGA	IMPORTO MASSIMO STIMATO	CIG ACCORDO QUADRO	IMPORTO CAUZIONALE calcolato su importo massimo complessivo triennale	METODO DI AGGIUDICAZIONE
8	CIRCUITO PER VENTILAZIONE IN ANESTESIA COASSIALE.	67.575,00	45.050,00	11.262,50	123.887,50	8434891440	1.351,50	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
9	CIRCUITO RIANIMAZIONE ADULTI COIBENTATO	225.000,00	150.000,00	37.500,00	412.500,00	843489685F	4.500,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
10	SET ADULTI PER TERAPIA VENTILATORIA	3.000,00	2.000,00	500,00	5.500,00	84349179B3	60,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
11	CIRCUITO PER VENTILATORI DI EMERGENZA TIPO WEINMANN MEDUMAT	5.850,00	3.900,00	975,00	10.725,00	8434920C2C	117,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
12	CIRCUITO MONOTUBO PER IPPB E SET PER NEBULIZZAZIONE MECCANICA	18.390,00	12.260,00	3.065,00	33.715,00	84349515C3	367,80	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
13	SET PER CPAP E VALVOLA PEEP	157.242,00	104.828,00	26.207,00	288.277,00	8434957AB5	3.144,84	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
14	KIT PER CPAP IDONEO ALL'UTILIZZO CON SISTEMA CPAP MYO	240.312,00	160.208,00	40.052,00	440.572,00	84349748BD	4.806,24	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
15	CIRCUITO MONOTUBO PER VENTILAZIONE NON INVASIVA	49.320,00	32.880,00	8.220,00	90.420,00	8434980DAF	986,40	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
16	DISPOSITIVO PER TERAPIE CHE PREVEDANO PRESSIONE POSITIVA CONTINUA NELLE VIE AEREE (CPAP)	132.912,00	88.608,00	22.152,00	243.672,00	843498951F	2.658,24	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA

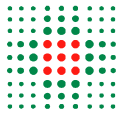
Lotto	DESCRIZIONE	IMPORTO MASSIMO COMPLESSIVO TRIENNALE PER LOTTO	IMPORTO OPZIONI	IMPORTO PROROGA	IMPORTO MASSIMO STIMATO	CIG ACCORDO QUADRO	IMPORTO CAUZIONALE calcolato su importo massimo complessivo triennale	METODO DI AGGIUDICAZIONE
17	TUBO ESTENSIBILE CON PALLONE	39.000,00	26.000,00	6.500,00	71.500,00	843499386B	780,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
18	UNITA' RESPIRATORIA MANUALE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI MISCELE GASSOSE CON VALVOLA DI SCARICO PER SISTEMA "VA E VIENI"	506.598,00	337.732,00	84.433,00	928.763,00	8434999D5D	10.131,96	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
19	UNITA' RESPIRATORIA MANUALE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI MISCELE GASSOSE CON TUBO DI SCARICO PER RISONANZA	11.790,00	7.860,00	1.965,00	21.615,00	8435006327	235,80	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
20	UNITA' RESPIRATORIA AUTOGONFIABILE PER LA SOMMINISTRAZIONE MANUALE DI OSSIGENO / MISCELE GASSOSE CON RESERVOIR PER PALLONE	157.170,00	104.780,00	26.195,00	288.145,00	8435011746	3.143,40	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
21	FILTRO ELETTROSTATICO HME PER ANESTESIA	243.907,50	162.605,00	40.651,25	447.163,75	8435021F84	4.878,15	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
22	FILTRO MECCANICO	170.274,00	113.516,00	28.379,00	312.169,00	84350306F4	3.405,48	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
23	FILTRO ELETTROSTATICO PER SPIROMETRIA	93.030,00	62.020,00	15.505,00	170.555,00	8435036BE6	1.860,60	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
24	MASCHERA FACCIALE PER SOMMINISTRAZIONE MANUALE MISCELE GASSOSE	10.470,00	6.980,00	1.745,00	19.195,00	84350431B0	209,40	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
25	MASCHERA FACCIALE TRASPARENTE CON CUSCINO ANATOMICO	323.416,50	215.611,00	53.902,75	592.930,25	8435076CE8	6.468,33	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA

Lotto	DESCRIZIONE	IMPORTO MASSIMO COMPLESSIVO TRIENNALE PER LOTTO	IMPORTO OPZIONI	IMPORTO PROROGA	IMPORTO MASSIMO STIMATO	CIG ACCORDO QUADRO	IMPORTO CAUZIONALE calcolato su importo massimo complessivo triennale	METODO DI AGGIUDICAZIONE
26	MASCHERA PER OSSIGENOTERAPIA AD ALTA CONCENTRAZIONE	161.568,00	107.712,00	26.928,00	296.208,00	8435085458	3.231,36	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
27	TUBO DI PROLUNGA PER OSSIGENOTERAPIA	31.518,75	21.012,50	5.253,13	57.784,38	8435158097	630,38	MINOR PREZZO
28	MASCHERA PAZIENTI ADULTI E PEDIATRICI PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI" CON VALVOLA REGOLABILE	81.150,00	54.100,00	13.525,00	148.775,00	8435167802	1.623,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
29	MASCHERA PAZIENTI ADULTI E PEDIATRICI PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI" CON IDENTIFICAZIONE DEL CODICE COLORE	112.650,00	75.100,00	18.775,00	206.525,00	84352604C2	2.253,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
30	SET PER OSSIGENOTERAPIA TIPO "VENTURI" CON VALVOLA REGOLABILE PER PAZIENTI TRACHEOSTOMIZZATI	1.377,00	918,00	229,50	2.524,50	8435310E 02	27,54	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
31	MASCHERA PEDIATRICA/NEONATALE TIPO RENDELL BAKER	1.854,00	1.236,00	309,00	3.399,00	843533637A	37,08	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
32	PALLONI PLURIUSO PER CIRCUITI DA ANESTESIA	2.520,00	1.680,00	420,00	4.620,00	8435344A12	50,40	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
33	PALLONI MONOUSO PER CIRCUITI DA ANESTESIA	3.832,50	2.555,00	638,75	7.026,25	84354322B3	76,65	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
34	CATETERI MOUNT	133.871,40	89.247,60	22.311,90	245.430,90	8435531465	2.677,43	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
35	CONNETTORE GIREVOLE	392.328,00	261.552,00	65.388,00	719.268,00	8435544F1C	7.846,56	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
36	INCENTIVATORE INSPIRATORIO (PRESSOMETRICO)	12.180,00	8.120,00	2.030,00	22.330,00	843555475F	243,60	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA

Lotto	DESCRIZIONE	IMPORTO MASSIMO COMPLESSIVO TRIENNALE PER LOTTO	IMPORTO OPZIONI	IMPORTO PROROGA	IMPORTO MASSIMO STIMATO	CIG ACCORDO QUADRO	IMPORTO CAUZIONALE calcolato su importo massimo complessivo triennale	METODO DI AGGIUDICAZIONE
37	INCENTIVATORE INSPIRATORIO (VOLUMETRICO)	21.660,00	14.440,00	3.610,00	39.710,00	84355682EE	433,20	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
38	SET PER NEBULIZZAZIONE	204.375,00	136.250,00	34.062,50	374.687,50	8435582E78	4.087,50	MINOR PREZZO
39	SET PER AEROSOLTERAPIA PER PAZIENTI TRACHEOSTOMIZZATI IN RESPIRO SPONTANEO	223.072,50	148.715,00	37.178,75	408.966,25	8435680F57	4.461,45	MINOR PREZZO
40	LINEA PER CAPNOMETRIA	3.451,50	2.301,00	575,25	6.327,75	8435714B67	69,03	MINOR PREZZO
41	LINEA PER CAPNOMETRIA NASALE E ORONASALE RESPIRO SPONTANEO	4.312,50	2.875,00	718,75	7.906,25	843573089C	86,25	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
42	MASCHERA NASALE PER VENTILOTERAPIA BIPAP E CPAP CON HEADGEAR	31.521,00	21.014,00	5.253,50	57.788,50	84357400DF	630,42	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
43	MASCHERA NON VENTILATA CON VALVOLA ANTISOFFOCAMENTO	268.125,00	178.750,00	44.687,50	491.562,50	84357465D1	5.362,50	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
44	MASCHERA ORO-NASALE E BRETTELLA BLOCCAGGIO MONOPAZIENTE	161.512,50	107.675,00	26.918,75	296.106,25	843576557F	3.230,25	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
45	MASCHERA ORO-NASALE E BRETTELLA DI BLOCCAGGIO RIUTILIZZABILE	51.154,50	34.103,00	8.525,75	93.783,25	843577099E	1.023,09	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
46	MASCHERA FACCIALE TOTAL FACE	121.485,00	80.990,00	20.247,50	222.722,50	8435785600	2.429,70	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
47	MASCHERA FACCIALE TRASPARENTE PROFUMATA PEDIATRICA E NEONATALE	1.500,00	1.000,00	250,00	2.750,00	84357980BC	30,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
48	RACCORDO AD ANGOLO L	92.520,00	61.680,00	15.420,00	169.620,00	8435816F92	1.850,40	MINOR PREZZO
49	BUBBLE TUBE DIAMETRI DIVERSI	72.900,00	48.600,00	12.150,00	133.650,00	8436145F12	1.458,00	MINOR PREZZO

Lotto	DESCRIZIONE	IMPORTO MASSIMO COMPLESSIVO TRIENNALE PER LOTTO	IMPORTO OPZIONI	IMPORTO PROROGA	IMPORTO MASSIMO STIMATO	CIG ACCORDO QUADRO	IMPORTO CAUZIONALE calcolato su importo massimo complessivo triennale	METODO DI AGGIUDICAZIONE
50	MASCHERA LARINGEA MONOUSO CON CANALE DI ASPIRAZIONE GASTRICA	125.520,00	83.680,00	20.920,00	230.120,00	84361578FB	2.510,40	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
51	MASCHERA LARINGEA MONOUSO CON CANALE DI ASPIRAZIONE GASTRICA INTUBABILE	95.850,00	63.900,00	15.975,00	175.725,00	84361871BF	1.917,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
52	MASCHERA LARINGEA E TUBO TRACHEALE PER "INTUBAZIONI DIFFICILI"	58.656,00	39.104,00	9.776,00	107.536,00	8436194784	1.173,12	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
53	MASCHERA LARINGEA MONOUSO ARMATA E FLESSIBILE	3.780,00	2.520,00	630,00	6.930,00	84362093E6	75,60	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
54	MASCHERA LARINGEA PLURIUSO PER USO PEDIATRICO	25.200,00	16.800,00	4.200,00	46.200,00	8436217A7E	504,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
55	MASCHERA LARINGEA MONOUSO IDONEA PER ASSISTENZA VENTILATORIA IN PROCEDURE DI ENDOSCOPIA NEL TRATTO DIGERENTE SUPERIORE	10.176,00	6.784,00	1.696,00	18.656,00	8436222E9D	203,52	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
56	MASCHERA LARINGEA MONOUSO CON POSSIBILITA' DI ASPIRAZIONE GASTRICA E MONITORAGGIO DELLA PRESSIONE ALL'INTERNO DELLA CUFFIA	46.125,00	30.750,00	7.687,50	84.562,50	8436229467	922,50	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
57	SET CASCO PER CPAP ADULTO	79.200,00	52.800,00	13.200,00	145.200,00	8436239CA5	1.584,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
58	SET CASCO PER CPAP PEDIATRICO / NEONATALE	9.900,00	6.600,00	1.650,00	18.150,00	8436248415	198,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
59	SET CASCO PER NIV CON BRETELLE	97.500,00	65.000,00	16.250,00	178.750,00	8436259D26	1.950,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
60	SET CASCO PER NIV CON COLLARE GONFIABILE	82.080,00	54.720,00	13.680,00	150.480,00	843628529E	1.641,60	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA

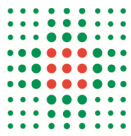
Lotto	DESCRIZIONE	IMPORTO MASSIMO COMPLESSIVO TRIENNALE PER LOTTO	IMPORTO OPZIONI	IMPORTO PROROGA	IMPORTO MASSIMO STIMATO	CIG ACCORDO QUADRO	IMPORTO CAUZIONALE calcolato su importo massimo complessivo triennale	METODO DI AGGIUDICAZIONE
61	VIDEOPROSCOPIO MONOUSO	2.196.000,00	1.464.000,00	366.000,00	4.026.000,00	8436296BAF	43.920,00	OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA



GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DELLA FORNITURA, IN LOTTI SEPARATI, DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE IN AVEC.

SCHEDA DISPOSITIVO MEDICO

1	Identificazione del dispositivo: descrizione, numero di codice, nome commerciale e modello	
2	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo.	
3	LATEX FREE	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO
4	Indicazione del tipo di sterilizzazione	
5	Istruzioni e precauzioni di utilizzo se del caso, eventuali rischi ed interazioni correlati all'uso, limitazioni e controindicazioni di utilizzo. Nel caso, indicare in quale parte della documentazione tecnica presentata vengono descritti.	
6	Elenco della gamma e delle misure del dispositivo offerto. Indicare, nel caso, in quale parte della documentazione tecnica presentata è descritto.	
7	Presenza di ftalati	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO
8	Prodotto sterile	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO
9	Prodotto monouso	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO
10	Prodotto pluriuso	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO
11	Confezionamento (tipologia, materiale e descrizione) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
12	Confezione minima di vendita (Si intende la confezione minima o multipli di essa ordinabile)	
13	Doppio confezionamento	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO
14	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO
15	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO
16	Certificazione CE: indicare data di rilascio, sua validità e tipologia di D.M.	
17	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
18	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)	
19	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
20	Compatibilità con RMN se compatibile indicare la compatibilità massima	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO



Servizio Acquisti Metropolitan

PATTO DI INTEGRITA'

GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE IN AVEC.

Art. 1. Finalità

Il presente Patto d'integrità stabilisce la reciproca e formale obbligazione, tra l'Amministrazione aggiudicatrice e gli operatori economici, di improntare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza. Per i consorzi ordinari o raggruppamenti temporanei l'obbligo riguarda tutti i consorziati o partecipanti al raggruppamento o consorzio.

Il Patto di integrità costituirà parte integrante di qualsiasi contratto assegnato dalla Amministrazione aggiudicatrice a seguito della procedura di affidamento.

Art. 2. Obblighi dell'operatore economico

L'operatore economico, per partecipare alla procedura:

-> dichiara di non avere influenzato il procedimento amministrativo diretto a stabilire il contenuto del bando, o di altro atto equipollente, al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente da parte dell'Amministrazione aggiudicatrice e di non aver corrisposto né promesso di corrispondere ad alcuno – e s'impegna a non corrispondere né promettere di corrispondere ad alcuno – direttamente o tramite terzi, ivi compresi i soggetti collegati o controllati, somme di denaro, regali o altra utilità finalizzate a facilitare l'aggiudicazione e/o gestione del contratto;

-si obbliga a non ricorrere ad alcuna mediazione o altra opera di terzi finalizzata all'aggiudicazione e/o gestione del contratto;

-> assicura di non trovarsi in situazioni di controllo o di collegamento (formale e/o sostanziale) con altri concorrenti e che non si è accordato e non si accorderà con altri partecipanti alla procedura, e assicura, con riferimento alla specifica procedura di affidamento, di non avere in corso né di avere praticato intese e/o pratiche restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi della vigente normativa;

- si impegna a segnalare al Responsabile della Prevenzione della Corruzione dell'Amministrazione aggiudicatrice, secondo le modalità indicate sul sito istituzionale nella sezione "Amministrazione trasparente", qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione nelle fasi di svolgimento della procedura o durante l'esecuzione del contratto, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura, comprese illecite richieste o pretese dei dipendenti dell'Amministrazione stessa;
- si obbliga ad informare puntualmente tutto il personale, di cui si avvale, del presente Patto di integrità e degli obblighi in esso contenuti e a vigilare affinché gli impegni sopra indicati siano osservati da tutti i collaboratori e dipendenti nell'esercizio dei compiti loro assegnati;
- assicura di collaborare con le forze di polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione o condizionamento di natura criminale (richieste di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di subappalti a determinate imprese, danneggiamenti/furti di beni personali o in cantiere, etc.);
- si obbliga ad acquisire con le stesse modalità e gli stessi adempimenti previsti dalla normativa vigente in materia di subappalto, preventiva autorizzazione da parte dell'Amministrazione aggiudicatrice, anche per i subaffidamenti relativi alle seguenti categorie:
- a) trasporto di materiali a discarica per conto di terzi;
 - b) trasporto, anche transfrontaliero, e smaltimento rifiuti per conto terzi;
 - c) estrazione, fornitura e trasporto terra e materiali inerti;
 - d) confezionamento, fornitura e trasporto di calcestruzzo e di bitume;
 - e) noli a freddo di macchinari;
 - f) forniture di ferro lavorato;
 - g) noli a caldo;
 - h) autotrasporti per conto di terzi
 - i) guardiania dei cantieri.
- si obbliga altresì a inserire identiche clausole di integrità e anti-corruzione nei contratti di subappalto di cui al precedente paragrafo, ed è consapevole che, in caso contrario, le eventuali autorizzazioni non saranno concesse. Nel contratto di appalto devono essere inserite le clausole del Patto di integrità: infatti nelle fasi successive all'aggiudicazione, gli obblighi si intendono riferiti all'aggiudicatario, il quale, a sua volta, avrà l'onere di pretenderne il rispetto anche dai propri subcontraenti.

Art. 3. Obblighi dell'Amministrazione aggiudicatrice

L'Amministrazione aggiudicatrice si obbliga a rispettare i principi di lealtà, trasparenza e correttezza e ad attivare i procedimenti disciplinari nei confronti del personale a vario titolo intervenuto nel procedimento di affidamento e nell'esecuzione del contratto in caso di violazione di detti principi e, in particolare, qualora riscontri la violazione dei contenuti dell'art. 4 "Regali, compensi e altre utilità", dell'art. 6 "Comunicazione degli interessi finanziari e conflitti d'interesse", dell'art. 7 "Obbligo di astensione", dell'art. 8 "Prevenzione della Corruzione", dell'art. 13 "Disposizioni particolari per i

dirigenti” e dell’art. 14 “Contratti e altri atti negoziali” del D.P.R. 16.04.2013, n. 62, Regolamento recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici.

In particolare l’Amministrazione aggiudicatrice assume l’espresso impegno anticorruzione di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, al fine dell’assegnazione del contratto e/o al fine di distorcerne la relativa corretta esecuzione.

L’Amministrazione aggiudicatrice è obbligata a rendere pubblici i dati più rilevanti riguardanti l’aggiudicazione, in base alla normativa in materia di trasparenza.

Art. 4. Violazione del Patto di integrità

La violazione del Patto di integrità è dichiarata in esito ad un procedimento di verifica in cui venga garantito adeguato contraddittorio con l’operatore economico interessato.

La violazione da parte dell’operatore economico, sia in veste di concorrente che di aggiudicatario, di uno degli impegni previsti suo carico dall’articolo 2, può comportare, secondo la gravità della violazione accertata e la fase in cui la violazione è accertata:

- > l’esclusione dalla procedura di affidamento;
- > la risoluzione di diritto dal contratto.

L’Amministrazione aggiudicatrice può non avvalersi della risoluzione del contratto qualora la ritenga pregiudizievole agli interessi pubblici, quali indicati dall’art. 121, comma 2, d.lgs.104/2010; è fatto salvo in ogni caso l’eventuale diritto al risarcimento del danno;

Art. 5. Efficacia del patto di integrità

Il Patto di Integrità e le sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto assegnato a seguito della procedura di affidamento.

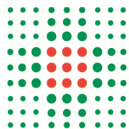
Il contenuto del presente documento potrà essere integrato da altri eventuali Protocolli di legalità.

Luogo e data

(sottoscrizione digitale)

Il Legale Rappresentante /

I Legali Rappresentanti delle ditte Raggruppate o Consorziato



Dipartimento Amministrativo

Servizio Acquisti Metropolitan
Settore Beni Sanitari

Il direttore

Schema contratto di fornitura per accettazione

CONTRATTO DI FORNITURA

TRA

L'Azienda USL di Bologna, P.I. n. 02406911202, con sede legale in via Castiglione, 29, rappresentata, per delega del Direttore Generale, di cui alle deliberazioni nn. 52 del 13/02/2017 e 146 del 30/06/2011, dal Direttore del Servizio Acquisti Metropolitan, D.ssa Rosanna Campa, per la carica domiciliata in via Gramsci n.12, dal 01.12.2019 Sub-Commissario Amministrativo dell'Azienda USL di Bologna, con Direzione ad interim del Servizio Acquisti Metropolitan

E

La ditta, P.I. n. 000000000000000000, Registro delle Imprese n.xxxxxxxxxxxxxx – CCIAA di XXXXXXXX n. con sede legale a, via, rappresentata dal Legale Rappresentante/Procuratore munito di apposita procura, nato a.....

PREMESSO

- ⇒ Che l'Azienda USL di Bologna a seguito della procedura aperta n. 000/2.... ha aggiudicato, con det.n.xxxxxxx del xxxxxxxxxxxx la fornitura/il servizio di, completo di per un importo di €(oneri fiscali esclusi);
- ⇒ Che con nota prot.n. xxxxxx del xx/xx/xxxxx è stata inviata comunicazione di aggiudicazione di fornitura /servizio

TUTTO CIO' PREMESSO



Le parti convengono e stipulano quanto segue:

ARTICOLO 1. VALORE DELLA PREMESSA

Si richiamano gli atti che sono ad ogni effetto parte integrante del presente contratto:

1. il Capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta;
2. gli allegati tecnici al capitolato speciale d'appalto, sottoscritti dalla ditta;
3. lettera di comunicazione di aggiudicazione;
4. l'offerta economica presentata dalla Ditta;
5. le polizze di garanzia.

Si allegano al presente contratto:

- il capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta, (bollo)
- l'offerta economica presentata dalla ditta, (bollo),
- il codice di comportamento aziendale (bollo in caso d'uso),
- il patto di integrità (bollo in caso d'uso),

ARTICOLO 2. OGGETTO DEL CONTRATTO

Il contratto ha per oggetto la fornitura di **DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DI TUTTE LE AZIENDE SANITARIE IN AVEC** da parte della ditta

ARTICOLO 3. NORME REGOLATRICI DEL CONTRATTO.

Il contratto è regolato dalle norme del Capitolato Speciale allegato alla presente.

Ulteriori successive variazioni dovranno essere poste per iscritto e sottoscritte dalle parti.

ARTICOLO 4. AMMONTARE DEL CONTRATTO

L'importo contrattuale ammonta a € (euro) al netto dell'I.V.A.,

I prezzi unitari offerti dall'Appaltatore in sede di gara costituiscono prezzi contrattuali.

ARTICOLO 5. DURATA DEL CONTRATTO

Il contratto ha una durata pari a **Tre anni**, con decorrenza



ARTICOLO 6. ORDINI E DOCUMENTI DI TRASPORTO

In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, l'Azienda USL di Bologna deve emettere gli ordini esclusivamente in formato elettronico; altresì il fornitore deve garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il fornitore deve, pertanto, dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione dei nuovi adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rinvia alla sezione dedicata al sito dell'Agenzia Intercent-ER <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, che contiene tutti i riferimenti del Sistema Regionale per la dematerializzazione del Ciclo Passivo degli Acquisti (formato dei dati, modalità di colloquio, regole tecniche, ecc.), nonché al Nodo telematico di Interscambio No TI-ER.

In alternativa, le imprese potranno utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che saranno messe a disposizione sulla piattaforma di Intercent-ER all'indirizzo <https://piattaformaintercenter.regione.emilia-romagna.it/portale/> previa registrazione.

ARTICOLO 7. OBBLIGHI DELL'APPALTATORE RELATIVI ALLA TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI

L'appaltatore (...) assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n.136 e successive modifiche.

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

Il mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni costituisce causa di risoluzione del contratto.

Si indica/no il/i codice/i CIG relativo/i al presente contratto: (verrà allegato elenco)

ARTICOLO 8. SUBAPPALTO

Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'articolo 106, comma 1, lettera d).

Ai sensi dell'art. 105 del Codice dei contratti e stante la dichiarazione rilasciata dalla ditta in sede di gara, per questo contratto è ammesso il subappalto.



ARTICOLO 9. CODICE DI COMPORTAMENTO

Ai sensi dell'art.2 del D.P.R. n.62/2013 e del Codice di Comportamento Aziendale adottato con Delibera del Direttore Generale n.7 del 31 gennaio 2014, la violazione degli obblighi derivanti dal Codice stesso può essere causa di risoluzione o decadenza del rapporto contrattuale.

ARTICOLO 10. PATTO DI INTEGRITA'

La violazione da parte dell'aggiudicatario di uno degli impegni previsti a suo carico dall'articolo 2 del Patto di Integrità sottoscritto in sede di partecipazione alla gara, può comportare, secondo la gravità della violazione accertata, la risoluzione del contratto.

Questa amministrazione potrà non avvalersi della risoluzione del contratto qualora la ritenga pregiudizievole agli interessi pubblici, è fatto salvo in ogni caso l'eventuale diritto al risarcimento del danno.

ARTICOLO 11. SPESE DI CONTRATTO

Tutte le spese di bollo inerenti il presente contratto sono a totale carico dell'Appaltatore.

Si dà atto che l'imposta di bollo viene assolta mediante contrassegno telematico rilasciato dall'intermediario e che i codici numerici dei contrassegni utilizzati sono: (Risoluzione n.89/E del 06/10/2016 Agenzia dell'Entrate). L'appaltatore conserverà i contrassegni utilizzati entro il termine di decadenza triennale previsto per l'accertamento da parte dell'Amministrazione finanziaria (articolo 37 del DPR n 642 del 1972).

Oppure

Si dà atto che l'imposta di bollo è assolta in modo virtuale ai sensi dell'art.15 del DPR 642/1972, Autorizzazione n....., Rilasciata in data....., Agenzia delle Entrate di....."

Il contratto d'appalto sarà registrato solo in caso d'uso e la relativa imposta di registro sarà a carico dell'Appaltatore.

ARTICOLO 12. TRATTAMENTO DEI DATI

Con la sottoscrizione del presente contratto, le parti, in relazione ai trattamenti di dati personali effettuati in esecuzione del contratto medesimo, dichiarano di essersi reciprocamente comunicate tutte le informazioni previste dal Regolamento UE/2016/679 (GDPR), ivi comprese quelle relative alle modalità di esercizio dei diritti dell'interessato.

In particolare il Fornitore dichiara di aver preso visione, prima della sottoscrizione del presente contratto, le informazioni di cui all'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 circa la raccolta ed il



trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione del contratto stesso, nonché di essere pienamente a conoscenza dei diritti riconosciuti ai sensi della predetta normativa.

L'informativa è contenuta al punto 26.1 del Disciplinare di Gara che deve intendersi integralmente trascritto in questa sede.

Con la sottoscrizione del contratto il rappresentante legale del Fornitore si impegna ad adempiere agli obblighi di rilascio dell'informativa e di richiesta del consenso, ove necessario, nei confronti delle persone fisiche interessate di cui sono forniti dati personali nell'ambito dell'esecuzione del contratto, per le finalità descritte nel Disciplinare di gara in precedenza richiamate.

I trattamenti dei dati sono improntati, in particolare, ai principi di correttezza, liceità e trasparenza ed avvengono nel rispetto delle misure di sicurezza previste dall' art 32 Regolamento UE/2016/679. Ai fini della suddetta normativa, le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero, esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da una inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei, fermi restando i diritti dell'interessato di cui agli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679 (GDPR).

Qualora, in relazione all'esecuzione del presente contratto, vengano affidati al Fornitore trattamenti di dati personali di cui l'Azienda risulta titolare, il Fornitore stesso è da ritenersi designato quale Responsabile del trattamento ai sensi e per gli effetti dell'art. 28, Regolamento UE/2016/679 (GDPR). In coerenza con quanto previsto dalla normativa richiamata, il Fornitore si impegna ad improntare il trattamento dei dati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza nel pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 5 del Regolamento UE/2016/679 e dalle ulteriori norme regolamentari in materia, limitandosi ad eseguire i soli trattamenti funzionali, necessari e pertinenti all'esecuzione delle prestazioni contrattuali e, in qualsiasi caso, non incompatibili con le finalità per cui i dati sono stati raccolti.

1. Il Fornitore qualora venga nominato "Responsabile del trattamento" si impegna inoltre a:
 - a) adempiere all'incarico attribuito adottando idonee e preventive misure di sicurezza, con particolare riferimento a quanto stabilito dall'art. 32 Regolamento UE/2016/679 (GDPR);
 - b) tenere un registro del trattamento conforme a quanto previsto dall'art. 30 del Regolamento UE/2016/679 ed a renderlo tempestivamente consultabile dal Titolare del trattamento. Il Fornitore dovrà consentire all'Azienda contraente di eseguire, anche tramite terzi incaricati, le verifiche sulla corretta applicazione delle norme in materia di trattamento dei dati personali;



- c) predisporre, qualora l'incarico comprenda la raccolta di dati personali, l'informativa di cui all'art 13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) e verificare che siano adottate le modalità operative necessarie affinché la stessa sia effettivamente portata a conoscenza degli interessati;
 - d) dare direttamente riscontro orale, anche tramite propri incaricati, alle richieste verbali dell'interessato;
 - e) trasmettere all'Azienda, con la massima tempestività, le istanze dell'interessato per l'esercizio dei diritti di cui agli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) che necessitino di riscontro scritto, in modo da consentire all'Azienda di dare riscontro all'interessato nei termini; nel fornire altresì all'Azienda tutta l'assistenza necessaria, nell'ambito dell'incarico affidato, per soddisfare le predette richieste;
 - f) individuare le persone autorizzate al trattamento dei dati personali, impartendo agli stessi le istruzioni necessarie per il corretto trattamento dei dati, sovrintendendo e vigilando sull'attuazione delle istruzioni impartite;
 - g) consentire all'Azienda, in quanto Titolare del trattamento, l'effettuazione di verifiche periodiche circa il rispetto delle vigenti disposizioni in materia di trattamento dei dati personali, fornendo alla stessa piena collaborazione;
 - h) richiedere al Titolare del trattamento specifica autorizzazione scritta, qualora ricorra ad altro Responsabile del Trattamento (c.d. Sub-responsabile del trattamento) per l'esecuzione di specifiche attività di trattamento per conto del Titolare, connesse al presente contratto.
2. Il Fornitore si impegna ad adottare le misure di sicurezza di natura fisica, tecnica e organizzativa necessarie a garantire un livello di sicurezza adeguato al rischio, nonché ad osservare le vigenti disposizioni in materia di sicurezza e privacy ed a farle osservare ai propri dipendenti e collaboratori, opportunamente autorizzati al trattamento dei Dati personali.

ARTICOLO 13. FORO COMPETENTE

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


Per la risoluzione di eventuali controversie che dovessero insorgere tra l'Azienda USL e la Ditta nell'esecuzione del contratto, unico Foro competente è quello di Bologna

Il presente contratto si compone di **quattro** pagine e di **quattro** allegati da ritenersi a tutti gli effetti parte integrante ed essenziale del presente atto.

Letto confermato e sottoscritto.



Firmato digitalmente per accettazione

 <p>SERVIZIO SANITARIO REGIONALE EMILIA-ROMAGNA Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna</p> <p>Policlinico S. Orsola-Malpighi</p>	<p>CENTRO LOGISTICO</p> <p>MODALITÀ CONSEGNA</p>	<p>Rev. 9</p> <p>Data di applicazione: 10.03.2016</p>
---	--	---

La consegna dovrà avvenire presso il Centro Logistico - Area S. Orsola: Viale Ercolani, 4 - 40138 Bologna - Padiglione n. 12, secondo le modalità di seguito riportate:

A) BUONO D'ORDINAZIONE E DOCUMENTO DI TRASPORTO

Le ditte fornitrici sono tenute a consegnare esattamente le quantità richieste con buono d'ordine nei tempi previsti, (qualora non potessero essere rispettati, la Ditta è tenuta a contattare l'ufficio ordini per concordarne la nuova data) indicando sul DDT i seguenti estremi di riferimento:

- o numero e data del buono d'ordine;
- o sigla dell'ordinatore;
- o area di consegna (Area 1 o Area 2);
- o punto di consegna (C34-C36-C38 etc);
- o elenco descrittivo e codice di referenza del materiale consegnato;
- o codice articolo interno Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna;
- o lotto di produzione, data di produzione e data di scadenza (per i prodotti soggetti a scadenza, rispettare nella consegna le disposizioni relative alla validità residua specificata sul Capitolato di gara);
- o prodotti soggetti a catena del freddo: devono essere evidenziati con apposito simbolo di "catena del freddo";
- o articoli urgenti: devono essere evidenziati con apposita dicitura "consegna urgente".

B) ARTICOLI SOGGETTI AL MANTENIMENTO DELLA CATENA DEL FREDDO E ARTICOLI URGENTI

- o I prodotti soggetti a catena del freddo e i prodotti ordinati con modalità urgente dovranno necessariamente essere consegnati su pallet/colli dedicati – separati da tutto il resto - e accompagnati da "cartello identificativo" che ne dichiari il contenuto (se soggetto a catena del freddo o se urgente).
- o Per i prodotti soggetti a catena del freddo, la Ditta fornitrice deve garantire che tutte le fasi relative al trasporto vengano rigorosamente osservate.

C) CONSEGNA SU PALLETS

La ditta fornitrice è obbligata a rispettare alcune precise modalità:

- o il pallet deve essere **EURONORM o EPAL da cm.120x80** assolutamente integro e robusto;
- o **monoreferenza**;
- o correttamente imballato col cellophan;
- o di altezza complessiva (colli + pallet) **non superiore a cm. 115 per prodotti economici**; (per chiarimenti fare riferimento all'Ufficio Approvvigionamenti)
- o di altezza complessiva (colli + pallet) **non superiore a cm. 150 per prodotti di farmacia**; (per chiarimenti fare riferimento all'Ufficio Approvvigionamenti)
- o di peso complessivo **non superiore ai 750 kg**;
- o costruito con colli **perfettamente allineati, senza debordamenti e di peso NON superiore ai 10 Kg/collo** composto da colli ognuno dei quali deve riportare all'esterno (stampata sul cartone o su di una etichetta autoadesiva applicata sul cartone) l'indicazione del prodotto contenuto e la relativa confezione (primaria e secondaria).

D) CONSEGNA IN COLLI

Qualora la quantità dello stesso prodotto sia tale da risultare inferiore a **mezzo pallet standard** (vedi punto C), la consegna potrà essere effettuata in singoli colli o in gruppi di colli. E' obbligatorio che la Ditta fornitrice rispetti le seguenti modalità:

- o colli **monoreferenza**;
- o colli **plurireferenza** – e' obbligatorio segnalare "COLLO MISTO" sul collo stesso;
- o consegna su pallet Euronorm/Epal da 1200 x 800 mm e' obbligatorio segnalare "PALLET MISTO" sul pallet stesso;
- o ogni singolo collo deve essere assolutamente integro e riportare all'esterno l'indicazione del prodotto contenuto e la relativa confezione (primaria e secondaria), mantenuta per tutta la durata della fornitura.

E) SCARICO MERCI

Le operazioni di scarico del mezzo di trasporto a terra e/o sul piano di appoggio del Centro Logistico sono a **carico della Ditta**, la quale, a tal fine, dovrà essere dotata delle **attrezzature necessarie quali: sponda idraulica, traspallet, ecc...**

F) MERCE RESPINTA AL MITTENTE

Per le consegne effettuate con modalità diverse da quelle sopraindicate, l'Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna si riserva la facoltà di non accettare la merce, respingendola al mittente e riservandosi la facoltà di applicare una penalità secondo quanto stabilito dalle condizioni contrattuali sottoscritte in sede di aggiudicazione.

Se la consegna relativa ad un ordine in economia verrà effettuata con modalità diverse da quelle sopraindicate, l'Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna si riserva la facoltà di non accettare la merce, respingendola al mittente e riservandosi la facoltà di applicare una penale pari a € 100 per ogni singola consegna non conforme.

<p>Timbro/ragione sociale e firma per accettazione</p>	<p>Data</p>
--	-------------