



FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL_BO
REGISTRO: Protocollo generale
NUMERO: 0026825
DATA: 09/03/2023
OGGETTO: PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI DISPOSITIVI MEDICI PER ESAMI DIAGNOSTICI E PROCEDURE INTERVENTISTICHE DI NEURORADIOLOGIA, PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA, DIVISA IN LOTTI, IN ACCORDO QUADRO PER UNA PARTE DI LOTTI

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Antonia Crugliano

CLASSIFICAZIONI:

- [01-07-01]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0026825_2023_Lettera_firmata.pdf:	Crugliano Antonia	DC5EDA3E95D34811BA28AE4CEDE79B05E740D150C23FF39DDDF6FBCBCBA6B75E
PG0026825_2023_Allegato1.pdf:	Crugliano Antonia	B2DE98075E88A253C1BB0437929814B98CFBB0150B544A3351CB1B7AC778A3C5
PG0026825_2023_Allegato2.pdf:		6DE44E54C07D9BCB5B2C3E78C9C46EB4013F50261D0FA3786B415A5CB75A9923
PG0026825_2023_Allegato3.pdf:		0B97206D0DE74A53A32195E19360281B20F1DF0AD4CA07C1926C138D724D9835
PG0026825_2023_Allegato4.pdf:		63FD28F106363293594918DDCB220AC3F4705437E429C1A917CDB9D3D0F8F124
PG0026825_2023_Allegato5.pdf:		F69F8386F4B71A198B2BB842B2E008BF4236BA9825CFEAE8F79E5C03CC93E84F
PG0026825_2023_Allegato6.pdf:		C95AD9C16ED356AD7804B1E7C95BD6A545FCFF9CA5C8D56F5B7F00D02171570C
PG0026825_2023_Allegato7.pdf:		33F861E0D9FC9ADF8221B22E24375A49BA19D182275A96ACA9BBF5547D2433C1
PG0026825_2023_Allegato8.pdf:		643559D8311B3B2ADEB2784D8AEE738E7649BB925F9BC2376EF6680FE7C348FC



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.



Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)

OPERATORI ECONOMICI VARI
LORO SEDI, ,

OGGETTO: PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI DISPOSITIVI MEDICI PER ESAMI DIAGNOSTICI E PROCEDURE INTERVENTISTICHE DI NEURORADIOLOGIA, PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA, DIVISA IN LOTTI, IN ACCORDO QUADRO PER UNA PARTE DI LOTTI

Si trasmette documentazione relativa alla PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI DISPOSITIVI MEDICI PER ESAMI DIAGNOSTICI E PROCEDURE INTERVENTISTICHE DI NEURORADIOLOGIA, PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA, DIVISA IN LOTTI, IN ACCORDO QUADRO PER UNA PARTE DI LOTTI

Firmato digitalmente da:

Antonia Crugliano

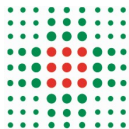
Responsabile procedimento:
Ester Giuseppina De Marco

Ester Giuseppina De Marco

Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)
051 6079637
estergiuseppina.demarco@ausl.bologna.it

Azienda USL di Bologna

Sede legale: via Castiglione, 29 - 40124 Bologna
Tel +39.051.6225111 fax +39.051.6584923
Codice fiscale e partita Iva 02406911202



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

Il direttore

DISCIPLINARE DI GARA

PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI DISPOSITIVI MEDICI PER ESAMI DIAGNOSTICI E PROCEDURE INTERVENTISTICHE DI NEURORADIOLOGIA, PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA, DIVISA IN LOTTI, IN ACCORDO QUADRO PER UNA PARTE DI LOTTI

Il presente documento è stato redatto in conformità al Bando-tipo n. 1/2021 approvato dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con delibera n. 773 del 24 novembre 2021



PREMESSE.....	4
1. PIATTAFORMA TELEMATICA	4
1.1 La piattaforma telematica di negoziazione.....	4
1.2 Dotazioni Tecniche.....	6
1.3 Identificazione.....	7
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.	7
2.1 Documenti di gara	7
2.2 Chiarimenti	8
2.3 Comunicazioni	8
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI.....	9
3.1 Durata.....	9
3.2. Opzioni e Rinnovi	9
3.3 Revisione dei prezzi.....	11
4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE .	11
5. REQUISITI GENERALI	13
6. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA	13
6.1 Requisiti di Idoneità	13
6.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria.....	14
6.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale.....	14
6.4 Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, geie.....	14
6.5 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili	14
7. AVVALIMENTO	14
8. SUBAPPALTO	15
9. GARANZIA PROVVISORIA.....	15
10. SOPRALLUOGO.....	18
11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC	18
12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA	20
12.1 Regole per la presentazione dell'offerta	21
13. SOCCORSO ISTRUTTORIO	21
14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	22
14.1 Domanda di partecipazione ed eventuale procura	23
14.2 Documento di gara unico europeo	25
14.3 Dichiarazione integrativa per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'articolo 186 bis del R.d. 16 marzo 1942, n. 267	26
14.4 Documentazione in caso di avvalimento	26
14.5 Campioni.....	26
14.6 Documentazione ulteriore per i soggetti associati.....	26
15. OFFERTA TECNICA	28
16. CONTENUTO DELL'OFFERTA ECONOMICA	29
17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	30
17.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica.....	30
17.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica	31
17.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica	31
17.4 Metodo per il calcolo dei punteggi	32
18. COMMISSIONE GIUDICATRICE.....	32
19.SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA.....	32
20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	33



21 VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE	33
22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE	35
23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO	35
24. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI	36
25. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE.....	37
26. CODICE DI COMPORTAMENTO	37
27. ACCESSO AGLI ATTI.....	37
28 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE	37
29 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI	38
29.1 Informativa.....	38
30. DISPOSIZIONI FINALI	39



PREMESSE

Con determina a contrarre n. 0000627 del 06/03/2023, questa Amministrazione (codice AUSA 0000202387) ha deliberato di affidare la fornitura di dispositivi medici per esami diagnostici e procedure interventistiche di Neuroradiologia.

Bando di gara inviato in data 07/03/2023 all'Ufficio Pubblicazioni Ufficiali della U.E.

Ai sensi dell'articolo 58 del Codice, la presente procedura aperta è interamente svolta tramite il sistema informatico per le procedure telematiche di acquisto (di seguito Piattaforma) accessibile all'indirizzo <http://intercent.regione.emilia-romagna.it> e conforme alle prescrizioni dell'articolo 44 del Codice e del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/2021. Tramite il sito si accede alla procedura nonché alla documentazione di gara.

L'affidamento avviene mediante procedura aperta con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi degli articoli 44, 52, 58, 60 e 95 del Codice.

La procedura in oggetto è suddivisa in n. 70 lotti.

La fornitura dei lotti dal n.1 al n. 34 è riconducibile al cosiddetto "accordo quadro", disciplinato dall'art. 54 del D.Lgs 50/2016.

Nell'ambito dell'accordo quadro, la procedura in oggetto è finalizzata all'individuazione di più soggetti economici che, sulla base delle risultanze della procedura, risultino idonei a erogare la fornitura oggetto di gara ed alla conclusione di un Accordo Quadro con gli stessi. L'Accordo Quadro verrà stipulato con un numero di operatori economici, prefissato e indicato, distintamente per ciascun lotto, nell'allegato B – Elenco lotti, sulla base dell'ordine decrescente del punteggio totale nella graduatoria di aggiudicazione. Nell'ambito di tale numero di operatori economici, i servizi utilizzatori individueranno di volta in volta il dispositivo medico che meglio si adatta alle caratteristiche anatomiche e cliniche dei pazienti, sulla base delle specificità dei diversi casi clinici

L'aggiudicazione dei lotti dal n. 35 al n. 70 sarà invece a favore dell'operatore economico primo classificato nella graduatoria di aggiudicazione.

Il luogo di svolgimento della consegna della fornitura è Bologna [codice ITH55]

I CIG relativi ai lotti in gara sono dettagliatamente indicati nell'allegato B – Elenco Lotti.

Il **Responsabile del procedimento**, ai sensi dell'articolo 31 del Codice, è la Dott.ssa Antonia Crugliano, Direttore UOC Servizio Acquisti Area Vasta, indirizzo pec: servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it.

1. PIATTAFORMA TELEMATICA

1.1 La piattaforma telematica di negoziazione

Il funzionamento della Piattaforma avviene nel rispetto della legislazione vigente e, in particolare, del Regolamento UE n. 910/2014 (di seguito Regolamento eIDAS -electronic IDentification Authentication and Signature), del decreto legislativo n. 82/2005 (Codice dell'amministrazione digitale), del decreto legislativo n. 50/2016 e dei suoi atti di attuazione, in particolare il decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/2021, e delle Linee guida dell'AGID.



L'utilizzo della Piattaforma comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, nel predetto documento nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sulla Piattaforma.

L'utilizzo della Piattaforma avviene nel rispetto dei principi di autoresponsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del Codice Civile ed è regolato, tra gli altri, dai seguenti principi:

- parità di trattamento tra gli operatori economici;
- trasparenza e tracciabilità delle operazioni;
- standardizzazione dei documenti;
- comportamento secondo buona fede, ai sensi dell'articolo 1375 del Codice Civile;
- comportamento secondo correttezza, ai sensi dell'art.1175 del Codice Civile
- segretezza delle offerte e loro immodificabilità una volta scaduto il termine di presentazione della domanda di partecipazione
- gratuità. Nessun corrispettivo è dovuto dall'operatore economico e/o aggiudicatario per il mero utilizzo della piattaforma.

La Stazione appaltante non assume alcuna responsabilità per perdita di documenti e dati, danneggiamento di file e documenti, ritardi nell'inserimento di dati, documenti e/o nella presentazione della domanda, malfunzionamento, danni, pregiudizi derivanti all'operatore economico, da:

- difetti di funzionamento delle apparecchiature e dei sistemi di collegamento e programmi impiegati dal singolo operatore economico per il collegamento alla Piattaforma;
- utilizzo della Piattaforma da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare

In caso di mancato funzionamento della Piattaforma o di malfunzionamento della stessa, non dovuti alle predette circostanze, che impediscono la corretta presentazione delle offerte, al fine di assicurare la massima partecipazione, la stazione appaltante può disporre la sospensione del termine di presentazione delle offerte per un periodo di tempo necessario a ripristinare il normale funzionamento della Piattaforma e la proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso, ovvero, se del caso, può disporre di proseguire la gara in altra modalità, dandone tempestiva comunicazione sul proprio sito istituzionale alla seguente pagina <https://www.ausl.bologna.it/operatori-economici/bandi-di-gara> dove sono accessibili i documenti di gara nonché attraverso ogni altro strumento ritenuto idoneo. La stazione appaltante si riserva di agire in tal modo anche quando, esclusa la negligenza dell'operatore economico, non sia possibile accertare la causa del mancato funzionamento o del malfunzionamento.

La Piattaforma garantisce l'integrità dei dati, la riservatezza delle offerte e delle domande di partecipazione. La Piattaforma è realizzata con modalità e soluzioni tecniche che impediscono di operare variazioni sui documenti definitivi, sulle registrazioni di sistema e sulle altre rappresentazioni informatiche e telematiche degli atti e delle operazioni compiute nell'ambito delle procedure, sulla base della tecnologia esistente e disponibile.

Le attività e le operazioni effettuate nell'ambito della Piattaforma sono registrate e attribuite



all'operatore economico e si intendono compiute nell'ora e nel giorno risultanti dalle registrazioni di sistema. Il sistema operativo della Piattaforma è sincronizzato sulla scala di tempo nazionale di cui al decreto del Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato 30 novembre 1993, n. 591, tramite protocollo NTP o standard superiore.

L'acquisto, l'installazione e la configurazione dell'hardware, del software, dei certificati digitali di firma, della casella di PEC o comunque di un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato, nonché dei collegamenti per l'accesso alla rete Internet, restano a esclusivo carico dell'operatore economico.

1.2 Dotazioni Tecniche

Ai fini della partecipazione alla presente procedura, ogni operatore economico deve dotarsi, a propria cura, spesa e responsabilità della strumentazione tecnica ed informatica conforme a quella indicata nel presente disciplinare e nei manuali pubblicati sulla piattaforma <https://intercent.regione.emilia-romagna.it> che disciplinano il funzionamento e l'utilizzo della Piattaforma.

In ogni caso è indispensabile:

- a) disporre almeno di un personal computer conforme agli standard aggiornati di mercato, con connessione internet e dotato di un comune browser idoneo ad operare in modo corretto sulla Piattaforma;
- b) disporre di un sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale (SPID) di cui all'articolo 64 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o di altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS;
- c) avere un domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6 ter del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o, per l'operatore economico transfrontaliero, un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS;
- d) avere da parte del legale rappresentante dell'operatore economico (o da persona munita di idonei poteri di firma) un certificato di firma digitale, in corso di validità, rilasciato da:
 - un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'Agenzia per l'Italia Digitale (previsto dall'articolo 29 del decreto legislativo n. 82/05);
 - un certificatore operante in base a una licenza o autorizzazione rilasciata da uno Stato membro dell'Unione europea e in possesso dei requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14;
 - un certificatore stabilito in uno Stato non facente parte dell'Unione europea quando ricorre una delle seguenti condizioni:
 - i. il certificatore possiede i requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14 ed è qualificato in uno stato membro;
 - ii. il certificato qualificato è garantito da un certificatore stabilito nell'Unione Europea, in possesso dei requisiti di cui al regolamento n. 910/14;
 - iii. il certificato qualificato, o il certificatore, è riconosciuto in forza di un accordo bilaterale o multilaterale tra l'Unione Europea e paesi terzi o organizzazioni internazionali.



1.3 Identificazione

Per poter presentare offerta è necessario accedere alla Piattaforma.

L'accesso è gratuito ed è consentito a seguito dell'identificazione online dell'operatore economico. L'identificazione avviene o mediante il sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale di cittadini e imprese (SPID) o attraverso gli altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS.

Una volta completata la procedura di identificazione, ad ogni operatore economico identificato viene attribuito un profilo da utilizzare nella procedura di gara.

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/>.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l'identificazione e l'accesso alla Piattaforma devono essere effettuate:

Numero Verde: 800 810 799

Tel: +390899712796 Mobile/Estero

Nei seguenti orari 9.00 – 13.00 / 14.00 – 18.00 oppure inviando una e-mail al seguente indirizzo: info.intercent@regione.emilia-romagna.it.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.

2.1 Documenti di gara

La documentazione di gara comprende:

- a) bando di gara
- b) disciplinare di gara
 - Domanda di partecipazione (allegato A)
 - Elenco Lotti (allegato B)
 - Scheda Informativa Dispositivo Medico (allegato C)
 - Parametri di Valutazione (allegato D)
 - Modulo attestazione imposta di bollo
- c) capitolato speciale
- d) schema di contratto/accordo quadro
- e) documento di gara unico europeo in formato elettronico, strutturato su piattaforma Sater
- f) istruzioni operative per accedere alla Piattaforma e regole tecniche per l'utilizzo della stessa di cui al link <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it> dove è possibile trovare tale documentazione;
- g) 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;



La documentazione di gara è disponibile sul sito <https://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

E' possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare entro il termine indicato sulla piattaforma attraverso la sezione della Piattaforma riservata alle richieste di chiarimenti <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide> entro il giorno e l'ora indicata sul portale, previa registrazione alla Piattaforma stessa.

Le richieste di chiarimenti e le relative risposte sono formulate esclusivamente in lingua italiana.

Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile sono fornite in formato elettronico almeno 6 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione delle richieste in forma anonima e delle relative risposte sulla Piattaforma <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide> e sul sito istituzionale www.ausl.bologna.it, sezione bandi di gara e contratti, bandi di gara. Si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della Piattaforma o il sito istituzionale.

Non viene fornita risposta alle richieste presentate con modalità diverse da quelle sopra indicate.

2.3 Comunicazioni

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni di cui alla presente procedura sono eseguiti utilizzando mezzi di comunicazione elettronici.

Le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici avvengono tramite la Piattaforma e sono accessibili nelle sezioni "CHIARIMENTI" e "AVVISI". È onere esclusivo dell'operatore economico prenderne visione.

Le comunicazioni relative: a) all'aggiudicazione; b) all'esclusione; c) alla decisione di non aggiudicare l'appalto; d) alla data di avvenuta stipulazione del contratto con l'aggiudicatario; e) all'attivazione del soccorso istruttorio; f) al subprocedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta anomala; g) alla richiesta di offerta migliorativa; h) al sorteggio di cui all'articolo 21; avvengono utilizzando la Piattaforma.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati eleggono domicilio digitale presso il mandatario/capofila al fine della ricezione delle comunicazioni relative alla presente procedura.

In caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettera b) e c) del Codice, la comunicazione recapitata nei modi sopra indicati al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate. In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente nei modi sopra indicati si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.



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

L'appalto è suddiviso in 70 lotti, il dettaglio delle prestazioni oggetto di ogni lotto, CIG e importo di ogni lotto sono riportati nell'allegato B "Elenco Lotti".

Tabella 1

n.	Descrizione servizi/beni	CPV	P (principale) S (secondaria)	Importo
1	Fornitura di Dispositivi medici per esami diagnostici e procedure interventistiche di Neuroradiologia (biennale)	33190000-8	P	€6.383.900,00
A) Importo totale soggetto a ribasso				€6.383.900,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso				0,00
A) + B) Importo complessivo a base di gara				€6.383.900,00

L'importo complessivo a base di gara è €6.383.900,00 al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

L'importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a € 0,00 Iva e/o altre imposte e contributi di legge esclusi e non è soggetto a ribasso.

L'appalto è finanziato con fondi dell' Azienda Sanitaria.

3. 1 Durata

La fornitura in oggetto avrà la durata di 2 anni dalla data di efficacia dell'aggiudicazione ad opera della Azienda Capofila.

3.2. Opzioni e Rinnovi

Rinnovo del contratto. Il contratto può essere rinnovato, alle medesime condizioni, per una durata pari a 2 anni, per un importo di € 6.383.900,00, al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. L' esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore almeno 30 giorni prima della scadenza del contratto.

Valore complessivo ai fini dell'articolo 35, comma 4 del Codice: Il valore globale stimato dell'appalto (comprensivo di rinnovo) è pari ad € 12.767.800,00, al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, così suddiviso:

Tabella 2

Importo complessivo a base di gara	(importo per rinnovo)	Valore globale a base di gara
€ 6.383.900,00	€ 6.383.900,00	€ 12.767.800,00



Nr Lotti	Importo complessivo a base di gara	(importo per rinnovo)	Valore globale per lotto
1	189.000,00	189.000,00	378.000,00
2	5.280,00	5.280,00	10.560,00
3	32.400,00	32.400,00	64.800,00
4	8.800,00	8.800,00	17.600,00
5	127.600,00	127.600,00	255.200,00
6	44.400,00	44.400,00	88.800,00
7	183.400,00	183.400,00	366.800,00
8	243.600,00	243.600,00	487.200,00
9	382.800,00	382.800,00	765.600,00
10	666.000,00	666.000,00	1.332.000,00
11	37.500,00	37.500,00	75.000,00
12	97.500,00	97.500,00	195.000,00
13	203.200,00	203.200,00	406.400,00
14	44.450,00	44.450,00	88.900,00
15	292.100,00	292.100,00	584.200,00
16	205.400,00	205.400,00	410.800,00
17	54.000,00	54.000,00	108.000,00
18	14.000,00	14.000,00	28.000,00
19	378.000,00	378.000,00	756.000,00
20	66.000,00	66.000,00	132.000,00
21	567.600,00	567.600,00	1.135.200,00
22	80.000,00	80.000,00	160.000,00
23	240.000,00	240.000,00	480.000,00
24	72.000,00	72.000,00	144.000,00
25	324.000,00	324.000,00	648.000,00
26	203.000,00	203.000,00	406.000,00
27	102.000,00	102.000,00	204.000,00
28	13.200,00	13.200,00	26.400,00
29	128.000,00	128.000,00	256.000,00
30	7.600,00	7.600,00	15.200,00
31	34.000,00	34.000,00	68.000,00
32	5.400,00	5.400,00	10.800,00
33	55.760,00	55.760,00	111.520,00
34	76.800,00	76.800,00	153.600,00
35	18.000,00	18.000,00	36.000,00
36	10.660,00	10.660,00	21.320,00
37	46.700,00	46.700,00	93.400,00
38	12.000,00	12.000,00	24.000,00
39	23.100,00	23.100,00	46.200,00
40	3.120,00	3.120,00	6.240,00
41	13.200,00	13.200,00	26.400,00
42	9.000,00	9.000,00	18.000,00
43	41.000,00	41.000,00	82.000,00
44	26.880,00	26.880,00	53.760,00
45	5.600,00	5.600,00	11.200,00
46	4.900,00	4.900,00	9.800,00



47	50.560,00	50.560,00	101.120,00
48	96.000,00	96.000,00	192.000,00
49	12.500,00	12.500,00	25.000,00
50	7.560,00	7.560,00	15.120,00
51	69.000,00	69.000,00	138.000,00
52	182.000,00	182.000,00	364.000,00
53	57.600,00	57.600,00	115.200,00
54	14.000,00	14.000,00	28.000,00
55	6.800,00	6.800,00	13.600,00
56	1.800,00	1.800,00	3.600,00
57	30.240,00	30.240,00	60.480,00
58	40.000,00	40.000,00	80.000,00
59	110.000,00	110.000,00	220.000,00
60	40.800,00	40.800,00	81.600,00
61	50.000,00	50.000,00	100.000,00
62	32.000,00	32.000,00	64.000,00
63	90.800,00	90.800,00	181.600,00
64	6.400,00	6.400,00	12.800,00
65	12.000,00	12.000,00	24.000,00
66	26.000,00	26.000,00	52.000,00
67	7.290,00	7.290,00	14.580,00
68	12.500,00	12.500,00	25.000,00
69	24.500,00	24.500,00	49.000,00
70	4.600,00	4.600,00	9.200,00

3.3 Revisione dei prezzi

Per effetto dell'articolo 29 della Legge n. 25 del 28.03.2022 e sino al 31.12.2023, a partire dalla seconda annualità contrattuale, i prezzi sono aggiornati, in aumento o in diminuzione, in misura non superiore alla differenza tra l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) al momento di inizio del secondo anno contrattuale e quello della decorrenza del contratto.

4. 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 gara 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.

In alternativa i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettera c) del Codice possono eseguire le prestazioni con la propria struttura.

È vietato, ai consorziati designati dal consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, di indicare a loro volta, a cascata, un altro soggetto per l'esecuzione.

Qualora il consorziato designato sia, a sua volta, un consorzio di cui all'articolo 45 comma 2, lettera b) è tenuto anch'esso a indicare, in sede di offerta, i consorziati per i quali 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.

Il concorrente che intende partecipare a più lotti è tenuto a presentarsi sempre nella medesima forma (individuale o associata) ed in caso di RTI, sempre nella medesima composizione, pena l'**esclusione** del soggetto stesso e del concorrente in forma associata cui il soggetto partecipa. I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice possono indicare consorziati esecutori diversi, ma questi ultimi non possono partecipare in altra forma ad altri lotti pena la loro esclusione e quella del consorzio da tutti i lotti.

Le aggregazioni di retisti di cui all'articolo 45, comma 2 lettera f) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei 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 retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- 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 retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, 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 può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- 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 retisti partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole.



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.

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'aggregazione di retisti. 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.

L'impresa in concordato preventivo 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.

5. REQUISITI GENERALI

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice. In caso di partecipazione di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c), del Codice la sussistenza dei requisiti di cui all'articolo 80 del Codice è attestata e verificata nei confronti del consorzio e delle consorziate indicate quali esecutrici.

Costituisce causa di esclusione degli operatori economici dalla procedura di gara il mancato rispetto, al momento della presentazione dell'offerta, degli obblighi in materia di lavoro delle persone con disabilità di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68, oltre che ai sensi dell'art. 80, comma 5, lettera i), 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 a soggetti che hanno esercitato, in qualità di dipendenti, poteri autoritativi o negoziali presso l'amministrazione affidante negli ultimi tre anni.

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.

6. 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

6.1 Requisiti di Idoneità

Costituiscono requisiti di idoneità:

iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Il concorrente non stabilito in Italia ma in un altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'articolo 83, comma 3 del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità



vigenti nello Stato nel quale è stabilito;

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

Per la comprova del requisito sono acquisiti 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.

6.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria

Non previsti.

6.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale

Non previsti.

6.4 Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, geie

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

Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che è assimilata alla mandataria.

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

Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui alla lettera a) deve essere posseduto:

a. da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;

b. da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

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

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

Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui al punto 6.1. lettera a) deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori.

7. 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.



8. SUBAPPALTO

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione del contratto.

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti della fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione delle parti da subappaltare il subappalto è vietato.

L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

9. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta "per ciascun lotto" è corredata, a pena di esclusione, da:

- a) una garanzia provvisoria intestata a: Azienda USL di Bologna, Via Castiglione 29, 40124 Bologna, pari al 2% dell'importo a base di gara per ciascun lotto a cui si intende partecipare, come calcolato nella seguente tabella.

Si applicano le riduzioni di cui all'articolo 93, comma 7 del Codice;

Tabella 3

Nr lotto	Garanzia provvisoria (lotti da 1 a 30) €	Nr lotto	Garanzia provvisoria (lotti da 31 a 60) €	Nr lotto	Garanzia provvisoria (lotti da 61 a 70) €
1	3.780,00	31	680,00	61	1.000,00
2	105,60	32	108,00	62	640,00
3	648,00	33	1.115,20	63	1.816,00
4	176,00	34	1.536,00	64	128,00
5	2.552,00	35	360,00	65	240,00
6	888,00	36	213,20	66	520,00
7	3.668,00	37	934,00	67	145,80
8	4.872,00	38	240,00	68	250,00
9	7.656,00	39	462,00	69	490,00
10	13.320,00	40	62,40	70	92,00
11	750,00	41	264,00		
12	1.950,00	42	180,00		
13	4.064,00	43	820,00		
14	889,00	44	537,60		
15	5.842,00	45	112,00		
16	4.108,00	46	98,00		
17	1.080,00	47	1.011,20		
18	280,00	48	1.920,00		
19	7.560,00	49	250,00		
20	1.320,00	50	151,20		
21	11.352,00	51	1.380,00		
22	1.600,00	52	3.640,00		
23	4.800,00	53	1.152,00		
24	1.440,00	54	280,00		
25	6.480,00	55	136,00		
26	4.060,00	56	36,00		



27	2.040,00	57	604,80		
28	264,00	58	800,00		
29	2.560,00	59	2.200,00		
30	152,00	60	816,00		

b) 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.

In caso di partecipazione a più lotti sono prestate tante distinte ed autonome garanzie provvisorie e impegni al rilascio della definitiva quanti sono i lotti cui si intende partecipare ovvero il concorrente può prestare un'unica garanzia cumulativa, purché nella medesima siano indicati specificatamente i lotti cui si partecipa ed i relativi importi.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente:

a) 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, in assegni circolari, con bonifico, con versamento effettuato presso il Tesoriere dell'Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna – Intesa San Paolo spa: codice IBAN IT96D0306902520100000046027.

Per depositi cauzionali il codice Ente assegnato all'Azienda da parte del Tesoriere è il 1040039 con sottoconto IT29S0306902520100000300028 collegato al codice IBAN indicato.

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

b) 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 dell'amministrazione; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;

c) da fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che: risponde ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività o rilasciata da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385; svolge in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie; è sottoposta a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58; ha i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa rispondano ai requisiti di cui all'articolo 93, comma 3 del Codice. Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione della garanzia, 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



La garanzia fideiussoria deve:

- a) contenere espressa menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito (stazione appaltante);
- b) 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'articolo 45, comma 2 lettere b) e c) del Codice, al solo consorzio;
- c) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 19 gennaio 2018 n. 31;
- d) avere validità per ... giorni [almeno 180 gg. -ovvero altro termine, in relazione alla durata prevista per il procedimento] dalla data di presentazione dell'offerta;
- e) prevedere espressamente:
 - 1. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del codice civile;
 - 2. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile;
 - 3. l'operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante;
- g) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'articolo 93, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori ... [indicare] 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 inserite sulla Piattaforma in una delle seguenti forme:

- a) originale informatico, ai sensi dell'articolo 1, lett. p) del d.lgs. 7 marzo 2005, n. 82, sottoscritto con firma digitale, o altro tipo di firma elettronica qualificata dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante;
- b) in copia informatica di documento analogico (scansione di documento cartaceo) secondo le modalità previste dall'articolo 22, commi 1 e 2, del d.lgs. n. 82/2005;
- c) in duplicato informatico dell'originale informatico conforme alle disposizioni dell'articolo 23-bis del D.lgs. n.82/2005.

In caso di bonifico il concorrente deve inserire sulla Piattaforma il documento che attesti l'avvenuto versamento in una delle forme sopra indicate. Il documento deve indicare il nominativo dell'operatore economico che ha operato il versamento stesso.

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

Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 93, comma 7 del Codice, il concorrente **dichiara** nella domanda di partecipazione il possesso dei relativi requisiti.



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) per i soggetti di cui all'articolo 45, comma 2, lettere 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) per i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, se il Consorzio ha dichiarato in fase di offerta che intende eseguire con risorse proprie, sole se il Consorzio possiede la predetta certificazione; se il Consorzio ha indicato in fase di offerta che intende assegnare parte delle prestazioni a una o più consorziate individuate nell'offerta, solo se sia il Consorzio sia la consorziata designata posseggono la predetta certificazione, o in alternativa se il solo Consorzio possiede la predetta certificazione e l'ambito di certificazione del suo sistema gestionale include la verifica che l'erogazione della prestazione da parte della consorziata rispetti gli standard fissati dalla certificazione.

Le altre riduzioni previste dall'articolo 93, comma 7, del Codice si ottengono nel caso di possesso da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere 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 nella loro integrità prima della presentazione dell'offerta.

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.

10. SOPRALLUOGO

Non previsto

11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti effettuano, a pena di esclusione, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 830 del 21 dicembre 2021 "Attuazione dell'articolo 1, commi 65 e 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per l'anno 2022". L'importo del contributo è calcolato sul valore stimato d'appalto comprensivo delle eventuali opzioni e rinnovi contrattuali previste nella documentazione di gara. Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi descritti nella sottostante tabella:

Tabella 4

Nr Lotti	CIG	contributo ANAC €
1	9674493C2C	35,00
2	9674494CFF	0,00
3	9674495DD2	0,00
4	9674496EA5	0,00
5	9674497F78	20,00
6	9674498050	0,00



7	9674499123	35,00
8	96745001F6	35,00
9	96745012C9	70,00
10	967450239C	140,00
11	967450346F	0,00
12	96745066E8	20,00
13	96745077BB	35,00
14	967450888E	0,00
15	9674512BDA	70,00
16	9674515E53	35,00
17	9674516F26	0,00
18	9674517FF9	0,00
19	96745180D1	70,00
20	96745191A4	0,00
21	967452134A	140,00
22	967452241D	20,00
23	96745234F0	35,00
24	96745245C3	0,00
25	9674525696	70,00
26	9674526769	35,00
27	967452783C	20,00
28	96745299E2	0,00
29	9674530AB5	20,00
30	9674531B88	0,00
31	9674532C5B	0,00
32	9674533D2E	0,00
33	9674534E01	0,00
34	9674535ED4	20,00
35	9674536FA7	0,00
36	967453707F	0,00
37	9674538152	0,00
38	9674539225	0,00
39	96745402F8	0,00
40	96745413CB	0,00
41	9674544644	0,00
42	9674545717	0,00
43	96745467EA	0,00
44	96745478BD	0,00
45	9674548990	0,00
46	9674549A63	0,00
47	9674550B36	0,00
48	9674551C09	20,00
49	9674553DAF	0,00
50	9674554E82	0,00
51	9674555F55	0,00
52	967455602D	35,00
53	9674557100	0,00
54	96745581D3	0,00
55	96745592A6	0,00



56	9674560379	0,00
57	967456251F	0,00
58	96745635F2	0,00
59	96745646C5	20,00
60	9674565798	0,00
61	9674569AE4	0,00
62	9674570BB7	0,00
63	9674571C8A	20,00
64	9674572D5D	0,00
65	9674573E30	0,00
66	9674574F03	0,00
67	9674575FD6	0,00
68	9674577181	0,00
69	9674578254	0,00
70	9674579327	0,00

La stazione appaltante accerta il pagamento del contributo mediante consultazione del sistema AVCpass. Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema AVCpass, la stazione appaltante richiede, ai sensi dell'articolo 83, comma 9 del Codice, la presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento.

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

L'offerta e la documentazione relativa alla procedura devono essere presentate esclusivamente attraverso la Piattaforma. Non sono considerate valide le offerte presentate attraverso modalità diverse da quelle previste nel presente disciplinare. L'offerta [ove richiesto aggiungere e la documentazione] deve essere sottoscritta con firma digitale o altra firma elettronica qualificata o firma elettronica avanzata.

Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 19, 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000. La documentazione presentata in copia è accompagnata da dichiarazione di conformità all'originale ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

L'offerta deve pervenire entro e non oltre le ore ed il giorno indicato sulla piattaforma a pena di irricevibilità. La Piattaforma non accetta offerte presentate dopo la data e l'orario stabiliti come termine ultimo di presentazione dell'offerta.

Della data e dell'ora di arrivo dell'offerta fa fede l'orario registrato dalla Piattaforma. Le operazioni di inserimento sulla Piattaforma di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. Si invitano pertanto i concorrenti ad avviare tali attività con congruo anticipo rispetto alla scadenza prevista onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto. Qualora si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento della Piattaforma si applica quanto previsto al paragrafo 1.1.

Ogni operatore economico per la presentazione dell'offerta ha a disposizione una capacità pari alla dimensione massima di 100 MB per singolo file.

La Piattaforma, per la presente procedura, accetta files con i formati indicati sulla piattaforma



stessa (nel dettaglio: 7-Zip - File compression - p7m - Documento Firmato - pdf - Documento Acrobat rar - File compression - zip - File compression).

12.1 Regole per la presentazione dell'offerta

L'“**OFFERTA**” è composta da:

- A– **Documentazione amministrativa;**
- B– **Offerta tecnica:** *una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare;*
- C– **Offerta economica:** *una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare.*

L'operatore economico ha facoltà di inserire nella Piattaforma offerte successive che sostituiscono la precedente, ovvero ritirare l'offerta presentata, nel periodo di tempo compreso tra la data e ora di inizio e la data e ora di chiusura della fase di presentazione delle offerte. La stazione appaltante considera esclusivamente l'ultima offerta presentata.

Si precisa inoltre che:

- l'offerta è vincolante per il concorrente;
- con la trasmissione dell'offerta, il concorrente accetta tutta la documentazione di gara, allegati e chiarimenti inclusi. Al momento della ricezione delle offerte, ai sensi dell'articolo 58, comma 5 del Codice, ciascun concorrente riceve notifica del corretto recepimento della documentazione inviata.

La Piattaforma consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda.

Il concorrente che intenda partecipare in forma associata (per esempio raggruppamento temporaneo di imprese/ConSORZI, sia costituiti che costituendi) in sede di presentazione dell'offerta indica la forma di partecipazione e indica gli operatori economici riuniti o consorziati.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione della documentazione amministrativa, si applica l'articolo 83, comma 9 del Codice.

L'offerta vincola il concorrente 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, sarà richiesto agli offerenti di confermare la validità dell'offerta sino alla data 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 entro il termine fissato da quest'ultima è considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

13. 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 avalimento o del contratto di avalimento, 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;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, del DGUE, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta è sanabile.

Ai fini del soccorso istruttorio 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 nonché la sezione della Piattaforma dove deve essere inserita la documentazione richiesta.

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

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, limitate alla documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando un termine a pena di esclusione.

14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L'operatore economico inserisce sulla Piattaforma SATER la seguente documentazione:

- 1) domanda di partecipazione ed eventuale procura;
- 2) capitolato speciale firmato per accettazione
- 2) DGUE, da compilarsi direttamente sulla Piattaforma Sater;
- 3) **(eventuale)** Dichiarazione integrativa OE ammessi al concordato
- 4) garanzia provvisoria e dichiarazione di impegno di un fideiussore;
- 5) **(eventuale)** In caso di riduzione della garanzia, documentazione a corredo;
- 6) copia informatica della ricevuta di avvenuto pagamento del contributo all'ANAC;
- 7) FVOE (ex PASSoe);
- 8) **(eventuale)** documentazione per i soggetti associati di cui al punto 14.6;



9) Dichiarazione di assolvimento dell'imposta di bollo

10) Schema di contratto (firmato per accettazione)

14.1 Domanda di partecipazione ed eventuale procura

La domanda di partecipazione è redatta secondo il modello di cui all'allegato A.

Nella domanda di partecipazione, il concorrente indica i propri dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede), la forma singola o associata con la quale partecipa alla gara e il CCNL applicato con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto legge n. 76/20.

Il concorrente indica nella domanda di partecipazione per quale lotto concorre.

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

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 45, comma 2 lettera b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorziato designato sia, a sua volta, un consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettera b) del Codice, esso deve indicare il consorziato o i consorziati per il quale o per i quali concorre, in assenza di tale dichiarazione si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio.

Nella domanda di partecipazione il concorrente dichiara:

- di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. f-bis) e f-ter) del Codice;
- di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. c), c-bis) c-ter, c-quater) del Codice
- i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 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;
- di non partecipare alla medesima gara in altra forma singola o associata, né come ausiliaria per altro concorrente;
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante con 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 di impegnarsi, 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;
- di accettare il patto di integrità approvato con delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL



di Bologna accessibile al seguente link <https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/dipartimento-amministrativo/uoc-servizio-acquisti-metropolitano/trasparenza/atti-general/Patto%20di%20Integrita.pdf>

La mancata accettazione delle clausole contenute nel protocollo di legalità costituisce causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'articolo 83-bis, del decreto legislativo 159/2011;

- **[nel caso di operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia]** l'impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica 633/72 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
- **[nel caso di operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia]** il domicilio fiscale ..., il codice fiscale ..., la partita IVA ..., l'indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 76, comma 5 del Codice;
- di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al punto 29.

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

La domanda e le relative dichiarazioni sono sottoscritte ai sensi del decreto legislativo n. 82/2005:

- dal concorrente che partecipa in forma singola;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o il consorzio o il gruppo;
- nel caso di aggregazioni di retisti:
 - a. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta 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'articolo 3, comma 4-quater, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuno dei retisti che partecipa 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 sottoscritta dal retista che riveste la qualifica di mandatario, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuno dei retisti che partecipa alla gara.



- nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 45, comma 2 lettera b) e c) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

La domanda e le relative dichiarazioni sono firmate dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore munito della relativa procura.

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.

La domanda di partecipazione deve essere presentata nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72 in ordine all'assolvimento dell'imposta di bollo.

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) **e alternativamente presentare:**

- 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).

Il concorrente si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

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.

14.2 Documento di gara unico europeo

Il concorrente compila direttamente sulla piattaforma Sater, il Documento di gara unico europeo



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.

Presenta, inoltre, il Documento di gara unico europeo per ciascuna ausiliaria, dal quale risulti il possesso dei requisiti di cui all'articolo 6 e compilato per le parti relative ai requisiti oggetto di avvalimento.

Il Documento di gara unico europeo 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.

14.3 Dichiarazione integrativa per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'articolo 186 bis del R.d. 16 marzo 1942, n. 267

Il concorrente dichiara, inoltre, ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000 gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare, 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'articolo 186-bis, comma 6 del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267.

Il concorrente presenta una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 67, terzo comma, lettera d), del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267, che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

14.4 Documentazione in caso di avvalimento

L'istituto dell'avvalimento non si applica alla presente procedura di gara.

14.5 Campioni

Non richiesti,

Tuttavia, la Commissione preposta potrà, a suo insindacabile giudizio, richiedere anche idonea campionatura dei dispositivi offerti.

La campionatura relativa a tali dispositivi, resasi eventualmente necessaria, dovrà essere consegnata a titolo gratuito e con le modalità ed i tempi che saranno indicati nella eventuale lettera di richiesta, pena l'impossibilità da parte della commissione di effettuare le valutazioni. Potrà inoltre essere richiesta la disponibilità a fornire ulteriore campionatura per effettuare prove nei Reparti Ospedalieri a conferma delle caratteristiche già evidenziate.

14.6 Documentazione ulteriore per i soggetti associati

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata;



-dichiarazione delle parti del servizio, ovvero della percentuale in caso di servizio indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

-copia dell'atto costitutivo e dello statuto del consorzio o GEIE, con indicazione del soggetto designato quale capofila;

-dichiarazione sottoscritta delle parti del servizio, ovvero la percentuale in caso di servizi indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

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

-dichiarazione rese da ciascun concorrente, attestante:

a. a quale operatore economico, 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'articolo 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. le parti del servizio, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

-copia del contratto di rete, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete.

-dichiarazione che indichi per quali imprese la rete concorre;

-dichiarazione sottoscritta con firma digitale delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

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

-copia del contratto di rete;

-copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito all'organo comune;

-dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile 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 raggruppamento temporaneo di imprese costituito o costituendo

-in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituito:

-copia del contratto di rete

-copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria

- dichiarazione delle parti del servizio, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, che



saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

-in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituendo:

- copia del contratto di rete
- dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente all'aggregazione 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 indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

15. OFFERTA TECNICA

L'operatore economico inserisce *per ogni singolo lotto* la documentazione relativa all'offerta tecnica nella Piattaforma secondo le seguenti modalità le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma SATER accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

L'offerta è firmata secondo le modalità previste al precedente punto 14.1 e deve contenere i seguenti documenti:

- 1) Scheda Dispositivo Medico (Allegato C): scheda informativo del prodotto offerto, debitamente compilato secondo lo schema dell'allegato C, per ogni dispositivo offerto (compresi eventuali accessori ed apparecchiature a corredo della fornitura)

Si sottolinea l'importanza di tale documento e si raccomanda una puntuale e dettagliata compilazione della tabella - allegato C - con particolare riguardo alle informazioni che determinano attribuzione di punteggi. In particolare, laddove viene richiesto distintamente di indicare un numero (es. "gamma misure"), le informazioni dovranno essere conteggiate ed espresse in forma numerica sull'allegato C, e trovare riscontro nella documentazione tecnica presentata;

- 2) Scheda tecnica: la scheda tecnica del prodotto offerto (e di eventuali accessori e/o dispositivi a corredo della fornitura) riportante i dati indispensabili per la valutazione dei parametri relativi alle caratteristiche richieste dei prodotti offerti e dei parametri qualitativi;
- 3) "Conformità Regolamento DM": documentazione riguardante la conformità dei prodotti offerti ai requisiti stabiliti dal Regolamento dei Dispositivi Medici (UE) 2017/745 o alla Direttiva Europea dei dispositivi Medici 93/42/CE (D.Lgs. 46/97) e s.m.i.
- 4) Ogni altra documentazione tecnica/dichiarazione atta a desumere le caratteristiche dei prodotti e le informazioni utili ai fini della valutazione dei criteri indicati nell'allegato D, tra cui le dichiarazioni di compatibilità, come espressamente previste, per i lotti 14, 25, 27, 29, 49 (allegato D "Parametri di valutazione).



L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime stabilite nell'allegato B "Elenco Lotti", pena l'esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'articolo 68 del Codice.

Relativamente alle misure richieste nella descrizione dei lotti, allegato B "Elenco lotti", 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.

La Commissione potrà eventualmente invitare le imprese concorrenti a fornire chiarimenti in ordine alla documentazione presentata nell'ambito degli elaborati tecnici, nel rispetto della par condicio tra i concorrenti.

In caso di carenza sostanziale della documentazione tecnica complessivamente presentata dalla Ditta, tale da non consentire la valutazione dei prodotti offerti, la Commissione attribuirà un punteggio pari a 0 ai relativi criteri.

Si precisa che nella documentazione tecnica non deve essere contenuta nessuna indicazione di prezzo o costo.

L'operatore economico allega una dichiarazione firmata contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, argomentando in modo congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare. Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata della relazione tecnica adeguatamente oscurata nelle parti ritenute costituenti segreti tecnici e commerciali. Resta ferma, la facoltà della stazione appaltante di valutare la fondatezza delle motivazioni addotte e di chiedere al concorrente di dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

CAMPIONATURA

Non è prevista la presentazione di campionatura.

Per una più completa valutazione tecnica, la Commissione preposta potrà, a suo insindacabile giudizio, richiedere anche idonea campionatura dei dispositivi offerti.

La campionatura relativa a tali dispositivi, resasi eventualmente necessaria, dovrà essere consegnata a titolo gratuito e con le modalità ed i tempi che saranno indicati nella eventuale lettera di richiesta, pena l'impossibilità da parte della commissione di effettuare le valutazioni. Potrà inoltre essere richiesta la disponibilità a fornire ulteriore campionatura per effettuare prove nei Reparti Ospedalieri a conferma delle caratteristiche già evidenziate.

16. CONTENUTO DELL'OFFERTA ECONOMICA

L'operatore economico inserisce per ogni singolo lotto la documentazione economica, nella Piattaforma secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma SATER accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

L'offerta economica firmata secondo le modalità di cui al precedente articolo 14.1, deve indicare, a pena di esclusione, i seguenti elementi:

- a) Prezzo unitario relativo all'unità di misura indicata in piattaforma e nell'allegato B – da



compilare in piattaforma al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

Verranno prese in considerazione fino a 2 cifre decimali;

- b) Aliquota IVA - da compilare in piattaforma (prestare particolare attenzione alla compilazione del campo IVA, tenendo presente la differenza tra prodotti impiantabili (IVA al 4%) e non impiantabili (IVA al 22%);
- c) Ultimo Listino Prezzi ufficiale (Art. 13 del capitolato)
- d) Dichiarazione da cui risulti percentuale di sconto a cui l'Ente farà riferimento per acquisto di prodotti non compresi in gara (Art. 13 del capitolato)

Inoltre, **solo per i lotti 44 e 46**, come previsto nell'allegato B "Elenco lotti"

- e) offerta economica dell'accessorio a corredo della fornitura dei lotti 44 e 46. La quotazione dell'accessorio è da considerare separatamente dall'offerta di gara, pertanto, NON concorre alla formulazione del prezzo complessivo di offerta del singolo lotto.

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta stabilito per singolo lotto; per i lotti suddivisi nelle voci A e B, le offerte economiche non devono superare l'importo a base d'asta stabilito sia per l'intero lotto sia per le singole voci.

17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato 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	70,00
Offerta economica	30,00
TOTALE	100

17.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione indicati nell'allegato **D "Parametri di Valutazione"** con la relativa ripartizione dei punteggi.

Nella colonna identificata con la lettera **D** vengono indicati i "Punteggi discrezionali", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito in ragione dell'esercizio della discrezionalità spettante alla commissione giudicatrice.



Nella colonna identificata con la lettera Q vengono indicati i “Punteggi quantitativi”, vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito mediante applicazione di una formula matematica.

Nella colonna identificata dalla lettera T vengono indicati i “Punteggi tabellari”, vale a dire i punteggi fissi e predefiniti che saranno attribuiti o non attribuiti in ragione dell’offerta o mancata offerta di quanto specificamente richiesto.

Il concorrente è escluso dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla soglia minima di sbarramento pari a 38,50. Il superamento della soglia di sbarramento è calcolato prima della riparametrazione di cui al punto 17.4.

Nell’attribuzione dei punteggi dei lotti risultati conformi, la Commissione si avvarrà della documentazione tecnica e, qualora richiesta, anche della campionatura eventualmente presentata.

17.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell’offerta tecnica

A ciascuno degli elementi qualitativi cui è assegnato un punteggio discrezionale nella colonna “D” della tabella, è attribuito un coefficiente variabile da zero ad uno, secondo la tabella sotto riportata, adeguatamente motivato, da parte di ciascun commissario di gara; su tali coefficienti viene calcolata la media aritmetica che sarà assegnata quale coefficiente finale. Successivamente, si procederà alla riparametrazione di cui al punto 17.4.

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

A ciascuno degli elementi quantitativi cui è assegnato un punteggio nella colonna “Q” della tabella, è attribuito un valore assoluto calcolato proporzionalmente tra l’offerta migliore, che otterrà il massimo punteggio previsto, e le altre offerte, fermo restando il punteggio 0 all’offerta che non dovesse possedere l’attributo valutato.

A ciascuno degli elementi tabellari cui è assegnato un punteggio nella colonna “T” della tabella, è attribuito il valore assoluto previsto in presenza dell’elemento richiesto, o il punteggio 0 in caso di assenza dell’elemento richiesto.

17.3 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)



17.4 Metodo per il calcolo dei punteggi

La commissione, nel suo complesso, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi e quantitativi, procederà, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei punteggi.

Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nel singolo criterio nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato attribuendo all'offerta del concorrente che ha ottenuto il punteggio più alto per il criterio il punteggio massimo previsto e alle offerte degli altri concorrenti un punteggio proporzionale decrescente.

Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nel punteggio per l'offerta tecnica complessiva nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene nuovamente riparametrato attribuendo all'offerta del concorrente che ha ottenuto il punteggio complessivo più alto per l'offerta tecnica il punteggio massimo previsto e all'offerta degli altri concorrenti un punteggio proporzionale decrescente.

La graduatoria di aggiudicazione sarà formulata in base al punteggio totale, composto dalla somma del punteggio dell'offerta economica e del punteggio dell'offerta tecnica, attribuendo la prima posizione al punteggio più alto e le posizioni successive secondo l'ordine decrescente dei punteggi totali.

18. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata 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, commi 4, 5 e 6, del Codice.

A tal fine viene richiesta, prima del conferimento dell'incarico, apposita dichiarazione.

La composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti sono pubblicati sul profilo del committente nella sezione "Amministrazione trasparente".

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e di regola, lavora a distanza con procedure telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni.

Il RUP si avvale dell'ausilio della commissione giudicatrice ai fini della verifica dell'anomalia delle offerte.

19. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima seduta ha luogo il giorno e l'ora indicata sulla Piattaforma.

Tale seduta, se necessario, è aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nella data e negli orari comunicati ai concorrenti tramite la Piattaforma. Le successive sedute sono comunicate ai concorrenti tramite la Piattaforma.

La Piattaforma consente la pubblicità delle sedute di gara preordinate all'apertura:



- della documentazione amministrativa;
- delle offerte tecniche;
- delle offerte economiche;

e la riservatezza delle sedute che non sono pubbliche. La pubblicità delle sedute è garantita mediante collegamento dei concorrenti da remoto nell'apposita sezione "SEDUTA VIRTUALE" della Piattaforma per consentire a ciascun soggetto interessato di visualizzare le operazioni della seduta.

20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Nella prima seduta il seggio di gara accede alla documentazione amministrativa di ciascun concorrente, mentre l'offerta tecnica e l'offerta economica restano, chiuse, segrete e bloccate dal sistema, e procede a:

- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- b) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- c) redigere apposito verbale.

Ad esito delle verifiche di cui sopra il RUP provvede a:

- a) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14;
- b) adottare il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara, provvedendo altresì alla sua pubblicazione sul sito della stazione appaltante, nella sezione "Amministrazione trasparente" e alla sua comunicazione immediata e comunque entro un termine non superiore a cinque giorni.

È fatta salva la possibilità 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.

La prosecuzione della procedura è limitata ai soli concorrenti ammessi.

21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

La data e l'ora della seduta pubblica in cui si procede all'apertura delle offerte tecniche sono comunicate tramite la Piattaforma ai concorrenti ammessi ai sensi dell'articolo 20 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 procede, relativamente a ciascun singolo lotto, all'apertura, esame e valutazione delle offerte presentate dai predetti concorrenti e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente disciplinare. Gli esiti della valutazione sono registrati dalla Piattaforma.

La commissione procede alla riparametrazione dei punteggi secondo quanto indicato al punto 17.4.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 19:



- a) i punteggi tecnici attribuiti alle singole offerte tecniche;
- b) le eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

Al termine delle operazioni di cui sopra la Piattaforma consente la prosecuzione della procedura ai soli concorrenti ammessi alla valutazione delle offerte economiche.

La commissione giudicatrice procede, relativamente a ciascun singolo lotto, all'apertura delle offerte economiche e, quindi, alla valutazione delle offerte economiche, secondo i criteri e le modalità descritte al punto 17 e successivamente all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

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, è 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, i predetti concorrenti, su richiesta della stazione appaltante, presentano un'offerta migliorativa sul prezzo entro 3 giorni dalla richiesta. La richiesta è effettuata secondo le modalità previste all'articolo 2.3. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede mediante al sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria. La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio, secondo le modalità previste all'articolo 2.3.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 19 i prezzi offerti.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, redige la graduatoria e comunica la proposta di aggiudicazione al RUP.

Qualora individui offerte che superano la soglia di anomalia di cui all'articolo 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 dando comunicazione al RUP, che procede alla verifica dell'anomalia.

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche ed economiche, la commissione provvede a comunicare, tempestivamente all'Ufficio Competente i casi di esclusione da disporre per:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero inserimento di elementi concernenti il prezzo nella documentazione amministrativa o nell'offerta tecnica;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative oppure irregolari in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche, o anormalmente basse;
- presentazione di offerte inammissibili in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per l'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;
- mancato superamento della soglia di sbarramento per l'offerta tecnica.



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.

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, esaminate le spiegazioni fornite dall'offerente, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine perentorio per il riscontro.

Il RUP esclude le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili.

23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

La commissione invia al RUP la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta.

Qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale, la proposta di aggiudicazione è formulata dal RUP al termine del relativo procedimento.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, non si procede all'aggiudicazione.

L'aggiudicazione diventa efficace all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente disciplinare.

In caso di esito negativo delle verifiche, si procede alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. L'appalto viene aggiudicato, 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 viene 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.

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.

La stipula del contratto avviene entro 60 giorni, giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione.

A seguito di richiesta motivata proveniente dall'aggiudicatario la data di stipula del contratto può essere differita purché ritenuta compatibile con la sollecita esecuzione del contratto stesso.

La garanzia provvisoria è svincolata, all'aggiudicatario, automaticamente al momento della stipula del contratto; agli altri concorrenti, è svincolata tempestivamente e comunque entro trenta giorni dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

Il contratto è stipulato trascorsi 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione. 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'articolo 103 del Codice.

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

Il contratto è stipulato in modalità elettronica mediante scrittura privata.

Le spese obbligatorie relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento sono a carico dell'aggiudicatario e devono essere rimborsate entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione secondo modalità che verranno successivamente comunicate.

L'importo massimo presunto delle spese obbligatorie di pubblicazione è pari a € 2.443,16. Sono comunicati tempestivamente all'aggiudicatario eventuali scostamenti dall'importo indicato.

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

24. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

Il contratto d'appalto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla l. 13 agosto 2010, n. 136. L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

- gli estremi identificativi dei conti correnti bancari o postali dedicati, con l'indicazione dell'opera/servizio/fornitura alla quale sono dedicati;
- le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare sugli stessi;



- ogni modifica relativa ai dati trasmessi.

La comunicazione deve essere effettuata entro sette giorni dall'accensione del conto corrente ovvero, nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica. In caso di persone giuridiche, la comunicazione deve essere sottoscritta da un legale rappresentante ovvero da un soggetto munito di apposita procura. L'omessa, tardiva o incompleta comunicazione degli elementi informativi comporta, a carico del soggetto inadempiente, l'applicazione di una sanzione amministrativa pecuniaria da 500 a 3.000 euro.

Il mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari relativi all'appalto comporta la risoluzione di diritto del contratto.

In occasione di ogni pagamento all'appaltatore o di interventi di controllo ulteriori si procede alla verifica dell'assolvimento degli obblighi relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari. Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o di Società Poste Italiane S.p.a. o anche senza strumenti diversi dal bonifico bancario o postale che siano idonei a garantire la piena tracciabilità delle operazioni per il corrispettivo dovuto in dipendenza del presente contratto.

25. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE

Non prevista.

26. CODICE DI COMPORTAMENTO

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, l'aggiudicatario deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 e nel codice di comportamento di questa stazione appaltante e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza.

In seguito alla comunicazione di aggiudicazione e prima della stipula del contratto, l'aggiudicatario ha l'onere di prendere visione dei predetti documenti pubblicati sul sito della stazione appaltante <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc>.

27. ACCESSO AGLI ATTI

L'accesso agli atti della procedura è consentito nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 53 del Codice e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi procedendo attraverso la piattaforma.

28 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dal contratto è competente il Tribunale Amministrativo di Bologna.



29 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

29.1 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 legge, 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 Antonia Crugliano, Direttore del Servizio Acquisti Area di Vasta.

Il Responsabile della protezione dei dati è la Dott.ssa Federica Filippini (dpo@aosp.bo.it; [PEC dpo@pec.aosp.bo.it](mailto:dpo@pec.aosp.bo.it)) – tel. 051 214 1453.

30. DISPOSIZIONI FINALI

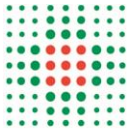
In caso di modificazione dell'assetto societario o gestionale dell'impresa la ditta aggiudicataria, nel termine di trenta giorni dall'intervenuta modificazione, dovrà trasmettere all'Ufficio Territoriale del Governo di Bologna, copia degli atti dai quali risulta l'intervenuta modificazione relativamente 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.

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 AREA VASTA
(Dott.ssa Antonia Crugliano)



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 di Area Vasta

Settore

Il direttore

COPIA DA RESTITUIRE FIRMATA

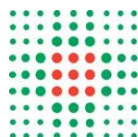
CAPITOLATO SPECIALE

**PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI DISPOSITIVI MEDICI
PER ESAMI DIAGNOSTICI E PROCEDURE INTERVENTISTICHE DI
NEURORADIOLOGIA, PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA, DIVISA IN LOTTI, IN
ACCORDO QUADRO PER UNA PARTE DI LOTTI**

PERIODO: Biennale + 2 anni di rinnovo

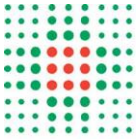
IMPORTO MASSIMO BIENNALE € 6.383.900,00= IVA esclusa

Codice d'Identificazione Gare (CIG) indicati nell'allegato B – Elenco Lotti



INDICE

Sezione Parte normativa	3
Art.1) Oggetto della Gara	3
Art.2) Durata della fornitura	3
Art.3) Quantitativi.....	3
Art.4) Conformità dei prodotti.....	4
Art.5) Aggiornamento tecnologico/affiancamento	5
Art.6) Periodo di prova	5
Art.7) Obblighi dell'aggiudicatario	5
Art. 8) Comodato d'uso gratuito.....	6
Art.9) Personale e obblighi previdenziali, fiscali e assicurativi della ditta	7
Art.10) Confezionamento	8
Art.11) Consegna e Conto Deposito	8
Art.12) Controlli e Resi per merci non conformi.....	10
Art.13) Acquisto di prodotti non assegnati in gara.....	10
Art.14) Acquisto in danno	10
Art.15) Consulenza tecnica.....	11
Art.16) Obbligo di Riservatezza dei dati	11
Art.17) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro	12
Art.18) Penalità.....	12
Art.19) Risoluzione del contratto.....	13
Art.20) Responsabilità	13
Art.21) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto.....	13
Art.22) Modifiche del contratto e subappalto.....	16
Art.23) Recesso dal contratto.....	17
Art. 24) Clausole contrattuali di cui all'Intesa per la Legalità del 19.06.2018 della Prefettura di Bologna.....	18
Art.25) Controversie e Foro competente	20



Sezione Parte normativa

Art.1) Oggetto della Gara

L'affidamento della fornitura ha per oggetto l'acquisto di dispositivi medici per esami diagnostici e procedure interventistiche di Neuroradiologia, divisa in lotti, per l'Azienda USL di Bologna e sarà regolato dalle norme del presente capitolato speciale.

La fornitura è suddivisa in n. 70 lotti ed è riferita al consumo storico dei prodotti oggetto dei lotti (elencati nell'Elenco Lotti, allegato B al Disciplinare di gara) per l'importo massimo biennale di € **6.383.900,00** (IVA esclusa).

Per una parte dei dispositivi oggetto della gara (lotti da n. 1 a 34), per i quali la fornitura è subordinata a circostanze cliniche e tecnico scientifiche variabili e non esattamente predeterminabili, la presente procedura è volta alla definizione di Accordi Quadro con più operatori economici (n. massimo di aggiudicatari per ogni singolo lotto indicato nell'allegato B Elenco Lotti) che, sulla base delle risultanze della procedura, risultino idonei a erogare la fornitura oggetto di gara.

Nell'ambito dell'Accordo Quadro, le singole forniture di somministrazione saranno richieste ai soggetti che risulteranno aggiudicatari, distintamente per ciascun lotto: i Servizi utilizzatori individueranno di volta in volta il dispositivo medico che meglio si adatta alle caratteristiche cliniche dei pazienti, sulla base delle specificità dei diversi casi clinici.

Nell'ambito dell'Accordo Quadro, i fabbisogni, stimati sulla base del consumo dell'Azienda Sanitaria, sono indicativi e non impegnativi, essendo subordinati a circostanze cliniche e tecnico-scientifiche variabili e non esattamente predeterminabili, per cui il fornitore dovrà somministrare solo quei prodotti che l'Azienda Sanitaria richiederà.

Per i restanti dispositivi, oggetto della gara (lotti da n. 35 a n. 70), l'aggiudicazione sarà invece a favore dell'operatore economico primo classificato nella graduatoria di aggiudicazione.

Art.2) Durata della fornitura

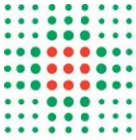
La fornitura in oggetto avrà la durata di 2 anni dalla data di efficacia dell'aggiudicazione ad opera della Azienda Capofila, eventualmente rinnovabile per ulteriori 2 anni.

Durante il periodo contrattuale l'Azienda Sanitaria si riserva 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 biennale del contratto.

Richiamato quanto riportato all'art.1, nell'ambito dell'Accordo Quadro, le ditte accreditate alla fornitura saranno tenute a fornire, alle condizioni economiche e tecnico-organizzative risultanti in sede di gara, solo ed esclusivamente le quantità di prodotti che verranno effettivamente ordinate, senza poter avanzare alcuna eccezione o reclamo relativamente alle quantità ordinate.



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 prodotti offerti dovranno corrispondere a quanto descritto nell'allegato B Elenco lotti e possedere tutte le caratteristiche richieste.

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

In particolare, i prodotti offerti devono risultare conformi ai requisiti stabiliti dal Regolamento dei Dispositivi Medici (UE) 2017/745 o alla Direttiva Europea dei dispositivi Medici 93/42/CE (D.Lgs. 46/97) e s.m.i.

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.

Qualora, nel corso della fornitura, si verificassero incidenti con l'utilizzo dei dispositivi forniti, il Fornitore è tenuto all'immediata sostituzione del lotto di appartenenza del dispositivo e alla trasmissione al Responsabile Vigilanza sui Dispositivi Medici dell'Azienda Sanitaria contraente di copia del rapporto finale trasmesso al Ministero della Salute con le risultanze dell'indagine e le eventuali azioni correttive intraprese.

Considerato l'obbligo normativo in carico al fabbricante relativo alle procedure sistematiche idonee a consentire l'applicazione delle misure correttive necessarie in caso di problemi di sicurezza nell'utilizzo dei DM, si richiede agli operatori economici offerenti, se non fabbricanti, di fornire evidenza di un eventuale accordo specifico relativo all'assunzione di responsabilità in luogo del fabbricante riguardo alla normativa vigente sulla sicurezza.

La garanzia sui materiali dovrà essere completa; qualora sui prodotti siano rilevati difetti funzionali o strutturali, la Ditta aggiudicataria si impegna a ritirare i prodotti forniti, non richiedere il pagamento per quelli già utilizzati e sostituirli allo stesso prezzo di aggiudicazione. La ditta aggiudicataria deve ritenersi impegnata a portare a conoscenza dell'Amministrazione tutte le comunicazioni tecniche provenienti dal produttore relative ai materiali forniti e a informare le Aziende sanitarie contraenti su qualsiasi inconveniente e/o difetto verificatosi sui materiali oggetto della fornitura.

Tutti i prodotti offerti dovranno essere privi di lattice (LATEX FREE), salvo diversa specifica espressamente indicata nella scheda tecnica che la Commissione si riserva eventualmente di valutare.

La presenza o l'assenza di lattice dovrà essere riportata espressamente nell'Allegato C - Scheda informativa dispositivo medico e trovare riscontro nella scheda tecnica di ciascun prodotto offerto.



Le confezioni dovranno essere quelle eventualmente richieste per ogni singolo tipo di materiale.

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:

- denominazione di vendita del prodotto
- codice ref
- dimensioni e materiali
- nome ed indirizzo della officina di produzione
- data e numero di lotto di fabbricazione o numero seriale
- metodo di sterilizzazione
- dicitura "sterile e monouso"
- data di scadenza o validità del prodotto;
- UDI (secondo attuale Normativa)

Nel caso di DM impiantabili, fornire una tessera per il portatore di impianto da associare a ciascun DM qualora la Normativa lo prevede.

Se la sterilizzazione è a ossido di etilene devono essere fornite le certificazioni del controllo dei residui sui singoli lotti.

Inoltre, laddove possibile, si ritiene utile, ai fini della gestione informatizzata dei magazzini dell'Azienda, la presenza, da indicare nell'Allegato C - Scheda informativa dispositivo medico, di specifico codice a barre o QRcode identificativo di REF, UDI, lotto, scadenza e numero di serie sia nel confezionamento primario sia nel confezionamento secondario.

Art.5) Aggiornamento tecnologico/affiancamento

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 Farmaceutico/Servizi, il nuovo articolo.

Art.6) Periodo di prova

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

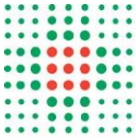
Persistendo i motivi che ostano al superamento positivo del periodo di prova, la Stazione Appaltante ha la facoltà di risolvere il contratto, con lettera raccomandata A/R, e di aggiudicare il servizio/la fornitura all'impresa che segue in classifica, senza che l'Impresa precedentemente aggiudicataria 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.7) 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. 11 del capitolato
- fornire i prodotti della stessa casa produttrice indicata in offerta per tutta la durata della fornitura
- evadere gli ordini secondo le indicazioni quali - quantitative ivi riportate indipendentemente dal confezionamento minimo
- consegnare prodotti appartenenti possibilmente ad un unico lotto di produzione, indicando sulla bolla di consegna il/i numero/i di lotto/i e la /e data/e di scadenza;
- ricevere estemporaneamente prodotti resi dalla Farmacia anche nella eventualità di revoca, di ridotta o cessata movimentazione o prossimi alla scadenza e a concordare con il Farmacista incaricato l'accredito di pari valore o la sostituzione con uguali prodotti a scadenza differita
- comunicare tempestivamente alla Farmacia dell'Azienda UsI di Bologna, qualsiasi variazione eventualmente intervenuta relativa ai prodotti aggiudicati
- non sospendere le forniture per effetto di contestazioni sorte tra le parti e per ritardo nei pagamenti, trattandosi di forniture essenziali
- effettuare gratuitamente corsi di formazione al personale interessato delle Aziende Sanitarie in parola, particolarmente in caso di dispositivi di nuova introduzione.

Art. 8) Comodato d'uso gratuito

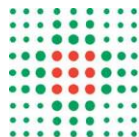
Contestualmente alla fornitura dei prodotti in oggetto, la Ditta aggiudicataria, nei lotti laddove previsto, dovrà fornire apparecchiature/sistemi in comodato d'uso gratuito per l'intero periodo contrattuale, secondo le indicazioni fornite dalle UU.OO dell'Azienda Sanitaria, e nella misura necessaria e sufficiente allo scopo.

Art. 8.1) Eventuali apparecchiature biomediche a supporto della fornitura

Qualora la fornitura di Dispositivi Medici monouso o pluriuso necessiti la presenza di apparecchiature biomediche per assicurarne il funzionamento (apparecchiature a supporto), 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 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 eventuali 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. La Ditta Aggiudicataria dovrà garantire un'assistenza tecnica di tipo full-risk (tutto incluso) senza alcun onere aggiuntivo per tutta la durata del contratto, su tutti i dispositivi oggetto del contratto stesso. Dovranno essere garantiti gli interventi tecnici entro 24h solari dalla richiesta di intervento e dovrà essere garantita la risoluzione del guasto entro 3gg solari.

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, 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.

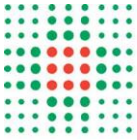
Si precisa che nulla sarà dovuto da AUSL Bologna in caso di guasto per il ripristino delle apparecchiature, fatta eccezione per gli eventi dolosi, i quali dovranno essere comprovati e verificati in contraddittorio tra l'assuntore e l'AUSL.

Art.9) Personale e obblighi previdenziali, fiscali e assicurativi della ditta

La Ditta dovrà esibire su richiesta e con cadenza annuale regolare, la documentazione da cui risulta la costanza della regolarità contributiva.

Sono a carico della ditta tutti gli oneri di competenza in osservanza delle leggi, disposizioni, regolamenti, contratti normativi e salariali, previdenziali ed assicurativi, disciplinanti il rapporto di lavoro del settore.

In caso di mancato adempimento dei suddetti obblighi, accertato dall'Azienda USL o ad essa segnalato dall'Ispettorato del Lavoro, l'Azienda USL procederà ad una detrazione, sui pagamenti da effettuarsi, della somma occorrente per l'adempimento degli obblighi di cui sopra, senza che la ditta possa opporre eccezione né abbia titolo a pretendere risarcimento dei danni. Le detrazioni proseguiranno finché l'Ispettorato



del Lavoro non abbia comunicato l'avvenuta regolarizzazione della posizione della ditta.

La ditta ha comunque l'obbligo di rispettare tutte le norme inerenti la sicurezza del personale, assumendosi tutte le responsabilità dell'adempimento delle vigenti norme igieniche ed infortunistiche, esonerando di conseguenza l'Azienda USL da ogni e qualsiasi responsabilità in merito.

Inoltre, qualora gli Operatori della Ditta aggiudicataria utilizzino, in caso di necessità, veicoli di proprietà dell'Azienda U.S.L., la copertura del rischio assicurativo sarà a carico dell'Azienda appaltante.

Art.10) Confezionamento

I prodotti devono essere confezionati in modo tale da garantirne la corretta conservazione, anche durante le fasi di trasporto, in conformità alle norme vigenti.

Gli imballi dovranno essere gratis e a norma di legge.

All'atto di ogni consegna potranno essere prelevati da parte del personale dei Servizi di Farmacia/Economato campioni dei prodotti consegnati su cui effettuare i relativi controlli.

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

Se la consegna avverrà a pallet, questi dovranno essere tassativamente di tipo EURONORM / EPAL da cm 120 x 80cm, correttamente imballato con cellophane di 6 altezza max.160cm (compreso il pallet), con i colli perfettamente allineati non debordanti dalla sagoma del pallet. Devono essere scaricati a terra con mezzo dotato di sponda idraulica.

Sull'imballaggio esterno e, su ogni confezione singola, deve essere facilmente visibile il contrassegno della ditta, il nome del prodotto, la descrizione, le dimensioni e materiali, il nome e l'indirizzo dell'officina di produzione, data e numero del lotto di fabbricazione ed il quantitativo espresso nell'unità propria del prodotto.

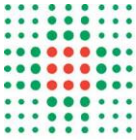
La ditta dovrà inoltre provvedere a proprie spese al ritiro ed allo smaltimento di tutti gli imballi e/o contenitori resisi necessari per la consegna dei beni.

Art.11) Consegna e Conto Deposito

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 tre giorni lavorativi dalla data dell'ordine, di volta in volta trasmesso dal servizio competente, per iscritto o via fax, presso il magazzino (della Farmacia) del Presidio Ospedaliero ovverosia come indicato in calce all'ordine, ovvero, per il materiale in conto deposito il reintegro dovrà avvenire entro 48 ore dalla comunicazione al fornitore di avvenuto utilizzo.

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 24 ore solari dal ricevimento della richiesta.



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.

Al fine di mitigare i rischi interferenziali possibili, si chiede alla ditta appaltatrice di prendere visione del fascicolo informativo sui rischi dell'Azienda USL di Bologna e per la fornitura del materiale concordare sempre con il DEC il giorno l'orario e il percorso per accedere al punto di consegna.

Non ravvisando la necessità di redigere un DUVRI non verranno riconosciuti all'appaltatore dei costi per la sicurezza.

Conto deposito

Come indicato nell'allegato B, la fornitura di una parte di lotti dovrà essere effettuata in conto deposito. La Ditta aggiudicataria dovrà costituire deposito, per tutti i dispositivi medici aggiudicati in tali lotti, in relazione alle modalità di applicazione ed ai quantitativi di utilizzo.

Le scorte dei prodotti di consumo saranno concordate con i responsabili individuati da questa Azienda Sanitaria, tenendo conto dei pareri e delle situazioni oggettivamente riscontrabili a livello di utilizzazione.

Il controllo del conto deposito, da parte delle ditte, dovrà essere preventivamente concordato e autorizzato in maniera documentabile, ed effettuato almeno ogni 3 mesi. Durante la verifica del conto deposito, la ditta aggiudicataria si impegna a monitorare e prevenire la scadenza dei prodotti in conto deposito, mantenendo un'attiva rotazione degli stessi.

Nel corso del rapporto quest'Azienda, sulla base di effettive necessità e di razionalizzazione interna, potrà richiedere modifiche o cessare l'utilizzo del materiale in oggetto.

I prodotti verranno ordinati dai Servizi competenti di questa Azienda Sanitaria alle ditte aggiudicatarie che provvederanno ad emettere bolla e relativa fattura.

Quest' Azienda si impegna a custodire con cura il materiale, sia presso i magazzini sia presso le sale operatorie, e a restituire il materiale non utilizzato nello stato di integrità e di funzionamento.

Al termine del rapporto contrattuale, la restituzione del materiale non utilizzato, previo inventario condiviso con le Ditte, sarà effettuata presso i magazzini individuati da quest' Azienda sanitaria.

Di detta operazione dovrà essere redatto verbale sottoscritto dalle parti e copia dello stesso dovrà essere inoltrata al Servizio Acquisti di quest' Azienda Sanitaria a chiusura del rapporto contrattuale e per l'assunzione di eventuali atti formali concernenti differenze riscontrate nella rilevazione.



Qualora le Ditte aggiudicatarie dei lotti in conto deposito, elencati nell'allegato B, risultassero proprietarie dei dispositivi giacenti in magazzino, per conto deposito precedentemente costituito, ma non ancora utilizzati alla data di aggiudicazione, dovranno impegnarsi a mantenere le suddette scorte di magazzino, considerandole come costitutive del nuovo conto deposito, previo controllo.

Art.12) Controlli e Resi per merci non conformi

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà a insindacabile giudizio degli organi competenti delle Aziende Sanitarie.

Qualora al controllo quali-quantitativo risultasse la non rispondenza ai requisiti contrattuali, si restituirà la merce chiedendone la sostituzione entro (5) cinque giorni con altra avente le caratteristiche richieste.

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

Le forniture dovranno corrispondere al quantitativo richiesto; eventuali eccedenze non autorizzate non verranno riconosciute e, di conseguenza, non saranno pagate. L'accettazione della merce al momento della sua consegna indica solo una corrispondenza fra il numero dei colli consegnati e quanto riportato nella bolla di accompagnamento.

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

Pertanto, il fornitore è responsabile delle proprie obbligazioni relativamente a tutti i vizi della merce non rilevati all'atto della consegna, fino all'utilizzazione del materiale. Le Aziende Sanitarie si riservano di effettuare controlli sul prodotto fornito in un momento successivo a quello della consegna; tali controlli potranno consistere anche in analisi tecniche la cui esecuzione sarà affidata a laboratori legalmente riconosciuti il cui risultato dovrà essere accettato dalla ditta fornitrice. Qualora vengano riscontrate delle non conformità rispetto alle specifiche tecniche, le spese delle analisi saranno a carico del fornitore.

Art.13) Acquisto di prodotti non assegnati in gara

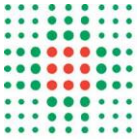
L' Azienda sanitaria si riserva di acquistare dalla Ditta aggiudicataria prodotti non richiesti in sede di offerta ma riferibili alla categoria merceologica/tipologia aggiudicata, usufruendo del listino depositato e applicando la percentuale di sconto offerto in sede di gara.

Nel caso di richiesta di prodotti, inseriti in listini successivi, dovrà comunque essere applicata la medesima percentuale di sconto offerta in sede di gara

Art.14) Acquisto in danno

Qualora l'Azienda USL (la Farmacia) 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.15) Consulenza tecnica

In fase d'avvio del contratto, la ditta aggiudicataria dovrà garantire adeguata formazione riguardante il corretto uso del materiale da parte degli utilizzatori.

La ditta aggiudicataria, per tutta la durata del contratto, dovrà garantire il servizio di consulenza tecnica relativa alle nuove tipologie di materiali di consumo e prestare assistenza tecnica in collaborazione con gli organi dell'Azienda Sanitaria, nell'attività di controllo e revisione della merce ed effettuare gratuitamente corsi di formazione al personale interessato dell'Azienda Sanitaria in relazione ai dispositivi di nuova introduzione.

Nel caso si ravvisi la necessità di ricevere formazione per l'uso dei nuovi dispositivi questa può essere fatta da remoto, in aule dell'azienda appaltatrice o in aule delle aziende sanitarie ma non all'interno dei reparti.

Art.16) 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.

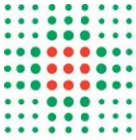
In caso di inosservanza degli obblighi descritti l'Azienda ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il Contratto, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.

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.

Art.17) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro

L'AUSL di Bologna, come previsto dall'art 26 c1-lettera b del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i, in un fascicolo informativo, fornisce 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: tale fascicolo è disponibile sul sito dell'Azienda USL <http://www.ausl.bologna.it/> **sezione informazioni per operatori economici e gara di appalto-documentazione.**

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

Art.18) 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 rispetto ai termini stabiliti di cui all'art. 9, le Aziende si riservano la facoltà di applicare a carico del fornitore una penale, pari allo 0,5 per mille, determinata ai sensi dell'art.113 bis c.4) del Codice Appalti, così sostituito dall'art. 4 della Legge n.37/2019, ovvero sarà commisurata ai giorni di ritardo e proporzionali rispetto all'importo del contratto o della prestazione del contratto. Le penali dovute sono calcolate in misura giornaliera pari all'0,5 per mille dell'ammontare netto contrattuale, da determinare in relazione all'entità delle conseguenze legate al ritardo, e non possono comunque superare, complessivamente, il 10% di detto ammontare netto contrattuale.

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 allo 0,3 per mille dell'ammontare netto contrattuale, calcolato in misura giornaliera. Le penali non possono comunque superare, complessivamente, il 10% di detto ammontare netto contrattuale. 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.

Art.19) Risoluzione del contratto

L'Azienda Sanitaria 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 Sanitaria;
- f) in caso di subappalto non autorizzato dall'Azienda Sanitaria;
- g) qualora l'Azienda Sanitaria notifici n.2 diffide ad adempiere senza che la Ditta ottemperi a quanto intimato;
- h) in caso di violazione dell'obbligo di riservatezza
- i) qualora venisse attivata apposita convenzione dell'Agenzia Regionale Intercent-Er o di Consip
- j) in caso di violazione degli obblighi di cui al Codice di Comportamento Aziendale, cui sono tenute le imprese fornitrici, secondo le modalità previste dall'Azienda Usl di Bologna

In caso di risoluzione del contratto l'Azienda Sanitaria 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.

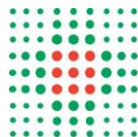
Art.20) Responsabilità

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

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

Art.21) 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 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

Gli originali delle fatture dovranno essere così intestati:

AZIENDA U.S.L. DI BOLOGNA

Codice fiscale: 02406911202

Sede Legale: Via Castiglione 29 – 40124 BOLOGNA

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).

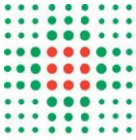
Non si potrà procedere al pagamento delle fatture elettroniche qualora le stesse non riportino CIG e CUP ove previsto.

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.

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 split 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

L' Azienda Sanitaria procederà ai pagamenti delle fatture secondo le normative vigenti in materia.

La Ditta aggiudicataria di un contratto di somministrazione non dovrà opporre eccezioni al fine di ritardare o evitare la prestazione dovuta 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.

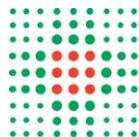
I corrispettivi saranno pagati con le modalità previste dal presente capitolato e saranno subordinati:

- 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 deve 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.emila-romagna.it/portale/> previa registrazione.

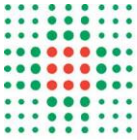
Le spese di bonifico applicate dall’Istituto Tesoriere, secondo quanto previsto dalla convenzione in essere alla data di pagamento, sono a carico della ditta aggiudicataria.

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.22) Modifiche del contratto e subappalto

Modifiche del contratto ai sensi dell’articolo 106, comma 1 lettera a) del Codice.



Il contratto può essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento, nei seguenti casi:

Per effetto dell'articolo 29 della Legge n. 25 del 28.03.2022, (da prevedere fino al 31.12.2023) a partire dalla seconda annualità contrattuale, i prezzi sono aggiornati, in aumento o in diminuzione, in misura non superiore alla differenza tra l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) al momento di inizio del secondo anno contrattuale e quello corrispondente al momento della decorrenza del contratto.

Subappalto

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione del contratto.

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti della fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione delle parti da subappaltare il subappalto è vietato. L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

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

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.23) 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. 24) 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

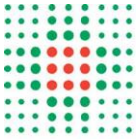
L'impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di denaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi familiari (richiesta 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 aggiudicatrici, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche o nei casi in cui l'accordo per l'affidamento del subappalto sia intervenuto successivamente all'aggiudicazione.

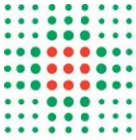
Clausola n. 8

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.25) 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 A – Domanda di partecipazione

BOLLO

*

Spett.le

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

OGGETTO: PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI DISPOSITIVI MEDICI PER ESAMI DIAGNOSTICI E PROCEDURE INTERVENTISTICHE DI NEURORADIOLOGIA, PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA, DIVISA IN LOTTI, IN ACCORDO QUADRO PER UNA PARTE DI LOTTI

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/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].

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, c-quater) del Codice;
3. i dati identificativi (*allegare elenco contenente nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.*, oppure riportarli di seguito) 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. di non partecipare alla medesima gara in altra forma singola o associata, né come ausiliaria per altro concorrente;
5. di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
6. di essere edotto dagli obblighi derivanti dal "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 di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a fare osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;
7. di accettare il 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 accessibile al seguente link <https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/dipartimento-amministrativo/uoc-servizio-acquisti-metropolitano/trasparenza/atti-general/Patto%20di%20Integrita.pdf>.
8. **[solo per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia]**

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. **[solo per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia]**

Il domicilio fiscale; il codice fiscale, la partita IVA, l'indirizzo di posta elettronica certificata indirizzo o strumento analogo negli altri stati membri 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 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 29.1. del Disciplinare di gara, contenente altresì i diritti di cui agli art.15 e seguenti del regolamento sopracitato;

11. di fruire delle riduzioni di cui all'art.93 comma 7 del Codice per la costituzione della garanzia provvisoria;

12. il CCNL applicato con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto legge n. 76/20 (indicare di seguito):

13. di partecipare ai seguenti lotti.....;

14. di presentare 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

di presentare 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.

15. in caso di concordato preventivo,
- gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare,
- 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'articolo 186-bis, comma 6 del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267,
- di presentare una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 67, terzo comma, lettera d), del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267, che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto;

16. di aver preso visione del fascicolo informativo sui rischi specifici dell'Azienda Usl di Bologna pubblicato sul sito internet/, come indicato all'art.17 del capitolato speciale di appalto,;

17. 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;

La presente Domanda di partecipazione debitamente compilata e eventuali allegati (di seguito indicati) dovranno essere collocati a sistema.

ALLEGA A SISTEMA

a) la presente domanda di partecipazione

b) i seguenti allegati:

- 1)
- 2)
- 3)
- 4)
-)

c) 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) *

* *[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**]

AUSL BO - PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI DISPOSITIVI MEDICI PER
ESAMI DIAGNOSTICI E PROCEDURE INTERVENTISTICHE DI NEURORADIOLOGIA

ALLEGATO B - Elenco Lotti

Nr Lotti	CIG	Descrizione lotti	Lotti in Accordo Quadro	Base Asta €	QTA' BIENNAL E	Importo BIENNALE a base d'asta	N. MAX AGGIUDICAT ARI AQ	Lotti in Conto Deposito presso
1	9674493C2C	Introduttori armati idrofilici per accessi neurovascolari, lunghi da 80 ad almeno 95 cm, diametro interno da almeno 0.088", con porzione distale ad alta flessibilità e punta radiopaca	AQ	300	630	189.000,00	3	
2	9674494CFF	Introduttori idrofilici a profilo ultra-ridotto per accesso radiale, compatibili con cateteri da 5 a 7F, con parete ultrasottile e microguida dedicata con varie conformazioni della punta, dotati di dilatatore atraumatico con assenza di scalino e di valvola emostatica. Lunghezza da 10 a 16 cm.	AQ	33	160	5.280,00	2	
3	9674495DD2	Cateteri angiografici idrofilici, lunghi da 65 a 120 cm, 4F e 5 F, compatibili con guida fino a 0.038", con diverse configurazioni di curva, dotati di armatura interna e marcatura radiopaca	AQ	72	450	32.400,00	2	
4	9674496EA5	Catetere portante ad accesso distale con alto supporto prossimale e segmento distale morbido per cateterismo del basicranio. Fornito di rivestimento idrofilico esterno, di armatura e di estremità radiopaca, con configurazioni differenti della curva. Disponibili differenti lunghezze, comunque superiori a 100 cm. Calibro esterno distale 5F con lume interno di almeno 0,053"	AQ	440	20	8.800,00	3	
5	9674497F78	Catetere portante ad accesso distale con alto supporto prossimale e segmento distale morbido per cateterismo del basicranio. Fornito di rivestimento idrofilico esterno, di armatura e di estremità radiopaca, con configurazioni differenti della curva. Disponibili differenti lunghezze, comunque superiori a 100 cm. Calibro esterno distale 6F con lume interno di almeno 0,070"	AQ	440	290	127.600,00	5	
6	9674498050	Cateteri intermedi per accesso coassiale ai vasi intracranici distali, con calibro da 3F a 6 F. Struttura particolarmente morbida della punta ed ampio calibro interno, adatti al trattamento di aneurismi o malformazioni vascolari. Disponibili differenti lunghezze	AQ	600	74	44.400,00	5	

Nr Lotti	CIG	Descrizione lotti	Lotti in Accordo Quadro	Base Asta €	QTA' BIENNAL E	Importo BIENNALE a base d'asta	N. MAX AGGIUDICAT ARI AQ	Lotti in Conto Deposito presso
7	9674499123	Catetere da aspirazione approvato per la rimozione di trombi in pazienti colpiti da ictus ischemico, diametri da 3F a 4F, preferibilmente dotato di idoneo sistema di aspirazione*. *L'eventuale sistema di aspirazione deve essere fornito in comodato d'uso gratuito.	AQ	700	262	183.400,00	3	
8	96745001F6	Catetere da aspirazione approvato per la rimozione di trombi in pazienti colpiti da ictus ischemico, diametro 5F, preferibilmente dotato di idoneo sistema di aspirazione*. *L'eventuale sistema di aspirazione deve essere fornito in comodato d'uso gratuito.	AQ	1450	168	243.600,00	5	
9	96745012C9	Catetere da aspirazione approvato per la rimozione di trombi in pazienti colpiti da ictus ischemico, diametro 6F, preferibilmente dotato di idoneo sistema di aspirazione*. *L'eventuale sistema di aspirazione deve essere fornito in comodato d'uso gratuito.	AQ	1450	264	382.800,00	5	
10	967450239C	Dispositivo per trombectomia meccanica (Stent Retriever) per la rimozione di trombi in pazienti colpiti da ictus ischemico, di varie dimensioni e lunghezze.	AQ	3000	222	666.000,00	6	
11	967450346F	Microcateteri per uso intracranico superselettivo, flusso-dipendenti, con punta staccabile di diverse lunghezze. Rivestimento interno compatibile con DMSO	AQ	750	50	37.500,00	2	
12	96745066E8	Microcateteri per uso intracranico superselettivo, flusso-dipendenti, con punta NON staccabile, termo-modellabile. Lunghezza almeno 165 cm e diametro distale compreso tra 1,2F e 1,5F	AQ	750	130	97.500,00	3	
13	96745077BB	Microcateteri idrofilici per uso intracranico, flusso indipendenti, con diametro interno pari a 0.0165 inch, punta retta o preformata	AQ	635	320	203.200,00	3	
14	967450888E	Microcateteri per uso intracranico, flusso indipendenti, con diametro interno pari a 0.017 inch, compatibili con il rilascio di spirali e di stent intracranici.	AQ	635	70	44.450,00	3	
15	9674512BDA	Microcateteri per uso intracranico, flusso indipendenti, con diametro interno pari a 0.018" - 0.021"	AQ	635	460	292.100,00	4	
16	9674515E53	Microcateteri per uso intracranico, flusso indipendenti, con diametro interno superiore a 0.021"	AQ	650	316	205.400,00	4	
17	9674516F26	Microguide neurovascolari per navigazione intracranica con diametro inferiore a 0.010", varie lunghezze	AQ	360	150	54.000,00	3	

Nr Lotti	CIG	Descrizione lotti	Lotti in Accordo Quadro	Base Asta €	QTA' BIENNAL E	Importo BIENNALE a base d'asta	N. MAX AGGIUDICAT ARI AQ	Lotti in Conto Deposito presso
18	9674517FF9	Microguide neurovascolari per navigazione intracranica, con diametro pari a 0.010", varie lunghezze	AQ	350	40	14.000,00	3	
19	96745180D1	Microguide neurovascolari ad elevato controllo di torsione per navigazione intracranica, fornite di rivestimento idrofilico, con diametro costante su tutta la lunghezza pari a 0,014", varie lunghezze e conformazioni della punta e differenti gradi di supporto	AQ	350	1080	378.000,00	3	
20	96745191A4	Microspirali in platino per embolizzazione di aneurismi intracranici, con sistema di distacco* termico o meccanico. Le spirali devono essere stretch-resistant ed offrire ampia variabilità per quanto riguarda morfologie, misure e differenti gradi di morbidezza. *Il sistema di distacco deve essere fornito in uso gratuito.	AQ	600	110	66.000,00	5	Ospedale Bellaria/Ospedale Maggiore
21	967452134A	Microspirali in platino per embolizzazione di aneurismi intracranici, con sistema di distacco elettrolitico. Le spirali devono essere stretch-resistant ed offrire ampia variabilità per quanto riguarda morfologie, differenti gradi di morbidezza e misure, preferibilmente con diametro minimo della spirale da 1 mm e diametro massimo superiore a 20 mm. Compatibili con diametro interno del microcatetere da 0,0165". *Il sistema di distacco deve essere fornito in uso gratuito.	AQ	660	860	567.600,00	2	Ospedale Bellaria/Ospedale Maggiore
22	967452241D	Sistema liquido embolizzante non adesivo, composto da copolimeri di varia natura disciolti in DMSO, con caratteristiche di radiopacità, indicato nell'embolizzazione di lesioni del sistema vascolare periferico e centrale incluse malformazioni vascolari e neoplasie ipervascolari, da utilizzare con microcateteri DMSO compatibili	AQ	1000	80	80.000,00	3	Ospedale Bellaria/Ospedale Maggiore
23	96745234F0	Sistema intrasacculare di diversione di flusso per occlusione di aneurismi, dotato di adeguato microcatetere	AQ	12000	20	240.000,00	3	Ospedale Bellaria
24	96745245C3	Stent a diversione di flusso autoespandibile in cromo-cobalto, ad elevata copertura delle superfici vasali e del colletto dell'aneurisma, per progressiva esclusione della lesione dal circolo. Lo stent deve essere almeno parzialmente recuperabile. Adattabile ad arterie intracraniche di differente calibro.	AQ	9000	8	72.000,00	2	Ospedale Bellaria
25	9674525696	Stent a diversione di flusso autoespandibile in nitinol ad elevata copertura delle superfici vasali e del colletto dell'aneurisma, per progressiva esclusione della lesione dal circolo. Lo stent deve essere almeno parzialmente recuperabile. Adattabile ad arterie intracraniche di differente calibro.	AQ	9000	36	324.000,00	4	Ospedale Bellaria

Nr Lotti	CIG	Descrizione lotti	Lotti in Accordo Quadro	Base Asta €	QTA' BIENNAL E	Importo BIENNALE a base d'asta	N. MAX AGGIUDICAT ARI AQ	Lotti in Conto Deposito presso
26	9674526769	Stent intracranico autoespandibile a celle aperte, in nitinol, provvisto di marker di posizionamento alle estremità prossimale e distale. Compatibile con microcateteri da 0,0165". Richieste differenti misure di diametro e lunghezza.	AQ	2900	70	203.000,00	2	Ospedale Bellaria/Ospedale Maggiore
27	967452783C	Stent intracranico autoespandibile a celle chiuse, in nitinol tagliato al laser, parzialmente o completamente recuperabile, provvisto di marker di posizionamento alle estremità prossimale e distale. Richieste differenti misure di diametro e lunghezza.	AQ	3000	34	102.000,00	3	Ospedale Bellaria/Ospedale Maggiore
28	96745299E2	Stent intracranico autoespandibile a filo intrecciato, parzialmente o completamente recuperabile, con marker di posizionamento radiopachi. Richieste differenti misure di diametro e lunghezza.	AQ	3300	4	13.200,00	3	Ospedale Bellaria
29	9674530AB5	Stent intracranico autoespandibile non distaccabile, per il trattamento del vasospasmo.	AQ	4000	32	128.000,00	3	Ospedale Bellaria/Ospedale Maggiore
30	9674531B88	Sistema a fili intrecciati di nitinol che non determina blocco di flusso, indicato per il remodeling di aneurismi intracranici	AQ	3800	2	7.600,00	2	Ospedale Bellaria
31	9674532C5B	Pallone per occlusione a doppio lume, DMSO compatibile, per utilizzo intracranico, indicato per remodeling, trattamento del vasospasmo, terapia delle malformazioni arterovenose o test di occlusione. Fornito di valvola di spurgo dell'aria. Il palloncino deve essere disponibile in differenti misure e deve presentare tempi ridotti di gonfiaggio e sgonfiaggio.	AQ	1000	34	34.000,00	2	
32	9674533D2E	Pallone per occlusione a singolo lume per utilizzo intracranico, indicato per remodeling, trattamento del vasospasmo o test di occlusione. Il palloncino deve presentare tempi ridotti di gonfiaggio e sgonfiaggio. Differenti tipologie di misura e di compliance del palloncino	AQ	900	6	5.400,00	2	
33	9674534E01	Microcatetere a palloncino per angioplastica di vasi intracranici, a basso profilo e flessibile. Diverse misure del palloncino.	AQ	680	82	55.760,00	2	
34	9674535ED4	Cateteri "speciali" lunghi 130 cm, da 5 a 6 F, compatibili con guida 0.038", con diverse configurazioni della curva.	AQ	120	640	76.800,00	2	
35	9674536FA7	Introduttori non idrofilici, lunghi da 7 a 25 cm, da 4F a 9F con miniguia metallica da 0.035" a 0.038", sia con punta dritta o a J. Dilatatore atraumatico con assenza di scalino ed aggancio di sicurezza e valvola emostatica		9	2000	18.000,00		

Nr Lotti	CIG	Descrizione lotti	Lotti in Accordo Quadro	Base Asta €	QTA' BIENNAL E	Importo BIENNALE a base d'asta	N. MAX AGGIUDICAT ARI AQ	Lotti in Conto Deposito presso
36	967453707F	Cateteri angiografici in nylon, con struttura armata e punta arrotondata, con marker radiopaco distale ad elevata visibilità. Resistenti ad elevate pressioni di iniezione (superiori a 1000 psi). Lunghezza da 65 a 125 cm, 4F e 5F, compatibili con guida 0,038", con diverse curvature della punta		13	820	10.660,00		
37	9674538152	Guida con rivestimento idrofilico esterno; punta rastremata, superflessibile e atraumatica, con anima interna in lega metallica elastica senza saldature. Diverse conformazioni della punta, con flessibilità di almeno 3 cm. Rigidità normale e stiff.				46.700,00		
37 A		lunghezza da 150 a 180 cm, diametro 0.018", 0.032" 0.035" e 0.038'		39	1100	42.900,00		
37 B		lunghezza oltre 180 cm e fino a 260 cm, diametro 0.018", 0.032" 0.035" e 0.038""		76	50	3.800,00		
38	9674539225	Guida con struttura interna in nitinol e rivestimento idrofilico esterno; punta rastremata e atraumatica, dritta o angolata con flessibilità di almeno 3 cm; rigidità normale e stiff; lunghezza: 150, 180 e 260 cm; diametro: 0.035" e 0.038"		20	600	12.000,00		
39	96745402F8	Catetere portante armato, con punta atraumatica e radiopaca, con diverse configurazioni della curva. Calibri da 5F (0.056"), 6F (0.070") e 7F (0.078"). Lunghezza 90-100 cm		110	210	23.100,00		
40	96745413CB	Catetere portante armato per applicazioni neurovascolari, con struttura flessibile e atraumatica della porzione distale, provvista di rivestimento idrofilo e marcatura radiopaca. Diametro esterno da 6F, 7F e 8F. Lunghezza 80, 90, 100 e 110 cm.		390	8	3.120,00		
41	9674544644	Catetere portante dedicato al cateterismo del basicranio e dei sinifoni carotidi mediante accesso radiale. Fornito di rivestimento idrofilico esterno, di estremità radiopaca e di armatura differenziata nelle differenti porzioni per determinare un elevato supporto prossimale e una facile e atraumatica navigazione distale. Lume interno di 0.079" e lunghezze da 95 cm a 105 cm.		550	24	13.200,00		
42	9674545717	Catetere portante con pallone per blocco di flusso in arteria carotide, lunghezza almeno 80 cm, diametro 8F, ampio calibro interno di almeno 0,080".		750	12	9.000,00		
43	96745467EA	Microguide neurovascolari per navigazione intracranica, con diametro prossimale 0,014" e diametro distale 0,012", varie lunghezze		250	164	41.000,00		

Nr Lotti	CIG	Descrizione lotti	Lotti in Accordo Quadro	Base Asta €	QTA' BIENNAL E	Importo BIENNALE a base d'asta	N. MAX AGGIUDICAT ARI AQ	Lotti in Conto Deposito presso
44	96745478BD	Microguide neurovascolari per navigazione intracranica, con diametro prossimale 0,014" e diametro distale 0,012", lunghezza 200 cm. Disponibilità di accessorio* per allungare la guida ed effettuare manovra di scambio catetere. *L'accessorio è da quotare separatamente (con apposito allegato). La quotazione dell'accessorio NON concorre alla formulazione del prezzo complessivo di offerta del lotto.		320	84	26.880,00		
45	9674548990	Microguide neurovascolari per navigazione intracranica, fornite di rivestimento idrofilico, con struttura interna monopezzo in nitinol, diametro costante su tutta la lunghezza di circa 0.012" e 0.016", punta preformata con diverse curvature		350	16	5.600,00		
46	9674549A63	Guida 0.014" di tipo coronarico, con struttura centrale in acciaio per conferire elevato supporto, porzione distale fornita di rivestimento idrofilico con estremo radiopaco e conformabile. Disponibili differenti lunghezze, da 180 a 300 cm, differenti conformazioni della punta e differenti tipi di supporto, compresa versione extra-support. Disponibilità di accessorio* per allungare la guida ed effettuare manovra di scambio catetere. *L'accessorio è da quotare separatamente (con apposito allegato). La quotazione dell'accessorio NON concorre alla formulazione del prezzo complessivo di offerta del lotto.		35	140	4.900,00		
47	9674550B36	Microcatetere con rigonfiamento della porzione distale per supporto alla navigazione in vasi tortuosi, progettato per l'uso con cateteri da aspirazione intracranica, diametro 0.021", lunghezza di almeno 160 cm.		790	64	50.560,00		
48	9674551C09	Spirali per aneurismi intracranici con diametro del filamento superiore a 0.018" con sistema di distacco meccanico*. Per il trattamento di aneurismi intracranici giganti o per occlusioni vascolari del distretto cerebro afferente. *Il sistema di distacco deve essere fornito in uso gratuito.		800	120	96.000,00		Ospedale Bellaria/Ospedale Maggiore
49	9674553DAF	Microspirali per uso intracranico in platino, ultramorbide, con diametro non superiore a 0,016". Distacco non controllato mediante iniezione attraverso microcatetere. Precaricate con apposito supporto per l'iniezione, vari diametri e lunghezze.		250	50	12.500,00		Ospedale Bellaria
50	9674554E82	Spirali in platino fibrose a distacco non controllato di diverse dimensioni, compatibili con microcateteri di 0.021 inch, per occlusione di piccoli vasi del distretto testa-collo o viscerali. Spingitore metallico per lo scorrimento delle microspirali compatibile				7.560,00		
50 A		Spirali in platino fibrose a distacco non controllato di diverse dimensioni, compatibili con microcateteri di 0.021 inch, per occlusione di piccoli vasi del distretto testa-collo o viscerali		70	86	6.020,00		Ospedale Bellaria/Ospedale Maggiore

Nr Lotti	CIG	Descrizione lotti	Lotti in Accordo Quadro	Base Asta €	QTA' BIENNAL E	Importo BIENNALE a base d'asta	N. MAX AGGIUDICAT ARI AQ	Lotti in Conto Deposito presso
50 B		Spingitore metallico per lo scorrimento delle microspirali compatibile		70	22	1.540,00		
51	9674555F55	Microsfere in polimero non riassorbibile, non agglutinanti - varie misure (250, 400, 500, 700 micron), in siringhe preconfezionate da 2 ml. Per procedure di embolizzazione finalizzate all'occlusione vascolare, con iniezione selettiva tramite catetere o microcatetere angiografico		230	300	69.000,00		
52	967455602D	Stent autoespandibile in nitinol, a celle chiuse, con elevata forza radiale, dedicato al trattamento delle stenosi delle arterie cerebrali. Compatibile con microcatetere da 0.0165". Richieste differenti misure di diametro e lunghezza.		3500	52	182.000,00		Ospedale Bellaria/Ospedale Maggiore
53	9674557100	Stent retriever in nitinol, progettato per la rimozione di clot resistenti ed il ripristino del flusso sanguigno in pazienti con ictus ischemico per occlusione neurovascolare di grandi vasi. Caratterizzato da geometria variabile su tutta la lunghezza, con molteplici punti di presa per mantenere il controllo del coagulo durante la fase di ritrazione e marker radiopachi per il corretto posizionamento.		3600	16	57.600,00		Ospedale Maggiore
54	96745581D3	Mini palloncino per occlusione a doppio lume, DMSO compatibile, compatibile con guida 0.008 inch, per utilizzo intracranico, adatto alla tecnica di remodeling per occlusione di aneurismi o trattamento vasospasmo o terapia delle malformazioni arterovenose.		3500	4	14.000,00		
55	96745592A6	Palloncino per occlusione, a singolo lume, per utilizzo intracranico con tecnica di remodeling dei seni venosi durali		1700	4	6.800,00		
56	9674560379	Laccio per recupero di corpi estranei endovascolari, costituito da filo in nitinol dotato di cappio recuperabile. Lunghezza del filo guida fino a 175 cm. Diametri del cappio >=2 mm.		300	6	1.800,00		
57	967456251F	Cateteri per angioplastica carotidea, sistema monorail compatibile con guida da 0.014" a 0.018", diametro del palloncino da 2.5 a 5 mm		180	168	30.240,00		
58	96745635F2	Stent carotideo autoespandibile a celle chiuse in cobalto-molibdeno, sistema monorail, diametro da 7 a 9 mm, varie lunghezze		800	50	40.000,00		Ospedale Bellaria/Ospedale Maggiore
59	96745646C5	Stent carotideo autoespandibile in nitinol con struttura a doppio strato per ridurre il rischio embolico. Sistema monorail su guida 0,014", differenti diametri e lunghezze.		1000	110	110.000,00		Ospedale Bellaria/Ospedale Maggiore

Nr Lotti	CIG	Descrizione lotti	Lotti in Accordo Quadro	Base Asta €	QTA' BIENNAL E	Importo BIENNALE a base d'asta	N. MAX AGGIUDICAT ARI AQ	Lotti in Conto Deposito presso
60	9674565798	Microcatetere ad alto flusso per la iniezione selettiva di sostanze terapeutiche o embolizzanti. Diametro interno 0,027" e diametro esterno massimo 3F. Lunghezza 150 cm. Struttura compatibile con elevata pressione di infusione.		200	204	40.800,00		
61	9674569AE4	Sistema di chiusura rapida dell'accesso arterioso femorale mediante impianto di due dischi di polimero bio-riassorbibile mantenuti in sede da filo di sutura riassorbibile rispettivamente all'interno ed all'esterno della parete arteriosa in corrispondenza del foro angiografico. Compatibile con introduttori femorali da 5F a 7F		125	400	50.000,00		
62	9674570BB7	Kit angiografico diagnostico monouso (pacco preconfezionato) composto da: - 1 telo femorale 220x350 cm con zona centrale ad elevata assorbenza 90x150 cm e 2 bande laterali trasparenti - 1 telo tavola madre 150x180 cm biaccoppiato - 1 bisturi lama 11 - 1 ago 22 G 40 mm- 1 siringa 20 ml luer - 2 siringa 10 ml luer lock - 1 siringa 10 ml luer - 1 spugnetta per disinfezione - 30 garza idrofila 10x10 cm 16 strati - 1 contenitore per il lavaggio delle guide e dei dispositivi angiografici, con volume di almeno 2500 ml, fornito di staffefermaguida - 3 ciotola diametro 7 cm circa 100 ml - 1 ciotola diametro 8 cm 250 ml - 1 ciotola diametro 10 cm 400 ml - 1 ciotola diametro 15 cm 1000 ml - 8 adesivi fustellati suddivisi in coppie con colori diversi - 2 cuffia copristrumenti sterile trasparente, diametro 100 cm.		20	1600	32.000,00		
63	9674571C8A	Connettori ad Y in policarbonato trasparente provvisti di una via coassiale ed una via di accesso laterale. La via coassiale è chiusa da una valvola a scatto in silicone che deve essere compatibile con dispositivi dal diametro esterno di almeno 7F e deve garantire la emostasi fino al calibro minimo di 0.010". La via coassiale deve prevedere un raccordo luer-lock maschio rotante utilizzabile per il fissaggio al catetere guida. A) Versione con la via laterale che termina con un raccordo luer-lock femmina. B) Versione con la via laterale costituita da un raccordo in PVC, ad alta pressione, terminante con un rubinetto ad alta pressione a tre vie		20	4540	90.800,00		
64	9674572D5D	Rubinetto a scatto ad 1 via, ad alta pressione, per utilizzo con cateteri angiografici e con iniettore automatico di mdc. Raccordo luer-lock. Costruzione in policarbonato trasparente per il riconoscimento di eventuali bolle di aria.		4	1600	6.400,00		

Nr Lotti	CIG	Descrizione lotti	Lotti in Accordo Quadro	Base Asta €	QTA' BIENNAL E	Importo BIENNALE a base d'asta	N. MAX AGGIUDICAT ARI AQ	Lotti in Conto Deposito presso
65	9674573E30	Connettore ad Y trasparente provvisto di una via coassiale ed una via di accesso laterale. La via coassiale è chiusa da una valvola rotante che deve essere compatibile con cateteri fino a 8F e deve garantire la emostasi fino al calibro minimo di 0.007". La via coassiale deve prevedere un raccordo luer-lock maschio rotante utilizzabile per il fissaggio al catetere guida. La via laterale deve terminare con un raccordo luer-lock femmina		20	600	12.000,00		
66	9674574F03	Deflussori non ventilati con gocciolatore ad alta pressione, terminale luer-lock, regolatore di flusso tipo roller, latex free. Lunghezza 350 cm		5	5200	26.000,00		
67	9674575FD6	Siringa sterile monouso a pressione negativa per trombo-aspirazione. In policarbonato, con raccordo luer-lock e sistema di blocco in multiple posizioni dello stantuffo. Differenti misure almeno fino a 60 ml		9	810	7.290,00		
68	9674577181	Filtro monouso antibatterico per siringa, specifico per ozonoterapia, con membrana microporosa da 0.2 micron in materiale ozono-resistente. Attacco luer maschio verso il punto di prelievo e luer-lock verso la siringa. Confezionato in busta sterile. Latex-free		2,5	5000	12.500,00		
69	9674578254	Ago specifico per infusione di ozono, da impiegare per i trattamenti di ozonoterapia nei pazienti portatori di ernia del disco. Punta a becco di flauto ad elevata affilatura per favorire la penetrazione di cute e tessuti molli e la precisione della puntura radioguidata, con presenza di tacche centimetriche per tutta la lunghezza. L'ago dovrà essere latex free e ftalati free e compatibile con l'infusione di anestetico locale e steroidi. È richiesta la disponibilità di differenti lunghezze (almeno 15 e 20 cm), differenti calibri (almeno 21G e 22 G) e differenti tipologie (con foro singolo in punta e con 3 fori laterali vicino alla punta).		5	4900	24.500,00		
70	9674579327	Prolunga armata ad alta pressione per uso con iniettore automatico di mezzo di contrasto, con adattatore rotante luer lock maschio ad una estremità ed adattatore luer lock femmina all'altra estremità. Lunghezza minima 200 cm		4	1150	4.600,00		

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.

Allegato C - Scheda Dispositivo Medico

SCHEDA INFORMATIVA DEL D.M. (compilare una scheda per ogni lotto offerto)		Numero lotto:
1	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice prodotto attribuito dal FABBRICANTE	
	Denominazione del FORNITORE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione. (SE DIVERSO DAL FABBRICANTE)	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE, se diverso dal FABBRICANTE	
	Codice prodotto attribuito dal FORNITORE, se diverso dal FABBRICANTE	
	Confezione minima di vendita	
	Identificazione dell'articolo: descrizione, dimensioni, volume ecc.	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Istruzioni e precauzioni di utilizzo se del caso, eventuali rischi ed interazioni correlati all'uso, limitazioni e controindicazioni di utilizzo, ove previsti	
	<i>Descrizione dei materiali costituenti l'articolo. Specificare:</i>	
	latex free	SI' NO
	assenza ftalati	SI' NO
	presenza metalli	SI' NO
	prodotto sterile	SI' NO
	riutilizzo	Monouso Pluriuso
	Indicazione del tipo di sterilizzazione	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI' NO
	Presenza del codice a barre o QRcode identificativo di REF, UDI, lotto, scadenza e numero di serie, sul confezionamento PRIMARIO	SI' NO
	Presenza del codice a barre o QRcode identificativo di REF, UDI, lotto, scadenza e numero di serie, sul confezionamento SECONDARIO	SI' NO
	Tipologia di formato di codice a barre disponibile	
	Presenza nel codice a barre dello standard GS1 Bidimensionale	SI' NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Certificazione CE: inserire data di rilascio, validità e tipologia di D.M.	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Categoria di appartenenza del dispositivo secondo la Circolare della Conferenza Stato Regioni n 81/CSR del 07/05/2015 (Tipo 1 per Dispositivi Singoli - Tipo 2 per Dispositivi Assemblati o Kit)	Tipo 1 Tipo 2

N.B. Informazioni relative ai requisiti per l'attribuzione del punteggio tecnico

Per i lotti 1,2,5,6,10,20,24,25,27,28,34,35, 39,40, 42,48,49,50,52	Gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	
Per il lotto 41, 48	Gamma di dimensioni in termini di lunghezza	
Per i lotti 3,4,36	Gamma di dimensioni in termini di diametro, lunghezza e curve	
Per i lotti 37,38	Ampiezza di gamma in termini di diametro, lunghezza e rigidità	
Per i lotti 4,5,6,42, 60, 64,65,	Ampiezza del lume interno	
Per i lotti 2,7,8,9,12,15,16	Rapporto tra lume interno e lume esterno	
Per i lotti 7,8,9	Disponibilità di idoneo sistema di aspirazione	SI' NO
Per il lotto 12	Misura del diametro esterno	
Per il lotto 13	Gamma conformazioni della punta	
Per il lotto 14	Compatibilità con DMSO	SI' NO
Per il lotto 20	Gamma in termini di morfologia	
Per i lotti 20, 48	Gamma in termini di gradazione di morbidezza	
Per il lotto 21	Gamma di combinazioni (morfologia, diametro, lunghezza e morbidezza)	
Per il lotto 21	Disponibilità diametro spirale > 20 mm	SI' NO
Per il lotto 22	Gamma di densità	
Per il lotto 22	Gamma di viscosità	
Per i lotti 23 / 30, 31, 32, 33, 48, 56	Gamma di dimensioni e misure / configurazioni	
Per i lotti 25, 27, 28	Compatibilità con microcateteri da 0,017"	SI' NO
Per il lotto 29	Compatibilità con microcateteri da 0,013"	SI' NO
Per il lotto 31	Idoneità al rilascio di spirali distaccabili	SI' NO
Per il lotto 31	Idoneità al rilascio di stent intracranici	SI' NO
Per i lotti 32, 33, 54, 57	Misura del profilo del palloncino	
Per il lotto 46	Gamma di dimensioni, supporto e conformazioni della punta	
Per il lotto 48	Gamma in termini di diametri	
Per il lotto 49	Compatibilità con microcateteri flusso-dipendenti	SI' NO

AUSL BO - PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI DISPOSITIVI MEDICI PER ESAMI DIAGNOSTICI E PROCEDURE INTERVENTISTICHE DI NEURORADIOLOGIA

Allegato D

Parametri di valutazione

Lotto 1

Introduttori armati idrofilici per accessi neurovascolari, lunghi da 80 ad almeno 95 cm, diametro interno da almeno 0.088", con porzione distale ad alta flessibilità e punta radiopaca

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri e lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
rastrematura del complesso dilatatore/introduttore	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D

Lotto 2

Introduttori idrofilici a profilo ultra-ridotto per accesso radiale, compatibili con cateteri da 5 a 7F, con parete ultrasottile e microguida dedicata con varie conformazioni della punta, dotati di dilatatore atraumatico con assenza di scalino e di valvola emostatica. Lunghezza da 10 a 16 cm

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri e lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
efficacia del rivestimento idrofilico	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
rastrematura del complesso dilatatore/introduttore	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
qualità della valvola	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
favorevole rapporto tra lume interno e lume esterno	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta il rapporto maggiore tra lume interno e lume esterno e, proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 15	Q

Lotto 3

Cateteri angiografici idrofilici, lunghi da 65 a 120 cm, 4F e 5 F, compatibili con guida fino a 0.038", con diverse configurazioni di curva, dotati di armatura interna e marcatura radiopaca

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro, lunghezza e curve	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri, lunghezze, curve, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D

Lotto 4

Catetere portante ad accesso distale con alto supporto prossimale e segmento distale morbido per cateterismo del basicranio. Fornito di rivestimento idrofilico esterno, di armatura e di estremità radiopaca, con configurazioni differenti della curva.

Disponibili differenti lunghezze, comunque superiori a 100 cm. Calibro esterno distale 5F con lume interno di almeno 0,053"

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro, lunghezza e curve	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri, lunghezze, curve, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
portanza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
ampiezza del lume interno	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta lume interno più ampio e, proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 10	Q
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 5

Catetere portante ad accesso distale con alto supporto prossimale e segmento distale morbido per cateterismo del basicranio. Fornito di rivestimento idrofilico esterno, di armatura e di estremità radiopaca, con configurazioni differenti della curva.

Disponibili differenti lunghezze, comunque superiori a 100 cm. Calibro esterno distale 6F con lume interno di almeno 0,070"

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri e lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
portanza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
ampiezza del lume interno	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta lume interno più ampio e, proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 10	Q
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 6

Cateteri intermedi per accesso coassiale ai vasi intracranici distali, con calibro da 3F a 6 F. Struttura particolarmente morbida della punta ed ampio calibro interno, adatti al trattamento di aneurismi o malformazioni vascolari. Disponibili differenti lunghezze

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri e lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
ampiezza del lume interno	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta lume interno più ampio e, proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 20	Q
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 7

Catetere da aspirazione approvato per la rimozione di trombi in pazienti colpiti da ictus ischemico, diametri da 3F a 4F, preferibilmente dotato di idoneo sistema di aspirazione

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
favorevole rapporto tra lume interno ed esterno	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta il rapporto maggiore tra lume interno e lume esterno e, proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 20	Q
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
efficacia ed affidabilità del sistema di aspirazione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche del sistema di aspirazione presentato	Max punti 10	D

Lotto 8

Catetere da aspirazione approvato per la rimozione di trombi in pazienti colpiti da ictus ischemico, diametro 5F, preferibilmente dotato di idoneo sistema di aspirazione

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
favorevole rapporto tra lume interno ed esterno	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta il rapporto maggiore tra lume interno e lume esterno e, proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 20	Q
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
efficacia ed affidabilità del sistema di aspirazione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche del sistema di aspirazione presentato	Max punti 10	D

Lotto 9

Catetere da aspirazione approvato per la rimozione di trombi in pazienti colpiti da ictus ischemico, diametro 6F, preferibilmente dotato di idoneo sistema di aspirazione

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
favorevole rapporto tra lume interno ed esterno	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta il rapporto maggiore tra lume interno e lume esterno e, proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 20	Q
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
efficacia ed affidabilità del sistema di aspirazione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche del sistema di aspirazione presentato	Max punti 10	D

Lotto 10

Dispositivo per trombectomia meccanica (Stent Retriever) per la rimozione di trombi in pazienti colpiti da ictus ischemico, di varie dimensioni e lunghezze

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri e lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 20	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D

Lotto 11

Microcateteri per uso intracranico superselettivo, flusso-dipendenti, con punta staccabile di diverse lunghezze. Rivestimento interno compatibile con DMSO

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
affidabilità del meccanismo di distacco della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 12

Microcateteri per uso intracranico superselettivo, flusso-dipendenti, con punta NON staccabile, termo-modellabile. Lunghezza almeno 165 cm e diametro distale compreso tra 1,2F e 1,5F

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
diametro esterno ristretto	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta il diametro esterno più ristretto, e proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 20	QI
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
favorevole rapporto tra lume interno ed esterno	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta il rapporto maggiore tra lume interno e lume esterno e, proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 10	Q
attrito ridotto al passaggio della microguida	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 13

Microcateteri idrofilici per uso intracranico, flusso indipendenti, con diametro interno pari a 0.0165 inch, punta retta o preformata

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di differenti conformazioni della punta	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di conformazioni della punta, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 25	D
capacità di mantenere la curva dopo modellazione al vapore	punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
trackability	punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
stabilità durante le manovre di rilascio e recupero di spirali	punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
atraumaticità	punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 14

Microcateteri per uso intracranico, flusso indipendenti, con diametro interno pari a 0.017 inch, compatibili con il rilascio di spirali e di stent intracranici

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
capacità di mantenere la curva dopo modellazione al vapore	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
eventuale compatibilità con DMSO	Il punteggio verrà attribuito a fronte di dichiarazione atta a dimostrare la compatibilità del dispositivo con DMSO, se non espressamente riportato in scheda tecnica, come di seguito riportato: <ul style="list-style-type: none"> • SI = 20 • NO = 0 	Max punti 20	T
stabilità durante le manovre di rilascio e recupero di stent	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 15

Microcateteri per uso intracranico, flusso indipendenti, con diametro interno pari a 0.018" - 0.021"

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
stabilità durante le manovre di rilascio e recupero di stent	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
superficie interna ad elevata scorrevolezza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
favorevole rapporto tra lume interno ed esterno	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta il rapporto maggiore tra lume interno e lume esterno e, proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 10	Q
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 16

Microcateteri per uso intracranico, flusso indipendenti, con diametro interno superiore a 0.021"

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
stabilità durante le manovre di rilascio e recupero di stent	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
superficie interna ad elevata scorrevolezza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
favorevole rapporto tra lume interno ed esterno	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta il rapporto maggiore tra lume interno e lume esterno e, proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 10	Q
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 17

Microguide neurovascolari per navigazione intracranica con diametro inferiore a 0.010", varie lunghezze

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
capacità di mantenere la curva dopo modellazione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
controllo di torsione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 5	D

Lotto 18

Microguide neurovascolari per navigazione intracranica, con diametro pari a 0.010", varie lunghezze

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
capacità di mantenere la curva dopo modellazione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
controllo di torsione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 5	D

Lotto 19

Microguide neurovascolari ad elevato controllo di torsione per navigazione intracranica, fornite di rivestimento idrofilico, con diametro costante su tutta la lunghezza pari a 0,014", varie lunghezze e conformazioni della punta e differenti gradi di supporto

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
capacità di mantenere la curva dopo modellazione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
controllo di torsione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
supporto	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D

Lotto 20

Microspirali in platino per embolizzazione di aneurismi intracranici, con sistema di distacco termico o meccanico. Le spirali devono essere stretch-resistant ed offrire ampia variabilità per quanto riguarda morfologie, misure e differenti gradi di morbidezza

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri e lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 25	D
gamma in termini di morfologia	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma in termini di morfologia, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
gamma in termini di gradazione di morbidezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma in termini di gradazione di morbidezza, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
affidabilità del sistema di distacco	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D

Lotto 21

Microspirali in platino per embolizzazione di aneurismi intracranici, con sistema di distacco elettrolitico. Le spirali devono essere stretch-resistant ed offrire ampia variabilità per quanto riguarda morfologie, differenti gradi di morbidezza e misure, preferibilmente con diametro minimo della spirale da 1 mm e diametro massimo superiore a 20 mm. Compatibili con diametro interno del microcatetere da 0,0165"

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di combinazioni (morfologia, diametro, lunghezza e morbidezza)	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di combinazioni in termini di morfologia, diametro, lunghezza e morbidezza) tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 25	D
disponibilità diametro spirale > 20 mm	La Commissione attribuirà il punteggio come di seguito riportato: • SI = 25 • NO = 0	Max punti 25	T
affidabilità del sistema di distacco	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
stabilità del microcatetere durante il distacco	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 22

Sistema liquido embolizzante non adesivo, composto da copolimeri di varia natura disciolti in DMSO, con caratteristiche di radiopacità, indicato nell'embolizzazione di lesioni del sistema vascolare periferico e centrale incluse malformazioni vascolari e neoplasie ipervascolari, da utilizzare con microcateteri DMSO compatibili

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
progressione/penetrabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
gamma di densità	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di densità, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
gamma di viscosità	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di viscosità, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D

Lotto 23

Sistema intrasacculare di diversione di flusso per occlusione di aneurismi, dotato di adeguato microcatetere

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
adattabilità all'aneurisma	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
gamma di dimensioni e misure	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di dimensioni e misure, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
precisione del meccanismo di rilascio	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 24

Stent a diversione di flusso autoespandibile in cromo-cobalto, ad elevata copertura delle superfici vasali e del colletto dell'aneurisma, per progressiva esclusione della lesione dal circolo.

Lo stent deve essere almeno parzialmente recuperabile. Adattabile ad arterie intracraniche di differente calibro

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
ampiezza di gamma (diametro e lunghezza)	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametro e lunghezza, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 20	D
adattabilità e conformabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
ridotta trombogenicità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
grado di recuperabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 25

Stent a diversione di flusso autoespandibile in nitinol ad elevata copertura delle superfici vasali e del colletto dell'aneurisma, per progressiva esclusione della lesione dal circolo.

Lo stent deve essere almeno parzialmente recuperabile. Adattabile ad arterie intracraniche di differente calibro

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
ampiezza di gamma (diametro e lunghezza)	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametro e lunghezza, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 20	D
adattabilità e conformabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
ridotta trombogenicità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
compatibilità con microcateteri da 0.017"	Il punteggio verrà attribuito a fronte di dichiarazione di compatibilità del dispositivo con microcateteri da 0.017", se non espressamente riportato in scheda tecnica, come di seguito riportato: <ul style="list-style-type: none"> • SI = 15 • NO = 0 	Max punti 15	T

Lotto 26

Stent intracranico autoespandibile a celle aperte, in nitinol, provvisto di marker di posizionamento alle estremità prossimale e distale. Compatibile con microcateteri da 0,0165". Richieste differenti misure di diametro e lunghezza

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
precisione di rilascio	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
forza radiale	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
ridotta trombogenicità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
adattabilità ad arterie di calibro variabile	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 27

Stent intracranico autoespandibile a celle chiuse, in nitinol tagliato al laser, parzialmente o completamente recuperabile, provvisto di marker di posizionamento alle estremità prossimale e distale. Richieste differenti misure di diametro e lunghezza

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
ampiezza di gamma (diametro e lunghezza)	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametro e lunghezza, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 20	D
precisione di rilascio	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
forza radiale	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
compatibilità con microcateteri da 0.017"	Il punteggio verrà attribuito a fronte di dichiarazione di compatibilità del dispositivo con microcateteri da 0.017", se non espressamente riportato in scheda tecnica, come di seguito riportato: <ul style="list-style-type: none"> • SI = 10 • NO = 0 	Max punti 10	T

Lotto 28

Stent intracranico autoespandibile a filo intrecciato, parzialmente o completamente recuperabile, con marker di posizionamento radiopachi. Richieste differenti misure di diametro e lunghezza

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
ampiezza di gamma (diametro e lunghezza)	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametro e lunghezza, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 20	D
precisione di rilascio	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
compatibilità con microcateteri da 0.017"	Il punteggio verrà attribuito a fronte di dichiarazione di compatibilità del dispositivo con microcateteri da 0.017", se non espressamente riportato in scheda tecnica, come di seguito riportato: <ul style="list-style-type: none"> • SI = 10 • NO = 0 	Max punti 10	T

Lotto 29

Stent intracranico autoespandibile non distaccabile, per il trattamento del vasospasmo

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
forza radiale	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
compatibilità con microcateteri 0.013"	Il punteggio verrà attribuito a fronte della a fronte di dichiarazione di compatibilità del dispositivo con microcateteri da 0.013, se non espressamente riportato nella scheda tecnica come di seguito riportato: • SI = 20 • NO = 0	Max punti 20	T

Lotto 30

Sistema a fili intrecciati di nitinol che non determina blocco di flusso, indicato per il remodeling di aneurismi intracranici

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 14	D
gamma di dimensioni/configurazioni	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di dimensioni e configurazioni, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 14	D
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 14	D
adattabilità al vaso	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 14	D
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 14	D

Lotto 31

Pallone per occlusione a doppio lume, DMSO compatibile, per utilizzo intracranico, indicato per remodeling, trattamento del vasospasmo, terapia delle malformazioni arterovenose o test di occlusione. Fornito di valvola di spurgo dell'aria. Il palloncino deve essere disponibile in differenti misure e deve presentare tempi ridotti di gonfiaggio e sgonfiaggio

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
velocità di gonfiaggio e sgonfiaggio	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
gamma di dimensioni/configurazioni	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di dimensioni e configurazioni, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
adattabilità al vaso	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
idoneità al rilascio di spirali distaccabili	Il punteggio verrà attribuito come di seguito riportato: • SI = 10 • NO = 0	Max punti 10	T
idoneità al rilascio di stent intracranici	Il punteggio verrà attribuito come di seguito riportato: • SI = 10 • NO = 0	Max punti 10	T
tenuta del palloncino	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 32

Pallone per occlusione a singolo lume per utilizzo intracranico, indicato per remodeling, trattamento del vasospasmo o test di occlusione. Il palloncino deve presentare tempi ridotti di gonfiaggio e sgonfiaggio. Differenti tipologie di misura e di complianza del palloncino

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni/configurazioni	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di dimensioni e configurazioni, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
basso profilo del palloncino	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta il profilo del palloncino più basso, e proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 20	QI

Lotto 33

Microcatetere a palloncino per angioplastica di vasi intracranici, a basso profilo e flessibile. Diverse misure del palloncino

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni/configurazioni	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di dimensioni e configurazioni, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
basso profilo del palloncino	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta il profilo del palloncino più basso, e proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 20	Qi

Lotto 34

Cateteri "speciali" lunghi 130 cm, da 5 a 6 F, compatibili con guida 0.038", con diverse configurazioni della curva

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri e lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
portanza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
controllo di torsione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D

Lotto 35

Introduttori non idrofilici, lunghi da 7 a 25 cm, da 4F a 9F con miniguia metallica da 0.035" a 0.038", sia con punta dritta o a J. Dilatore atraumatico con assenza di scalino ed aggancio di sicurezza e valvola emostatica

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri e lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
rastrematura del complesso dilatatore/introduttore	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
qualità della valvola	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D

Lotto 36

Cateteri angiografici in nylon, con struttura armata e punta arrotondata, con marker radiopaco distale ad elevata visibilità. Resistenti ad elevate pressioni di iniezione (superiori a 1000 psi). Lunghezza da 65 a 125 cm, 4F e 5F, compatibili con guida 0,038", con diverse curvature della punta

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro, lunghezza e curve	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri, lunghezze e curve, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
controllo di torsione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 37

Guida con rivestimento idrofilico esterno; punta rastremata, superflessibile e atraumatica, con anima interna in lega metallica elastica senza saldature. Diverse conformazioni della punta, con flessibilità di almeno 3 cm. Rigidità normale e stiff.

A lunghezza da 150 a 180 cm, diametro 0.018", 0.032" 0.035" e 0.038"

B lunghezza oltre 180 cm e fino a 260 cm, diametro 0.018", 0.032" 0.035" e 0.038"

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
ampiezza di gamma in termini di diametro, lunghezza e rigidità	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri, lunghezze e rigidità, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
scorrevolezza all'interno del catetere	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
portanza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D

Lotto 38

Guida con struttura interna in nitinol e rivestimento idrofilico esterno; punta rastremata e atraumatica, dritta o angolata con flessibilità di almeno 3 cm; rigidità normale e stiff; lunghezza: 150, 180 e 260 cm; diametro: 0.035" e 0.038"

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza e rigidità	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri, lunghezze e rigidità, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
portanza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 39

Catetere portante armato, con punta atraumatica e radiopaca, con diverse configurazioni della curva. Calibri da 5F (0.056''), 6F (0.070'') e 7F (0.078''). Lunghezza 90-100 cm

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri e lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
portanza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 40

Catetere portante armato per applicazioni neurovascolari, con struttura flessibile e atraumatica della porzione distale, provvista di rivestimento idrofilo e marcatura radiopaca. Diametro esterno da 6F, 7F e 8F. Lunghezza 80, 90, 100 e 110 cm

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri e lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 25	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
portanza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 41

Catetere portante dedicato al cateterismo del basicranio e dei sifoni carotidei mediante accesso radiale. Fornito di rivestimento idrofilico esterno, di estremità radiopaca e di armatura differenziata nelle differenti porzioni per determinare un elevato supporto prossimale e una facile e atraumatica navigazione distale. Lume interno di circa 0.079" e lunghezze da 95 cm a 105 cm

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
portanza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 42

Catetere portante con pallone per blocco di flusso in arteria carotide, lunghezza almeno 80 cm, diametro 8F, ampio calibro interno di almeno 0,080"

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametro e lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
portanza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
ampiezza del lume interno	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta lume interno più ampio e, proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 15	Q
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 43

Microguide neurovascolari per navigazione intracranica, con diametro prossimale 0,014" e diametro distale 0,012", varie lunghezze

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
capacità di mantenere la curva dopo modellazione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
controllo di torsione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
supporto	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 44

Microguide neurovascolari per navigazione intracranica, con diametro prossimale 0,014" e diametro distale 0,012", lunghezza 200 cm. Disponibilità di accessorio per allungare la guida ed effettuare manovra di scambio catetere

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
capacità di mantenere la curva dopo modellazione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
controllo di torsione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
supporto	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 45

Microguide neurovascolari per navigazione intracranica, fornite di rivestimento idrofilico, con struttura interna monopezzo in nitinol, diametro costante su tutta la lunghezza di circa 0.012" e 0.016", punta preformata con diverse curvature

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
capacità di mantenere la curva	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
controllo di torsione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
superficie esterna ad elevata scorrevolezza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 46

Guida 0.014" di tipo coronarico, con struttura centrale in acciaio per conferire elevato supporto, porzione distale fornita di rivestimento idrofilico con estremo radiopaco e conformabile. Disponibili differenti lunghezze, da 180 a 300 cm circa, differenti conformazioni della punta e differenti tipi di supporto, compresa versione extra-support. Disponibilità di accessorio per allungare la guida ed effettuare manovra di scambio catetere

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
controllo di torsione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
elevato supporto	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
atraumaticità della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
gamma di dimensioni, supporto e conformazioni della punta	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di dimensioni, supporto e conformazioni della punta, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 20	D

Lotto 47

Microcatetere con rigonfiamento della porzione distale per supporto alla navigazione in vasi tortuosi, progettato per l'uso con cateteri da aspirazione intracranica, diametro 0.021", lunghezza di almeno 160 cm

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
superficie interna ad elevata scorrevolezza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
superficie esterna ad elevata scorrevolezza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D

Lotto 48

Spirali per aneurismi intracranici con diametro del filamento superiore a 0.018" con sistema di distacco meccanico. Per il trattamento di aneurismi intracranici giganti o per occlusioni vascolari del distretto cerebro afferente

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametri	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
gamma di dimensioni in termini di lunghezze	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di lunghezze, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
gamma di configurazioni	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di configurazioni, tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 15	D
variabilità in gradi di morbidezza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
affidabilità del sistema di distacco	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 49

Microspirali per uso intracranico in platino, ultramorbide, con diametro non superiore a 0,016". Distacco non controllato mediante iniezione attraverso microcatetere. Precaricate con apposito supporto per l'iniezione, vari diametri e lunghezze

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri e lunghezze tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
navigabilità a flusso libero	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
grado di morbidezza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
compatibilità con microcateteri flusso-dipendenti	Il punteggio verrà attribuito a fronte di dichiarazione atta a dimostrare la compatibilità del dispositivo con microcateteri flusso-dipendenti, se non espressamente riportato in scheda tecnica: <ul style="list-style-type: none"> • SI = 20 • NO = 0 	Max punti 20	T

Lotto 50

- A) Spirali in platino fibrose a distacco non controllato di diverse dimensioni, compatibili con microcateteri di 0.021 inch, per occlusione di piccoli vasi del distretto testa-collo o viscerali
- B) Spingitore metallico per lo scorrimento delle microspirali compatibile

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
gamma di dimensioni in termini di diametro e lunghezza	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri e lunghezze tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 20	D
grado di morbidezza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
scorrevolezza all'interno del catetere	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D

Lotto 51

Microsfere in polimero non riassorbibile, non agglutinanti - varie misure (250, 400, 500, 700 micron), in siringhe preconfezionate da 2 ml. Per procedure di embolizzazione finalizzate all'occlusione vascolare, con iniezione selettiva tramite catetere o microcatetere angiografico

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
sicurezza d'uso all'infusione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
gamma di dimensioni	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di dimensioni tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 20	D
uniformità del calibro delle particelle	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
semplicità di riconoscimento del diametro delle particelle	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 52

Stent autoespandibile in nitinol, a celle chiuse, con elevata forza radiale, dedicato al trattamento delle stenosi delle arterie cerebrali. Compatibile con microcatetere da 0.0165". Richieste differenti misure di diametro e lunghezza

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
ampiezza di gamma (diametro e lunghezza)	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma in termini di diametro e lunghezza tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 10	D
precisione di rilascio	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
forza radiale	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D

Lotto 53

Stent retriever in nitinol, progettato per la rimozione di clot resistenti ed il ripristino del flusso sanguigno in pazienti con ictus ischemico per occlusione neurovascolare di grandi vasi. Caratterizzato da geometria variabile su tutta la lunghezza, con molteplici punti di presa per mantenere il controllo del coagulo durante la fase di ritrazione e marker radiopachi per il corretto posizionamento

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
efficacia e affidabilità del sistema	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D

Lotto 54

Mini palloncino per occlusione a doppio lume, DMSO compatibile, compatibile con guida 0.008 inch, per utilizzo intracranico, adatto alla tecnica di remodeling per occlusione di aneurismi o trattamento vasospasmo o terapia delle malformazioni arterovenose

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
adattabilità al vaso	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
basso profilo del palloncino	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta il profilo del palloncino più basso, e proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 10	QI

Lotto 55

Palloncino per occlusione, a singolo lume, per utilizzo intracranico con tecnica di remodeling dei seni venosi durali

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
adattabilità al vaso	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
tenuta del palloncino	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D

Lotto 56

Laccio per recupero di corpi estranei endovascolari, costituito da filo in nitinol dotato di cappio recuperabile. Lunghezza del filo guida fino a 175 cm. Diametri del cappio ≥ 2 mm

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
gamma di dimensioni/configurazioni	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di dimensioni/configurazioni tenendo anche conto della potenzialità di utilizzo della gamma proposta in riferimento alle esigenze cliniche	Max punti 20	D
facilità di impiego	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 57

Cateteri per angioplastica carotidea, sistema monorail compatibile con guida da 0.014" a 0.018", diametro del palloncino da 2.5 a 5 mm

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
rapido gonfiaggio/sgonfiaggio	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
basso profilo	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta il profilo del palloncino più basso, e proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 20	QI
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 58

Stent carotideo autoespandibile a celle chiuse in cobalto-molibdeno, sistema monorail, diametro da 7 a 9 mm, varie lunghezze

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
precisione di rilascio	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
grado di recuperabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
forza radiale	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 59

Stent carotideo autoespandibile in nitinol con struttura a doppio strato per ridurre il rischio embolico. Sistema monorail su guida 0,014", differenti diametri e lunghezze

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
navigabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
precisione di rilascio	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
radiopacità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
adattabilità al diametro vasale	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 60

Microcatetere ad alto flusso per la iniezione selettiva di sostanze terapeutiche o embolizzanti. Diametro interno 0,027" e diametro esterno massimo 3F. Lunghezza 150 cm. Struttura compatibile con elevata pressione di infusione

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
trackability	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
superficie interna ad elevata scorrevolezza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D
ampiezza lume interno	Verrà attribuito il massimo punteggio al dispositivo che presenta lume interno più ampio e, proporzionalmente agli altri dispositivi	Max punti 20	Q
atraumaticità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 15	D

Lotto 61

Sistema di chiusura rapida dell'accesso arterioso femorale mediante impianto di due dischi di polimero bio-riassorbibile mantenuti in sede da filo di sutura riassorbibile rispettivamente all'interno ed all'esterno della parete arteriosa in corrispondenza del foro angiografico. Compatibile con introduttori femorali da 5F a 7F

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
facilità d'uso	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
efficacia della emostasi	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
sicurezza del sistema	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 62

Kit angiografico diagnostico monouso (pacco preconfezionato) composto da: - 1 telo femorale 220x350 cm circa con zona centrale ad elevata assorbenza 90x150 cm e 2 bande laterali trasparenti - 1 telo tavola madre 150x180 cm circa biaccoppiato - 1 bisturi lama 11 - 1 ago 22 G 40 mm- 1 siringa 20 ml luer - 2 siringa 10 ml luer lock - 1 siringa 10 ml luer - 1 spugnetta per disinfezione - 30 garza idrofila 10x10 cm 16 strati - 1 contenitore per il lavaggio delle guide e dei dispositivi angiografici, con volume di almeno 2500 ml, fornito di staffe fermaguida - 3 ciotola diametro 7 cm circa 100 ml - 1 ciotola diametro 8 cm circa 250 ml - 1 ciotola diametro 10 cm circa 400 ml - 1 ciotola diametro 15 cm circa 1000 ml - 8 adesivi resistenti all'acqua fustellati suddivisi in coppie con colori diversi - 2 cuffia copristrumenti sterile trasparente, diametro 100 cm

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
conformità alle specifiche richieste	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
capacità di assorbimento dei liquidi da parte del telo femorale	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
qualità ed ergonomia dei componenti del kit	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 63

Connettori ad Y in policarbonato trasparente provvisti di una via coassiale ed una via di accesso laterale. La via coassiale è chiusa da una valvola a scatto in silicone che deve essere compatibile con dispositivi dal diametro esterno di almeno 7F e deve garantire la emostasi fino al calibro minimo di 0.010".

La via coassiale deve prevedere un raccordo luer-lock maschio rotante utilizzabile per il fissaggio al catetere guida.

A) Versione con la via laterale che termina con un raccordo luer-lock femmina.

B) Versione con la via laterale costituita da un raccordo in PVC, ad alta pressione, terminante con un rubinetto ad alta pressione a tre vie

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
facilità di apertura/chiusura della valvola	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
Ridotto attrito dei cateteri al passaggio attraverso la valvola	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
Tenuta alla pressione della valvola	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 64

Rubinetto a scatto ad 1 via, ad alta pressione, per utilizzo con cateteri angiografici e con iniettore automatico di mdc. Raccordo luer-lock. Costruzione in policarbonato trasparente per il riconoscimento di eventuali bolle di aria

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
facilità di apertura/chiusura del rubinetto	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
tenuta alla pressione del rubinetto	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
visibilità per trasparenza del rubinetto	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
facilità di attraversamento da parte della guida	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 65

Connettore ad Y trasparente provvisto di una via coassiale ed una via di accesso laterale. La via coassiale è chiusa da una valvola rotante che deve essere compatibile con cateteri fino a 8F e deve garantire la emostasi fino al calibro minimo di 0.007". La via coassiale deve prevedere un raccordo luer-lock maschio rotante utilizzabile per il fissaggio al catetere guida. La via laterale deve terminare con un raccordo luer-lock femmina

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
facilità di apertura/chiusura della valvola	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
tenuta alla pressione della valvola	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
visibilità per trasparenza del dispositivo	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
facilità di attraversamento da parte di guide, cateteri e dispositivi endovascolari	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D

Lotto 66

Deflussori non ventilati con gocciolatore ad alta pressione, terminale luer-lock, regolatore di flusso tipo roller, latex free. Lunghezza 350 cm

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
facilità di regolazione del flusso	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 30	D
tenuta dei raccordi	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
trasparenza del gocciolatore e del tubo	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 67

Siringa sterile monouso a pressione negativa per trombo-aspirazione. In policarbonato, con raccordo luer-lock e sistema di blocco in multiple posizioni dello stantuffo. Differenti misure almeno fino a 60 ml

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
tenuta dello stantuffo	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
tenuta del raccordo	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D
trasparenza del corpo graduato	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 10	D
facilità di utilizzo	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 68

Filtro monouso antibatterico per siringa, specifico per ozonoterapia, con membrana microporosa da 0.2 micron in materiale ozono-resistente. Attacco luer maschio verso il punto di prelievo e luer-lock verso la siringa. Confezionato in busta sterile. Latex-free

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
tenuta alla pressione del raccordo luer	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
tenuta alla pressione del raccordo luer-lock	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
impugnabilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 69

Ago specifico per infusione di ozono, da impiegare per i trattamenti di ozonoterapia nei pazienti portatori di ernia del disco. Punta a becco di flauto ad elevata affilatura per favorire la penetrazione di cute e tessuti molli e la precisione della puntura radioguidata, con presenza di tacche centimetriche per tutta la lunghezza.

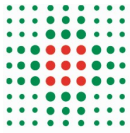
L'ago dovrà essere latex free e ftalati free e compatibile con l'infusione di anestetico locale e steroidi. È richiesta la disponibilità di differenti lunghezze (almeno 15 e 20 cm), differenti calibri (almeno 21G e 22 G) e differenti tipologie (con foro singolo in punta e con 3 fori laterali vicino alla punta)

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
affilatura della punta	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
facilità di controllo direzionale durante la puntura radioguidata	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
flessibilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D

Lotto 70

Prolunga armata ad alta pressione per uso con iniettore automatico di mezzo di contrasto, con adattatore rotante luer lock maschio ad una estremità ed adattatore luer lock femmina all'altra estremità. Lunghezza minima 200 cm

Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio massimo	Tipologia punteggio
sistema di armatura	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
tenuta dei raccordi	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 25	D
visibilità per trasparenza sulla intera lunghezza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	Max punti 20	D



Dipartimento Amministrativo

Servizio Acquisti Metropolitan
Settore

Il direttore

Schema contratto di fornitura per accettazione

CONTRATTO DI FORNITURA/ACCORDO QUADRO

TRA

L'Azienda USL di Bologna, P.I. n. 02406911202, con sede legale in via Castiglione, 29, rappresentata, per delega del Direttore Generale, autorizzata in forza della deliberazione n.268 del 29.06.2022, dal Direttore del Servizio Acquisti di Area Vasta, Dr.ssa Antonia Crugliano, nominata con atto deliberativo n.404 del 08.11.2022, per la carica domiciliata in via Gramsci n.12

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 PI..... ha aggiudicato, con det.n.xxxxxxx del xxxxxxxxxxxx la fornitura di dispositivi medici per esami diagnostici e procedure interventistiche di Neuroradiologia, 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

⇒ 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. l'offerta tecnica presentata dalla Ditta;
6. le polizze di garanzia.

Si allegano al presente contratto:

- il capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta
- l'offerta economica presentata dalla ditta
- il codice di comportamento aziendale
- il patto di integrità

ARTICOLO 2. OGGETTO DEL CONTRATTO / ACCORDO QUADRO

Il contratto ha per oggetto la fornitura di dispositivi medici per esami diagnostici e procedure interventistiche di Neuroradiologia da parte della ditta

[In caso di aggiudicazione dei lotti in accordo quadro]

L'accordo quadro disciplina,

mediante condizioni generali stabilite in via preventiva, gli eventuali futuri contratti applicativi, che potranno assumere la forma dell'ordinativo di fornitura, per la fornitura di dispositivi medici per esami diagnostici e procedure interventistiche di Neuroradiologia da parte della ditta

.....

La stipulazione dell'Accordo Quadro, non essendo fonte di immediata obbligazione tra le parti, giacché rappresenta il vincolo che disciplina le modalità di affidamento degli appalti, demanda ai successivi Contratti Attuativi o ordinativi di fornitura l'esecuzione della fornitura di cui ai seguenti lotti....

I contratti applicativi o ordinativi di fornitura saranno sottoscritti o emessi dalla struttura organizzativa competente.



Ciascun contratto applicativo o ordinativo di fornitura conterrà ameno gli elementi sotto indicati:

- *l'oggetto dei beni da fornire con il riferimento al lotto di gara*
- *l'importo della fornitura*
- *i prezzi definiti in sede di aggiudicazione della gara*
- *il luogo di consegna*
- *i termini di consegna*
- *CIG ai fini della tracciabilità*

L'Appaltatore non avrà nulla a pretendere in relazione al presente Accordo, fintantoché non si stipuleranno i contratti applicativi o si emetteranno gli ordini di fornitura.

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 24 mesi , 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.

[Per l'accordo quadro: Al fine di consentire la corretta tracciabilità dei flussi finanziari sono stati assunti i seguenti codici CIG relativi all'importo di ogni lotto aggiudicato, egualmente suddiviso tra gli operatori coinvolti nell'accordo quadro, a cui faranno riferimento i singoli contratti attuativi – ordini di fornitura - del presente accordo.

Si indicano i codici CIG relativi al presente contratto/ accordo quadro:

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/non 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 al presente contratto sono a totale carico dell'Appaltatore.

Inserire la frase sulla modalità di assolvimento dell'imposta di bollo:

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).

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....."

Per le ditte straniere

Si dà atto che l'imposta di bollo è assolta mediante bonifico bancario utilizzando il codice IBAN: IT07Y0100003245348008120501, secondo quanto stabilito dall'Agenzia delle Entrate n.332 del 07.08.2020"

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.

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).

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 pagine e di allegati da ritenersi a tutti gli effetti parte integrante ed essenziale del presente atto.

Letto confermato e sottoscritto.

Firmato digitalmente per accettazione

MODULO PER L'ATTESTAZIONE DI PAGAMENTO DELL'IMPOSTA DI BOLLO CON CONTRASSEGNO TELEMATICO RELATIVO ALLA PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER L'APPALTO DI DISPOSITIVI MEDICI PER ESAMI DIAGNOSTICI E PROCEDURE INTERVENTISTICHE DI NEURORADIOLOGIA, PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA, DIVISA IN LOTTI, IN ACCORDO QUADRO PER UNA PARTE DI LOTTI

Il sottoscritto, consapevole che le false dichiarazioni, la falsità degli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale (Art. 75 e 76 dpr 28.12.2000 n. 445) **trasmette la presente dichiarazione, attestando ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 28.12.2000 n. 445 quanto segue:**

*Spazio per l'apposizione del
contrassegno telematico o
indicazione del n. identificativo*

Cognome

Nome

Nato a

Prov.:

Il

Residente in

Prov.:

CAP

Via/Piazza

N.

Tel.

Fax

Cod. Fisc.

IN QUALITÀ DI

Persona fisica

Procuratore speciale

Legale rappresentante della Persona giuridica

DICHIARA

che, ad integrazione del documento, l'imposta di bollo è stata assolta in modo virtuale tramite apposizione del contrassegno telematico su questo cartaceo trattenuto, in originale, presso il mittente, a disposizione degli organi di controllo. A tal proposito dichiara inoltre che la marca da bollo di euro _____ applicata ha: IDENTIFICATIVO n. _____ e data _____

di essere a conoscenza che potranno essere effettuati controlli sulle pratiche presentate e pertanto si impegna a conservare il presente documento e a renderlo disponibile ai fini dei successivi controlli.

Luogo e data

Firma digitale

AVVERTENZE: Il presente modello, provvisto di contrassegno sostitutivo del bollo, deve essere debitamente compilato e sottoscritto con firma digitale del dichiarante o del procuratore speciale ed allegato sul SATER come indicato nella documentazione di gara.