



FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL_BO

REGISTRO: Protocollo generale

NUMERO: 0036769

DATA: 31/03/2023

OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI STRUMENTARIO, ACCESSORI E DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA PERIODO: triennale + 1 anno di rinnovo IMPORTO MASSIMO TRIENNALE €8.045.097,00= IVA esclusa Codice d'Identificazione Gare (CIG) indicati nell'allegato B – Riepilogo lotti

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Antonia Crugliano

CLASSIFICAZIONI:

- [01-07-01]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0036769_2023_Lettera_firmata.pdf:	Crugliano Antonia	35DCF39747AF34E84CD7680923BBAFC 865FD5AAF09212C83869E6760F74A4C6
PG0036769_2023_Allegato1.pdf:	Crugliano Antonia	84EBD4173E4E2137CAA0EEED3A4A32B4 05DC1AB8F836A7F8DDA2E832046A1F35
PG0036769_2023_Allegato2.pdf:		625E93CF636DA72AD11385032A2B5A9C 55F0656C75B2A7F63D76BBE7C23C9BB8
PG0036769_2023_Allegato3.pdf:		BAD514E7A2A4E550EBDDDFDA14984224 1D9E2A81AFE6A9FFA88947AA7F7B64CD
PG0036769_2023_Allegato4.pdf:		F19FA5B4FDAE90DD429DC4A7C2B12954 B3416165D64B2C26EA2026A093D1E517
PG0036769_2023_Allegato5.pdf:		AD415A62FD9932876BA21115836EE9A6 5A1F81673DEBEFA3448198FFA68A96C
PG0036769_2023_Allegato6.pdf:		8C70B6DB86B138CC429014C8581A0E5D 8E361240411CF75E4FCF25345206BA92
PG0036769_2023_Allegato7.pdf:		B1078163B34437EA9162A4C787E258835 873C6CA3C0FE0685E7088021E24D1D9



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

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



File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0036769_2023_Allegato8.pdf:		88ED9278AEBBEB9FADC332555A086B46 0E66A4C400DC1F559037B4BFC6B23B9F
PG0036769_2023_Allegato9.pdf:		913F2122FCAD64FF7063F9F8C3AE9F1C 2FC17FF6B0845B5A708E8C6A3AF77E2C
PG0036769_2023_Allegato10.pdf:		A719824BA2DD6CB2897D376A5E504BA7 EAA8003380B21B6F278EEDAB8309312F
PG0036769_2023_Allegato11.pdf:		60D70BAB33E20914D2F024847689DCB83 355358D97ACE6000CF5BA4FC225ED85



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 Loro Sedi
Loro, Sedi,

OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI STRUMENTARIO, ACCESSORI E DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA PERIODO: triennale + 1 anno di rinnovo IMPORTO MASSIMO TRIENNALE €8.045.097,00= IVA esclusa Codice d'Identificazione Gare (CIG) indicati nell'allegato B – Riepilogo lotti

Si invia , in allegato, documentazione di gara relativa alla procedura in oggetto.

Firmato digitalmente da:
Antonia Crugliano

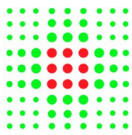
Responsabile procedimento:
Sonia Regazzi

Sonia Regazzi

Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)
0516079798
sonia.regazzi@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



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti Area Vasta

Il direttore

DISCIPLINARE DI GARA

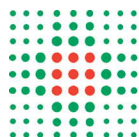
PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI STRUMENTARIO, ACCESSORI E DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA

PERIODO: triennale + 1 anno di rinnovo

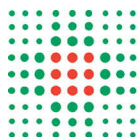
IMPORTO MASSIMO TRIENNALE €8.045.097,00= IVA esclusa

Codice d'Identificazione Gare (CIG) indicati nell'allegato B – Riepilogo lotti

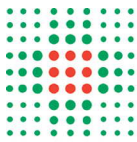
Il presente documento è stato redatto in conformità al Bando-tipo n. 1/2021 approvato dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con delibera n. 773 del 24 novembre 2021



PREMESSA.....	4
1. PIATTAFORMA TELEMATICA.....	4
1.1 La piattaforma telematica di negoziazione.....	4
1.2 Dotazioni tecniche.....	5
1.3 Identificazione.....	6
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.....	7
2.1 Documenti di gara.....	7
2.2 Chiarimenti.....	7
2.3 Comunicazioni.....	7
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI.....	8
3.1 Durata.....	9
3.2 Opzioni e Rinnovi.....	9
3.3 Revisione dei prezzi.....	10
4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE.....	10
5. REQUISITI GENERALI.....	11
6. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA.....	11
6.1 Requisiti di Idoneità.....	12
6.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria.....	12
6.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale.....	12
6.4 Indicazioni raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni imprese di rete, GEIE.....	12
6.5 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili.....	12
7. AVVALIMENTO.....	12
8. SUBAPPALTO.....	13
9. GARANZIA PROVVISORIA.....	13
10. SOPRALLUOGO.....	15
11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.....	15
12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA.....	15
12.1 Regole per la presentazione dell'offerta.....	16
13. SOCCORSO ISTRUTTORIO.....	17
14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	18
14.1 Domanda di partecipazione ed eventuale procura.....	18
14.2 Documento di gara unico europeo.....	21
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.....	21
14.4 Documentazione in caso di avvalimento.....	21
14.5 Campioni.....	22
14.6 Documentazione ulteriore per i soggetti associati.....	22
15. OFFERTA TECNICA.....	23
16. CONTENUTO DELL'OFFERTA ECONOMICA.....	25
17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE.....	26
17.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica.....	26
17.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.....	29
17.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica.....	30
17.4 Metodo per il calcolo dei punteggi.....	30
18. COMMISSIONE GIUDICATRICE.....	30
19. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA.....	31
20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	31
21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE.....	31
22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.....	32
23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO.....	33
24. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI.....	34



25. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE.....	35
26. CODICE DI COMPORTAMENTO.....	35
27. ACCESSO AGLI ATTI.....	35
28 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE.....	35
29 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	35
29.1 Informativa.....	35
29.2 Responsabile trattamento dati personali ai sensi del Regolamento U.E. 679/2016.....	37
30. DISPOSIZIONI FINALI.....	37



PREMESSA

Con determina a contrarre n. 875 del 29/03/2023, questa Amministrazione (codice AUSA 0000202387) ha deliberato di affidare, mediante conclusione di un accordo quadro, la fornitura di strumentario, accessori e dispositivi per endoscopia digestiva per le esigenze di Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Bologna, Azienda USL di Imola, Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Ferrara.

Bando di gara inviato in data 31/03/2023 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 SATER (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.

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 – Riepilogo 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'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.

Il luogo di consegna della fornitura è prevalentemente Bologna e Provincia - codice NUTS ITH55 – oltre a Ferrara e Provincia - codice NUTS ITH56.

I CIG relativi ai lotti in gara sono dettagliatamente indicati al punto 3 tabella 1 del presente documento e nell'allegato B – Riepilogo lotti .

Il Responsabile del procedimento per la presente procedura è la Dott.ssa Antonia Crugliano, Direttore UOC Servizio Acquisti Area Vasta, indirizzo pec: servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it .

1. PIATTAFORMA TELEMATICA

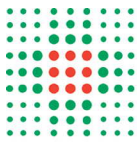
1.1 La piattaforma telematica di negoziazione

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 files e documenti, ritardi nell'inserimento di dati, documenti e/o nella presentazione della domanda, malfunzionamento, danni, pregiudizi derivanti all'operatore economico, da:

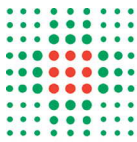
- difetti di funzionamento delle apparecchiature e dei sistemi di collegamento e programmi impiegati dal singolo operatore economico per il collegamento alla Piattaforma;
 - utilizzo della Piattaforma da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare.
- In caso di mancato funzionamento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

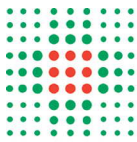
E' onere della ditta concorrente provvedere tempestivamente a modificare i recapiti suindicati secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della nuova piattaforma "Registrazione e funzioni base" (per la modifica di dati non sensibili, es: tel., mail utente) e "Gestione anagrafica" (per 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 al Numero Verde 800 810 799 - Tel +390899712796 Mobile/Estero -, 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:



- Bando di gara
- Disciplinare di gara
- Capitolato speciale di gara
- Allegato A - Domanda di partecipazione
- Allegato B - Riepilogo lotti
- Allegato C - Scheda informativa dispositivo
- Allegato D – Parametri di valutazione
- Allegato E – Tracciato record
- Allegato F – Schema Accordo Quadro
- Allegato G – Assolvimento imposta di bollo
- Allegato PI - 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”
- DGUE – strutturato su piattaforma Sater
- istruzioni operative per accedere alla Piattaforma e regole tecniche per l’utilizzo della stessa consultabili al link <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it>

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 unicamente 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 e 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 sulla Piattaforma SATER 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.

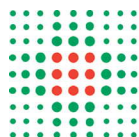
Non viene fornita risposta alle richieste presentate con modalità diverse da quella sopra indicata.

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 “comunicazioni”, “avvisi”, “chiarimenti”. È onere esclusivo dell’operatore economico prenderne visione.

Le comunicazioni relative a: a) aggiudicazione, b) esclusione, c) decisione di non aggiudicare l’ appalto, d) data di avvenuta stipulazione del contratto con l’aggiudicatario, e) attivazione del soccorso istruttorio, f) subprocedimento di verifica dell’anomalia dell’offerta, g) richiesta di offerta migliorativa, h) 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.

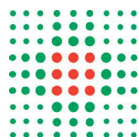
In caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettera b) e c) del Codice, la comunicazione recapitata, nei modi sopra indicati, al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate. In caso di avalimento, la comunicazione recapitata all'offerente nei modi sopra indicati si intende validamente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

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

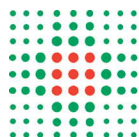
L'appalto è suddiviso in 61 lotti, secondo il dettaglio delle prestazioni di seguito indicate:

Tabella 1

N. lotto	CIG	Descrizione del lotto	CPV	S (secondaria) P (principale)	Importo totale a base di gara nel triennio
1	9741458971	Kit per gastrostomia percutanea endoscopica (PEG)	33168000-5	P	182.400,00 €
2	9741459A44	Kit per gastrostomia percutanea endoscopica (PEG) con tecnica introducer (Gastropessi)	33168000-5	P	45.000,00 €
3	9741462CBD	Tubo di ricambio PEG	33168000-5	P	88.350,00 €
4	9741465F36	Bottone di ricambio PEG	33168000-5	P	389.550,00 €
5	974146600E	Kit PEG-J	33168000-5	P	16.080,00 €
6	97414670 E1	Sonde nutrizionali da posizionare su filo guida	33168000-5	P	84.000,00 €
7	974147035A	Catetere a retino per recupero polipi - corpi estranei	33168000-5	P	164.700,00 €
8	974147142D	Contenitore polipi	33168000-5	P	155.400,00 €
9	9741472500	Pinze per biopsie endoscopiche	33168000-5	P	523.800,00 €
10	97414735D3	Rimozione di corpi estranei dell'apparato digerente	33168000-5	P	83.700,00 €
11	97414746A6	Cappuccio di protezione per rimozione corpi estranei	33168000-5	P	7.875,00 €
12	9741475779	Ago per iniezione per uso endoscopico	33168000-5	P	144.900,00 €
13	974147684C	Ansa diatermica per la polipectomia endoscopica	33168000-5	P	231.000,00 €
14	974147791F	Ansa rigida monofilamento per mucosectomia	33168000-5	P	36.360,00 €
15	9741480B98	Ansa a freddo	33168000-5	P	206.250,00 €

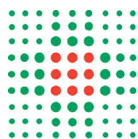


16	9741482D3E	Dilatatore pneumatico luminale a diametri controllati FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO del sistema di gonfiaggio munito di manometro	33168000-5	P	229.245,00 €
17	9741484EE4	Caricatori multipli per legatura varici esofagee.	33168000-5	P	111.150,00 €
18	974148608F	Catetere tipo spray per colorazione vitale	33168000-5	P	14.940,00 €
19	9741487162	Pinze per biopsie a caldo	33168000-5	P	12.420,00 €
20	9741488235	Kit per resezione mucosale endoscopica con laccio e ansa diatermica	33168000-5	P	89.010,00 €
21	97414968CD	Filo guida rigido per il posizionamento di protesi entero-coliche autoespandibili	33168000-5	P	51.150,00 €
22	97414979A0	Sistema per Infiltrazione/riempimento sottomucosale	33168000-5	P	20.400,00 €
23	9741498A73	Dilatatori meccanici a candela per uso endoscopico	33168000-5	P	25.200,00 €
24	9741499B46	Overtube	33168000-5	P	20.160,00 €
25	9741500C19	Overtube dedicato per diverticolotomia	33168000-5	P	11.700,00 €
26	9741501CEC	Soluzione per tatuaggio endoscopico di lesioni viscerali	33168000-5	P	29.400,00 €
27	9741502DBF	Clip over the scope	33168000-5	P	375.000,00 €
28	9741504F65	Pinze e ancore per trazione	33168000-5	P	120.000,00 €
29	974150503D	Clip con apertura asincrona	33168000-5	P	75.000,00 €
30	97415071 E3	Dispositivo per resezione a tutto spessore FTRD	33168000-5	P	264.000,00 €
31	97415147A8	Clip rimuovibile	33168000-5	P	12.000,00 €
32	974151587B	Spray emostatico per trattamento del sanguinamento acuto	33168000-5	P	212.760,00 €
33	9741518AF4	Gel emostatico per prevenzione	33168000-5	P	123.690,00 €
34	9741520C9A	Catetere bipolare per emostasi termica con ago incorporato	33168000-5	P	124.200,00 €
35	9741521D6D	Sonde APC	33168000-5	P	290.700,00 €
36	9741523F13	Dispositivo di sutura della parete	33168000-5	P	69.000,00 €
37	9741526191	Stent biodegradabili enterali	33168000-5	P	24.300,00 €
38	9741527264	Pinza per la resezione di polipi diminutivi e multiprelievo	33168000-5	P	63.525,00 €
39	97415304DD	Kit drenaggio deiscenze post-operatorie, fistole e cavità ascessuali del tratto digestivo superiore	33168000-5	P	36.000,00 €
40	9741532683	Kit drenaggio deiscenze post-operatorie, fistole e cavità ascessuali del tratto digestivo superiore	33168000-5	P	19.200,00 €
41	97415472 E5	Kit drenaggio deiscenze post-operatorie, fistole e cavità ascessuali del tratto digestivo inferiore	33168000-5	P	121.500,00 €



42	97415483B8	Sonde per ablazione con radiofrequenza per uso luminale FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO DEL GENERATORE	33168000-5	P	337.500,00 €
43	974154948B	GastroscoPIO monouso	33168000-5	P	64.125,00 €
44	9741551631	Lumen apposing metal stent	33168000-5	P	675.000,00 €
45	9741556A50	Elettrodi per ablazione con radiofrequenza EUS-guidata FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO DEL GENERATORE	33168000-5	P	63.000,00 €
46	9741558BF6	Cistotomi	33168000-5	P	73.500,00 €
47	9741559CC9	Palloncino per ecoendoscopia	33168000-5	P	133.800,00 €
48	9741560D9C	Kit protesi in silicone per ildrenaggio trans-parietale di pesudocisti pancreatiche, colecisti e raccolte flogistiche fuide	33168000-5	P	31.500,00 €
49	9741561E6F	Dilatatore pneumatico biliare catetere a palloncino. FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO del sistema di gonfiaggio munito di manometro	33168000-5	P	59.400,00 €
50	9741562F42	Cateteri ERCP	33168000-5	P	24.000,00 €
51	974156301A	Cestelli di Dormia, predisposti per l'estrazione e per la litotrissia	33168000-5	P	27.900,00 €
52	97415640ED	Spazzolino per citologia biliare	33168000-5	P	26.307,00 €
53	9741567366	Kit protesi biliare	33168000-5	P	70.800,00 €
54	97415705DF	Kit drenaggio naso-biliare	33168000-5	P	23.865,00 €
55	97415716B2	Catetere a palloncino di Fogarty per estrazione calcoli	33168000-5	P	225.000,00 €
56	9741572785	kit protesi pancreatica	33168000-5	P	60.300,00 €
57	9741573858	Sonde per litotrissia intracanalare a onde d'urto FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO DEL GENERATORE	33168000-5	P	7.425,00 €
58	974157492B	Dispositivo di bloccaggio RX e sistema di tappo per biopsia	33168000-5	P	11.760,00 €
59	9741578C77	Duodenoscopia monouso	33168000-5	P	720.000,00 €
60	9741579D4A	Spazzolino pulizia Endoscopi	33168000-5	P	420.000,00 €
61	9741599DCB	Boccaglio monouso, con sistema bloccante	33168000-5	P	84.900,00 €
A) Importo totale soggetto a ribasso					8.045.097,00 €
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso					0,00
A) + B) Importo complessivo a base di gara					8.045.097,00 €

I concorrenti effettuano il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le tabelle previste dalla stessa Autorità in ragione dell'importo del lotto/i di interesse.



L'importo complessivo a base di gara, pari a €8.045.097,00 è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

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.

Si precisa che il valore dell'Accordo quadro è frutto di una stima relativa al presumibile fabbisogno delle Aziende sanitarie aderenti che utilizzeranno l'Accordo quadro stesso ed è subordinato a circostanze cliniche e tecnico-scientifiche variabili e non esattamente predeterminabili, pertanto, la predetta stima non è in alcun modo impegnativa né vincolante per le Aziende sanitarie nei confronti degli aggiudicatari.

3. 1 Durata

La durata della fornitura è di 3 anni, eventualmente rinnovabile per 1 anno, decorrente dalla data di esecutività dell'aggiudicazione.

3.2. Opzioni e Rinnovi

Il contratto può essere rinnovato, alle medesime condizioni, per una durata pari a 1 anno, per un importo presunto di €2.681.699,00 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.

La durata del contratto in corso di esecuzione può essere modificata per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente, avviate prima della scadenza del contratto. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni o più favorevoli per la stazione appaltante.

Il valore globale stimato dell'appalto, è pari ad €10.726.796,00 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 dell'appalto
8.045.097,00 €	€2.681.699,00	€10.726.796,00

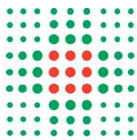
3.3 Revisione dei prezzi

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 potranno essere 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 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, partecipare anche in forma individuale.

È vietato al concorrente che partecipa alla gara in aggregazione di imprese di rete, 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, indicare a loro volta, a cascata, un altro soggetto per l'esecuzione.

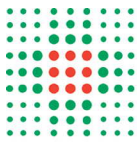
Qualora il consorziato designato sia, a sua volta, un consorzio di cui all'articolo 45 comma 2, lettera b) è tenuto anch'esso a indicare, in sede di offerta, i consorziati per i quali concorre; a questi ultimi è vietato partecipare, in qualsiasi altra forma, alla presente gara. In caso di violazione 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.

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'aggregazioni 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. 464/2022

6.1 Requisiti di Idoneità

Costituisce requisito di idoneità l'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.

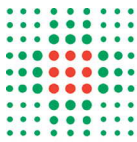
Per la comprova del requisito sono acquisiti d'ufficio i documenti in possesso di pubbliche amministrazioni, previa indicazione, da parte dell'operatore economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

6.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria

Per la presente procedura di gara non sono previsti requisiti di capacità economica e finanziaria.

6.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale

Per la presente procedura di gara non sono previsti requisiti di capacità economica e finanziaria.



6.4 Indicazioni raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni 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 deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori.

7. AVVALIMENTO

Per la presente procedura non sono previsti requisiti di carattere economico-finanziario e tecnico professionale di cui ai punti 6.2 e 6.3, pertanto non si applica l'istituto dell'avvalimento.

8. SUBAPPALTO

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

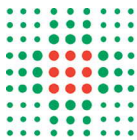
Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti della fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione delle parti da subappaltare il subappalto è vietato.

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 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 e più dettagliatamente indicato nel documento Allegato B – Riepilogo lotti, allegato al presente disciplinare. Si applicano le riduzioni di cui all'articolo 93, comma 7 del Codice;
- 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. importo



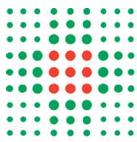
In caso di partecipazione a più lotti sono prestate tante distinte ed autonome garanzie provvisorie e impegni al rilascio della definitiva quanti sono i lotti cui si intende partecipare ovvero il concorrente può prestare un'unica garanzia cumulativa, purché nella medesima siano indicati specificatamente 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 rispondano ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività o rilasciata da intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 che svolga, in via esclusiva o prevalente, attività di rilascio di garanzie e che sia sottoposto 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 e che abbia i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa, come previsto all'art.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 : beneficiario o stazione appaltante – Azienda USL di Bologna CF 02406911202;
- b) prevedere come contraente l'operatore economico interessato, ovvero tutti gli operatori economici del costituito/costituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero 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, il solo consorzio;
- c) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 16 settembre 2022 n. 193;
- d) avere validità per 180 gg 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;
- f) 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 180 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere sottoscritte da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere 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.

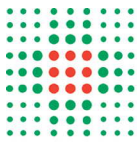
Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 93, comma 7 del Codice, il concorrente dichiara nella domanda di partecipazione il possesso dei relativi requisiti, e allega la relativa documentazione.

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, solo 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

Per la presente procedura non è previsto il sopralluogo.

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. 621 del 20 dicembre 2022 "Attuazione dell'articolo 1, commi 65 e 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per l'anno 2023". Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta.

A comprova dell'avvenuto pagamento, l'offerente allega a sistema copia della ricevuta del versamento effettuato. In caso di mancata presentazione, la stazione appaltante accerta, mediante consultazione del sistema AVCpass, il pagamento del contributo, in mancanza del quale esclude il concorrente dalla procedura di gara per il lotto per il quale non è stato versato il contributo.

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 e la documentazione per la quale è richiesta la firma devono essere sottoscritte 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 il giorno e l'ora registrati sulla piattaforma SATER come termine ultimo di presentazione dell'offerta. La Piattaforma non accetta offerte presentate dopo tale termine.

Per data e 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.

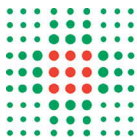
La Piattaforma, di norma, accetta esclusivamente files con i seguenti formati: .pdf, .p7m, .doc, .xls e cartelle compresse .zip.

12.1 Regole per la presentazione dell'offerta

L'**OFFERTA** è composta da:

A – Documentazione amministrativa (unica);

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).

Entro il termine ultimo di presentazione delle offerte, l'operatore economico ha facoltà di inserire nella Piattaforma offerte successive che sostituiscono la precedente, ovvero ritirare l'offerta presentata. La stazione appaltante considererà 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.

La Piattaforma consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda. Al momento della ricezione delle offerte, ai sensi dell'articolo 58, comma 5 del Codice, ciascun concorrente riceve notifica automatica dalla piattaforma SATER di corretto recepimento della documentazione inviata.

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

La documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana; per la documentazione redatta in lingua inglese è ammessa la traduzione semplice. In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione. In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione dei documenti facenti parte della Documentazione Amministrativa, si applica l'art. 83, comma 9 del Codice.

È consentito presentare direttamente in lingua inglese le certificazioni emesse da Enti ufficiali e riconosciuti.

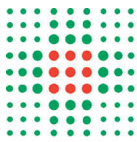
L'offerta vincola il concorrente per 180 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta. Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, sarà richiesto agli offerenti di confermare la validità dell'offerta sino alla nuova data che sarà proposta 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 era finalizzata la documentazione omessa o irregolarmente prodotta. 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 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 o delle dichiarazioni richieste o 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:

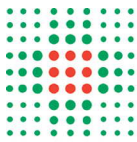
- 1) domanda di partecipazione, completa di eventuali dichiarazioni integrative allegate, ed eventuale procura;
- 2) capitolato speciale firmato per accettazione;
- 3) garanzia provvisoria e dichiarazione di impegno di un fideiussore;
- 4) in caso di riduzione della garanzia, documentazione a corredo;
- 5) ricevuta di avvenuto pagamento del contributo all'ANAC;
- 6) FVOE (ex PASSoe);
- 7) assolvimento imposta di bollo;
- 8) eventuale documentazione per i soggetti associati di cui al punto 14.6;
- 9) modulo consegne al Centro Logistico AOUBO;
- 10) schema Accordo Quadro, firmato per accettazione;
- 11) DGUE, inserito tramite compilazione direttamente sulla piattaforma.

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.

In caso di partecipazione in raggruppamento temporaneo di imprese, consorzio ordinario,



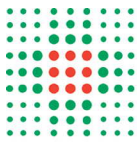
aggregazione di retisti, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorzata).

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) e all'art. 80, comma 5 lett. c), c-bis) c-ter) 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, allegato PI, anche 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 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 successivi del regolamento sopracitato
- eventuali riduzioni di cui all'art.93 comma 7 del Codice per la costituzione della garanzia provvisoria



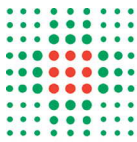
- il CCNL applicato con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto legge n. 76/20
- modalità di assolvimento dell'imposta di bollo
- eventuali dichiarazioni di cui al punto 14.3, in caso di concordato preventivo
- presa visione dei fascicoli informativi sui rischi specifici delle Aziende Sanitarie di cui alla presente procedura di gara pubblicati sui siti internet, come indicato all'art.19 del capitolato speciale di appalto
- di ritenere 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 svolte le forniture
 - 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

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:

- nel caso di partecipazione in forma singola, dal concorrente;
- 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 (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). E' possibile rilasciare la presente dichiarazione compilando il modulo "Assolvimento imposta di bollo" di cui all'allegato G.

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

In caso di ditte estere:

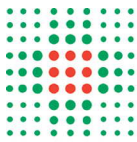
Come da Risoluzione dell'Agenzia delle Entrate n. 332 del 07.09.2020 l'operatore economico non residente in Italia potrà assolvere l'imposta di bollo mediante bonifico bancario utilizzando il codice IBAN: IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale il proprio codice fiscale (in mancanza, 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 il Documento di gara unico europeo strutturato sulla piattaforma SATER, eventualmente anche per ciascuna ausiliaria, dal quale risulti il possesso dei requisiti di cui all'articolo 6.

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



consorziate 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, ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000, gli estremi degli eventuali provvedimenti di ammissione al concordato e 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

Per la presente procedura di gara non è richiesta campionatura nella fase di presentazione delle offerte.

La Commissione chiederà successivamente la campionatura, a titolo gratuito, necessaria alla valutazione tecnica dei prodotti offerti. Tale richiesta, inviata tramite il sistema SATER, sarà completa di ogni informazione relativa alle modalità e tempi di consegna dei campioni richiesti.

La Commissione giudicatrice si riserva inoltre la possibilità di richiedere, in un secondo tempo, ulteriore campionatura, a titolo gratuito, per effettuare prove nei reparti/servizi.

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

14.6 Documentazione ulteriore per i soggetti associati

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

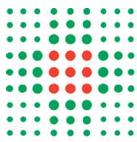
- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata;
- dichiarazione delle parti del servizio, ovvero della percentuale in caso di servizio indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziate.

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 consorziate.

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:**

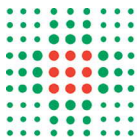
- copia del contratto di rete
- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria
- dichiarazione delle parti del servizio, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

➤ **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 sulla piattaforma SATER, per ogni singolo lotto, la documentazione relativa all'offerta tecnica secondo le modalità previste dalla piattaforma stessa. L'offerta tecnica deve essere firmata digitalmente dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore come



già indicato al precedente punto 14.1.

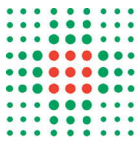
L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime descritte nell'allegato B "Riepilogo lotti", pena l'esclusione dalla procedura di gara; nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'art. 68 del Codice, la Commissione tecnica giudicatrice valuterà prodotti equivalenti che assicurino la stessa funzionalità. Relativamente ad eventuali misure richieste, queste sono indicative dei prodotti attualmente in uso; tuttavia la Commissione tecnica giudicatrice, si riserverà, sulla base di considerazioni di carattere clinico, di valutare la riconducibilità alla stessa destinazione d'uso di prodotti aventi misure simili.

La documentazione tecnica da presentare, per ogni lotto offerto, è la seguente:

1. Scheda informativa dispositivo (allegato C) compilata in ogni sua parte – ***firmata digitalmente***
2. Schede tecniche e depliant illustrativi inerenti i prodotti offerti e relativo strumentario – ***non firmate***.
Le schede tecniche dovranno contenere tutte le informazioni riguardanti i prodotti offerti in termini di descrizione e funzionamento, ed in particolare, quelle relative a:
 - numero di Repertorio Nazionale dei Dispositivi Medici
 - classificazione Nazionale dei Dispositivi medici – CND
 - classe di rischio
 - marcatura CE
 - indicazioni e controindicazioni all'uso
 - informazioni necessarie per garantire l'utilizzo in totale sicurezza
 - presenza di markers o radiopacità
 - presenza o assenza di lattice
 - compatibilità con la risonanza magnetica
 - modalità di applicazione e assemblaggio dei dispositivi e qualsiasi altra informazione relativa all'utilizzo del dispositivo
3. Copia dell'etichetta posta sulle confezioni dei prodotti offerti e informazioni a corredo, fornite ai sensi dell'allegato I punto 13 e punto 13.3 del D.Lgs. 46/97- ***non firmata***;
4. Indicazioni relative ad eventuali apparecchiature biomediche (Art. 10 del Capitolato) – ***firmate digitalmente***;
5. Documentazione riguardante la conformità dei dispositivi 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. - ***non firmata***;
6. Ogni altra documentazione tecnica atta a desumere le caratteristiche dei prodotti e le informazioni utili ai fini della valutazione dei criteri previsti e riportati dettagliatamente per ogni lotto nell'allegato B .

Ulteriore documentazione, che potrà essere inserita a sistema anche una sola volta, in corrispondenza di uno solo dei lotti offerti:

7. Catalogo illustrato, dettagliato ed aggiornato del materiale oggetto della gara prodotto e/o commercializzato dalla Ditta - ***non firmato***. Qualora lo spazio sulla piattaforma non fosse sufficiente ad ospitare l'intero catalogo, è consentito inserire l'indirizzo web o un link da cui



consultarlo ed eventualmente scaricarlo

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, pena l'esclusione dalla gara.

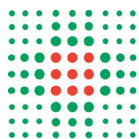
Nel caso di parti dell'offerta da secretare, l'operatore economico dovrà allegare una dichiarazione firmata contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, argomentando in modo congruo le ragioni per cui tali parti sono da secretare. Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata 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.

Al fine di rendere più leggeri e meglio gestibili i files contenenti la documentazione e caricati in piattaforma SATER, si prega di apporre firma digitale unicamente dove richiesto dal presente documento o dalla piattaforma stessa, o se resa indispensabile dal contenuto del file (es. dichiarazioni).

16. CONTENUTO DELL'OFFERTA ECONOMICA

L'operatore economico inserisce sulla piattaforma SATER, per ogni singolo lotto, le informazioni e la documentazione relativa all'offerta economica secondo le modalità previste dalla piattaforma stessa. L'offerta economica firmata secondo le modalità di cui al precedente articolo 14.1, deve indicare, a pena di esclusione, i seguenti elementi:

- 1) numero di repertorio, codice attribuito dal fornitore e casa produttrice del dispositivo offerto
- 2) prezzo unitario relativo all'unità di misura indicata in piattaforma e nell'allegato B.
Verranno prese in considerazione fino a 2 cifre decimali. Si sottolinea che in caso di offerta dello stesso dispositivo per lotti diversi, dovrà essere mantenuto il medesimo prezzo;
- 3) aliquota IVA ;
- 4) allegato E - **da allegare** Per ogni lotto offerto dovrà essere compilato ed inserito in piattaforma il foglio excel denominato "tracciato record", allegato E, che dovrà contenere i dati di tutti i singoli dispositivi che la ditta intende come compresi nella propria offerta - **firmato digitalmente**.
Tali dati sono necessari per l'inserimento degli articoli negli applicativi aziendali che verranno utilizzati dalle aziende sanitarie nel corso della fornitura;
- 5) ultimo Listino Prezzi ufficiale - **da allegare** (potrà essere inserito anche una sola volta, in corrispondenza di uno solo dei lotti offerti) - **non firmato**;



6) Indicazione della percentuale di sconto a cui l'Ente farà riferimento per acquisto di prodotti non compresi in gara (Art. 8 del capitolato) - **firmato digitalmente**;

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

17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

La presente procedura è riconducibile al cosiddetto "accordo quadro" disciplinato dall'art. 54 del D.Lgs 50/2016. Di conseguenza, la procedura non è finalizzata all'individuazione di un unico aggiudicatario ma alla selezione, in base alle prime posizioni della graduatoria definita al termine delle valutazioni tecniche ed economiche, di più soggetti (il cui numero è indicato, lotto per lotto, all'allegato B) ritenuti idonei a fornire alle Aziende appaltanti i prodotti richiesti.

La graduatoria verrà elaborata, per singolo lotto purché completo, in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 2 del Codice.

L'appalto è aggiudicato per singolo lotto, purché completo, in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 2 del Codice.

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

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70,00
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 elencati nella sottostante tabella e più dettagliatamente, con la relativa ripartizione dei punteggi, nell'allegato B.

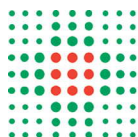
Con la lettera D vengono indicati i "Punteggi discrezionali", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito in ragione dell'esercizio della discrezionalità spettante alla commissione giudicatrice.

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 di proporzionalità.

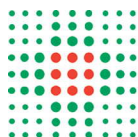
Con la lettera T vengono indicati i "Punteggi tabellari", vale a dire i punteggi fissi e predefiniti che saranno attribuiti o non attribuiti in ragione dell'offerta o mancata offerta di quanto specificamente richiesto.

Tabella dei criteri di valutazione dell'offerta tecnica

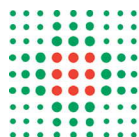
Numero	CRITERI DI VALUTAZIONE	Tipo	MODALITA' DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO
--------	------------------------	------	---



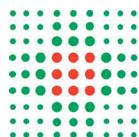
IL VALORE MAX DEI PUNTI RELATIVI AD OGNI CRITERIO DISCREZIONALE PUO' DIFFERENZIARSI IN BASE AL LOTTO A CUI SI RIFERISCE, PERTANTO TANTO VALORE E' STATO INDICATO DETTAGLIATAMENTE, LOTTO PER LOTTO, NELL'ALLEGATO B "Riepilogo lotti"			
LOTTO 1	Ampiezza gamma delle misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	Facilità di posizionamento	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Rimovibilità per trazione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 2	Affidabilità e robustezza delle ancorette	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Maneggevolezza del sistema di dilatazione progressiva	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 3	Affidabilità e durata nel tempo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Presenza doppio accesso per somministrazione farmaci	T	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica	Q	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
LOTTO 4	Affidabilità e durata nel tempo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica	Q	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
LOTTO 5	Facilità di posizionamento	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



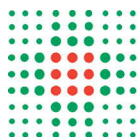
	Affidabilità e durata nel tempo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 6	Facilità di posizionamento	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Affidabilità e durata nel tempo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 7	Ampiezza gamma dei diametri del retino	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	Robustezza	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Capacità di rotazione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 8	Maggior numero dei comparti	Q	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
	Capacità di separare il polipo dal materiale di scarto	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 9	Marcatura markers visivi di riferimento	T	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	Guaina in acciaio	T	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	Resistenza ad azionamenti multipli	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia della presa	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



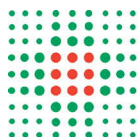
	Qualità del frustolo bioptico	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 10	Resistenza ad azionamenti multipli	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia della presa	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Resistenza della presa	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 11	Facilità di montaggio sulla punta dell'endoscopio	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Stabilità	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Robustezza del materiale	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 12	Agevole fuoriuscita dell'ago con tutti gli strumenti e in tutte le situazioni	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Agevole penetrazione nella sottomucosa	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Facilità di iniezione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Blocco e controllo in entrata e in uscita dell'ago	T	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
LOTTO 13	Ampiezza gamma delle misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure



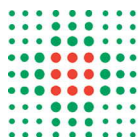
	Variabilità delle forme dell'ansa	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di forme disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie forme
	Funzionalità d'uso (risposta apertura/chiusura alla max angolazione dello strumento)	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Possibilità di rotazione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Buona forza di presa del tessuto	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 14	Ampiezza gamma delle misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	Variabilità delle forme dell'ansa	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di forme disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie forme
	Funzionalità d'uso (risposta apertura/chiusura alla max angolazione dello strumento)	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Possibilità di rotazione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Buona forza di presa del tessuto	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 15	Ampiezza gamma delle misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure



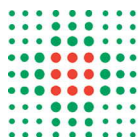
	Variabilità delle forme dell'ansa	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di forme disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie forme
	Funzionalità d'uso (risposta apertura/chiusura alla max angolazione dello strumento)	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Possibilità di rotazione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Buona forza di presa del tessuto	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 16	Ampiezza della gamma	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma disponibile, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo
	Pressione massima raggiungibile per misura	D	La caratteristica indicata nel criterio sarà considerata non soltanto in base al suo valore numerico, ma anche con una valutazione discrezionale della stessa
	Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri	T	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri	T	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	Affidabilità e robustezza del materiale	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 17	Numerosità dei lacci per caricatore	Q	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi



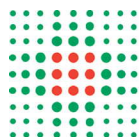
	Cap con visibilità maggiorata	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 18	Uniformità e ampiezza della superficie irrigata con il colorante	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Facilità d'uso	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 19	Guaina in acciaio	T	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	Resistenza ad azionamenti multipli	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia della presa	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia e precisione dell'effetto termocoagulativo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Capacità di preservare il campione tissutale	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 20	Numerosità dei lacci per caricatore	Q	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
	Cap con visibilità maggiorata	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



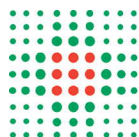
	Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 21	Atraumaticità della punta	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Portanza (capacità di mantenere l'asse desiderato durante il posizionamento della protesi)	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Flessibilità del filo guida	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Radiopacità	T	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
LOTTO 22	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Persistenza dell'effetto di sollevamento	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Effetto di colorazione della sottomucosa	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 23	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Scorrevolezza del filo guida	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Visibilità markers radio-opachi	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Ampiezza gamma delle misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure



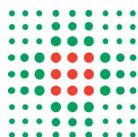
LOTTO 24	Maneggevolezza d'uso	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Atraumaticità del sistema di inserzione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Tenuta del sistema a valvola per l'introduzione del gastroscopio	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 25	Maneggevolezza d'uso	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Atraumaticità del sistema di inserzione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Stabilità	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 26	Visibilità del colorante	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Persistenza dell'effetto colorante	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Atossicità nel caso di iniezione accidentale nel peritoneo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 27	Efficacia del sistema di rilascio	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Forza di presa sul tessuto	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Ampiezza gamma delle misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	Variabilità dei modelli a seconda delle indicazioni d'uso	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



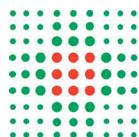
LOTTO 28	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia di presa del tessuto	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 29	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia di presa del tessuto	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 30	Efficacia di presa del tessuto	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia del taglio	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Persistenza in sede della clip dopo la resezione della lesione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 31	Capacità di rotazione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia della presa sul tessuto	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Praticità del sistema di rimozione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Possibilità di utilizzo con duodenoscopia in posizione anche molto angolata	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 32	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia dell'effetto emostatico	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



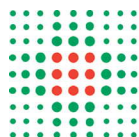
	Persistenza dell'effetto di emostasi	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 33	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia dell'effetto emostatico	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Persistenza dell'effetto di emostasi	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 34	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia dell'effetto emostatico	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Persistenza dell'effetto di emostasi	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 35	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia dell'effetto emostatico	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Persistenza dell'effetto di emostasi	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia dell'effetto di infiltrazione della sottomucosa	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia della ablazione tissutale	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 36	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



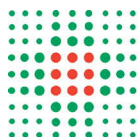
	Capacità di riservare una adeguata visione endoscopica	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Buona presa sul tessuto	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Persistenza dei punti di sutura	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 37	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Capacità dell'effetto dilatante	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Effettiva biodegradabilità nei tempi dichiarati	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 38	Ampiezza della presa	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Precisione dell'effetto di resezione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Capacità di trattenere multipli frammenti biotici	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 39	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Durata dell'effetto di aspirazione continua	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Facilità della rimozione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 40	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



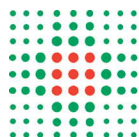
	Durata dell'effetto di aspirazione continua	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Facilità della rimozione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 41	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Durata dell'effetto di aspirazione continua	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Facilità della rimozione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 42	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia dell'effetto di ablazione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Sicurezza di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 43	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Qualità dell'immagine endoscopica	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Flessibilità e portanza dello strumento	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Ergonomia complessiva	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 44	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



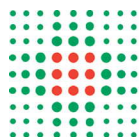
	Precisione del controllo del sistema di apertura delle flange	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia della penetrazione tissutale della punta	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Forza di approssimazione tra i visceri	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 45	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Precisione del controllo dell'effetto di ablazione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Prevenzione della dispersione della radiofrequenza sul tessuto sano	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 46	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia della penetrazione tissutale della punta	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Scorrevolezza sul filo guida	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 47	Facilità di applicazione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Tenuta del gonfiaggio con liquido	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Resistenza durante l'esame	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 48	Facilità di posizionamento	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



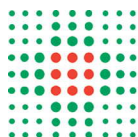
	Ampiezza gamma delle misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 49	Ampiezza della gamma	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma disponibile, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo
	Pressione massima raggiungibile per misura	D	La caratteristica indicata nel criterio sarà considerata non soltanto in base al suo valore numerico, ma anche con una valutazione discrezionale della stessa
	Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri	T	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri	T	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	Affidabilità e robustezza del materiale	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 50	Presenza di entrambe le forme (RETTE e PRECURVATE)	T	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	Diverse fogge della parte distale in estrusione	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma disponibile, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo
	Funzionalità d'uso	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 51	Ampiezza gamma delle misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	Memoria del cestello	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



	Semplicità del meccanismo di assemblaggio	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 52	Visibilità radiologica	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Maneggevolezza ad eseguire il brushing	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 53	Facilità di posizionamento	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Ampiezza gamma delle misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 54	Ampiezza gamma diametri	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	Atraumaticita' del tubo di trasferimento nasale	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Facilità di lavaggio/iniezione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 55	Variabilità dei diametri	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	Resistenza del pallone	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Facilità d'iniezione del contrasto	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 56	Facilità di posizionamento	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



	Ampiezza gamma delle misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 57	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia dell'effetto della litotrissia	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Durata della sonda	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 58	Praticità di fissaggio	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Tenuta del filo guida	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 59	Praticità di utilizzo	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Qualità dell'immagine endoscopica	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Flessibilità e portanza dello strumento	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Ergonomia complessiva	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 60	Ampiezza gamma delle misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	Atramauticità	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



	Efficacia della detersione	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 61	Comfort per il paziente	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Ampiezza gamma dei diametri di apertura	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	Scorrevolezza dell'endoscopio	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Efficacia del sistema bloccante	D	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

Non saranno ammessi alla successiva fase della procedura i concorrenti che non abbiano conseguito per i criteri di valutazione dell'offerta tecnica un punteggio totale inferiore alla soglia minima di sbarramento pari a 38.50 punti.

Il superamento della soglia di sbarramento è calcolato prima della riparametrazione di cui al punto 17.4.

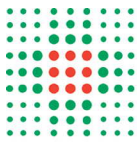
17.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica

A ciascuno degli elementi qualitativi cui è assegnato un punteggio discrezionale, indicato con "D" nella tabella su esposta, viene 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, se necessario, si procederà alla riparametrazione di cui al punto 17.4, attribuendo il valore 1 al coefficiente più elevato e ricalcolando proporzionalmente gli altri coefficienti.

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

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, 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 nei singoli criteri discrezionali "D" nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato, singolarmente per ogni criterio D, attribuendo il punteggio massimo previsto all'offerta del concorrente che ha ottenuto il punteggio più alto e ricalcolando proporzionalmente i punteggi per le offerte degli altri concorrenti .

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, nominata dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte, sarà composta da un numero pari a n. 5 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.

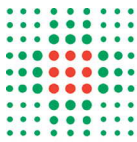
L'aggiornamento, se necessario, di tale termine, così come le date delle successive sedute, sono comunicate ai concorrenti tramite la piattaforma SATER.

La piattaforma consente inoltre 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 e sblocca la documentazione amministrativa di ciascun concorrente, mentre l'offerta tecnica e l'offerta economica restano, chiuse, segrete e bloccate dal sistema. In seguito si procederà 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 13;
- 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 allo sblocco delle offerte tecniche sono comunicate, tramite la piattaforma, ai concorrenti ammessi e saranno inoltre pubblicate 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, in più sedute successive, in modalità riservata, all'esame e valutazione delle offerte presentate dai predetti concorrenti relativamente a ciascun singolo lotto 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:

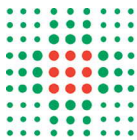
- a) i punteggi tecnici attribuiti alle singole offerte tecniche;
- b) le eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

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, in seduta pubblica, all'apertura delle offerte economiche di ciascun singolo lotto e, quindi, alla loro valutazione, secondo i criteri e le modalità descritte al punto 17, fino all'individuazione del punteggio totale, unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio totale, ma punteggi parziali differenti, verrà avvantaggiato 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 5 giorni. La richiesta è effettuata secondo le modalità previste all'articolo 2.3. Il vantaggio in graduatoria verrà attribuito alla migliore nuova offerta economica e le altre a seguire, secondo il medesimo criterio. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede ad individuare le posizioni in graduatoria mediante la funzione di sorteggio automatico a disposizione sulla piattaforma. 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.

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

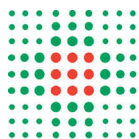
Il RUP esclude le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni, risultino nel complesso inaffidabili.

Qualora l'offerta oggetto di tale verifica risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala.

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.

La proposta di aggiudicazione è approvata entro 30 giorni dal suo ricevimento. Il termine è interrotto dalla richiesta di chiarimenti o documenti e inizia nuovamente a decorrere da quando i chiarimenti o documenti pervengono all'organo richiedente. Decorso tale termine la proposta di aggiudicazione si intende approvata.

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 successivo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati. Nell'ipotesi in cui l'appalto non possa essere aggiudicato neppure a favore di quest'ultimo concorrente, 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.

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 dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione.

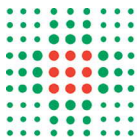
A seguito di richiesta motivata proveniente dall'aggiudicatario, la data di stipula del contratto può essere differita purché ritenuta compatibile con la sollecita esecuzione del contratto stesso.

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, se del caso, 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 €5.064,87= .

Saranno comunicati 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 Legge 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 de quo 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.

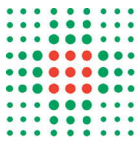
25. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE

Non applicabile al presente contratto.

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.

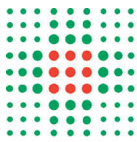
Il conferimento dei dati richiesti dall'Azienda è necessario, in base alla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica, per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità richiesti per la partecipazione alla procedura nel cui ambito i dati stessi sono acquisiti; pertanto, la loro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

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

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

Non applicabile al presente contratto.

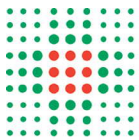
30. DISPOSIZIONI FINALI

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.

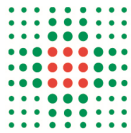
L'Azienda capofila – AUSL di Bologna - procederà all'espletamento dell'intera procedura fino all'efficacia dell'aggiudicazione; sarà poi posto in capo alle Aziende Sanitarie di Ferrara l'adozione dell'atto di recepimento dell'esito, la contabilizzazione della spesa ai propri Conti Economici, gli adempimenti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

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



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 Area Vasta
Settore Beni Sanitari

Il direttore

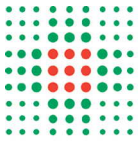
CAPITOLATO SPECIALE

PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI STRUMENTARIO, ACCESSORI E DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA

PERIODO: triennale + 1 anno di rinnovo

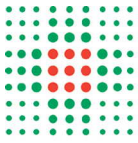
IMPORTO MASSIMO TRIENNALE €8.045.097,00= IVA esclusa

Codice d'Identificazione Gare (CIG) indicati nell'allegato B – Riepilogo lotti



INDICE

Art. 1) Oggetto della Gara	3
Art. 2) Durata della fornitura	3
Art. 3) Quantitativi	3
Art. 4) Caratteristiche generali e conformità dei prodotti	3
Art. 5) Aggiornamento tecnologico	5
Art. 6) Variazioni della normativa.....	5
Art. 7) Brevetti industriali e diritti d'autore	5
Art. 8) Acquisto di prodotti non assegnati in gara	5
Art. 9) Consulenza tecnica	6
Art.10) Strumentario in comodato d'uso gratuito	6
Art.11) Consegna e conto deposito	7
Art.12) Periodo di prova	8
Art.13) Obblighi dell'aggiudicatario	8
Art.14) Personale e obblighi previdenziali, fiscali e assicurativi della ditta	9
Art.15) Confezionamento	9
Art.16) Controlli e resi per merci non conformi	9
Art.17) Acquisto in danno	10
Art.18) Obbligo di Riservatezza dei dati	10
Art.19) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro.....	11
Art.20) Penalità	11
Art.21) Risoluzione del contratto	12
Art.22) Responsabilità	12
Art.23) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto	12
Art.24) Modifiche del contratto e subappalto	15
Art.25) Recesso dal contratto	16
Art.26) Clausole contrattuali di cui a Intesa per la Legalità 19.06.2018 Prefettura Bologna	16
Art.27) Controversie e Foro competente	17



Art. 1) Oggetto della Gara

L'affidamento della fornitura ha per oggetto strumentario, accessori e dispositivi per endoscopia digestiva per le esigenze di Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Bologna, Azienda USL di Imola, Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Ferrara e sarà regolato dalle norme del presente capitolato speciale.

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.

Nell'ambito dell'Accordo Quadro, le singole forniture di somministrazione saranno richieste ai soggetti che risulteranno aggiudicatari, distintamente per ciascun lotto, nel cui ambito 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.

Le caratteristiche dei prodotti da fornire per ciascun lotto sono analiticamente descritte nel documento Allegato B – Riepilogo lotti, allegato al disciplinare.

Art. 2) Durata della fornitura

L'Accordo Quadro che sarà stipulato con le ditte aggiudicatarie/qualificate della presente procedura avrà la durata di 3 anni, eventualmente rinnovabile per un ulteriore anno.

Durante il periodo contrattuale l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di modificare o rescindere il 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

Le quantità previste sono solo ai fini della qualificazione delle ditte idonee a partecipare all'Accordo Quadro. Richiamato quanto riportato all'art.1, 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.

I fabbisogni si riferiscono al periodo triennale e sono stimati sulla base del consumo normale delle Aziende Sanitarie. Tali quantitativi 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 ogni Azienda Sanitaria richiederà. Si segnala in particolare che per il dispositivo di cui al lotto 59, l'utilizzo e l'aggiudicazione sono subordinati al parere favorevole della Commissione Dispositivi Medici AVEC.

Qualora in corso di esecuzione del contratto si rendesse necessario un aumento o una diminuzione delle quantità previste, 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.

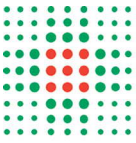
Art. 4) Caratteristiche generali e conformità dei prodotti

I prodotti offerti dovranno corrispondere a quanto descritto nell'allegato B Riepilogo 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. Il fornitore sarà tenuto a conformarsi alla sopravvenuta normativa senza alcun aumento di prezzo.

In particolare, dovranno:

- essere conformi ai requisiti stabiliti, per i Dispositivi Medici, dal regolamento UE 2017/745 "Medical Devices Regulation, MDR", oppure alla Direttiva CE 93/42/CEE sui Dispositivi Medici recepita con D.lgs. n. 46/97 e s.m.i., con particolare riferimento al D.lgs. 37/2010 (recepimento della Direttiva 2007/47/CE).



- essere marcati CE, secondo la normativa vigente;
- essere privi di lattice (LATEX FREE), la presenza o l'assenza di lattice, salvo diversa specifica espressamente indicata nella scheda tecnica, dovrà essere riportata espressamente nell'Allegato C - Scheda informativa dispositivo e trovare riscontro nella scheda tecnica di ciascun prodotto offerto;
- garantire la compatibilità con la risonanza magnetica, tale specifica dovrà essere riportata espressamente nell'Allegato C - Scheda informativa dispositivo e trovare riscontro nella scheda tecnica di ciascun prodotto offerto e/o specifica documentazione tecnica esaustiva;
- avere etichetta adesiva, sulla confezione singola e sull'imballaggio esterno, contenente tutti gli elementi relativi alla tracciabilità del prodotto (REF, numero di lotto o seriale, scadenza), oltre alla marcatura CE e le indicazioni previste da tale marcatura, secondo le disposizioni di cui al punto 13.3 dell'allegato I del D.L. 46/97 e successivo aggiornamento (D.L. 95/98) quali:
 - contrassegno della ditta,
 - denominazione di vendita del prodotto
 - descrizione e REF del prodotto
 - quantitativo (espresso in peso o in misura)
 - dimensioni e materiali
 - nome ed indirizzo dell'Azienda fabbricante
 - data e numero di lotto di fabbricazione
 - la marcatura di conformità CE;L'etichettatura dei singoli prodotti deve essere conforme a quanto previsto dal regolamento UE 2017/745, per i dispositivi medici; tutte le indicazioni sulle etichette, sulle confezioni e le istruzioni d'uso devono essere anche in lingua italiana.
- essere corredate delle necessarie informazioni per garantire un utilizzo in totale sicurezza;
- essere conformi alle caratteristiche tecniche richieste, per ogni lotto, dalla documentazione di 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.

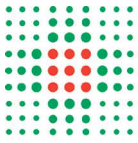
Considerato l'obbligo normativo in carico al fabbricante relativo alle procedure sistematiche idonee a consentire l'applicazione delle misure correttive necessarie in caso di problemi di sicurezza nell'utilizzo dei DM, si richiede agli operatori economici offerenti, se non fabbricanti, di fornire evidenza 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.

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

Inoltre, ai fini della gestione informatizzata dei magazzini dell'Azienda, Il fornitore aggiudicatario è tenuto a fornire le confezioni di ogni singolo prodotto munite di codice a barre o QRcode per la lettura ottica, identificativo di REF, lotto o seriale, scadenza sia nel confezionamento primario che nel confezionamento secondario.

Per i prodotti sterili e monouso:
le etichette dovranno riportare anche



- metodo di sterilizzazione
- dicitura “sterile e monouso”
- data di scadenza o validità del prodotto;

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

Se trattasi di prodotti risterilizzabili e pluriuso:

- gli strumenti e il materiale devono essere sterilizzabili in autoclavi a calore umido utilizzando fasi di prevuoto, con cicli regolamentati dalla normativa europea UNI EN ISO 17665.
- gli strumenti e il materiale, se trattabili con lavaggio automatizzato, devono poter essere lavabili con cicli definiti all'interno delle strutture sanitarie in relazione al ciclo di “Sinner” e regolamentati dalla normativa europea UNI EN ISO 15883

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

Art. 5) Aggiornamento tecnologico

Qualora, in corso di fornitura, la ditta aggiudicataria dovesse commercializzare nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), che presentino migliori caratteristiche di rendimento, oppure nel caso in cui fosse interrotta la produzione dei prodotti offerti e venissero sostituiti con altri, potrà proporre alle Aziende Sanitarie la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative. Il fornitore dovrà sottoporre questi ultimi al parere tecnico della Commissione Dispositivi Medici AVEC, secondo le modalità che verranno comunicate alle ditte aggiudicatarie, e, in caso di parere favorevole, previo accordi con l'UO aziendale competente, procedere alla fornitura.

Art. 6) Variazioni della normativa

Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie di contenuto sostanzialmente diverso o in contrasto con quello espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente gara, l'aggiudicazione verrà sospesa.

Se tale caso dovesse invece verificarsi nel corso della durata dell'Accordo Quadro, le Aziende Sanitarie si riservano, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere l'accordo.

Art. 7) Brevetti industriali e diritti d'autore

Le Ditte aggiudicatarie si assumono ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui.

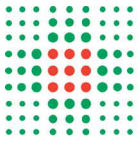
Qualora venga promossa nei confronti dell'Azienda Sanitaria una azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti su beni oggetto della fornitura prevista del presente disciplinare, gli aggiudicatari si obbligano a manlevare e tenere indenne la stessa, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico delle medesime.

L'Azienda sanitaria si impegna ad informare prontamente gli aggiudicatari delle iniziative giudiziarie di cui al precedente comma; in caso di difesa congiunta, gli aggiudicatari riconoscono alla medesima la facoltà di nominare propri legali di fiducia, da affiancare ai difensori scelti dagli aggiudicatari.

Art. 8) 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 offerta 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. 9) 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 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 delle Aziende Sanitarie in relazione ai dispositivi di nuova introduzione.

Nel caso in cui l'assistenza postvendita preveda la presenza di "specialist" presso le Sale Operatorie, il Fornitore si impegna al rispetto delle regole previste dalla normativa vigente e dalle disposizioni emanate dalle singole Aziende sanitarie in materia.

Art.10) Strumentario in comodato d'uso gratuito

Contestualmente alla fornitura dei dispositivi, in particolare per i lotti ove esplicitamente richiesto in descrizione, la Ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso gratuito, secondo le indicazioni che verranno fornite dalle diverse UU.OO.delle Aziende Sanitarie interessate, e nella misura sufficiente allo scopo per l'intero periodo contrattuale, lo strumentario e gli accessori necessari per l'utilizzo dei dispositivi.

Gli strumentari dovranno essere sempre tempestivamente mantenuti nella dotazione concordata a cura della Ditta aggiudicataria, la qual cosa dovrà avvenire con la consegna di quanto necessario entro i tempi previsti per l'utilizzo dei relativi dispositivi. Lo strumentario dovrà comunque e sempre garantire la possibilità di utilizzo corretta e più agevole dei dispositivi aggiudicati. Le Aziende sanitarie interessate si riservano di adeguare la dotazione dello strumentario e delle attrezzature in comodato d'uso in relazione alle effettive esigenze dei servizi.

Al cessare dell'utilizzo degli impianti, gli strumentari verranno restituiti alla Ditta nelle condizioni d'uso e nei quantitativi esistenti.

Si conviene che non sarà effettuata dalle Aziende sanitarie interessate alcuna manutenzione ordinaria sullo strumentario e l'attrezzatura, ma la Ditta aggiudicataria provvederà alla sua sostituzione ogniqualvolta non siano perfettamente idonei allo scopo.

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) e quest'ultime non siano esplicitamente menzionate tra i prodotti richiesti dall'Azienda, la Ditta proponente dovrà indicare:

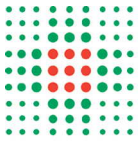
- la tipologia di apparecchiatura
- il motivo che ne rende obbligatoria la fornitura
- la disponibilità a fornire dette apparecchiature in noleggio gratuito per la l'intera durata del contratto, senza alcun onere per l'Azienda Sanitaria.

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

Per le apparecchiature a supporto sono da intendersi a totale carico della ditta fornitrice e senza oneri per l'Azienda Sanitaria - per l'intera durata del contratto – consegna, installazione, collaudo, addestramento del personale, manutenzioni preventive e correttive (incluso materiale, a titolo esemplificativo batterie), ritiro al termine del contratto. Per particolari tipologie di apparecchiature (ad esempio programmatori di dispositivi impiantabili) la durata è vincolata anche al ciclo di vita utile dei DM impiantati.

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

Completata l'installazione il fornitore provvederà a rilasciare documentazione di regolare messa in funzione firmata e datata. Tale documento consentirà all'Ingegneria Clinica di completare le verifiche



di accettazione che verranno svolte entro 7 giorni solari dalla data di ricezione, dando comunicazione di nulla osta all'utilizzo alla Unità Operativa consegnataria a cui è demandata la verifica dell'addestramento del personale.

Per tutta la durata del contratto (o del ciclo di vita dei DM impiantabili) la ditta dovrà assicurare l'effettuazione delle attività periodiche volte a garantirne la sicurezza e il rispetto dei requisiti indicati dal fabbricante (manutenzioni periodiche, verifiche di sicurezza e funzionalità con frequenza annuale). E' obbligo della ditta aggiudicataria comunicare tempestivamente, anche per le apparecchiature di supporto, ogni richiamo, alert o difetto assicurando la continuità dell'erogazione dei servizi e comunicando ai referenti aziendali Vigilanza i rapporti di lavoro a risoluzione delle azioni correttive poste in essere.

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

Art.11) Consegna e conto deposito

Nell'ambito della presente fornitura le singole Aziende Sanitarie contraenti potranno scegliere le seguenti modalità alternative di gestione:

- conto deposito
- singole consegne.

Gestione in “conto deposito”

Per tutti i prodotti di cui alla presente gara, la Ditta aggiudicataria è tenuta alla gestione della fornitura secondo le modalità del conto deposito, alle stesse condizioni di fornitura previste dall'aggiudicazione, senza oneri aggiunti. Tale conto deposito dovrà essere costituito presso l'Azienda Sanitaria contraente all'atto della prima emissione della Richiesta di Consegna da parte della stessa Azienda Sanitaria e dovrà essere reintegrato, a seguito della comunicazione dell'Azienda stessa, per ogni singolo pezzo, entro 2 (due) giorni lavorativi dalla comunicazione.

In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda e previa espressa comunicazione, a insindacabile giudizio dell'Azienda Sanitaria, il Fornitore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque entro 24 (ventiquattro) ore naturali e consecutive dal ricevimento della comunicazione.

I prodotti verranno ordinati dai Servizi competenti delle Aziende sanitarie alle ditte aggiudicatarie che provvederanno ad emettere bolla e relativa fattura.

Si intende che la responsabilità sulla corretta conservazione dei prodotti in conto deposito è a carico dell'Azienda Sanitaria contraente.

Il Fornitore aggiudicatario è responsabile del monitoraggio della scadenza dei prodotti forniti in conto deposito e dovrà effettuare controlli periodici atti a verificare l'effettivo periodo di validità residuo dei prodotti anche su richiesta delle singole Aziende Sanitarie Contraenti. Il Fornitore si impegna a ritirare e a sostituire il materiale prossimo alla scadenza.

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.

Gestione tramite Richieste di Consegna

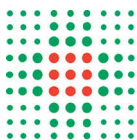
In caso di gestione della fornitura tramite singole consegne, sarà cura delle singole Aziende Sanitarie contraenti emettere le Richieste di Consegna (i.e. ordini), con le quali specificare di volta in volta le quantità da consegnare ed i luoghi di consegna.

Le consegne dei prodotti dovranno essere garantite entro 2 (due) giorni lavorativi dalla ricezione della Richiesta di Consegna.

I magazzini di riferimento sono:

Ausl di Bologna:

Magazzino Farmacia Centralizzata Ospedale Maggiore, L.go Nigrisoli,2 Edificio G – 40133 Bologna

**Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico S.Orsola-Malpighi:**

Centro Logistico dei Beni Sanitari ed Economali - Area S. Orsola: Viale Ercolani, 4 - 40138 Bologna - Padiglione n. 12 (si rimanda all'allegato Modello consegne AOU BO).

Ausl di Imola:

Magazzino Economale, via Vighi - Zona Industriale - 40026 Imola BO

Aziende Sanitarie di Ferrara :

Magazzino Centrale – Via Fossato di Mortara, 70 – Ferrara

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 Sanitaria.

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.

Art.12) Periodo di prova

L'impresa aggiudicataria è soggetta ad un periodo di prova di 180 giorni 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 o comunicazione a mezzo PEC, e di aggiudicare la fornitura all'impresa che segue in classifica, senza che l'Impresa precedentemente aggiudicataria possa richiedere danni (Art. 1456 Clausola risolutiva espressa).

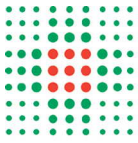
In tal caso la ditta aggiudicataria:

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

Art.13) 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 presente capitolato;
- fornire i prodotti della stessa casa produttrice indicata in offerta per tutta la durata della fornitura;
- inviare ciascun prodotto offerto appartenente possibilmente ad un unico lotto di produzione e comunque ad indicare sulla bolla di consegna il/i numero/i di lotto/i e la /e data/e di scadenza; in caso contrario l'accettazione sarà rimessa al Farmacista/Magazziniere incaricato del controllo in entrata;
- comunicare tempestivamente alla Farmacia interna e/o l'U.O. di competenza di ciascuna Azienda Sanitaria interessata, qualsiasi variazione eventualmente intervenuta relativa ai prodotti aggiudicati;
- ricevere estemporaneamente prodotti resi dalla Farmacia/Economato anche nella eventualità di revoca, di ridotta o cessata movimentazione o prossimi alla scadenza e a concordare con il Servizio interessato l'accredito di pari valore o la sostituzione con uguali prodotti a scadenza differita;



- effettuare gratuitamente corsi di formazione al personale interessato delle Aziende Sanitarie in parola, particolarmente in caso di dispositivi di nuova introduzione.

Art.14) 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.15) Confezionamento

I prodotti offerti devono essere confezionati in modo tale da garantirne la corretta conservazione e la sterilità, anche durante le fasi di trasporto e fino alla consegna, 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 dovesse avvenire a pallet, questi dovranno essere tassativamente di tipo EURONORM / EPAL da cm 120 x 80cm, correttamente imballato con cellophane di altezza max.160cm (compreso il pallet), con i colli perfettamente allineati non debordanti dalla sagoma del pallet. 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, il quantitativo espresso nell'unità propria del prodotto e preferibilmente il codice a barre.

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.

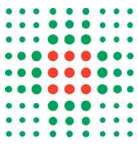
Art.16) Controlli e resi per merci non conformi

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

Qualora al controllo quali-quantitativo risultasse la non rispondenza ai requisiti contrattuali, si procederà a restituire la merce chiedendone la sostituzione, entro 48 ore, 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 risultata non conforme e non ritirata.

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.17) Acquisto in danno

Qualora le Aziende Sanitarie (Farmacie) riscontrassero, anche in sede di prima fornitura, la non conformità, nella qualità o nella quantità, della merce ai requisiti richiesti e pattuiti, o qualora non venissero rispettati i termini di consegna previsti dal capitolato, invieranno formale contestazione con specifica delle motivazioni e con invito a conformarsi nel termine che sarà ritenuto congruo.

Inoltre le Aziende avranno 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 alle Aziende a causa dell'inadempienza stessa.

Art.18) 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.

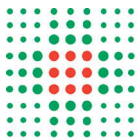
In caso di inosservanza degli obblighi descritti l'Azienda ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il Contratto, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.

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.19) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro

Le Aziende Sanitarie come previsto dall'art. 26 c. 1-lettera b) del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i., in un fascicolo informativo, forniscono alle ditte partecipanti dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti negli ambienti in cui sono destinate ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività.

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

Azienda USL di Bologna: al link <https://ww2.ausl.bologna.it/operatori-economici/informazioni-op-economici/FASCICOLO%20INFORMATIVO%20RISCHI%20SPECIFICI%20AUSL%20BO%2012%202015.1.d..pdf>

Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna:

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

Azienda USL di Imola: al link www.ausl.imola.bo.it/ sezione bandi di gara – Fascicolo Informativo sui rischi specifici dell'Azienda USL di Imola.

Aziende Sanitarie di Ferrara: il Fascicolo Informativo può essere richiesto al Dipartimento Interaziendale di Prevenzione e Protezione, Via Arginone 179, Ferrara tel. 0532-250301-dip.prevenzione@ospfe.it.

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 eventuali accessi alle strutture sanitarie.

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

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

L'AUSL di Bologna, l'Azienda Ospedaliera Universitaria di Bologna S. Orsola – Malpighi, l'Azienda USL di Imola e le Aziende Sanitarie di Ferrara, se necessario, invieranno alla ditta aggiudicataria, allegato al contratto di appalto, il Documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti (D.U.V.R.I.) specifico per la propria azienda.

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

Art.20) Penalità

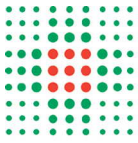
L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di procedere nel senso sotto indicato, senza esclusione di eventuali conseguenze penali, nei seguenti casi:

- a) ritardo nella consegna rispetto ai termini di cui all'art. 11 del presente capitolato; in tal caso, la penale prevista è pari al 5% dell'importo della merce non consegnata per ogni giorno di ritardo;
- b) merce che a seguito del controllo quali-quantitativo risultasse priva delle qualità essenziali richieste o viziata al punto da renderla inidonea all'uso, e la ditta fornitrice non avesse provveduto alla sua sostituzione nel termine perentorio sopra indicato dalla data di comunicazione del rifiuto; in tal caso, la penale prevista è pari al 5% dell'importo della merce non consegnata per ogni giorno di ritardo;
- c) se in seguito a rifiuto della merce, la Ditta non abbia provveduto a sostituire la stessa nel termine di 5 giorni e/o al ritiro della merce rifiutata presso il luogo ove è avvenuta l'operazione di collaudo; la penale prevista in tal caso, è pari al 2% dell'importo della merce non ritirata.

Ciascuna Azienda Sanitaria è esonerata da ogni responsabilità per l'eventuale deterioramento della merce non ritirata, fatto salvo il richiamo alle norme contenute nel Capitolato Generale d'Oneri.

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

La Ditta prende atto che l'applicazione delle penali previste dal presente articolo non preclude il diritto dell'Azienda Sanitaria a richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.



Art.21) Risoluzione del contratto

L'Azienda Sanitaria avrà la facoltà di risolvere "*ipso facto et jure*" il contratto, mediante semplice dichiarazione stragiudiziale, intimata a mezzo pec, secondo quanto stabilito all'art.108 del Codice e nelle seguenti ipotesi:

- a) in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;
- b) in caso di cessazione dell'attività, oppure in caso di procedure concorsuali o fallimentari intraprese a carico dell'aggiudicatario;
- c) qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso / in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara;
- d) in caso di cessione del contratto senza comunicazione all'Azienda USL;
- e) in caso di subappalto non autorizzato dall'Azienda USL;
- f) qualora l'Azienda capofila notifici n. 2 diffide ad adempiere senza che la Ditta ottemperi a quanto intimato;
- g) in caso di violazione dell'obbligo di riservatezza;
- h) per mancato superamento del periodo di prova;
- i) 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 USL applicherà quanto previsto all'art.110 del Codice.

Nei casi di violazione degli obblighi contrattuali (ritardo o mancata consegna, non conformità o altro) l'Azienda Sanitaria interessata 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.22) Responsabilità

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

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

Art.23) 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 alle Aziende Sanitarie interessate esclusivamente in formato elettronico, attraverso il Sistema Di Interscambio (SDI).

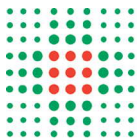
L'obbligo di fatturazione elettronica ricade nei confronti dei soggetti italiani titolari di Partita IVA. Sono pertanto esclusi dall'applicazione tutti i fornitori privi di Partita IVA e i fornitori esteri.

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

Azienda USL di Bologna :

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

Azienda Osped. Universitaria di Bologna:



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

Azienda USL di Imola :

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

Azienda Osped. Universitaria di Ferrara:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) aou_fe
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFX3JZ.

Azienda USL di Ferrara:

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

Gli originali delle fatture dovranno essere così intestati:

PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA:

AZIENDA U.S.L. DI BOLOGNA

Codice fiscale: 02406911202

Sede Legale: Via Castiglione 29 – 40124 BOLOGNA

PER L'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA:

AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA

POLICLINICO S. ORSOLA-MALPIGHI

Codice fiscale: 92038610371

Sede Legale: Via Albertoni 15 – 40138 BOLOGNA

PER L'AZIENDA USL DI IMOLA:

AZIENDA USL DI IMOLA

Codice Fiscale: 90000900374

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

PER L'AZIENDA OSPEDALIERA DI FERRARA:

AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI FERRARA

P.I. 01295950388

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

PER L'AZIENDA USL DI FERRARA:

AZIENDA U.S.L. DI FERRARA

Codice fiscale: 01295960387

Sede Legale: Via Cassoli 30 – 44121 FERRARA

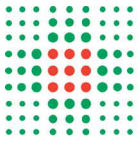
Inoltre ai sensi dell'art. 25 del Decreto Legge n. 66/2014, al fine di garantire l'effettiva tracciabilità dei pagamenti da parte delle pubbliche amministrazioni, le fatture elettroniche emesse verso le PA devono riportare il codice identificativo di gara (CIG), tranne i casi di esclusione dall'obbligo di tracciabilità di cui alla Legge n. 136 del 13 agosto 2010;

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

PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA:

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

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



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

PER L'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA:

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

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

PER L'AZIENDA USL DI IMOLA:

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

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

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

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

L'applicazione dello 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 Metropolitan Contabilità e Finanza – Ufficio Contabilità Fornitori– tel.n.0516079538 .

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

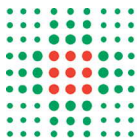
La Ditta aggiudicataria di un contratto di somministrazione non dovrà opporre eccezioni al fine di ritardare o evitare la prestazione dovuta anche in caso di ritardato pagamento.

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, le Aziende sanitarie dovranno emettere, con decorrenza 30 giugno 2016, gli ordini esclusivamente in forma elettronica. Inoltre, a partire da tale data il fornitore dovrà garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il fornitore dovrà, 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.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.

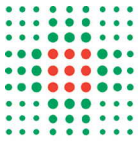
Art.24) Modifiche del contratto e subappalto

Per le modifiche contrattuali durante il periodo di efficacia del contratto si applica quanto previsto all'art. 106 del D.lgs 50/2016.

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

Le Aziende Sanitarie corrisponderanno gli importi della fornitura subappaltata direttamente al subappaltatore.

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



1. L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...) nell'ambito del contratto sottoscritto con l'Ente (...), identificato con il CIG n. (...)/CUP n. (...), assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n. 136 e s.m..
2. L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...), si impegna 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.25) Recesso dal contratto

La stazione appaltante può recedere dal contratto secondo quanto stabilito all'art.109 del Codice Appalti. La Stazione appaltante può inoltre avvalersi della facoltà di recesso consentita dall'art.1671 del Codice civile. Qualora l'impresa aggiudicataria dovesse recedere dal contratto prima della scadenza convenuta, le Aziende Sanitarie, oltre a incamerare il deposito cauzionale, si riservano di addebitare le eventuali maggiori spese insorgenti per l'assegnazione ad altra ditta.

Art.26) Clausole contrattuali di cui a Intesa per la Legalità 19.06.2018 Prefettura Bologna

Clausola n. 1

La sottoscritta 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

La sottoscritta 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

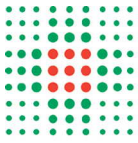
La sottoscritta impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di denaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi 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 inadempimento 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

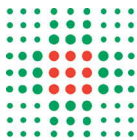
La sottoscritta impresa si obbliga ad inserire in tutti i subcontratti la clausola risolutiva espressa nel caso in cui emergano informative interdittive a carico dell'altro subcontraente; tale clausola dovrà essere espressamente accettata dalla impresa subcontraente.

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.27) Controversie e Foro competente

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



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

I mezzi per la comunicazione e lo scambio d'informazioni con le imprese partecipanti alla presente procedura di gara sono: la pubblicazione sul sito aziendale della AUSL di Bologna (www.ausl.bologna.it), la piattaforma SATER e la posta elettronica certificata (servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it).

Distinti saluti.

PER ACCETTAZIONE

(timbro della Ditta e firma del Legale Rappresentante)

PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI STRUMENTARIO, ACCESSORI E DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA

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. i dati identificativi (*allegare elenco contenente nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.*) dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3 del Codice, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta: _____;
2. di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. f-bis) e f-ter) del Codice;
3. di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. c), c-bis) c-ter) del Codice;
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/norme-in-materia-disciplinare-per-il-personale-del/files/3.-Codice-Comportamento-Aziendale.pdf>
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 successivi 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:_____;
13. (*barrare ciò che non si intende dichiarare*)

di presentare dichiarazione (*da allegare*), 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 (*da allegare*), 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 allegare 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.

14. *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 allegare 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;
15. di aver preso visione dei fascicoli informativi sui rischi specifici delle Aziende Sanitarie di cui alla presente procedura di gara pubblicati sui siti internet, come indicato nel capitolato speciale di gara;
16. 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 svolte le forniture;
 - b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccezionata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione della fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta.

Dovrà essere collocata a sistema la presente domanda di partecipazione debitamente compilata e completa dei relativi eventuali allegati.

(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]**

Allegato B - Riepilogo lotti

LOTTO	PRODOTTO	DESCRIZIONE	MISURE	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AUSL IMOLA	Fabb. triennale AUSL FE	Fabb. triennale AOUFE	IMPORTO TRIENNALE A BASE D'ASTA	Prezzo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE 2%	CIG AQ	NUMERO AGGIUDICATARI	PARAMETRI DI VALUTAZIONE
Sezione PEG/Nutrizione															
1	Kit per gastrostomia percutanea endoscopica (PEG)	Il kit deve comprendere: - sonda con cappio di fissaggio - sistema di bloccaggio esterno - adattatore di alimentazione - clamp serratubo - ago cannula - filo di posizionamento - ansa di recupero - sonda in silicone o in poliuretano con marcatura graduata in centimetri per verifica posizionamento. La fornitura deve includere adattatore universale anche per bolo, set di prolunga alimentazione 2 porte ad Y	Diametro sonda: misure comprese nell'intervallo tra 14 e 24 - ALMENO UNA piccola (14-16) - ALMENO UNA media (18-20)	PZ	600	750	300	180	450	182.400,00 €	80,00 €	3.648,00 €	9741458971	2	Gamma delle misure - max punti 20 Facilità di posizionamento - max punti 30 Rimovibilità per trazione - max punti 20
2	Kit per gastrostomia percutanea endoscopica (PEG) con tecnica introdurre (Gastropessi)	Il kit deve comprendere le ancorette e il sistema filoguidato per inserire la sonda nutrizionale con tecnica di gastropessi		PZ	15	60	30	90	30	45.000,00 €	200,00 €	900,00 €	9741459A44	1	Affidabilità e robustezza delle ancorette - max punti 40 Maneggevolezza del sistema di dilatazione progressiva - max punti 30
3	Tubo di ricambio PEG	Tubo in silicone medicale o in poliuretano; sistema a palloncino; marcatura graduata in centimetri per verifica posizionamento; parte distale rastremata per un migliore inserimento; STERILE MONOUSO	Diametro sonda: misure comprese nell'intervallo tra 14 e 24 - ALMENO UNA piccola (14-16) - ALMENO UNA media (18-20)	PZ	1200	1500	900	750	1350	88.350,00 €	15,50 €	1.767,00 €	9741462CBD	2	Affidabilità e durata nel tempo - max punti 40 Presenza doppio accesso per somministrazione farmaci - (si/no) punti 20 / 0 Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica - max punti 10

4	Bottone di ricambio PEG	Tubo in silicone medicale o in poliuretano; sistema a palloncino; marcatura graduata in centimetri per verifica posizionamento; parte distale rastremata per un migliore inserimento; STERILE MONOUSO	Diametro sonda misure comprese nell'intervallo tra 14 e 24 - ALMENO UNA piccola (14-16) - ALMENO UNA media (18-20)	PZ	600	600	60	300	30	389.550,00 €	245,00 €	7.791,00 €	9741465F36	2	Affidabilità e durata nel tempo - max punti 60 Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica - max punti 10
5	Kit PEG-J	Kit prolunga digiunale per PEG-J		PZ	30	15	6	0	150	16.080,00 €	80,00 €	321,60 €	974146600E	1	Facilità di posizionamento - max punti 50 Affidabilità e durata nel tempo - max punti 20
6	Sonde nutrizionali da posizionare su filo guida	Sonde per nutrizione enterale filoguidabili per posizionamento endoscopico e/o radiologico	Assortimento completo in termini di diametro e lunghezza	PZ	150	60	15	0	300	84.000,00 €	160,00 €	1.680,00 €	97414670 E1	1	Facilità di posizionamento - max punti 50 Affidabilità e durata nel tempo - max punti 20
Sezione Luminale standard															
7	Catetere a retino per recupero polipi - corpi estranei	Catetere a retino estraibile per recupero polipi - corpi estranei Ampia gamma di dimensioni, forme e lunghezze STERILE MONOUSO	Tutte le misure, forme e lunghezze	PZ	2700	2100	300	900	3150	164.700,00 €	18,00 €	3.294,00 €	974147035A	2	Gamma dei diametri del retino - max punti 30 Robustezza - max punti 20 Capacità di rotazione - max punti 20
8	Contenitore polipi	Contenitore raccolta e diagnosi polipi recuperati, cilindrico, trasparente, a comparti separati in numero minimo di 5. STERILE MONOUSO		PZ	7500	6300	0	3000	5400	155.400,00 €	7,00 €	3.108,00 €	974147142D	1	Maggior numero dei comparti - max punti 30 Capacità di separare il polipo dal materiale di scarto - max punti 40
9	Pinze per biopsie endoscopiche	Pinze a valve ovali, dentellate, fenestrate con e senza ago di puntamento, compatibili con endoscopi frontali e laterali di tutte le marche ampia gamma di misure, lunghezza, diametro (pediatrico e adulti) STERILE MONOUSO	Tutte le misure e lunghezze	PZ	30450	32100	10650	21000	22200	523.800,00 €	4,50 €	10.476,00 €	9741472500	1	Marcatura markers visivi di riferimento - (si/no) punti 5/0 Guaina in acciaio - (si/no) punti 5/0 Resistenza ad azionamenti multipli - max punti 10 Efficacia della presa - max punti 20 Qualità del frustolo bioptico - max punti 30

10	Rimozione di corpi estranei dell'apparato digerente	Accessori monouso per la rimozione di corpi estranei dall'apparato digerente, disponibili in diverse forme (alligatore, dente di topo, basket, ecc.) e lunghezze delle valve, dentellate o lisce, con presa doppia o multipla (pentapode)	Tutte le misure, forme e lunghezze	PZ	60	300	60	75	900	83.700,00 €	60,00 €	1.674,00 €	97414735D3	2	Resistenza ad azionamenti multipli - max punti 20 Efficacia della presa - max punti 20 Resistenza della presa - max punti 30
11	Cappuccio di protezione per rimozione corpi estranei	Campana in gomma da fissare sulla punta dell'endoscopio per la rimozione di corpi estranei taglienti o con sagome di difficile estrazione dall'apparato digerente MONOUSO		PZ	60	90	60	75	240	7.875,00 €	15,00 €	157,50 €	97414746A6	1	Facilità di montaggio sulla punta dell'endoscopio - max punti 10 Stabilità - max punti 30 Robustezza del materiale - max punti 30
12	Ago per iniezione per uso endoscopico	Buona affilatura, presenza di fermo per l'avanzamento e retrazione incorporato nell'impugnatura diametro compreso tra 19 e 25G Compatibile con gastro, colon, duodeno, ecoendoscopi STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	4500	4500	1200	7500	3000	144.900,00 €	7,00 €	2.898,00 €	9741475779	1	Agevole fuoriuscita dell'ago con tutti gli strumenti e in tutte le situazioni- max punti 20 Agevole penetrazione nella sottomucosa - max punti 20 Facilità di iniezione - max punti 10 Blocco e controllo in entrata e in uscita dell'ago - max punti 20
13	Ansa diatermica per la polipectomia endoscopica	Configurazione ansa: ovale (jumbo, standard, micro), opzionale esagonale e/o crescente e/o asimmetrica; utilizzabile in canale biottico da 2.8 mm; assemblata con manico ergonomico a tre anelli; diametro ansa almeno fino a 30 mm; compatibile con gastroscopi, colonscopi, duodenoscopi. STERILE MONOUSO	Tutte le misure e forme	PZ	6000	9000	6000	7500	4500	231.000,00 €	7,00 €	4.620,00 €	974147684C	5	Ampiezza gamma delle misure - max punti 10 Variabilità delle forme dell'ansa - max punti 10 Funzionalità d'uso (risposta apertura/ chiusura alla max angolazione dello strumento) - max punti 10 Possibilità di rotazione - max punti 10 Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma) - max punti 10 Buona forza di presa del tessuto - max punti 20

14	Ansa rigida monofilamento per mucosectomia	Varie configurazioni della ansa utilizzabili in endoscopio con canale operativo da 2,8mm , diametri variabili comprensivi della misura di 25 mm , assemblata con manico. STERILE MONOUSO	Tutte le misure e forme	PZ	450	1500	180	150	750	36.360,00 €	12,00 €	727,20 €	974147791F	5	Ampiezza gamma delle misure - max punti 10 Variabilità delle forme dell'ansa - max punti 10 Funzionalità d'uso (risposta apertura/ chiusura alla max angolazione dello strumento) - max punti 10 Possibilità di rotazione - max punti 10 Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma) - max punti 10 Buona forza di presa del tessuto - max punti 20
15	Ansa a freddo	Ansa per polipectomia/mucosectomia a freddo Disponibile in diversi diametri STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	3000	3000	600	900	750	206.250,00 €	25,00 €	4.125,00 €	9741480B98	5	Ampiezza gamma delle misure - max punti 10 Variabilità delle forme dell'ansa - max punti 10 Funzionalità d'uso (risposta apertura/ chiusura alla max angolazione dello strumento) - max punti 10 Possibilità di rotazione - max punti 10 Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma) - max punti 10 Buona forza di presa del tessuto - max punti 20
Sezione Luminale avanzato															
16	Dilatatore pneumatico luminale a diametri controllati FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO del sistema di gonfiaggio munito di manometro	Dispositivo che permetta di effettuare con un unico palloncino dilatazione per step successivi grazie a diametri diversi attraverso pressioni impostate. Diametri variabili del palloncino includenti misure da 8 fino a 20 mm Dispositivo per il controllo delle pressioni impostate Diametro catetere utile da consentire l'utilizzo in canale operativo da 2,8 mm di colonscopi e gastroscopi Resistente alle alte pressioni Con marcatori radiopachi Inclusa indicazione DASE STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	450	480	51	0	600	229.245,00 €	145,00 €	4.584,90 €	9741482D3E	2	Ampiezza gamma delle misure - max punti 15 Pressione massima raggiungibile per misura - max punti 15 Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri (si/no) punti 5/0 Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri (si/no) punti 5/0 Affidabilità e robustezza del materiale - max punti 30

17	Caricatori multipli per legatura varici esofagee.	Sistema premontato di legatura a caricamento multiplo; adattatore trasparente per una migliore visione endoscopica; utilizzabile in canale operatore da 2,8 mm. Compatibile con gastroscopi di tutte le marche STERILE MONOUSO		PZ	600	750	120	0	240	111.150,00 €	65,00 €	2.223,00 €	9741484EE4	2	Numerosità dei lacci per caricatore - max punti 10 Cap con visibilità maggiorata - max punti 20 Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico - max punti 20 Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice - max punti 20
18	Catetere tipo spray per colorazione vitale	Lunghezza circa 230 cm diametro canale endoscopico 2,8 mm STERILE MONOUSO		PZ	30	300	15	900	0	14.940,00 €	12,00 €	298,80 €	974148608F	1	Uniformità e ampiezza della superficie irrigata con il colorante - max punti 50 Facilità d'uso - max punti 20
19	Pinze per biopsie a caldo	Compatibili con elettrobisturi per uso endoscopico compatibili con canale operativo di almeno 2,8 mm lunghezza compatibile con colonscopio lungo STERILE MONOUSO		PZ	45	600	270	90	30	12.420,00 €	12,00 €	248,40 €	9741487162	2	Guaina in acciaio - (si/no) punti 5/0 Resistenza ad azionamenti multipli - max punti 10 Efficacia della presa - max punti 20 Efficacia e precisione dell'effetto termocoagulativo - max punti 20 Capacità di preservare il campione tissutale - max punti 15
20	Kit per resezione mucosale endoscopica con laccio e ansa diatermica	Il kit deve contenere. Cap con lacci multipli premontati e ansa diatermica dedicata		PZ	60	300	12	0	15	89.010,00 €	230,00 €	1.780,20 €	9741488235	2	Numerosità dei lacci per caricatore - max punti 10 Cap con visibilità maggiorata - max punti 20 Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico - max punti 20 Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice - max punti 20
21	Filo guida rigido per il posizionamento di protesi enterocoliche autoespandibili	Anima metallica ricoperta, parte distale morbida diametro .035 inch, lunghezza minima 450 cm STERILE MONOUSO		PZ	450	300	30	0	150	51.150,00 €	55,00 €	1.023,00 €	97414968CD	3	Atraumaticità della punta - max punti 20 Portanza (capacità di mantenere l'asse desiderato durante il posizionamento della protesi) - max punti 20 Flessibilità del filo guida - max punti 20 Radiopacità- (si/no) punti 10/0

22	Sistema per Infiltrazione/riempimento sottomucosale	Kit per infiltrazione con liquido sterile della sottomucosa prima della rimozione tramite endoscopia di lesioni della parete gastrointestinale in fiale o siringhe preriempite		PZ	30	60	180	180	60	20.400,00 €	40,00 €	408,00 €	97414979A0	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Persistenza dell'effetto di sollevamento - max punti 30 Effetto di colorazione della sottomucosa - max punti 20
23	Dilatatori meccanici a candela per uso endoscopico	Dilatatori tipo "Savary" filoguidabili con marker radio-opachi Ampia gamma di diametri disponibili	Tutti i diametri	PZ	6	0	12	0	150	25.200,00 €	150,00 €	504,00 €	9741498A73	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Scorrevolezza del filo guida - max punti 20 Visibilità markers radio-opachi - max punti 20 Ampiezza della gamma delle misure - max punti 10
24	Overtube	Per protezione delle vie aeree durante EGDS; dotato di sistema a doppio tubo per introduzione atraumatica STERILE MONOUSO	Standard	PZ	0	30	30	0	12	20.160,00 €	280,00 €	403,20 €	9741499B46	1	Maneggevolezza d'uso - max punti 30 Atraumaticità del sistema di inserzione - max punti 30 Tenuta del sistema a valvola per l'introduzione del gastroscopio - max punti 10
25	Overtube dedicato per diverticolotomia	Per la dissezione del setto nel diverticolo di Zenker STERILE MONOUSO		PZ	9	30	0	0	0	11.700,00 €	300,00 €	234,00 €	9741500C19	1	Maneggevolezza d'uso - max punti 30 Atraumaticità del sistema di inserzione - max punti 30 Stabilità - max punti 10
26	Soluzione per tatuaggio endoscopico di lesioni viscerali	Siringhe precaricate per marcatura di lesioni viscerali a scopo di repere	Siringhe precaricate	ml	3000	1200	900	3000	300	29.400,00 €	3,50 €	588,00 €	9741501CEC	1	Visibilità del colorante - max punti 20 Persistenza dell'effetto colorante - max punti 20 Atossicità nel caso di iniezione accidentale nel peritoneo - max punti 30
27	Clip over the scope	Cappucci con clip premontata, filo e manipolo per il rilascio della clip. Diverse misure di cappucci adatti a tutti gli endoscopi attualmente in commercio. Monouso.	Tutte le misure	PZ	150	105	60	0	60	375.000,00 €	1.000,00 €	7.500,00 €	9741502DBF	2	Efficacia del sistema di rilascio - max punti 20 Forza di presa sul tessuto - max punti 20 Ampiezza gamma delle misure - max punti 10 Variabilità dei modelli a seconda delle indicazioni d'uso - max punti 20
28	Pinze e ancore per trazione	Per approssimazione o trazione del tessuto; da usarsi congiuntamente a sistemi di clip over the scope		PZ	30	30	30	0	30	120.000,00 €	1.000,00 €	2.400,00 €	9741504F65	1	Praticità di utilizzo - max punti 30 Efficacia di presa del tessuto - max punti 40

29	Clip con apertura asincrona	Clip speciali con possibilità di aprire, indipendentemente l'uno dall'altro, i due bracci		PZ	90	60	30	180	15	75.000,00 €	200,00 €	1.500,00 €	974150503D	1	Praticità di utilizzo - max punti 30 Efficacia di presa del tessuto - max punti 40
30	Dispositivo per resezione a tutto spessore FTRD	Kit premontato comprensivo di cappuccio, clip over the scope, ansa diatermica, pinza per trazione della lesione da resecare, sonda diatermica per marcatura		PZ	60	30	15	0	60	264.000,00 €	1.600,00 €	5.280,00 €	97415071 E3	1	Efficacia di presa del tessuto - max punti 20 Efficacia del taglio - max punti 20 Persistenza in sede della clip dopo la resezione della lesione - max punti 30
31	Clip rimuovibile	Clip rimuovibile con apertura progressiva da 11 a 16 mm. Rotazione 1:1 del manipolo con il movimento del polso e sistema di rotazione Certificazione CE per utilizzo con duodenoscopio.		PZ	90	150	30	0	30	12.000,00 €	40,00 €	240,00 €	97415147A8	1	Capacità di rotazione - max punti 10 Efficacia della presa sul tessuto - max punti 20 Praticità del sistema di rimozione - max punti 20 Possibilità di utilizzo con duodenoscopio in posizione anche molto angolata - max punti 20
32	Spray emostatico per trattamento del sanguinamento acuto	Kit premontato comprendente polvere emostatica, catetere di applicazione, dispositivo di erogazione	Kit	PZ	30	300	21	90	150	212.760,00 €	360,00 €	4.255,20 €	974151587B	2	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia dell'effetto emostatico - max punti 30 Persistenza dell'effetto di emostasi - max punti 20
33	Gel emostatico per prevenzione	Siringa precaricata comprensiva di catetere di applicazione	Siringa da 5 ml	PZ	30	150	9	60	150	123.690,00 €	310,00 €	2.473,80 €	9741518AF4	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia dell'effetto emostatico - max punti 30 Persistenza dell'effetto di emostasi - max punti 20
34	Catetere bipolare per emostasi termica con ago incorporato	Catetere bipolare per emostasi termica con ago incorporato da 7 e 10 Fr	tutte le misure	PZ	450	30	0	30	30	124.200,00 €	230,00 €	2.484,00 €	9741520C9A	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia dell'effetto emostatico - max punti 30 Persistenza dell'effetto di emostasi - max punti 20
35	a) Sonde APC monouso	Dispositivo per emostasi termica non a contatto	tutte le misure	PZ	150	300	225	90	450	206.550,00 €	170,00 €	5.814,00 €	9741521D6D	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia dell'effetto emostatico - max punti 15 Persistenza dell'effetto di emostasi - max punti 10 Efficacia dell'effetto di infiltrazione della sottomucosa - max punti 15 Efficacia della ablazione tissutale - max punti 10
	b) Sonde APC ibride monouso	Dispositivo per emostasi termica non a contatto associato a iniezione sottomucosa tramite idrojet	tutte le misure	PZ	90	300	15	60	30	84.150,00 €	170,00 €				

36	Dispositivo di sutura della parete	Kit preassemblato comprensivo di: - sistema per sutura chirurgica endoscopica (ago, filo di sutura, ecc) - dispositivo di trazione tissutale, - dispositivo di fissaggio del punto. Compatibile con endoscopi monocanale e/o bicanale.		PZ	0	0	15	0	15	69.000,00 €	2.300,00 €	1.380,00 €	9741523F13	1	Praticità di utilizzo - max punti 10 Capacità di riservare una adeguata visione endoscopica - max punti 20 Buona presa sul tessuto - max punti 20 Persistenza dei punti di sutura - max punti 20
37	Stent biodegradabili enterali	Kit preassemblato di rilascio di stent autoespandibili biodegradabili		PZ	0	15	6	0	6	24.300,00 €	900,00 €	486,00 €	9741526191	1	Praticità di utilizzo - max punti 10 Capacità dell'effetto dilatante - max punti 30 Effettiva biodegradabilità nei tempi dichiarati - max punti 30
38	Pinza per la resezione di polipi diminutivi e multiprelievo	Pinza multifunzione, apertura di 1cm, doppia fenestrazione per valva, sistema di rotazione 1:1 nella parte distale del manipolo. Certificato CE per la resezione di polipi diminutivi e multiprelievo. MONOUSO		PZ	600	300	15	900	0	63.525,00 €	35,00 €	1.270,50 €	9741527264	1	Ampiezza della presa - max punti 30 Precisione dell'effetto di resezione - max punti 20 Capacità di trattenere multipli frammenti biotici - max punti 20
39	Kit drenaggio deiscenze post-operatorie, fistole e cavità ascessuali del tratto digestivo superiore	Dispositivo composto da spugnetta sagomabile collegata a sistema di aspirazione continua per effetto ex-vacuo persistente		PZ	15	30	60	0	15	36.000,00 €	300,00 €	720,00 €	97415304DD	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Durata dell'effetto di aspirazione continua - max punti 30 Facilità della rimozione - max punti 20
40	Kit drenaggio deiscenze post-operatorie, fistole e cavità ascessuali del tratto digestivo superiore	Dispositivo composto da stent autoespandibile e spugnetta collegata a sistema di aspirazione continua per effetto ex-vacuo persistente		PZ	6	60	15	0	15	19.200,00 €	200,00 €	384,00 €	9741532683	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Durata dell'effetto di aspirazione continua - max punti 30 Facilità della rimozione - max punti 20
41	Kit drenaggio deiscenze post-operatorie, fistole e cavità ascessuali del tratto digestivo inferiore	Dispositivo composto da spugnetta sagomabile collegata a sistema di aspirazione continua per effetto ex-vacuo persistente		PZ	15	210	150	0	30	121.500,00 €	300,00 €	2.430,00 €	97415472 E5	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Durata dell'effetto di aspirazione continua - max punti 30 Facilità della rimozione - max punti 20

42	Sonde per ablazione con radiofrequenza per uso luminale FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO DEL GENERATORE	Sonde di diverse dimensioni (circonferenziali, rette, a spatola) per ablazione tissutale di esofago di Barret e lesioni angiodisplasiche	Tutte le misure	PZ	15	90	30	0	0	337.500,00 €	2.500,00 €	6.750,00 €	97415483B8	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia dell'effetto di ablazione - max punti 30 Sicurezza di utilizzo - max punti 20
43	GastroscoPIO monouso			PZ	0	60	15	0	60	64.125,00 €	475,00 €	1.282,50 €	974154948B	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Qualità dell'immagine endoscopica - max punti 20 Flessibilità e portanza dello strumento - max punti 20 Ergonomia complessiva - max punti 10
Sezione EUS															
44	Lumen apposing metal stent	Diametri disponibili da 6 a 20 mm; azionabili dall'operatore per il controllo completo della procedura di rilascio; puntale elettrificato per introduzione con tecnica "hot" MONOUSO	Tutte le misure	PZ	60	60	120	0	30	675.000,00 €	2.500,00 €	13.500,00 €	9741551631	2	Praticità di utilizzo - max punti 20 Precisione del controllo del sistema di apertura delle flange - max punti 20 Efficacia della penetrazione tissutale della punta - max punti 20 Forza di approssimazione tra i visceri - max punti 10
45	Elettrodi per ablazione con radiofrequenza EUS-guidata FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO DEL GENERATORE	Gamma di misure variabile a seconda del tumore da trattare; compatibili con gli ecoendoscopi disponibili sul mercato MONOUSO	Tutte le misure	PZ	15	0	15	0	0	63.000,00 €	2.100,00 €	1.260,00 €	9741556A50	2	Praticità di utilizzo - max punti 20 Precisione del controllo dell'effetto di ablazione - max punti 30 Prevenzione della dispersione della radiofrequenza sul tessuto sano - max punti 20
46	Cistotomi	Dispositivi con punta diatermica, filoguidati, per l'accesso alle strutture duttali e alla cavità pseudocistica. Diametro fino a 10 Fr	Tutte le misure	PZ	15	60	30	0	0	73.500,00 €	700,00 €	1.470,00 €	9741558BF6	2	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia della penetrazione tissutale della punta - max punti 30 Scorrevolezza sul filo guida - max punti 20

47	Palloncino per ecoendoscopia	Dispositivi applicabili sulla sonda ecoendoscopica, compatibile con strumenti radiali o lineari	Tutte le misure	PZ	3000	2100	240	0	1350	133.800,00 €	20,00 €	2.676,00 €	9741559CC9	2	Facilità di applicazione - max punti 20 Tenuta del gonfiaggio con liquido - max punti 20 Resistenza durante l'esame - max punti 30
48	Kit protesi in silicone per il drenaggio trans-parietale di pseudocisti pancreatiche, colecisti e raccolte flogistiche fuide	Il kit deve comprendere: protesi di silicone, catetere guida con markers radiopachi e con raccordo per iniezione, posizionatore. Materiale radiopaco e flessibile Configurazione doppio pigtail Diametro esterno di calibri variabili comprendenti il10 Fr Lunghezza protesi da 10 a 150 mm STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	15	0	60	0	240	31.500,00 €	100,00 €	630,00 €	9741560D9C	2	Facilità di posizionamento - max punti 30 Variabilità gamma delle misure - max punti 40
Sezione ERCP															
49	Dilatatore pneumatico biliare catetere a palloncino. FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO del sistema di gonfiaggio munito di manometro	Palloncino in materiale anelastico a bassa compliance per una dilatazione uniforme, resistente alle alte pressioni, utilizzabile con filo guida da 0.035 inch. lunghezza palloncino circa 4 cm; misure di dilatazione 4-6-8 mm; diametro catetere di dimensioni ridotte 5 Fr circa. Compatibile con guida corta e/o lunga. STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	60	60	24	0	450	59.400,00 €	100,00 €	1.188,00 €	9741561E6F	2	Variabilità della gamma -max punti 15 Pressione massima raggiungibile per misura - max punti 15 Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri - (si/no) punti 5/0 Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri - (si/no) punti 5/0 Affidabilità e robustezza del materiale - max punti 30
50	Cateteri ERCP	Catetere retto o precurvato distalmente; raccordo doppio luer lock; indicatori distali per misurare la lunghezza del tratto stenotico; punta distale radiopaca; utilizzabili con filo guida da .035 inch; disponibili con terminale di diversa forma, comprensiva della configurazione a sfera dello stesso materiale ; diametro catetere 5 Fr ; lunghezza 200 cm MONOUSO	Tutte le forme	PZ	300	720	150	0	30	24.000,00 €	20,00 €	480,00 €	9741562F42	1	Presenza di entrambe le forme (RETTE e PRECURVATE) - (si/no) punti 20/0 Diverse fogge della parte distale in estrusione - max punti 20 Funzionalità d'uso - max punti 30

51	Cestelli di Dormia, predisposti per l'estrazione e per la litotrissia	Cestello 4 fili; materiali diversi (acciaio o nitinol); multifilamento o filamento singolo; predisposto per un eventuale collegamento al sistema per litotrissia endo-canalare; corredato di guaina rigida, prolunga e impugnatura per litotrissia; buona memoria; diametro cestello da 20 a 30 mm; lunghezza cestello diverse misure comprese da 30 a 60 mm . Compatibile con guida corta e/o lunga. STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	90	150	9	0	30	27.900,00 €	100,00 €	558,00 €	974156301A	2	Ampiezza gamma delle misure - max punti 20 Memoria del cestello - max punti 30 Semplicità del meccanismo di assemblaggio - max punti 20
52	Spazzolino per citologia biliare	Catetere a doppio lume (spazzolino, filo guida); indicatore distale radiopaco; munito di manico; utilizzabile con filo guida da .035 inch; STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	150	105	6	0	450	26.307,00 €	37,00 €	526,14 €	97415640ED	2	Visibilità radiologica - max punti 30 Maneggevolezza ad eseguire il brushing - max punti 40
53	Kit protesi biliare	Il kit deve comprendere: protesi con alette e copri flaps, catetere guida con markers radiopachi e con raccordo per iniezione, posizionatore. Materiale termosensibile (polietilene). Configurazione tipo angolato. Dritte, mono e doppio pigtail Diametro esterno di calibri variabili comprendenti il10 Fr Lunghezza protesi da 50 a 150 mm Compatibile con guida corta e/o lunga. STERILE MONOUSO		PZ	360	750	210	0	450	70.800,00 €	40,00 €	1.416,00 €	9741567366	2	Facilità di posizionamento - max punti 30 Variabilità gamma delle misure - max punti 40
54	Kit drenaggio naso-biliare	In materiale idrofilico; tipo standard con o senza pigtail terminale, più accessi laterali distali, tubo di trasferimento nasale, tubo di collegamento per facilitare irrigazione e drenaggio, diametri cateteri di drenaggio variabili; lunghezza minima 250 cm STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	45	300	60	0	150	23.865,00 €	43,00 €	477,30 €	97415705DF	2	Ampiezza gamma diametri - max punti 30 Atraumaticita' del tubo di trasferimento nasale - max punti 20 Facilità di lavaggio/iniezione - max punti 20

55	Catetere a palloncino di Fogarty per estrazione calcoli	Catetere palloncino a triplo lume (iniezione, guida, gonfiaggio palloncino); reperire radiopaco prossimale; utilizzabile con filoguida da .035 inch; diametri palloncino variabili; lunghezza catetere 200 cm STERILE MONOUSO Iniezione prossimale E iniezione distale: la ditta dovrà offrire i due prodotti al medesimo prezzo. Compatibile con guida corta e/o lunga.	Tutte le misure	PZ	1200	1200	300	0	1800	225.000,00 €	50,00 €	4.500,00 €	97415716B2	3	Variabilità dei diametri - max punti 20 Resistenza del pallone - max punti 30 Facilità d'iniezione del contrasto - max punti 20
56	kit protesi pancreatica	Kit composto da: spingitore radiopaco, stent radiopaco Misure stent: calibro variabile comprendente il 5 Fr, lunghezza variabile comprendenti il 3 e 12 cm Protesi dritte e con pigtail MONOUSO	Tutte le misure	PZ	210	120	75	0	600	60.300,00 €	60,00 €	1.206,00 €	9741572785	2	Facilità di posizionamento - max punti 30 Ampiezza gamma delle misure - max punti 40
57	Sonde per litotrissia intracanalare a onde d'urto FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO DEL GENERATORE	Sonde utilizzabili con colangioscopio	Tutte le misure	PZ	60	45	15	0	15	7.425,00 €	55,00 €	148,50 €	9741573858	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia dell'effetto della litotrissia - max punti 30 Durata della sonda - max punti 20
58	Dispositivo di bloccaggio RX e sistema di tappo per biopsia			PZ	1560	0	60	0	60	11.760,00 €	7,00 €	235,20 €	974157492B	1	Praticità di fissaggio - max punti 40 Tenuta del filo guida - max punti 30
59	Duodenoscopio monouso FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO dell'eventuale processore o altro strumentario necessario all'utilizzo del duodenoscopio			PZ	0	150	60	0	30	720.000,00 €	3.000,00 €	14.400,00 €	9741578C77	2	Praticità di utilizzo - max punti 20 Qualità dell'immagine endoscopica - max punti 20 Flessibilità e portanza dello strumento - max punti 20 Ergonomia complessiva - max punti 10

Varie															
60	Spazzolino pulizia Endoscopi	Pulizia dei canali operativi degli endoscopi punta sferica atraumatica MONOUSO - NON STERILE	Tutte le misure	PZ	90000	75000	12000	15000	18000	420.000,00 €	2,00 €	8.400,00 €	9741579D4A	3	Ampiezza gamma delle misure - max punti 10 Atraumaticità - max punti 30 Efficacia della detersione - max punti 30
61	Boccaglio monouso, con sistema bloccante	STERILE MONOUSO	Adulto e pediatrico	PZ	18300	30150	4650	15300	16500	84.900,00 €	1,00 €	1.698,00 €	9741599DCB	3	Comfort per il paziente - max punti 20 Ampiezza gamma dei diametri di apertura - max punti 10 Scorrevolezza dell'endoscopio - max punti 20 Efficacia del sistema bloccante - max punti 20
IMPORTO COMPLESSIVO IVA ESCLUSA										8.045.097,00 €					

	LOTTO	
	SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	Indicare se latex free	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Allegato D - Parametri di valutazione

	TIPO DI PARAMETRO	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI	MODALITA' DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO
LOTTO 1	D	Ampiezza gamma delle misure	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Rimovibilità per trazione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 2	D	Affidabilità e robustezza delle ancorette	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Maneggevolezza del sistema di dilatazione progressiva	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 3	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	T	Presenza doppio accesso per somministrazione farmaci	SI = 20 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	Q	Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica	max 10	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
LOTTO 4	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 60	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Q	Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica	max 10	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
LOTTO 5	D	Facilità di posizionamento	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 6	D	Facilità di posizionamento	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTTO 7	D	Ampiezza gamma dei diametri del retino	max 30	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Robustezza	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Capacità di rotazione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 8	Q	Maggior numero dei comparti	max 30	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
	D	Capacità di separare il polipo dal materiale di scarto	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 9	T	Marcatura markers visivi di riferimento	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	T	Guaina in acciaio	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Resistenza ad azionamenti multipli	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della presa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Qualità del frustolo bioptico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 10	D	Resistenza ad azionamenti multipli	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della presa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza della presa	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 11	D	Facilità di montaggio sulla punta dell'endoscopio	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Stabilità	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Robustezza del materiale	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTTO 12	D	Agevole fuoriuscita dell'ago con tutti gli strumenti e in tutte le situazioni	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Agevole penetrazione nella sottomucosa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità di iniezione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	T	Blocco e controllo in entrata e in uscita dell'ago	SI = 20 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
LOTTO 13	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità delle forme dell'ansa	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di forme disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie forme
	D	Funzionalità d'uso (risposta apertura/ chiusura alla max angolazione dello strumento)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Possibilità di rotazione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Buona forza di presa del tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 14	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità delle forme dell'ansa	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di forme disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie forme
	D	Funzionalità d'uso (risposta apertura/ chiusura alla max angolazione dello strumento)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Possibilità di rotazione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

	D	Buona forza di presa del tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 15	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità delle forme dell'ansa	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di forme disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie forme
	D	Funzionalità d'uso (risposta apertura/ chiusura alla max angolazione dello strumento)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Possibilità di rotazione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Buona forza di presa del tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 16	D	Ampiezza della gamma	max 15	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma disponibile, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo
	D	Pressione massima raggiungibile per misura	max 15	La caratteristica indicata nel criterio sarà considerata non soltanto in base al suo valore numerico, ma anche con una valutazione discrezionale della stessa
	T	Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	T	Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Affidabilità e robustezza del materiale	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 17	Q	Numerosità dei lacci per caricatore	max 10	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
	D	Cap con visibilità maggiorata	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

	D	Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 18	D	Uniformità e ampiezza della superficie irrigata con il colorante	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità d'uso	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 19	T	Guaina in acciaio	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Resistenza ad azionamenti multipli	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della presa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia e precisione dell'effetto termocoagulativo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Capacità di preservare il campione tissutale	max 15	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 20	Q	Numerosità dei lacci per caricatore	max 10	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
	D	Cap con visibilità maggiorata	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 21	D	Atraumaticità della punta	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Portanza (capacità di mantenere l'asse desiderato durante il posizionamento della protesi)	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Flessibilità del filo guida	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	T	Radiopacità	SI = 10 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio

LOTTO 22	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di sollevamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Effetto di colorazione della sottomucosa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 23	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Scorrevolezza del filo guida	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Visibilità markers radio-opachi	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 24	D	Maneggevolezza d'uso	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Atraumaticità del sistema di inserzione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Tenuta del sistema a valvola per l'introduzione del gastroscopio	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 25	D	Maneggevolezza d'uso	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Atraumaticità del sistema di inserzione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Stabilità	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 26	D	Visibilità del colorante	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto colorante	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Atossicità nel caso di iniezione accidentale nel peritoneo	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTTO 27	D	Efficacia del sistema di rilascio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Forza di presa sul tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità dei modelli a seconda delle indicazioni d'uso	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 28	D	Praticità di utilizzo	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia di presa del tessuto	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 29	D	Praticità di utilizzo	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia di presa del tessuto	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 30	D	Efficacia di presa del tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia del taglio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza in sede della clip dopo la resezione della lesione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 31	D	Capacità di rotazione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della presa sul tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Praticità del sistema di rimozione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Possibilità di utilizzo con duodenoscopia in posizione anche molto angolata	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTTO 32	D	Efficacia dell'effetto emostatico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di emostasi	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 33	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto emostatico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di emostasi	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 34	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto emostatico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di emostasi	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 35	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto emostatico	max 15	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di emostasi	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto di infiltrazione della sottomucosa	max 15	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della ablazione tissutale	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 36	D	Praticità di utilizzo	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Capacità di riservare una adeguata visione endoscopica	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Buona presa sul tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dei punti di sutura	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTTO 37	D	Praticità di utilizzo	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Capacità dell'effetto dilatante	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Effettiva biodegradabilità nei tempi dichiarati	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 38	D	Ampiezza della presa	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Precisione dell'effetto di resezione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Capacità di trattenere multipli frammenti bioptici	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 39	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Durata dell'effetto di aspirazione continua	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità della rimozione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 40	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Durata dell'effetto di aspirazione continua	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità della rimozione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 41	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Durata dell'effetto di aspirazione continua	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità della rimozione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 42	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto di ablazione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

	D	Sicurezza di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 43	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Qualità dell'immagine endoscopica	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Flessibilità e portanza dello strumento	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ergonomia complessiva	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 44	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Precisione del controllo del sistema di apertura delle flange	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della penetrazione tissutale della punta	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Forza di approssimazione tra i visceri	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 45	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Precisione del controllo dell'effetto di ablazione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Prevenzione della dispersione della radiofrequenza sul tessuto sano	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 46	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della penetrazione tissutale della punta	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Scorrevolezza sul filo guida	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 47	D	Facilità di applicazione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Tenuta del gonfiaggio con liquido	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

	D	Resistenza durante l'esame	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 48	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 40	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 49	D	Ampiezza della gamma	max 15	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma disponibile, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo
	D	Pressione massima raggiungibile per misura	max 15	La caratteristica indicata nel criterio sarà considerata non soltanto in base al suo valore numerico, ma anche con una valutazione discrezionale della stessa
	T	Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	T	Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Affidabilità e robustezza del materiale	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 50	T	Presenza di entrambe le forme (RETTE e PRECURVATE)	SI = 20 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Diverse fogge della parte distale in estrusione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma disponibile, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo
	D	Funzionalità d'uso	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 51	D	Ampiezza gamma delle misure	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Memoria del cestello	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Semplicità del meccanismo di assemblaggio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 52	D	Visibilità radiologica	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTT	D	Maneggevolezza ad eseguire il brushing	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 53	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 40	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 54	D	Ampiezza gamma diametri	max 30	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Atraumaticita' del tubo di trasferimento nasale	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità di lavaggio/iniezione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 55	D	Variabilità dei diametri	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Resistenza del pallone	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità d'iniezione del contrasto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 56	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 40	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 57	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto della litotrissia	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Durata della sonda	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTT 58	D	Praticità di fissaggio	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTT	D	Tenuta del filo guida	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 59	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Qualità dell'immagine endoscopica	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Flessibilità e portanza dello strumento	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ergonomia complessiva	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 60	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Atramauticità	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della detersione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 61	D	Comfort per il paziente	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma dei diametri di apertura	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Scorrevolezza dell'endoscopio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia del sistema bloccante	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti Area Vasta
Settore Beni e Servizi

Il direttore



Allegato F

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, di cui alle deliberazioni nn. 52 del 13/02/2017 e 146 del 30/06/2011, dal Direttore del Servizio Acquisti Area Vasta, D.ssa Rosanna Campa, per la carica domiciliata in via Gramsci n.12

E

La ditta, P.I. n. 000000000000000000, Registro delle Imprese n.xxxxxxxxxxxxxx – CCIAA di XXXXXXX 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 di procedura aperta PI, ha aggiudicato, con determina n.xxxxxxx del xxxxxxxxxxxx la fornitura in accordo quadro di strumentario, accessori e dispositivi per endoscopia digestiva per le esigenze di Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Bologna, Azienda USL di Imola, Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Ferrara., 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

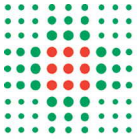
TUTTO CIO' PREMESSO

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 accordo:

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



Si allegano al presente accordo:

- 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 DELL'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 strumentario, accessori e dispositivi per endoscopia digestiva.

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 lotti indicati nel prospetto allegato.

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 DELL'ACCORDO QUADRO

L'accordo quadro 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 DELL'ACCORDO QUADRO

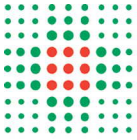
L'importo dei lotti aggiudicati ammonta a € (euro) al netto dell'I.V.A.

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

ARTICOLO 5. DURATA DELL'ACCORDO QUADRO

L'accordo quadro ha una durata fino al xx/xx/xx, 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 TRACCIABILITÀ 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.

Al fine di consentire la corretta tracciabilità dei flussi finanziari sono stati regolarmente assunti i 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.

Tale codice dovrà essere indicato nelle fatture relative ad ogni contratto attuativo.

ARTICOLO 8. SUBAPPALTO

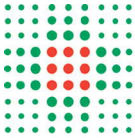
Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'articolo 106, comma 1, lettera d).

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 INTEGRITÀ



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 dell'accordo.

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

ARTICOLO 11. SPESE DI CONTRATTO

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

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

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

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

ARTICOLO 12. 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 accordo 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

Allegato G

MODULO PER L'ATTESTAZIONE DI PAGAMENTO DELL'IMPOSTA DI BOLLO CON CONTRASSEGNO TELEMATICO RELATIVO ALL'OFFERTA DI STRUMENTARIO, ACCESSORI E DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE APPARTENENTI ALL'AREA VASTA.

*Spazio per l'apposizione
del contrassegno
telematico*

Cognome

Nome

Nato a

Prov.:

II

Residente in

Prov.:

CAP

Via/Piazza

N.

Tel.

Fax

Cod. Fisc.

IN QUALITÀ DI

Persona fisica
giuridica

Procuratore speciale

Legale rappresentante della Persona

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 _____

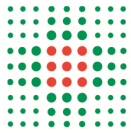
di essere a conoscenza che potranno essere effettuati controlli sulle pratiche presentate e pertanto si impegna a conservare il presente documento e a renderlo disponibile ai fini dei successivi controlli.

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.



Servizio Acquisti Area Vasta

Allegato PI – Patto Integrità

PATTO DI INTEGRITA'

relativo alla procedura aperta per la conclusione di un accordo quadro per la fornitura di strumentario, accessori e dispositivi per endoscopia digestiva per le esigenze di Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Bologna, Azienda USL di Imola, Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Ferrara.

Art. 1. Finalità

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

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

Art. 2. Obblighi dell'operatore economico

L'operatore economico, per partecipare alla procedura:

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

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

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

→ si impegna a segnalare al Responsabile della Prevenzione della Corruzione dell'Amministrazione aggiudicatrice, secondo le modalità indicate sul sito istituzionale nella sezione "Amministrazione trasparente", qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione nelle fasi di svolgimento della procedura o durante l'esecuzione del contratto, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura, comprese illecite richieste o pretese dei dipendenti dell'Amministrazione stessa;

→ si obbliga ad informare puntualmente tutto il personale, di cui si avvale, del presente Patto di integrità e degli obblighi in esso contenuti e a vigilare affinché gli impegni sopra indicati siano osservati da tutti i collaboratori e dipendenti nell'esercizio dei compiti loro assegnati;

→ assicura di collaborare con le forze di polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione o condizionamento di natura criminale (richieste di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di subappalti a determinate imprese, danneggiamenti/furti di beni personali o in cantiere, etc.);

→ si obbliga ad acquisire con le stesse modalità e gli stessi adempimenti previsti dalla normativa vigente in materia di subappalto, preventiva autorizzazione da parte dell'Amministrazione aggiudicatrice, anche per i subaffidamenti relativi alle seguenti categorie:

- a) trasporto di materiali a discarica per conto di terzi;
- b) trasporto, anche transfrontaliero, e smaltimento rifiuti per conto terzi;
- c) estrazione, fornitura e trasporto terra e materiali inerti;
- d) confezionamento, fornitura e trasporto di calcestruzzo e di bitume;
- e) noli a freddo di macchinari;
- f) forniture di ferro lavorato;
- g) noli a caldo;
- h) autotrasporti per conto di terzi
- i) guardiania dei cantieri.

→ si obbliga altresì a inserire identiche clausole di integrità e anti-corruzione nei contratti di subappalto di cui al precedente paragrafo, ed è consapevole che, in caso contrario, le eventuali autorizzazioni non saranno concesse. Nel contratto di appalto devono essere inserite le clausole del

Patto di integrità: infatti nelle fasi successive all'aggiudicazione, gli obblighi si intendono riferiti all'aggiudicatario, il quale, a sua volta, avrà l'onere di pretenderne il rispetto anche dai propri subcontraenti.

Art. 3. Obblighi dell'Amministrazione aggiudicatrice

L'Amministrazione aggiudicatrice si obbliga a rispettare i principi di lealtà, trasparenza e correttezza e ad attivare i procedimenti disciplinari nei confronti del personale a vario titolo intervenuto nel procedimento di affidamento e nell'esecuzione del contratto in caso di

violazione di detti principi e, in particolare, qualora riscontri la violazione dei contenuti dell'art. 4 "Regali, compensi e altre utilità", dell'art. 6 "Comunicazione degli interessi finanziari e conflitti d'interesse", dell'art. 7 "Obbligo di astensione", dell'art. 8 "Prevenzione della Corruzione", dell'art. 13 "Disposizioni particolari per i dirigenti" e dell'art. 14 "Contratti e altri atti negoziali" del D.P.R. 16.04.2013, n. 62, Regolamento recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici.

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

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

Art. 4. Violazione del Patto di integrità

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

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

-> l'esclusione dalla procedura di affidamento;

-> la risoluzione di diritto dal contratto.

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


Art. 5. Efficacia del patto di integrità

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

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

Luogo e data

(sottoscrizione digitale)
Il Legale Rappresentante / I Legali
Rappresentanti delle ditte Raggruppate o
Conorziate

 <p>SERVIZIO SANITARIO REGIONALE EMILIA-ROMAGNA Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna</p> <p>Policlinico S. Orsola-Malpighi</p>	<p>CENTRO LOGISTICO</p> <p>MODALITÀ CONSEGNA</p>	<p>Rev. 10</p> <p>Data di applicazione: 27.03.2019</p>
---	--	--

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

A) BUONO D'ORDINAZIONE E DOCUMENTO DI TRASPORTO

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

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

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

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

C) CONSEGNA SU PALLETS

La ditta fornitrice è obbligata a rispettare alcune precise modalità:

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

D) CONSEGNA IN COLLI

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

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

E) SCARICO MERCI

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

F) MERCE RESPINTA AL MITTENTE

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

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

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