



FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL_BO

REGISTRO: Protocollo generale

NUMERO: 0011140

DATA: 27/01/2025

OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO PER I LABORATORI DI RICERCA DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI, SUDDIVISA IN SEI LOTTI

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Anna Maria Testa

CLASSIFICAZIONI:

- [08-01]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0011140_2025_Lettera_firmata.pdf:	Testa Anna Maria	FF44592CB336ECD387A0EFAA242C685A D2394060119DF8CDE473DDDAF3491ABD
PG0011140_2025_Allegato1.pdf:	Testa Anna Maria	C40512618497D1DBA9D471BE4256D5DA C0CAA9B97505CB109A97FB09F11DD5AF
PG0011140_2025_Allegato2.pdf:		41489AD606C652ADE943E38B8DB87C2B 4D01C877F1D11E10E8598FBAAEC5EA7B
PG0011140_2025_Allegato3.pdf:		9B0C31006300DB6237E5A624377B5B427 6BDE5F801A5C62FC2DB01F57FEBCB663
PG0011140_2025_Allegato4.pdf:		561BE85CA334AB7F17D7D5D24D57AF95 438276812FB096569138DF499947ED5A
PG0011140_2025_Allegato5.pdf:		FC6CE375131DBC7BF5FFC9BA3ECAED B7F42281789507B396FA6B4719E487CFB
PG0011140_2025_Allegato6.pdf:		AC743222BFBADD35D9CB0440E816B48F 40CFD7ACCEB60CC7D1D6C5BE7CF9A02D
PG0011140_2025_Allegato7.pdf:		BA61FE2D2C6177B5DF20047EE1CE8A31 C3377A86D9FB365D96755F13ADDC8227
PG0011140_2025_Allegato8.pdf:		46DA3FC8EB90C3E86E3C7B8A860B6728 FC9EB9612569088ADABAE278C13A080D
PG0011140_2025_Allegato9.pdf:		4E983F87EE6A02E3AA340EB3287021FE1 0FE3401CBF9859209D763822ADB02B3
PG0011140_2025_Allegato10.pdf:		1C232E7B42B04AF774AFB2DD6E359A22 236A9AD76CD4139ADA9ECDD7729A93FD



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
PG0011140_2025_Allegato11.pdf:		7397250A2D583B95B1193E150070300A38 4BE2EF3EE5E39F4D1C43189A220543
PG0011140_2025_Allegato12.pdf:		AC00EBB02315919546687CBFCB709CAB 18D593D8970FD4DE325487C141BB05E1
PG0011140_2025_Allegato13.pdf:		17793EBFA32D80CA9D81514F87DC81D1 693E666E94934A1B184C5DCA6EF4E1D1
PG0011140_2025_Allegato14.pdf:		842836457B73D25B67F21AE941039A023 EEEF37D0F8D15736E73FC7927333C43
PG0011140_2025_Allegato15.pdf:		C4591585368D3C8B73B5A09823FF04E91 4058C634B940DAFED1419846845A44F
PG0011140_2025_Allegato16.pdf:		C506C95E0F4B8EF78704765419086636A BBE3C754276489D44C322B86D29ED06



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

Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)

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



OPERATORI ECONOMICI VARI
LORO SEDI

**OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO
PER I LABORATORI DI RICERCA DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI, SUDDIVISA
IN SEI LOTTI**

Con la presente si trasmette la documentazione relativa alla Procedura aperta per la fornitura triennale di materiale di consumo per le esigenze dei Laboratori di Ricerca dell'Istituto Ortopedico Rizzoli.

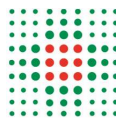
Firmato digitalmente da:
Anna Maria Testa

Responsabile procedimento:
Maria Pia Gorgoglione

Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV
Via gramsci,12 - 40121 Bologna
tel 051.6079910 - 6079542
servizio.acquisti@ausl.bologna.it

Azienda USL di Bologna

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



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

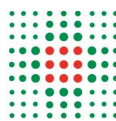
Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

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

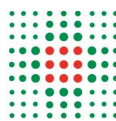
Disciplinare di gara

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO
PER I LABORATORI DI RICERCA DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI, SUDDIVISA IN
SEI LOTTI.**

Il presente documento è stato redatto in conformità al Bando-tipo n. 1/2023 approvato dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con delibera n. 309 del 27 giugno 2023.

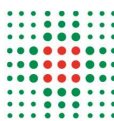


PREMESSE.....	4
1. PIATTAFORMA TELEMATICA	4
1.1. LA PIATTAFORMA TELEMATICA DI NEGOZIAZIONE	4
1.2. DOTAZIONI TECNICHE.....	5
1.3. IDENTIFICAZIONE	6
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.....	7
2.1. DOCUMENTI DI GARA	7
2.2. CHIARIMENTI	7
2.3. COMUNICAZIONI	8
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI	8
3.1. DURATA.....	9
3.2. REVISIONE PREZZI.....	9
3.3. MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESECUZIONE.....	9
4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE	11
5. REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE	12
6. REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA	13
6.1. REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE.....	14
6.2. REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA	14
6.3. REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE.....	14
6.4. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE	14
6.5. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE, CONSORZI STABILI	15
7. AVVALIMENTO.....	15
8. SUBAPPALTO.....	16
9. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE.....	16
10. GARANZIA PROVVISORIA	16
11. <i>[FACOLTATIVO] SOPRALLUOGO.....</i>	19
12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.....	19
13. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA.....	20
14. SOCCORSO ISTRUTTORIO	21
15. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	22
15.1. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA	23
15.2. DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 372 del DECRETO LEGISLATIVO 12 GENNAIO 2019 , n. 14	26
15.3. DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO	27
15.4. DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI.....	27
16. OFFERTA TECNICA.....	28
16.1 CAMPIONATURA	28
17. OFFERTA ECONOMICA.....	30
18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	31



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

18.1. METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA	31
18.2. METODO DI CALCOLO DEI PUNTEGGI.....	31
19. COMMISSIONE GIUDICATRICE	31
20. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA	31
21. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	31
22. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE	32
23. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE	33
24. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO	33
25. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI	35
26. CODICE DI COMPORTAMENTO	36
27. ACCESSO AGLI ATTI	36
28. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE	36
29. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI	37
29.1 INFORMATIVA	
29.2 RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI AI SENSI DEL REGOLAMENTO U.E. 679/2016	
30. DISPOSIZIONI FINALI	38



PREMESSE

Con determina a contrarre n. 167 del 23/01/2025, questa Amministrazione (codice AUSA 0000202387) ha deliberato di affidare la fornitura triennale, eventualmente rinnovabile per due anni, di Materiale di Consumo per le esigenze dei Laboratori di Ricerca dell'Istituto Ortopedico Rizzoli, suddivisa in 6 lotti; Bando di gara inviato all'Ufficio Pubblicazioni Ufficiali della U.E

La presente procedura aperta è interamente svolta tramite il sistema informatico per le procedure telematiche di acquisto (di seguito Piattaforma) accessibile all'indirizzo <http://intercent.regione.emilia-romagna.it> e conforme alle prescrizioni dell'articolo 26 del Codice e del decreto della Presidenza del Consiglio dei ministri n. 148/2021. Tramite il sito si accede alla procedura nonché alla documentazione di gara.

L'affidamento avviene mediante procedura aperta con applicazione del criterio del prezzo più basso.

Il luogo di svolgimento della consegna della fornitura è:

Bologna e provincia [codice NUTS ITH55]

La fornitura di Materiale di Consumo per le esigenze dei Laboratori di Ricerca dell'Istituto Ortopedico Rizzoli è ricompresa nella programmazione dell'Istituto Ortopedico Rizzoli, ed è contrassegnata con il seguente **CUI** (Codice Unico di Intervento): **F00302030374202400058**

I CIG sono indicati sulla piattaforma Sater ;

-Il Responsabile Unico di Progetto della sola procedura di affidamento (**RUPA**) è la Dott.ssa Anna Maria Testa, Dirigente del Servizio Acquisti Area Vasta, Pec: servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it.

-Il Responsabile Unico del Progetto (RUP): Dott.ssa Francesca Comellini

-Il Direttore dell'Esecuzione del Contratto - DEC: Maria Concetta Fodale

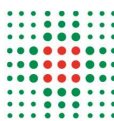
1. PIATTAFORMA TELEMATICA

1.1. LA PIATTAFORMA TELEMATICA DI NEGOZIAZIONE

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, in particolare, del Regolamento UE n. 910/2014 (di seguito Regolamento eIDAS - electronic IDentification Authentication and Signature), del decreto legislativo n. 82/2005 recante Codice dell'amministrazione digitale (CAD) e delle Linee guida dell'AGID, 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.

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



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

- 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 e a quanto previsto nel documento denominato ... *[indicare il documento nel quale sono riportate tutte le prescrizioni tecnico-informatiche, ad esempio Condizioni generali di utilizzo della Piattaforma per gare telematiche]*.

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.

La stazione appaltante si riserva di agire in tal modo anche quando, esclusa la negligenza dell'operatore economico, non sia possibile accettare la causa del mancato funzionamento o del malfunzionamento. 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'utilizzo e il funzionamento della Piattaforma avvengono in conformità a quanto riportato sul sito <http://intercenter.regenie.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/>, che costituisce parte integrante del presente disciplinare.

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.

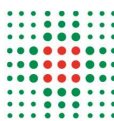
La Piattaforma è accessibile in qualsiasi orario dalla data di pubblicazione del bando alla data di scadenza del termine di presentazione delle offerte ad eccezione delle ore dedicate all'aggiornamento della Piattaforma espressamente indicate nella stessa (solitamente nel pomeriggio dell'ultimo venerdì del mese).

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.regenie.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



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

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. 9100/14;
 - 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 dell'operatore economico.

L'identificazione avviene o mediante il sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale di cittadini e imprese (SPID) o attraverso gli altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS.

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

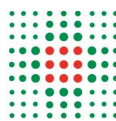
È onere della ditta concorrente provvedere tempestivamente a modificare i recapiti suindicati secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della nuova piattaforma "Registrazione e funzioni base" (pag. 39-40 e 45-46 per la modifica di dati non sensibili, es: tel., mail utente) e "Gestione anagrafica" (per la modifica di dati sensibili) accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/>.

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

Numeri Verde: 800 810 799

Tel: +390899712796 Mobile/Esterno

Nei seguenti orari 9.00 – 13.00 / 14.00 – 18.00 oppure inviando una e-mail al seguente indirizzo:



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

info.intercent@regione.emilia-romagna.it.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

2.1. DOCUMENTI DI GARA

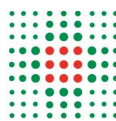
La documentazione di gara comprende:

- a) Determinazione di indizione
- b) Disciplinare di gara
- c) Capitolato speciale e allegato Clausole Vessatorie
- d) Domanda di partecipazione e dichiarazioni integrative
- e) Caratteristiche tecniche essenziali prodotti
- f) Elenco prodotti
- g) Riepilogo importi e garanzie
- h) documento di gara unico europeo (DGUE) in formato elettronico (da compilare su Sater)
- i) Allegato Scheda Offerta economica
- j) Patto di integrità di cui a protocollo n.121859 del 13.11.2023 dell'Ausl di Bologna di aggiornamento del Patto di Integrità di cui a delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna;
- k) Schema contratto di fornitura
- l) Istruzioni operative per accedere alla Piattaforma e regole tecniche per l'utilizzo della stessa di cui al link <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it> dove è possibile trovare tale documentazione;
- m) Modulo assolvimento imposta di bollo

La documentazione di gara è accessibile gratuitamente, solo per la consultazione, sul sito istituzionale della stazione appaltante, nella sezione “Amministrazione trasparente”, al seguente link: www.ausl.bologna.it - sezione Bandi di gara e contratti – Bandi di gara, mentre 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.

2.2. CHIARIMENTI

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare almeno 10 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte in via telematica attraverso la sezione della Piattaforma riservata alle richieste di chiarimenti: <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide> entro il giorno e l'ora indicata sul portale, previa registrazione alla Piattaforma stessa.



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

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

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

Si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della Piattaforma o il sito istituzionale.

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

2.3. COMUNICAZIONI

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni tra stazione appaltante e operatori economici sono eseguiti in conformità con quanto disposto dal decreto legislativo n. 82/05, tramite le piattaforme di approvvigionamento digitale e, per quanto non previsto dalle stesse, mediante utilizzo del domicilio digitale estratto da uno degli indici di cui agli articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater, del decreto legislativo n. 82/05 o, per gli operatori economici transfrontalieri, attraverso un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS.

In caso di malfunzionamento della piattaforma, la stazione appaltante provvederà all'invio di qualsiasi comunicazione al domicilio digitale presente negli indici di cui ai richiamati articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater del decreto legislativo n. 82/05.

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'art. 65 lett. b), c), d) del Codice, la comunicazione recapitata nei modi sopra indicati al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

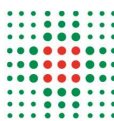
In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente nei modi sopra indicati si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

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

L'appalto è suddiviso in 6 lotti **dettagliatamente descritti nell'Allegato Elenco Prodotti**

Tabella 1

n.	Descrizione servizi/beni/lavori	CPV	P (principale) S (secondaria)	Importo	
	<i>Fornitura di Materiale di consumo per Laboratori di Ricerca</i>	33190000-8	P	€ 629.616,66	



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

A) Importo a base di gara	€ 629.616,66	
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso	€ 0,00	
A) + B) Importo complessivo	€ 629.616,66	

L'importo a base di gara, pari a € 629.616,66 è al netto di IVA e/o di altre imposte e contributi di legge, e comprensivo 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.

L'AUSL di Bologna, in qualità di Servizio Acquisti Area Vasta, valutate le attività oggetto dell'appalto, precisa che **NON** si è riscontrata **presenza di Rischi da Interferenze** per i quali intraprendere misure di prevenzione e protezione atte ad eliminare e/o ridurre i rischi: **per questo specifico contratto gli oneri relativi risultano essere pari a zero .**

L'importo complessivo è al netto di Iva.

L'appalto è finanziato con fondi delle Aziende Sanitarie interessate.

I costi della manodopera non sono soggetti al ribasso.

In relazione alla fornitura di beni/servizio oggetto del presente contratto, si stabilisce che, per tutti gli aspetti relativi alla gestione del rapporto di lavoro dei dipendenti dell'operatore economico coinvolto, si applicherà il Contratto Collettivo Nazionale di Lavoro (CCNL) di riferimento per il settore di appartenenza dell'offerente, in conformità con quanto previsto dalla normativa vigente. In particolare, la Stazione Appaltante ha individuato quale CCNL quello relativo al commercio/terziario, quale norma di riferimento per la disciplina dei diritti e doveri dei lavoratori impiegati nella fornitura dei beni/servizio e nell'esecuzione del contratto, ivi compresi gli aspetti relativi a condizioni economiche, orari di lavoro, ferie, malattia, e sicurezza sul lavoro.

L'operatore economico si impegna a garantire il rispetto delle disposizioni contrattuali e delle normative vigenti in materia di lavoro, inclusi i diritti dei lavoratori, nonché le disposizioni in materia di sicurezza sul lavoro e salute, in ottemperanza alle normative nazionali e regionali. In caso di violazione di tali obblighi, l'Amministrazione potrà adottare le misure previste dalla legge e dal contratto, ivi inclusa la risoluzione del contratto per inadempimento"

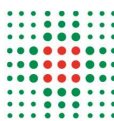
3.1 DURATA

La fornitura in oggetto avrà la durata di tre anni (3 anni) dalla data di efficacia dell'aggiudicazione ad opera della Azienda Capofila;

3.2 REVISIONE PREZZI

Il presente articolo disciplina le modalità di revisione dei prezzi per il presente contratto di fornitura, in conformità con le disposizioni del Codice dei Contratti Pubblici.

La revisione dei prezzi sarà applicabile qualora si determina una variazione del costo della fornitura o del servizio, in aumento o in diminuzione, superiore al 5 per cento dell'importo complessivo e operano nella



misura dell'80 per cento del valore eccedente la variazione del 5 per cento applicata alle prestazioni da eseguire, come previsto dall'articolo 60 del Codice dei Contratti Pubblici.

Ai fini della determinazione della variazione dei costi e dei prezzi di cui al punto precedente, si utilizzano gli indici sintetici con riguardo ai contratti di servizi e forniture, anche disaggregati, dei prezzi al consumo, dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi e gli indici delle retribuzioni contrattuali orarie.

L'appaltatore potrà presentare richiesta scritta di revisione dei prezzi alla stazione appaltante, corredata dalla documentazione che attesti la variazione degli indici di prezzo.

La stazione appaltante valuterà la richiesta entro 30 giorni dalla ricezione della stessa. In caso di esito positivo, la revisione dei prezzi sarà formalizzata mediante atto aggiuntivo al contratto.

La revisione dei prezzi non potrà, in nessun caso, alterare la natura generale del contratto né comportare una modifica sostanziale delle prestazioni previste.

Le nuove condizioni economiche determinate dalla revisione dei prezzi saranno applicabili a partire dal 30° giorno successivo alla data di accettazione da parte della stazione appaltante.

3.3 MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESECUZIONE

Opzione di rinnovo del contratto:

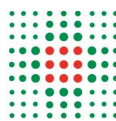
La stazione appaltante si riserva la facoltà di rinnovare il contratto, alle medesime condizioni, per una durata pari a due anni (2 anni), per un importo di € 419.744,44 al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. La stazione appaltante esercita tale facoltà comunicandola all'appaltatore in tempo congruo prima della scadenza del contratto.

Opzione di proroga del contratto: la stazione appaltante si riserva di prorogare il contratto per una durata massima pari a 180 giorni ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto o alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante (art. 120 comma 10 del Codice). L'importo stimato di tale opzione è massimo di € 104.936,11 al netto di IVA. L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore in tempo congruo prima della scadenza del contratto.

In casi eccezionali, il contratto in corso di esecuzione può essere prorogato per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura di individuazione del nuovo contraente se si verificano le condizioni indicate all'articolo 120, comma 11, del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.

Variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto: qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino alla concorrenza del quinto dell'importo del contratto, la stazione appaltante può imporre all'appaltatore l'esecuzione alle condizioni originariamente previste. In tal caso l'appaltatore non può fare valere il diritto alla risoluzione del contratto.

Modifiche del contratto ai sensi dell'articolo 120 comma 1 lett.a) del D.lgs 36/2023: il presente contratto, durante il suo periodo di validità, potrà essere modificato per aumento dei fabbisogni e/o per adesione di altre Aziende dell'Avec per un valore pari al 30% dell'importo dei 3 anni a base d'asta, corrispondente a € 188.885,00 oneri fiscali esclusi;



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

Il valore globale stimato dell'appalto è pari ad € 1.343.182,21 (3 anni + 2 anni rinnovo + 180 giorni proroga+ opzioni art.120 co.1 lett a) del Codice, al netto di IVA:

Tabella n. 2 – Quadro di riepilogo Valore complessivo

Importo complessivo a base di gara	€ 629.616,66
Importo opzione di rinnovo	€ 419.744,44
Importo opzione di proroga	€ 104.936,11
Importo opzione ai sensi dell'articolo 120 co.1, lett. a) (30% su importo contrattuale)	€ 188.885,00
Valore globale stimato	€ 1.343.182,21

4 SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli articoli 67 e 68 del Codice.

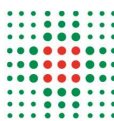
I consorzi di cui agli articoli 65, comma 2 del Codice che intendono eseguire le prestazioni tramite i propri consorziati sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

I consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

Il concorrente che partecipa alla gara in una delle forme di seguito indicate è escluso nel caso in cui la stazione appaltante accerti la sussistenza di rilevanti indizi tali da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale a cagione di accordi intercorsi con altri operatori economici partecipanti alla stessa gara:

- partecipazione in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di operatori economici aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di retisti);
- partecipazione sia in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti sia in forma individuale;
- partecipazione sia in aggregazione di retisti sia in forma individuale. Tale esclusione non si applica alle retiste non partecipanti all'aggregazione, le quali possono presentare offerta, per la medesima gara, in forma singola o associata;
- partecipazione di un consorzio che ha designato un consorziato esecutore il quale, a sua volta, partecipa in una qualsiasi altra forma.

Nel caso venga accertato quanto sopra, si provvede ad informare gli operatori economici coinvolti i quali possono, entro 10 giorni, dimostrare che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali.



Le aggregazioni di retisti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera g) 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.

Ad un raggruppamento temporaneo può partecipare anche un consorzio di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d).

L'impresa in concordato preventivo può concorrere anche riunita in raggruppamento temporaneo di imprese e sempre che le altre imprese aderenti al raggruppamento temporaneo di imprese non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

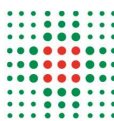
5 REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE

I concorrenti devono essere in possesso, a pena di esclusione, dei requisiti di ordine generale previsti dal Codice nonché degli ulteriori requisiti indicati nel presente articolo.

La stazione appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine generale accedendo al fascicolo virtuale dell'operatore economico (di seguito: FVOE).

Le circostanze di cui all'articolo 94 del Codice sono cause di esclusione automatica. La sussistenza delle circostanze di cui all'articolo 95 del Codice è accertata previo contraddittorio con l'operatore economico.

In caso di partecipazione di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) del Codice, i requisiti di cui al punto 5 sono posseduti dal consorzio e dalle consorziate indicate quali esecutrici.



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

In caso di partecipazione di consorzi stabili di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice, i requisiti di cui al punto 5 sono posseduti dal consorzio, dalle consorziate indicate quali esecutrici e dalle consorziate che prestano i requisiti.

Self cleaning

Un operatore economico che si trovi in una delle situazioni di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, ad eccezione delle irregolarità contributive e fiscali definitivamente e non definitivamente accertate, può fornire prova di aver adottato misure (c.d. self cleaning) sufficienti a dimostrare la sua affidabilità.

Se la causa di esclusione si è verificata prima della presentazione dell'offerta, l'operatore economico indica nel DGUE la causa ostativa e, alternativamente:

- descrive le misure adottate ai sensi dell'articolo 96, comma 6 del Codice;
- motiva l'impossibilità ad adottare dette misure e si impegna a provvedere successivamente. L'adozione delle misure è comunicata alla stazione appaltante.

Se la causa di esclusione si è verificata successivamente alla presentazione dell'offerta, l'operatore economico adotta le misure di cui al comma 6 dell'articolo 96 del Codice dandone comunicazione alla stazione appaltante.

Sono considerate misure sufficienti il risarcimento o l'impegno a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito, la dimostrazione di aver chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative e di aver adottato provvedimenti concreti, di carattere tecnico, organizzativo o relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti

Se le misure adottate sono ritenute sufficienti e tempestive, l'operatore economico non è escluso. Se dette misure sono ritenute insufficienti e intempestive, la stazione appaltante ne comunica le ragioni all'operatore economico.

Non può avvalersi del self-cleaning l'operatore economico escluso con sentenza definitiva dalla partecipazione alle procedure di affidamento o di concessione, nel corso del periodo di esclusione derivante da tale sentenza.

Nel caso in cui un raggruppamento/consorzio abbia estromesso o sostituito un partecipante/esecutore interessato da una clausola di esclusione di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione.

Altre cause di esclusione

Sono esclusi gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'articolo 53, comma 16-ter, del decreto legislativo 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 protocollo di legalità costituisce causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'articolo 83-bis del decreto legislativo n. 159/2011.

6 REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA

I concorrenti devono possedere, a pena di esclusione, i requisiti previsti nei commi seguenti.



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

La stazione appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine speciale accedendo al fascicolo virtuale dell'operatore economico (FVOE).

L'operatore economico è tenuto ad inserire nel FVOE i dati e le informazioni richiesti per la comprova del requisito, qualora questi non siano già presenti nel fascicolo o non siano già in possesso della stazione appaltante e non possano essere acquisiti d'ufficio da quest'ultima.

6.1 REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE

a) **Iscrizione** nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane per attività pertinenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Per l'operatore economico di altro Stato membro, non residente in Italia: iscrizione in uno dei registri professionali o commerciali degli altri Stati membri di cui all'allegato II.11 del Codice;

Ai fini della comprova, l'iscrizione nel Registro è acquisita d'ufficio dalla stazione appaltante tramite il FVOE. Gli operatori stabiliti in altri Stati membri carcano nel fascicolo virtuale i dati e le informazioni utili alla comprova del requisito, se disponibili.

6.2 REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

La presente procedura di gara non prevede il possesso di requisiti di capacità economica e finanziaria.

6.3 REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE

La presente procedura di gara non prevede il possesso di requisiti di capacità tecnica e professionale.

6.4 INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

I soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera e), f) g) e h) del Codice devono possedere i requisiti di ordine speciale nei termini di seguito indicati.

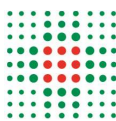
Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei.

Requisiti di idoneità professionale

a) Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui di cui al punto 6.1 deve essere posseduto:

- da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;
- da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

Nel caso in cui un raggruppamento abbia estromesso o sostituito un partecipante allo stesso poiché privo di un requisito di ordine speciale di cui all'articolo 100 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione del raggruppamento.



6.5 INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE, CONSORZI STABILI

Requisiti di idoneità professionale

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

7. AVVALIMENTO

Il concorrente può avvalersi di uno o più operatori economici ausiliari per migliorare la propria offerta. Nel contratto di avvalimento le parti specificano le risorse strumentali e umane che l’ausiliario mette a disposizione.

Non è consentito che alla stessa gara partecipino sia l’ausiliario che l’operatore che si avvale delle risorse da questo a messe a disposizione, pena l’esclusione di entrambi i soggetti.

Ai sensi dell’articolo 372, comma 4 del codice della crisi di impresa e dell’insolvenza, per la partecipazione alla presente procedura tra il momento del deposito della domanda di cui all’articolo 40 del succitato codice e il momento del deposito del decreto previsto dall’articolo 47 del codice medesimo è sempre necessario l’avvalimento dei requisiti di un altro soggetto. L’avvalimento non è necessario in caso di ammissione al concordato preventivo.

Il concorrente e l’ausiliario sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

Non è consentito l’avvalimento per soddisfare i requisiti di ordine generale e dell’iscrizione alla Camera di commercio.

L’ausiliario deve:

- a) possedere i requisiti previsti dall’articolo 5 e dichiararli presentando un proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti;
- b) possedere i requisiti i di cui all’articolo 6 oggetto di avvalimento e dichiararli nel proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti;
- c) impegnarsi, verso il concorrente che si avvale e verso la stazione appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell’appalto, le risorse (riferite a requisiti premiali) oggetto di avvalimento

Il concorrente allega alla domanda di partecipazione il contratto di avvalimento, che deve essere nativo digitale e firmato digitalmente dalle parti, nonché le dichiarazioni dell’ausiliario.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione delle dichiarazioni dell’ausiliario.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione del contratto di avvalimento a condizione che il contratto sia stato stipulato prima del termine di presentazione dell’offerta e che tale circostanza sia comprovabile con data certa.



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

Non è sanabile la mancata indicazione delle risorse messe a disposizione dall'ausiliario in quanto causa di nullità del contratto di avvalimento.

Qualora per l'ausiliario sussistano motivi di esclusione o laddove esso non soddisfi i requisiti di ordine speciale, il concorrente sostituisce l'ausiliario entro ... [indicare il numero dei giorni previsti] giorni decorrenti dal ricevimento della richiesta da parte della stazione appaltante. Contestualmente il concorrente produce i documenti richiesti per l'avvalimento.

Nel caso in cui l'ausiliario si sia reso responsabile di una falsa dichiarazione sul possesso dei requisiti, la stazione appaltante procede a segnalare all'Autorità nazionale anticorruzione il comportamento tenuto dall'ausiliario per consentire le valutazioni di cui all'articolo 96, comma 15, del Codice. L'operatore economico può indicare un altro ausiliario nel termine di dieci giorni, pena l'esclusione dalla gara. La sostituzione può essere effettuata soltanto nel caso in cui non conduca a una modifica sostanziale dell'offerta. Il mancato rispetto del termine assegnato per la sostituzione comporta l'esclusione del concorrente.

8. SUBAPPALTO

Il concorrente indica le prestazioni che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione il subappalto è vietato.

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

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

9. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE

Trattandosi di una fornitura senza posa in opera, la presente procedura non prevede particolari requisiti di natura sociale.

10. GARANZIA PROVVISORIA

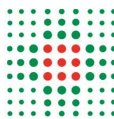
L'offerta per ciascun lotto è corredata, a pena di esclusione, da una garanzia provvisoria pari al 2% del valore complessivo dell'appalto, ai sensi dell'articolo 106 comma 1 del Codice; Gli importi sono indicati nell'allegato **Riepilogo Importi gara-garanzie**;

Si applicano le riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 del Codice.

In caso di partecipazione a più lotti l'operatore economico può alternativamente:

- prestare tante distinte ed autonome garanzie provvisorie quanti sono i lotti cui si intende partecipare;
- prestare un'unica garanzia di importo pari alla somma degli importi stabiliti per i lotti cui intende partecipare. Nella garanzia sono indicati espressamente i singoli lotti per i quali la stessa viene prestata, nonché gli importi di dettaglio delle singole cauzioni riferite a ciascun lotto.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente sotto forma di cauzione o di fideiussione:



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

La cauzione è costituita mediante accredito, con bonifico o con altri strumenti e canali di pagamento elettronici, 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.

La fideiussione può essere rilasciata:

- da imprese bancarie o assicurative che rispondono ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività;
- da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385, che svolge in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie, che è 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.

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.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp

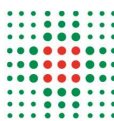
N.B.: Si raccomanda di prendere visione del documento denominato <https://www.anticorruzione.it/-/garanzie-finanziarie>

La garanzia fideiussoria deve essere emessa e firmata digitalmente da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante.

L'operatore economico presenta una garanzia fideiussoria verificabile telematicamente presso l'emittente, indicando nella domanda il sito internet presso il quale è possibile verificare la garanzia.

La fideiussione deve:

- a) contenere espressa menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito (stazione appaltante);
- b) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/costituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2 lettere b), c), d) del Codice, al solo consorzio;

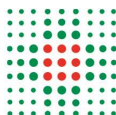


- c) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 16 settembre 2022 n. 193;
- d) avere validità per 180 giorni dalla data di presentazione dell'offerta;
- e) prevedere espressamente:
 - 1. la rinuncia al beneficio della preventiva escusione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del Codice civile;
 - 2. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'articolo 1957, secondo comma, del Codice civile;
 - 3. l'operatività della stessa 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 106, 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.

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.

Ai sensi dell'art. 106, comma 8, del Codice l'importo della garanzia è ridotto nei termini di seguito indicati.

- a. Riduzione del 30% in caso di possesso della certificazione di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione si ottiene:
 - per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice solo se tutti soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della certificazione;
 - per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) 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.
- b. Riduzione del 50% in caso di partecipazione di micro, piccole e medie imprese e di raggruppamenti di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese. Tale riduzione non è cumulabile con quella indicata alla lett. a).



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

- c. Riduzione del 20% in caso di possesso di una o più delle certificazioni/marchi che danno diritto alla riduzione, tra quelle indicate all'allegato II.13 del codice. Tale riduzione è cumulabile con quelle indicate alle lett. a) e b). In caso di partecipazione in forma associata la riduzione si ottiene:
- per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice se uno dei soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o una delle imprese retiste che partecipano alla gara sia in possesso della certificazione;
 - per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice se il consorzio o una delle consorziate sia in possesso della certificazione;

Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 del Codice, il concorrente dichiara nella domanda di partecipazione il possesso delle certificazioni e inserisce copia delle certificazioni possedute. È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria solo a condizione che sia stata già costituita 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.

11.SOPRALLUOGO

Non previsto

12.PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

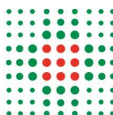
I concorrenti effettuano il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC del 19 dicembre 2023, o successiva *delibera pubblicata al seguente <https://www.anticorruzione.it/-/gestione-contributi-gara>*.

Il pagamento del contributo è condizione di ammissibilità dell'offerta. Il pagamento è verificato mediante il FVOE. In caso di esito negativo della verifica, è attivata la procedura di soccorso istruttorio. In caso di mancata regolarizzazione nel termine assegnato, l'offerta è dichiarata inammissibile.

Le indicazioni operative sulle modalità di pagamento del contributo sono disponibili sul sito dell'Autorità Nazionale Anticorruzione al seguente link: <https://www.anticorruzione.it/-/portale-dei-pagamenti-di-anac>.

Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi secondo gli importi indicati sul medesimo link al momento del versamento del contributo.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la stazione appaltante richiede, mediante soccorso istruttorio, la presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento. L'operatore economico che non adempia alla richiesta nel termine stabilito dalla stazione appaltante è escluso dalla procedura di gara per inammissibilità dell'offerta.



13. 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 deve essere sottoscritta con firma digitale o altra firma elettronica qualificata o firma elettronica avanzata.

Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 19, 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000.

La documentazione presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

L'offerta deve pervenire entro e non oltre i termini indicati in Piattaforma a pena di irricevibilità. La Piattaforma non accetta offerte presentate dopo la data e l'orario stabiliti come termine ultimo di presentazione dell'offerta.

Per l'individuazione di 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 punto 1.1.

Ogni operatore economico per la presentazione dell'offerta ha a disposizione una capacità pari alla dimensione massima di **100 MB** per singolo slot. La Piattaforma accetta esclusivamente file con i formati indicati in piattaforma.

13.1 Regole per la presentazione dell'offerta

Fermo restando le indicazioni tecniche riportate all'articolo 1, di seguito sono indicate le modalità di caricamento dell'offerta nella Piattaforma.

L'"**OFFERTA**" è composta da:

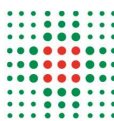
- A – **Documentazione amministrativa;**
- B - **Offerta tecnica una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare;**
- C– **Offerta economica una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare;**

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

Si precisa inoltre che:

- l'offerta è vincolante per il concorrente;
- con la trasmissione dell'offerta, il concorrente accetta tutta la documentazione di gara, allegati e chiarimenti inclusi.

Al momento della ricezione delle offerte, ciascun concorrente riceve notifica del corretto recepimento della documentazione inviata.



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

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

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

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana. È consentito presentare in lingua inglese le certificazioni emesse da Enti ufficiali e riconosciuti (ad es. certificati ISO).

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione dei documenti facenti parte della Documentazione Amministrativa, si applica il soccorso istruttorio.

L'offerta vincola il concorrente per almeno 180 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, sarà richiesto agli offerenti di confermare la validità dell'offerta sino alla data indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta della stazione appaltante entro il termine fissato da quest'ultima o comunque in tempo utile alla celere prosecuzione della procedura è considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

Fino al giorno fissato per l'apertura, l'operatore economico può effettuare, tramite la Piattaforma, la richiesta di rettifica di un errore materiale contenuto nell'offerta tecnica o nell'offerta economica, di cui si sia avveduto dopo la scadenza del termine per la loro presentazione. A tal fine, richiede di potersi avvalere di tale facoltà.

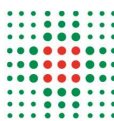
A seguito della richiesta, sono comunicate all'operatore economico le modalità e i tempi con cui procedere all'indicazione degli elementi che consentono l'individuazione dell'errore materiale e la sua correzione. La rettifica è operata nel rispetto della segretezza dell'offerta e non può comportare la presentazione di una nuova offerta, né la sua modifica sostanziale.

Se la rettifica è ritenuta non accoglibile perché sostanziale, è valutata la possibilità di dichiarare l'offerta inammissibile.

14. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Con la procedura di soccorso istruttorio di cui all'articolo 101 del Codice, possono essere sanate le carenze della documentazione trasmessa con la domanda di partecipazione ma non quelle della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica.

Con la medesima procedura può essere sanata ogni omissione, inesattezza o irregolarità della domanda di partecipazione e di ogni altro documento richiesto per la partecipazione alla procedura di gara, con esclusione della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica. Non sono sanabili le omissioni, le inesattezze e irregolarità che rendono assolutamente incerta l'identità del concorrente. A titolo esemplificativo, si chiarisce che:



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio ed è causa di 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 della domanda, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione del contratto di avvalimento, della garanzia provvisoria, del mandato collettivo speciale o dell'impegno a conferire mandato collettivo può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati documenti sono preesistenti e comprovabili con data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta è sanabile;
- è sanabile mediante soccorso istruttorio la carenza della dichiarazione di accettazione del Patto d'integrità;

Ai fini del soccorso istruttorio è assegnato al concorrente un termine non superiore a 10 giorni affinché 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.

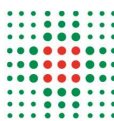
Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, limitati alla documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando un termine a pena di esclusione.

La stazione appaltante può sempre chiedere chiarimenti sui contenuti dell'offerta tecnica e dell'offerta economica e su ogni loro allegato. L'operatore economico è tenuto a fornire risposta nel termine non inferiore a cinque giorni e superiore a dieci giorni. I chiarimenti resi dall'operatore economico non possono modificare il contenuto dell'offerta.

15. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L'operatore economico utilizza la Piattaforma SATER per compilare o allegare la seguente documentazione:

- 1) Domanda di partecipazione (All. A) ed eventuale procura;
- 2) Capitolato speciale e Allegato clausole vessatorie (*da firmare per accettazione*);
- 3) DGUE, da compilarsi direttamente sulla Piattaforma Sater;
- 4) Garanzia provvisoria e dichiarazione del firmatario ad essere legittimato ad impegnare il garante e dichiarazione di impegno di un fideiussore;
- 5) (eventuale) In caso di riduzione dell'importo della cauzione: copia conforme della certificazione di cui all'Art. 106, comma 8 del Codice;



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

- 6) Copia del pagamento del contributo all'ANAC (se dovuto);
- 7) Schema di contratto (*da firmare per presa visione*);
- 8) Modulo assolvimento Imposta di bollo;
- 9) Patto di Integrità – Allegato P.I. (*da firmare per accettazione*);
- 10) (eventuale) Documentazione per i soggetti associati di cui al punto 15.4 ;
- 11) (eventuale) Dichiarazione integrativa OE ammessi al concordato di cui al punto 15.2;

15.1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA

La domanda di partecipazione è redatta secondo il modello di cui all'**allegato A** Domanda di Partecipazione;

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause automatiche di esclusione di cui all'articolo 94 commi 1 e 2 del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione a tutti i soggetti indicati al comma 3.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause non automatiche di esclusione di cui all'articolo 98, comma 3, lettere g) ed h) del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione ai soggetti di cui al punto precedente.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle altre cause di esclusione sono rese in relazione all'operatore economico.

Con riferimento alle cause di esclusione di cui all'articolo 95 del Codice, il concorrente dichiara:

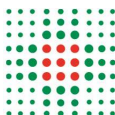
- le gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1, lettera a) del Codice commesse nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- gli atti e i provvedimenti indicati all'articolo 98 comma 6 del codice emessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara
- tutti gli altri comportamenti di cui all'articolo 98 del Codice, commessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara.

La dichiarazione di cui sopra deve essere resa anche nel caso di impugnazione in giudizio dei relativi provvedimenti.

L'operatore economico dichiara la sussistenza delle cause di esclusione che si sono verificate prima della presentazione dell'offerta e indica le misure di self-cleaning adottate, oppure dimostra l'impossibilità di adottare tali misure prima della presentazione dell'offerta.

L'operatore economico adotta le misure di self-cleaning che è stato impossibilitato ad adottare prima della presentazione dell'offerta e quelle relative a cause di esclusione che si sono verificate dopo tale momento.

Se l'operatore economico omette di comunicare alla stazione appaltante la sussistenza dei fatti e dei provvedimenti che possono costituire una causa di esclusione ai sensi degli articoli 94 e 95 del Codice e detti fatti o provvedimenti non risultino nel FVOE, il triennio inizia a decorrere dalla data in cui la stazione



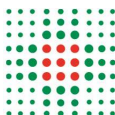
appaltante ha acquisito gli stessi, anziché dalla commissione del fatto o dall'adozione del provvedimento.

In caso di raggruppamento temporaneo, consorzio ordinario, aggregazione di retisti, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascun partecipante.

In caso di consorzio di cooperative, consorzio imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara.

Nella domanda di partecipazione il concorrente dichiara:

- i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 94, comma 3, del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, 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;
 - per tutti i soggetti suddetti, di non trovarsi in una delle situazioni di causa di esclusione di cui agli art. 94, 95 e 98 comma 3 lettere g) e h) del D.lgs. n. 36/2023, ovvero dichiara le misure di self-cleaning adottate;
 - di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio; in forma singola e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta). Se l'operatore economico dichiara di partecipare in più di una forma, allega la documentazione che dimostra che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali;
 - di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
 - di applicare il CCNL indicato dalla stazione appaltante o altro CCNL equivalente, con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto-legge 76/20;
 - di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante con Delibera del Direttore Generale n.40 del 25.01.2024, 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, e aggiornamenti, dell'Azienda USL di Bologna accessibile al seguente link <https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/da/uoc-servizio-acquisti-metropolitano/trasparenza/atti-generali/Patto%20di%20Integrita.pdf/view>
- 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; 21.
- di accettare il protocollo di legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna, in deroga alle soglie di valore previste dalla normativa vigente, in base al quale quest'Azienda USL procederà a richiedere alla ditta aggiudicataria informazione antimafia ex artt.84 e 91 D.Lgs. 159/2011,

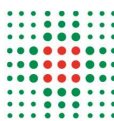


tramite Banca Dati Nazionale Antimafia (B.D.N.A.), per tutti gli importi di aggiudicazione superiori a 50.000,00 euro;

- per gli 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;
- 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 o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 90 del Codice;
- di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al punto 29;
- di avere costituito la garanzia provvisoria;
- in caso di concordato preventivo: di presentare la documentazione richiesta;
- di aver preso visione dei fascicoli informativi sui rischi specifici delle Aziende Sanitarie di cui alla presente procedura di gara pubblicati sui siti internet;
- di impegnarsi a comunicare tempestivamente eventuali variazioni della compagine sociale al fine di consentire alla Stazione Appaltante di effettuare i controlli previsti da normativa prima dell'aggiudicazione della procedura di gara;

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

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



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

- nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c) e d) 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 tal caso, il concorrente allega alla domanda copia della procura firmata digitalmente. Non è necessario allegare copia della procura se dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti al procuratore;

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 pagamento della suddetta imposta del valore di € 16,00 può essere effettuato alternativamente:

- 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,
- tramite modello F24;
- tramite Dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo mediante contrassegno con indicazione sulla domanda di partecipazione del codice numerico composto da 14 cifre e rilevabili dal "contrassegno telematico rilasciato dall'intermediario" (Risoluzione n.89/E del 06/10/2016 Agenzia dell'Entrate). L'operatore economico conserverà il contrassegno utilizzato entro il termine di decadenza triennale previsto per l'accertamento da parte dell'Amministrazione finanziaria (articolo 37 del DPR n 642 del 1972). Il concorrente si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

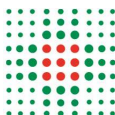
E' possibile rilasciare la presente dichiarazione compilando il modulo allegato "Assolvimento imposta di bollo";

per gli operatori economici esteri:

- tramite il pagamento del tributo con bonifico utilizzando il codice Iban IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale la propria denominazione, codice fiscale (se presente) e gli estremi dell'atto a cui si riferisce il pagamento. A comprova del pagamento, il concorrente allega la ricevuta di pagamento elettronico ovvero del bonifico bancario.

15.2 DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 372 DEL DECRETO LEGISLATIVO 12 GENNAIO 2019, n. 14

Il concorrente dichiara ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000 gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare, nonché dichiara che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019;



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

Il concorrente presenta una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 2, comma 1, lettera o) del decreto legislativo succitato che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

15.3 DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO

L'impresa ausiliaria rende le dichiarazioni sul possesso dei requisiti di ordine generale mediante compilazione dell'apposita sezione del DGUE.

Il concorrente, per ciascuna ausiliaria, allega:

- 1) la dichiarazione di avvalimento;
- 2) il contratto di avvalimento;

Nel caso di avvalimento finalizzato al miglioramento dell'offerta, il contratto di avvalimento è presentato nell'offerta tecnica

15.4 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/fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

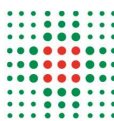
- copia dell'atto costitutivo e dello statuto del consorzio o GEIE, con indicazione del soggetto designato quale capofila;
- dichiarazione sottoscritta delle parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizi/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

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

- dichiarazione rese da ciascun concorrente, attestante:
 - a. a quale operatore economico, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 68 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/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, 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.



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

- 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/forniture indivisibili, 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/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

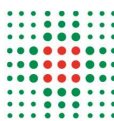
Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del raggruppamento temporaneo 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 o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, 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 quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
 - le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

16. OFFERTA TECNICA

L'operatore economico inserisce per ogni singolo lotto la documentazione relativa all'offerta tecnica nella Piattaforma, a pena di inammissibilità dell'offerta. L'offerta è firmata secondo le modalità previste al precedente punto 15.1 e deve contenere, a pena di esclusione, i seguenti documenti:

1) scheda tecnica (con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B dell'allegato "Caratteristiche tecniche essenziali prodotti")



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

- 2) certificazione di conformità del prodotto (come da descrizione al punto B dell'allegato "Caratteristiche tecniche essenziali prodotti");
- 3) (eventuale) documentazione relativa all'avvalimento premiale;
- 4) (eventuale) Dichiarazione di riservatezza:

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

- 5) (eventuale) altra documentazione tecnica;

L'offerta tecnica deve rispettare, pena l'esclusione dalla procedura di gara, le caratteristiche minime stabilite nei documenti di gara, nel rispetto del principio di equivalenza.

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

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

16.1 CAMPIONATURA

Non è richiesta la presentazione della campionatura entro il termine di scadenza della gara.

Questa Azienda si riserva di chiedere la campionatura dei prodotti che dovranno essere consegnati entro il termine e il luogo indicati nella richiesta;

La campionatura è necessaria per verificare che i beni offerti siano conformi ai requisiti prestazionali richiesti dalle specifiche esigenze delle ricerche in corso presso i Laboratori dell'Istituto Ortopedico Rizzoli.

I campioni saranno richiesti alla Ditta offerente, laddove ritenuti necessari per la valutazione della idoneità del materiale offerto.

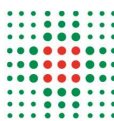
I campioni devono essere presentati in confezione originale di vendita e forniti a titolo gratuito.

La campionatura non utilizzata in eccesso non sarà restituita.

I Laboratori richiedenti si riservano di valutare l'idoneità dei campioni forniti entro 45 gg dal loro ricevimento.

L'Azienda si riserva la possibilità di richiedere ulteriore campionatura qualora sia necessaria per la valutazione dell'offerta.

La dichiarazione sulla idoneità costituisce parametro imprescindibile per l'ammissione alle successive fasi dell'affidamento.



Inoltre, nel caso venga richiesta la campionatura, l'Azienda declina ogni responsabilità in ordine a disguidi del Corriere o di altra natura (per es. sciopero) che impediscono il recapito della campionatura entro il termine stabilito.

17.OFFERTA ECONOMICA

L'operatore economico inserisce, per ogni singolo lotto cui intende partecipare, l'offerta economica, sia nella Piattaforma secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della Piattaforma Sater accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/>, sia compilando l'**allegato Scheda Offerta Economica** in ogni sua parte, per il lotto di riferimento.

I valori indicati in piattaforma SATER, quantità e valori a base d'asta si intendono riferiti al fabbisogno presunto nel periodo di **3 anni**;

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

L'offerta economica firmata secondo le modalità di cui al precedente articolo 15.1, è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge;

Il totale complessivo triennale della fornitura da indicare sul portale deve corrispondere all'importo triennale complessivo, IVA esclusa, di cui all'allegato scheda Offerta Economica.

- Oltre all'offerta, la Ditta dovrà allegare l'ultimo **Listino Prezzi** ufficiale e una dichiarazione da cui risultino chiaramente la percentuale di sconto a cui l'Ente farà riferimento per acquisto di prodotti non compresi in gara (Art. 10 del capitolato speciale di gara).

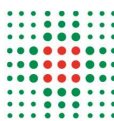
- Aliquota IVA: La Ditta è tenuta a precisare nell'offerta l'aliquota IVA a cui è assoggettato la fornitura oggetto della presente procedura. Ai sensi della legge 190/2014 e dell'art.17 ter DPR 633/72 l'Azienda corrisponderà un corrispettivo equivalente all'imponibile fattura versando la quota IVA all'Erario,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

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta, riferito a ciascun lotto indicato in piattaforma Sater;

Nell'allegato "scheda offerta economica" da compilare da parte della ditta, l'offerta per singole voci non deve superare l'importo per singola voce posto a base d'asta;

Si precisa che la Stazione Appaltante, in caso di prezzi discordanti per lo stesso prodotto o bene, ritiene prevalente quello più vantaggioso.

Per consentire una rapida conclusione della procedura di gara, l'OE deve presentare le giustificazioni relative all'offerta ai sensi dell'articolo 110 del Codice degli Appalti. Si procederà alla verifica delle giustificazioni solamente per quanto concerne l'OE aggiudicatario. Vedasi par. 23.



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

La durata dell'offerta dovrà essere di almeno 180 giorni dalla data di scadenza.

18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato per singolo lotto, purchè completo, in base al criterio del minor prezzo, previa verifica di conformità dei prodotti offerti, ai sensi dell'108 comma 3 del d.lgs n.36/2023.

18.1.CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

La valutazione di conformità delle offerte tecniche alle caratteristiche richieste ed elencate nell'Allegato "Caratteristiche tecniche essenziali prodotti", verrà effettuata sulla base della documentazione tecnica presentata dalle ditte offerenti.

18.2 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA TECNICA

Non applicabile alla presente procedura

18.3 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA

Dopo la verifica di conformità, l'aggiudicazione avverrà alla ditta che avrà offerto il prezzo più basso.

18.4 METODO DI CALCOLO DEI PUNTEGGI

La gara sarà aggiudicata alla Ditta che avrà offerto il minor prezzo tra le offerte risultate conformi.

19.COMMISSIONE GIUDICATRICE

Per la Procedura in parola non è prevista una commissione giudicatrice. E' previsto un organo tecnico che valuterà le offerte tecniche dei concorrenti e la loro rispondenza ai requisiti minimi e a pena d'esclusione previsti.

20.SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima sessione ha luogo il giorno e l'ora indicati sulla Piattaforma Sater

La Piattaforma consente lo svolgimento delle sessioni di gara preordinate all'esame:

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

La piattaforma garantisce il rispetto delle disposizioni del codice in materia di riservatezza delle operazioni e delle informazioni relative alla procedura di gara, nonché il rispetto dei principi di trasparenza.

21.VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

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

- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

- b) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- c) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 13.

Gli eventuali provvedimenti di esclusione dalla procedura di gara sono comunicati entro cinque giorni dalla loro adozione. 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.

22. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

La data e l'ora in cui si procede all'apertura delle offerte tecniche relativamente a ciascun singolo lotto, sono comunicate tramite la Piattaforma ai concorrenti ammessi alla presente fase di gara e sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna, al link: <https://ww2.usl.bologna.it/operatori-economici/procedura-in-corso>

Il seggio di gara, relativamente a ciascun lotto, procede all'apertura e alla valutazione di conformità delle offerte presentate.

L'organo tecnico ai fini della valutazione tecnica si riserva la facoltà di richiedere campionatura dei prodotti offerti;

Gli esiti della valutazione sono registrati dalla Piattaforma.

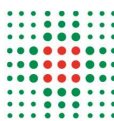
Al termine delle operazioni di cui sopra la Piattaforma consente la prosecuzione della procedura ai soli concorrenti ammessi alla valutazione delle offerte economiche;

Il seggio di gara, relativamente a ciascun singolo lotto, nella data e ora comunicate ai concorrenti tramite la Piattaforma, procede all'apertura e alla valutazione delle offerte economiche, secondo i criteri e le modalità descritte nel disciplinare e, successivamente, all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo, 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 al punto 2.3. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo si procede mediante sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria. La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio, secondo le modalità previste punto 2.3.

L'offerta è esclusa in caso di:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero l'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 il seggio di gara 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;



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

23.VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Il concorrente allega, in sede di presentazione dell'offerta economica, le giustificazioni relative alle voci di prezzo e di costo, ai sensi dell'articolo 110 del Codice. La mancata presentazione anticipata delle giustificazioni non è causa di esclusione.

L'operatore economico riporterà a titolo esemplificativo i seguenti dati:

- l'economia del processo di fabbricazione dei prodotti, dei servizi prestati o del metodo di costruzione;
- le soluzioni tecniche prescelte o le condizioni eccezionalmente favorevoli di cui dispone l'offerente per fornire i prodotti, per prestare la fornitura;
- l'originalità della fornitura proposta dall'offerente.
- Costi per la sicurezza
- Utili d'impresa

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

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

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

24.AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

La proposta di aggiudicazione è formulata in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la stazione appaltante può decidere, entro 30 giorni dalla conclusione delle valutazioni delle offerte, di non procedere all'aggiudicazione.

L'aggiudicazione è disposta all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente disciplinare ed è immediatamente efficace. In caso di esito negativo delle verifiche, si procede all'esclusione, alla segnalazione all'ANAC, ad incamerare la garanzia provvisoria.

Successivamente si procede a ricalcolare i punteggi e a riformulare la graduatoria procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati. Nell'ipotesi di ulteriore esito negativo delle verifiche si procede nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

La stipulazione del contratto è subordinata all'esito positivo 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



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

informazione antimafia ex artt.84 e 91 D.Lgs. 159/2011, tramite Banca Dati Nazionale Antimafia (B.D.N.A.), per tutti gli importi di aggiudicazione superiori a 50.000,00 euro.

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

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

Il mancato rispetto del protocollo di legalità costituisce causa di risoluzione del contratto, ai sensi dell'articolo 83-bis, del decreto legislativo 159/2011.

Il contratto è stipulato non prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione e comunque entro 60 giorni dall'efficacia dell'aggiudicazione, salvo quanto previsto dall'articolo 18 comma 2 del Codice.

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 dell'aggiudicatario è svincolata automaticamente al momento della stipula del contratto; la garanzia provvisoria degli altri concorrenti è svincolata con il provvedimento di aggiudicazione e perde, in ogni caso, efficacia entro 30 giorni dall'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 117 del Codice.

Se la stipula del contratto non avviene nel termine per fatto della stazione appaltante, l'aggiudicatario può farne constatare il silenzio inadempimento o, in alternativa, può sciogliersi da ogni vincolo mediante atto notificato. All'aggiudicatario non spetta alcun indennizzo, salvo il rimborso delle spese contrattuali.

Se la stipula del contratto non avviene nel termine fissato per fatto dell'aggiudicatario può costituire motivo di revoca dell'aggiudicazione.

La mancata o tardiva stipula del contratto al di fuori delle ipotesi predette, costituisce violazione del dovere di buona fede, anche in pendenza di contenzioso.

Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva dell'esito negativo della sua approvazione da effettuarsi entro trenta giorni dalla stipula. Decorso tale termine, il contratto si intende approvato.

L'aggiudicatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'articolo 119, comma 3, lett. d) 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.



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

La ditta aggiudicataria dovrà assolvere all'imposta di Bollo sul contratto secondo l'art. 18 d.lgs 36/23 allegato 1.4.

Per le modalità operative, si richiama la Risoluzione dell'Agenzia delle Entrate n.37/E del 28 giugno 2023 "Istituzione dei codici tributo per il versamento, tramite modello "F24 Versamenti con elementi identificativi" (F24 ELIDE), dell'imposta di bollo, di cui all'articolo 18, comma 10, del decreto legislativo 31 marzo 2023, n. 36, che l'appaltatore assolve al momento della stipula del contratto" e la Nota dell'Agenzia delle Entrate Prot 240013/2023 "Individuazione delle modalità telematiche di versamento dell'imposta di bollo, di cui all'articolo 18, comma 10, del decreto legislativo 31 marzo 2023, n. 36, che l'appaltatore assolve al momento della stipula del contratto".

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.

In caso di interpello a seguito di risoluzione/recesso del contratto in corso di esecuzione, il nuovo affidamento avviene alle condizioni proposte dall'operatore economico interpellato, ai sensi dell'art. 124 comma 2 del Codice.

25. 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:

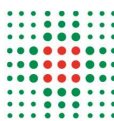
- gli estremi identificativi dei conti correnti bancari o postali dedicati, con l'indicazione dell'opera/servizio/fornitura alla quale sono dedicati;
- le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare sugli stessi;
- ogni modifica relativa ai dati trasmessi.

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.



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, *nonché* nella sottosezione Rischi corruttivi e trasparenza del PIAO.

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*:

- Codice di comportamento - <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc>
- Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza e sottosezione Rischi corruttivi e trasparenza PIAO <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/altri-contenuti-dati-ulteriori/ac/corruzione>

27.ACCESSO AGLI ATTI

L’accesso agli atti della procedura è assicurato in modalità digitale mediante acquisizione diretta dei dati e delle informazioni inseriti nelle piattaforme di e-procurement, nel rispetto di quanto previsto dall’articolo 35 del D.Lgs. 36/2023 e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi, secondo le modalità indicate all’articolo 36 del D.Lgs. 36/2023.

In sede di partecipazione l’Operatore Economico potrà presentare apposita Dichiarazione di Segretezza sulla parte di documentazione che ritiene non oggetto di accesso agli atti, adeguatamente motivata ex art 35 comma 4 lett. a) del D.Lgs. 36/2023. È comunque facoltà di questa Stazione Appaltante, in conformità alla giurisprudenza di merito, soddisfare la richiesta di accesso di altri O.E. partecipanti alla procedura di gara, qualora la richiesta pervenga nei termini di impugnazione del provvedimento di aggiudicazione e sia ravvisabile un interesse diretto e concreto adeguatamente motivato, tale da dimostrare la indispensabilità a tutela dei propri interessi della documentazione eventualmente secretata.

Qualora la richiesta di accesso sia presentata oltre i termini di impugnazione di cui sopra, sarà messa a disposizione la sola documentazione non coperta da segretezza.

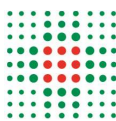
Il S.A.A.V. garantirà comunque la visione e l’eventuale estrazione di copia di quella parte della documentazione richiesta dagli aventi diritto ai sensi del comma 5 dell’art 35 del D. Lgs. 36/2023.

In caso di mancata presentazione di tale dichiarazione, il S.A.A.V. consentirà l’accesso.

28.DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dalla presente procedura di gara è competente il Tribunale Amministrativo di Bologna.

Si precisa che il contratto non conterrà la clausola compromissoria.



29. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

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.

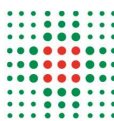
I dati conferiti sono trattati dagli operatori dell'Azienda individuati quali Incaricati del trattamento, a cui sono impartite idonee istruzioni in ordine a misure, accorgimenti, modus operandi, tutti volti alla concreta tutela dei dati personali.

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 -.



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

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

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

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

A tal fine, anche mediante controlli periodici, verrà verificata costantemente la stretta pertinenza, non eccedenza e indispensabilità dei dati rispetto al perseguimento delle finalità sopra descritte. I dati che, anche a seguito delle verifiche, risultano eccedenti o non pertinenti o non indispensabili non saranno utilizzati, salvo che per l'eventuale conservazione, a norma di legge, dell'atto o del documento che li contiene.

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

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

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

Il Referente privacy della procedura di gara è la Dott.ssa Antonia Crugliano, Direttore del Servizio Acquisti Area di Vasta.

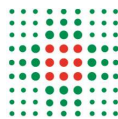
I recapiti del Responsabile della protezione dei dati (DPO) sono: dpo@aosp.bo.it; PEC_dpo@pec.aosp.bo.it) – tel. 051 214 1453.

30. DISPOSIZIONI FINALI

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

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

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

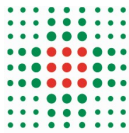


**SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA
Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna**

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari

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

**IL DIRETTORE DEL
SERVIZIO ACQUISTI AREA VASTA
(Dott.ssa Antonia Crugliano)**



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

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

Dipartimento Amministrativo

**Servizio Acquisti di Area Vasta
Settore Beni Sanitari**

Il direttore

COPIA DA RESTITUIRE FIRMATA

CAPITOLATO SPECIALE

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO PER I LABORATORI DI RICERCA DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI, SUDDIVISA IN SEI LOTTI

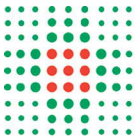
PERIODO: triennale

IMPORTO MASSIMO TRIENNALE: 629.616,66 IVA esclusa

Allegato 1 "Clausole Vessatorie"

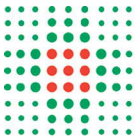
Servizio Acquisti di Area Vasta
Via Gramsci, 12 - 40121 Bologna
Tel. +39.051.6079542 - fax +39.051.6079989
m.gorgoglion@ausl.bologna.it

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



INDICE--

Sezione I – Parte normativa	3
Art.1) Oggetto della Gara	3
Art.2) Durata della fornitura	<u>3</u>
Art.3) Quantitativi.....	3
Art.4) Conformità dei prodotti.....	3
Art.5) Aggiornamento tecnologico	4
Art.6) Acquisto prodotti non assegnati in gara	4
Art.7) Formazione e consulenza tecnica.....	4
Art.8) Periodo di prova.....	5
Art.9) Obblighi dell’aggiudicatario	4
Art.10) Confezionamento e imballo	<u>5</u>
Art.11) Consegna	5
Art.12) Resi per merci non conformi	5
Art.13) Controlli e acquisto in danno	5
Art.14) Clausole e penalità	5
Art.15) Obbligo di Riservatezza dei dati	6
Art.16) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro -	7
Art.17) Risoluzione del contratto.....	8
Art.18) Responsabilità	8
Art.19) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto.....	8
Art.20) Modifiche del contratto e subappalto	12
Art.21) Subappalto.....	13
Art.22) Divieto di cessione del contratto e dei crediti.....	13
Art.23) Recesso dal contratto.....	14
Art.24) Clausola di revisione prezzi.....	14
Art.25) Clausola di Whistleblowing.....	14
Art. 26) Clausole contrattuali di cui all’Intesa per la Legalità del 19.06.2018 della Prefettura di Bologna.....	14
Art.27) Controversie e Foro competente	16



Sezione I – Parte normativa

Art.1) Oggetto della Gara

L'affidamento ha per oggetto la fornitura triennale, suddivisa in 6 lotti , di MATERIALE DI CONSUMO per le esigenze dei Laboratori di Ricerca dell'Istituto Ortopedico Rizzoli e sarà regolato dalle norme del presente capitolo speciale.

Art.2) Durata della fornitura

La fornitura in oggetto avrà la durata di 3 anni dalla data di efficacia dell'aggiudicazione, eventualmente rinnovabile per ulteriore 2 anni;

L'Azienda USL di Bologna, per conto dell'Istituto Ortopedico Rizzoli si riserva la facoltà, che la Ditta si impegna ad accettare con la firma del presente atto, di prorogare il contratto per non oltre 180 giorni, alle condizioni pattuite, fino a quando non avrà provveduto alla stipula di un nuovo contratto.

Durante il periodo contrattuale l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di modificare o rescindere dal contratto qualora, dietro segnalazione dell'organo tecnico, vi siano variazioni connesse con fondata motivazione o venga attivata apposita convenzione dell'Agenzia Regionale Intercent-ER o di Consip.

Art.3) Quantitativi

I quantitativi, indicati nella scheda offerta economica piattaforma Sater, si riferiscono al fabbisogno del periodo triennale del contratto e sono puramente indicativi.

Qualora in corso di esecuzione del contratto si rendesse necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni, la stazione appaltante potrà imporre, ai sensi del comma 9 dell'art. 120 del D.Lgs 36/2023, l'esecuzione delle stesse fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto, alle stesse condizioni previste nel contratto originario.

Art.4) Conformità dei prodotti

I prodotti offerti dovranno corrispondere a quanto descritto nelle Schede Tecniche allegate. I prodotti di cui all'art. 1 dovranno essere conformi alle disposizioni legislative vigenti in materia per quanto attiene alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio.

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

Al fine, inoltre, di una corretta individuazione del prodotto, il confezionamento ultimo, a diretto contatto con il prodotto, dovrà riportare esplicitamente, se del caso, le seguenti informazioni:

denominazione / nome commerciale del prodotto

codice ref

marchio CE

dicitura o pittogramma “STERILE”, se previsto

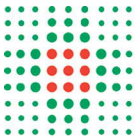
dicitura o pittogramma “MONOUSO”, se previsto

numero di lotto e data di scadenza

metodica di sterilizzazione, data di sterilizzazione e scadenza.

Le confezioni dovranno essere quelle richieste per ogni singolo tipo di materiale. Imballo e confezioni dovranno essere “a perdere”.

Le etichette dei prodotti, sull'imballaggio esterno, devono riportare ogni indicazione prevista dalla vigente normativa in materia. Le istruzioni per l'uso (sulla confezione o su manuale allegato) dovranno essere anche in lingua italiana.



Devono essere fornite, se richieste, tutte le certificazioni relative ai controlli di qualità ed alle analisi chimico-fisiche previste dalla normativa e indicate nelle schede tecniche allegate. I fornitori si assumono tutte le responsabilità conseguenti agli obblighi della registrazione, laddove questa sia richiesta per legge.

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

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

La garanzia sui prodotti dovrà essere completa; qualora sui prodotti siano rilevati difetti funzionali o strutturali, la Ditta aggiudicataria si impegna a ritirare i prodotti forniti e a non richiedere il pagamento per quelli già utilizzati, fatte salve diverse ed ulteriori responsabilità di cui al presente capitolato ed alle norme vigenti in materia.

Art.5) Aggiornamento tecnologico

Qualora, in corso di fornitura, la ditta aggiudicataria dovesse commercializzare un prodotto tecnologicamente aggiornato e migliorativo rispetto a quello aggiudicato, potrà fornire senza maggiorazione di prezzo e previo accordi con i Laboratori utilizzatori, il nuovo articolo.

Art.6) Acquisto di prodotti non assegnati in gara

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

Art. 7) Formazione e consulenza tecnica

La ditta aggiudicataria, per tutta la durata del contratto, dovrà garantire la consulenza tecnica e la formazione presso le strutture sanitarie interessate per i dispositivi medici forniti, compreso l’aggiornamento tecnologico e prestare assistenza tecnica in collaborazione con gli organi dell’Aziende Sanitarie interessate, nell’attività di controllo e di revisione della merce.

Art.8) Periodo di prova

L’impresa aggiudicataria è soggetta ad un periodo di prova di 3 mesi a far data dall’inizio effettivo della fornitura. Qualora, durante tale periodo, l’esecuzione 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.

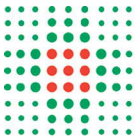
Persistendo i motivi che ostano al superamento positivo del periodo di prova, la Stazione Appaltante ha la facoltà di risolvere il contratto, con PEC, e di aggiudicare la fornitura all’impresa che segue in classifica, senza che l’Impresa precedentemente aggiudicataria possa richiedere danni (Art. 1456 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.9) 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. Consegnal 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 Referente del Laboratorio del controllo in entrata.
- ricevere estemporaneamente prodotti resi dal Laboratorio richiedente anche nella eventualità di revoca, di ridotta o cessata movimentazione o prossimi alla scadenza e a concordare con il Referente incaricato l’accredito di pari valore o la sostituzione con uguali prodotti a scadenza differita.

Art.10) Confezionamento/Imballaggio

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

Gli imballi dovranno essere gratis e a norma di legge.

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

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

Art.11) Consegna

La consegna della merce dovrà essere effettuata dalla ditta aggiudicataria, a proprio rischio, diligenza e spese di qualunque natura, franco terra magazzino, entro e non oltre quindici giorni consecutivi dalla data dell’ordine, di volta in volta trasmesso elettronicamente.

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

Art.12) Resi per merci non conformi

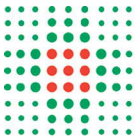
L’accettazione della merce al momento della sua consegna indica solo una corrispondenza quantitativa del materiale ricevuto rispetto a quello ordinato.

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

- a) restituire la merce chiedendone la sostituzione entro (8) otto giorni con altra avente le caratteristiche richieste,
- b) restituire la merce senza chiederne la sostituzione e procedere all’esperimento di ogni altra azione a tutela dei propri interessi e salvo in ogni caso il risarcimento degli ulteriori danni.

In caso di mancato ritiro da parte della ditta del reso entro 10 gg. dalla comunicazione, le i Laboratori si riservano la facoltà di rendere, franco destino, la merce non ritirata e risultata non conforme.

Art.13) Controlli e Acquisto in danno



Qualora il personale dei Laboratori di Ricerca riscontrasse, anche in sede di prima fornitura, la non conformità, sia nella qualità sia nella quantità, della merce ai requisiti richiesti e pattuiti e qualora non venissero rispettati i termini di consegna previsti dal capitolato, invierà formale contestazione con specifica delle motivazioni e con invito a conformarsi nel termine che sarà ritenuto congruo.

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

Art.14) Clausole e Penalità

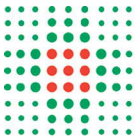
L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di procedere nel senso sottoindicato, senza esclusione di eventuali conseguenze penali, nei seguenti casi:

- a) per consegne in ritardo rispetto ai termini stabiliti di cui all'art.10, anche per causa non imputabile alla Ditta, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di applicare a carico del fornitore una penale, pari all'1 per mille, determinata ai sensi dell'art. 126 comma 1 del d.lgs. 36/2023, ovvero sarà commisurata ai giorni di ritardo e proporzionali rispetto all'importo del contratto o delle prestazioni contrattuali. Le penali dovute sono calcolate in misura giornaliera pari all'0,5 per mille dell'ammontare netto contrattuale, da determinare in relazione all'entità delle conseguenze legate al ritardo, e non possono comunque superare, complessivamente, il 10% di detto ammontare netto contrattuale.
- b) quando, a seguito del controllo quali-quantitativo, la merce fosse risultata priva delle qualità essenziali richieste o presentasse vizi tali da renderla inidonea all'uso e la ditta fornitrice non avesse provveduto alla sua sostituzione nel termine perentorio indicato dalla data di comunicazione del rifiuto, la penale è pari allo 0,5 per mille dell'ammontare netto contrattuale, calcolato in misura giornaliera. Le penali non possono comunque superare, complessivamente, il 10% di detto ammontare netto contrattuale.
- c) Si richiama, inoltre, quanto previsto all'art.25 del presente capitolato speciale e l'applicazione delle penali dovute secondo la clausola n.5 di cui all'intesa per la Legalità del 19.06.2018 della Prefettura di Bologna.

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

Art.15) 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 divulgari 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 inherente 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.16) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro

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

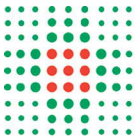
Istituto Ortopedico Rizzoli: <http://www.ior.it/il-rizzoli/servizi-e-uffici/servizio-prevenzione-e-protezione>,

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

Art.17) Risoluzione del contratto

L'Azienda Sanitaria avrà la facoltà di risolvere "ipso facto et jure" il contratto, mediante semplice dichiarazione stragiudiziale intimata via pec, secondo quanto stabilito all'art.122 del D.Lgs. 36/2023 e nelle seguenti ipotesi:

- a) per motivi di interesse pubblico, adeguatamente specificati nell'atto dispositivo;
- b) nel caso di mancato adempimento delle prestazioni contrattuali a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e



le prescrizioni contenute negli atti di gara e in essi richiamati, ai sensi dell'art.1456 del Codice civile;

- c) in caso di cessazione dell'attività o in caso di procedure concorsuali intraprese a carico dell'aggiudicatario;
- d) in caso di subappalto non autorizzato dall'Azienda Sanitaria;
- e) qualora l'Azienda Sanitaria notifichi n. due diffide ad adempiere senza che la Ditta ottemperi a quanto intimato;
- f) in caso di violazione dell'obbligo di riservatezza;
- g) in caso di mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari dell'appalto;
- h) in caso di mancata osservanza del Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante con Delibera del Direttore Generale n.166 del 29.05.2018;
- i) in caso di violazione degli impegni previsti dal Patto di integrità accettato in sede di partecipazione a gara;
- j) in caso di mancato rispetto del Protocollo di Legalità del 19.06.2018 con la Prefettura di Bologna;

In caso di risoluzione del contratto l'Azienda Sanitaria applicherà quanto previsto all'art.124 del D.Lgs. 36/2023.

Le stazioni appaltanti hanno il diritto di valersi della garanzia, nei limiti dell'importo massimo garantito, per l'eventuale maggiore spesa sostenuta per il completamento dei lavori, servizi o forniture nel caso di risoluzione del contratto disposta in danno dell'esecutore. Possono altresì incamerare la garanzia per il pagamento di quanto dovuto dall'esecutore per le inadempienze derivanti dalla inosservanza di norme e prescrizioni dei contratti collettivi, delle leggi e dei regolamenti sulla tutela, protezione, assicurazione, assistenza e sicurezza fisica dei lavoratori addetti all'esecuzione dell'appalto.

Art.18) Responsabilità

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

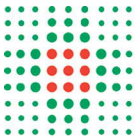
La Ditta aggiudicataria risponde pienamente per danni a persone e/o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali e imputabili a essa e ai suoi dipendenti e dei quali danni fosse chiamata a rispondere l'Azienda Sanitaria che fin da ora s'intende sollevata ed indenne da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

Art.19) 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 allo IOR, 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.

Il Fornitore si obbliga a fatturare secondo le modalità previste dalla normativa, anche secondaria, vigente in materia, nonché dal presente contratto.



I pagamenti saranno effettuati entro il termine di legge decorrente dalla data di ricevimento della fattura elettronica (tramite SDI) qualora l’Azienda Sanitaria Contraente abbia riscontrato la regolarità della stessa, e sussistano i presupposti e le condizioni per la sua liquidazione (acquisizione completa della documentazione necessaria a comprovare il diritto del creditore, tra cui i documenti di trasporto, riscontro della regolarità della fornitura o della prestazione, rispondenza della fattura ai requisiti quantitativi e qualitativi ordinati e consegnati, ai termini ed alle condizioni pattuite contrattualmente).

Qualora le fatture emesse non siano regolari e/o conformi a quanto sopra indicato e non sia quindi possibile procedere alla liquidazione, e sempre che non siano state già rifiutate (tramite SDI) nei casi e nei modi previsti dalla normativa di settore, l’Azienda Sanitaria Contraente sosponderà la liquidazione della fattura fino alla avvenuta regolarizzazione e procederà a formalizzare al Fornitore una formale contestazione da inviare tramite pec contenente le relative motivazioni ed eventuale richiesta di emissione di nota di credito parziale o totale. La contestazione vale come sospensione dei termini di pagamento della fattura.

Il Fornitore dovrà provvedere a regolarizzare la fattura e/o a trasmettere la documentazione richiesta e/o a emettere la nota di credito richiesta entro 10 giorni dal ricevimento della contestazione.

Decorso il termine dei 10 giorni senza alcun riscontro o senza che la posizione sia stata regolarizzata, la stazione appaltante applicherà una penale per ogni giorno di sospensione pari allo 0,5 per mille, così come previsto dall’articolo 126 del Codice degli Appalti e dal decreto correttivo (Dlgs 209 del 31/12/2024). La stazione appaltante provvederà al pagamento della fattura per la parte eventualmente liquidabile, mentre per quanto non regolarizzato la liquidazione della fattura resterà sospesa; in ogni caso non sono dovuti interessi di qualsiasi natura, né costi di recupero.

In caso di contestazione della fattura i termini di pagamento decorreranno dal ricevimento della documentazione richiesta e/o della nota di credito e/o della fattura correttamente emessa in sostituzione di quella integralmente contestata (o rifiutata). In ogni caso sulle fatture contestate e/o la cui liquidazione è sospesa (per qualsiasi ragione) e/o rifiutata, non sono dovuti interessi di qualsiasi natura, né costi di recupero

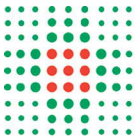
In nessun caso sono dovuti interessi anatocistici.

L’importo forfettario di €40 di cui all’art.6 D.Lgs 231/2002, potrà essere riconosciuto, nei casi e alle condizioni ivi previste, per i crediti scaduti ceduti e/o non ceduti, per contratto di cessione ovvero, in caso di effettivo svolgimento di attività di recupero, per sollecito di pagamento e/o con riferimento alla somma complessivamente ingiunta e/o azionata (e alla pluralità delle fatture azionate). Mentre nulla potrà essere riconosciuto in caso di cessioni di crediti futuri (non ancora sorti al momento della cessione). In ogni caso l’importo forfettario di €40 non sarà dovuto (e non sarà esigibile) con riferimento a ogni singola fattura e sono esclusi automatismi risarcitorii.

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

Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna:

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



codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFZSSP

Gli originali delle fatture dovranno essere così intestati:

ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI
Codice Fiscale: 00302030374
Sede Legale: Via di Barbiano 1/10 – 40136 BOLOGNA

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

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

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

PER L'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI:

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

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

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 le prestazioni di servizi dei fornitori sarà effettuato separando i pagamenti, ossia versando l'imponibile al fornitore e l'IVA (ancorché regolarmente esposta in fattura) direttamente all'Erario.

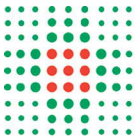
A tale scopo dovrà essere riportata in fattura la dicitura seguente "Scissione dei pagamenti – art.17 TER DPR 633/72 (Decreto MEF 23/01/2015).

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

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

Per ulteriori informazioni, relative al pagamento delle fatture, contattare direttamente il Servizio Unico Metropolitano Contabilità e Finanza (SUMCF) - Ufficio Contabilità Fornitori – tel.n.0516079538 per l'Azienda USL di Bologna, l'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna e l'Istituto Ortopedico Rizzoli, mentre contattare l'UO Contabilità e Finanza – tel.n. 0542604111 per l'Azienda USL di Imola.

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.

Oppure

La Ditta aggiudicataria avrà l'obbligo di assicurare lo svolgimento del servizio anche in caso di ritardato pagamento.

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

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

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

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

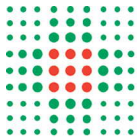
In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, l'Azienda Sanitaria di cui alla presente gara deve emettere, dal 30 giugno 2016, gli ordini esclusivamente in forma elettronica. Inoltre, da tale data il fornitore deve garantire l'invio dei documenti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

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

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

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

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



<Codice Tipo>	'DMX, con X=[1 2/0] a seconda del tipo di dispositivo medico oggetto dell'operazione. Quindi: 1 per "Dispositivo medico o Dispositivo diagnostico in vitro" 2 per "Sistema o kit Assemblato" 0 nel caso in cui non si sia in grado di identificare il numero di repertorio
<Codice Valore>	Numero di registrazione attribuito al dispositivo medico nella Banca dati e Repertorio Dispositivi Medici, ai sensi del decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 (GU n.17 del 22 gennaio 2010) o decreto del Ministro della salute 23 dicembre 2013 (G.U. Serie Generale, n. 103 del 06 maggio 2014). Per i dispositivi medici e i dispositivi diagnostici in vitro che, sulla base delle disposizioni previste, dal decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 e dal decreto del Ministro della salute 23 dicembre 2013 non sono tenuti all'iscrizione nella Banca dati/ Repertorio dei dispositivi medici, o per i quali le aziende fornitrice 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.20) Modifiche del contratto

Il contratto di appalto potrà essere modificato, senza una nuova procedura di affidamento:

- ai sensi dell'art 120, comma 1, lettera a) del D.lgs. 36/2023, al verificarsi di un aumento dei fabbisogni e/o Adesione da parte delle Aziende Sanitarie dell'AVEC per un importo corrispondente al 30% dell'importo dei 3 anni a base d'asta;
- ai sensi dell'art. 60 del D.lgs. 36/2023 in applicazione della clausola di revisione prezzi di cui all'art. 24 del presente capitolo;
- ai sensi dell'art. 120, comma 9, del D.lgs. 36/2023, qualora in corso di esecuzione si rendesse necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino alla concorrenza del quinto dell'importo del contratto, la stazione appaltante potrà imporre all'appaltatore, l'esecuzione delle stesse alle condizioni originariamente previste. In tal caso l'appaltatore non potrà far valere il diritto alla risoluzione del contratto.

Art.21) Subappalto

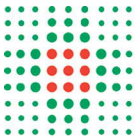
È ammesso il subappalto nei limiti e con le modalità previste dall'art.119 del D.Lgs.36/2023.

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

Art. (.....)

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

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



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

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

Art. 22) Divieto di cessione del contratto e dei crediti

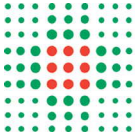
1. È fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, il contratto, a pena di nullità delle cessioni stesse, salvo quanto previsto dall'art. 120 co. 1, lett. d) n. 2 del D.lgs. n. 36/2023.
2. Per la cessione dei crediti si applicano le seguenti disposizioni.
3. Ai sensi e per gli effetti di cui all'art.6 dell'allegato II.14 del D.Lgs.n.36/2023, ai fini dell'opponibilità alla stazione appaltante (intendendosi per essa l'Amministrazione stipulante il contratto), la cessione dei crediti deve essere stipulata mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e deve essere notificata alla medesima stazione appaltante all'indirizzo pec indicato contrattualmente o in mancanza quello reperibile sui pubblici registri.
4. Fatto salvo il rispetto degli obblighi di tracciabilità, la cessione dei crediti da corrispettivo d'appalto (del presente contratto) è efficace e opponibile alla stazione appaltante qualora questa non la rifiuti con comunicazione da trasmettere tramite pec al cedente (all'indirizzo di posta elettronica certificata indicata nel contratto) e al cessionario (all'indirizzo di posta elettronica certificata da cui proviene la comunicazione e documentazione inherente la cessione), oppure per entrambi i casi agli indirizzi di posta certificata reperibili sui pubblici registri **entro trenta** giorni dalla notifica della cessione.
5. Il rifiuto è valido e rende la cessione dei crediti inopponibile alla stazione appaltante a prescindere dal fatto che il contratto (sottostante alle fatture cedute) sia o meno in corso di esecuzione al momento della notifica della cessione. Conseguentemente, la cessionaria non potrà avanzare alcuna pretesa nei confronti della stazione appaltante.
6. In via generale non sono ammesse cessioni dei crediti riferite a fatture già pagate alla cedente, le cessioni dei crediti riferite a più amministrazioni e quelle prive di riferimento specifico circa il titolo e l'oggetto del credito ceduto.
7. In ogni caso le cessioni dei crediti rifiutate, qualora per qualsiasi ragione dovessero essere fatte valere verso la stazione appaltante, dovranno essere rinotificate nelle forme di legge.
8. La stazione appaltante cui è stata notificata la cessione può opporre al cessionario tutte le eccezioni opponibili al cedente in base al presente contratto.

Art.23) Recesso dal contratto

Fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-ter e 92, comma 4, del codice delle leggi antimafia e delle misure di prevenzione, di cui al decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 la stazione appaltante può recedere dal contratto secondo quanto stabilito all'art.123 del D.Lgs. 36/2023.

Art.24) Clausola di revisione prezzi

La revisione dei prezzi sarà applicabile qualora si determina una variazione del costo della fornitura o del servizio, in aumento o in diminuzione, superiore al 5 per cento dell'importo



complessivo e operano nella misura dell'80 per cento del valore eccedente la variazione del 5 per cento applicata alle prestazioni da eseguire, come previsto dall'articolo 60 del Codice dei Contratti Pubblici.

Ai fini della determinazione della variazione dei costi e dei prezzi di cui al punto precedente, si utilizzano gli indici sintetici con riguardo ai contratti di servizi e forniture, anche disaggregati, dei prezzi al consumo, dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi e gli indici delle retribuzioni contrattuali orarie.

L'appaltatore potrà presentare richiesta scritta di revisione dei prezzi alla stazione appaltante, corredata dalla documentazione che attesti la variazione degli indici di prezzo. La stazione appaltante valuterà la richiesta entro 30 giorni dalla ricezione della stessa. In caso di esito positivo, la revisione dei prezzi sarà formalizzata mediante atto aggiuntivo al contratto.

La revisione dei prezzi non potrà, in nessun caso, alterare la natura generale del contratto né comportare una modifica sostanziale delle prestazioni previste.

Le nuove condizioni economiche determinate dalla revisione dei prezzi saranno applicabili a partire dal 30° giorno successivo alla data di accettazione da parte della stazione appaltante.

Art. 25) Clausola Whistleblowing

L'impresa si impegna a comunicare al proprio personale che opera nel contesto lavorativo dell'Azienda USL di Bologna, il collegamento ipertestuale alla pagina dell'Azienda USL dedicata all'istituto del whistleblowing, al fine di renderlo edotto dei propri diritti e relative tutele, raggiungibile al seguente indirizzo: <https://www.usl.bologna.it/amministrazione-trasparente/altri-contenuti-dati-ulteriori/ac/regolamenti-per-la-repressione-della-corruzione-e/wb>

Art. 26) Clausole contrattuali di cui all'Intesa per la Legalità del 19.06.2018 della Prefettura di Bologna

Clausola n. 1

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

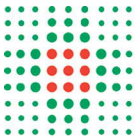
Clausola n. 2

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

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

Clausola n. 3

L'impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di denaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagnie 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

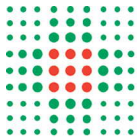
La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di 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 di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alle operazioni di selezione e non risultate aggiudicatarie, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche o nei casi in cui l'accordo per l'affidamento del subappalto sia intervenuto successivamente all'aggiudicazione.

Clausola n. 8

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



Clausola n. 9

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

Clausola n. 10

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

Clausola n. 11

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

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

Per accettazione
(firma digitale del Legale Rappresentante)

Allegato Clausole vessatorie

RELATIVO AL CAPITOLATO SPECIALE DI GARA DELLA PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO PER I LABORATORI DI RICERCA DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI, SUDDIVISA IN SEI LOTTI.

Il sottoscritto _____

quale procuratore e legale rappresentante della ditta _____

Dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti richiamati nel capitolato speciale di cui alla presente gara di appalto e, ai sensi e per gli effetti di cui agli artt.1341 e 1342, del vigente Codice Civile, dichiara di accettare espressamente i seguenti gli articoli del Capitolato speciale:

Art.5) Aggiornamento tecnologico; Art.9) Obblighi dell'aggiudicatario; art.12) Resi per merci non conformi; Art.13) Controlli e Acquisto in danno; Art.14) Clausole e Penalità; Art.17) Risoluzione del contratto; Art.24) Clausola di revisione prezzi; art.27) Controversie e Foro competente.

**Per accettazione
Il Legale Rappresentante della ditta**

Allegato A – Domanda di partecipazione

BOLLO

Spett.le

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

OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO PER I LABORATORI DI RICERCA DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI

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 raggruppamento temporaneo, consorzio ordinario, aggregazione di retisti, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna partecipante.

In caso di consorzio di cooperative, consorzio imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 65, comma 2 lett. b), c) e d) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara.

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 (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'art. 94, comma 3 del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, 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 trovarsi in una delle "cause di esclusione automatica" di cui all'art.94 del D.lgs. n. 36/2023, anche per tutti i soggetti indicati al punto 1;
3. di non trovarsi in una delle "cause di esclusione non automatica" di cui all'art. 95 del D.lgs. n. 36/2023;
4. che i soggetti di cui al punto 1 non si trovano in una delle "cause di esclusione non automatica" di cui all'art.98, comma 3, lettere g) ed h) del D.lgs.36/2023;
5. di non trovarsi in una delle cause di esclusione non automatica di cui all'art. 95 del D.lgs. n. 36/2023;

ovvero

con riferimento alle cause di esclusione non automatica, di cui all'art. 95 del D.lgs. n. 36/2023, segnala le seguenti fattispecie rilevanti:

- gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1, lettera a) del Codice commesse nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- gli atti e i provvedimenti indicati all'articolo 98 comma 6 del codice emessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara
- tutti gli altri comportamenti di cui all'articolo 98 del Codice, commessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara _____

ancorché impugnati in giudizio i relativi provvedimenti.....

[eventuale] si vedano altresì i documenti allegati:

6. [eventuale] che rispetto alle situazioni in cui si trova di cui all'art. 94, a eccezione del comma 6, e all'articolo 95, a eccezione del comma 2,

..... ha adottato le seguenti misure di self-cleaning:

- _____
- _____

come da documentazione che si allega

oppure

non ha adottato misure di self-cleaning prima della presentazione dell'offerta.....(dimostrare impossibilità) ma si impegna a.....;

7. di concorrere per i seguenti lotti:

.....

8. di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio; in forma singola e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta). Se l'operatore economico dichiara di partecipare in più di una forma, allega la documentazione che dimostra che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali
9. di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
10. di applicare il CCNL indicato dalla stazione appaltante o altro CCNL equivalente, con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto-legge 76/20;
11. 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.40 del 25.01.2024, pubblicato nella sezione amministrazione trasparente: <https://www.usl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-generali/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;
12. di accettare il Patto di Integrità di cui a protocollo n.121859 del 13.11.2023 dell'Ausl di Bologna di aggiornamento del 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.usl.bologna.it/asl-bologna/da/uoc-servizio-acquisti-metropolitano/trasparenza/atti-generali/Patto%20di%20Integrita.pdf/view>;
13. di accettare il protocollo di legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna, in deroga alle soglie di valore previste dalla normativa vigente, in base al quale 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;
14. 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. 633/72 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
15. 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. 90 del Codice, che è il medesimo indicato in sede di registrazione sul Sistema;

16. di essere informato ai sensi e per gli effetti dell'art.13 del Regolamento U.E.2016/679, sul trattamento dei dati personali e di essere consapevole che tali dati, anche di natura giudiziaria, sono raccolti e trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità descritte al punto 29.1. del Disciplinare di gara, contenente altresì i diritti di cui agli art.15 e seguenti del regolamento sopracitato;

17. di avere costituito la garanzia provvisoria come indicato nel disciplinare di gara per importo di €..... per i seguenti lotti.....,

(eventuale) di aver costituito la garanzia provvisoria fruendo delle riduzioni di cui all'art.106, comma 8, del Codice in quanto in possesso delle seguenti certificazioni:

o le cui copie si allegano alla presente domanda in quanto non presenti nel fascicolo virtuale;

o le cui copie NON si allegano alla presente domanda in quanto presenti nel fascicolo virtuale;

17. che l'offerta tecnica contiene dettagli coperti da riservatezza: si
 no

18. in caso di concordato preventivo:

- gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare,
- che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019,
- di presentare una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 2, comma 1, lettera o) del decreto legislativo succitato che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto;

19. di aver preso visione dei fascicoli informativi sui rischi specifici delle Aziende Sanitarie di cui alla presente procedura di gara pubblicati sui siti internet, come indicato all'art.15 del capitolato speciale di appalto;

20. di impegnarsi a comunicare tempestivamente eventuali variazioni della compagine sociale al fine di consentire alla Stazione Appaltante di effettuare i controlli previsti da normativa prima dell'aggiudicazione della procedura di gara;

21. qualora previsti:

- che il direttore tecnico è:

- che i membri del collegio sindacale sono (indicare sia i sindaci effettivi che i supplenti)

.....
.....

o, nei casi contemplati dall'art.2477 del Codice civile, che il sindaco è:

.....
.....

- che i membri del collegio dei revisori sono:

.....
.....

- che i soggetti che svolgono i compiti di vigilanza di cui all'art.6, comma 1, lett.b) del D.Lgs. 8 giugno 2011, n.231 sono:

.....
.....

Domanda di partecipazione e allegati dovranno essere collocati a sistema

ALLEGA A SISTEMA

- a) la presente domanda di partecipazione
- b) Copia delle Certificazioni per la riduzione della garanzia provvisoria (se presenti)
- c) i seguenti allegati:
 - 1)
 - 2)

3)

4)

)

- d) copia della procura firmata digitalmente, in caso di documentazione sottoscritta digitalmente dal procuratore,
oppure

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

LUOGO E DATA

(Sottoscrizione digitale) *

Legale rappresentante del concorrente o un suo procuratore

- * *[La domanda è firmata digitalmente:*
- dal concorrente che partecipa in forma singola;
 - nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;
 - nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o 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 costituirsì, 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 65, comma 2, lettera b), c) e d) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Provette	Provetta da centrifuga, volume 15 ml in polipropilene sterile, graduata, con tappo a vite

A. DESCRIZIONE GENERALE**A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO**

Provetta da centrifuga, volume 15 ml in polipropilene, sterile, graduata, con tappo a vite in busta

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Provetta da centrifuga, volume 15 ml in polipropilene trasparente, sterile, monouso, graduata, con fondo conico e tappo a vite, adatta ad usi generici di laboratorio ed in biologia molecolare.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

pezzo=pz (1 provetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- volume utile 15 ml
- tappo a vite in HD-PE
- sterile: con certificazione che assicuri una Sterility Assurance Level (SAL) di almeno 10^{-5}
- trasparente
- con area di scrittura
- graduata
- resistente a forze centrifughe ≥ 10000 g
- dichiarazione di assenza di DNasi, RNasi e Pirogeni
- non citotossico
- Confezionamento (busta con max da 25-50 pz)

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA**C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA** NO SI (specificare sotto)Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.
Certificazione di conformità del prodotto come da descrizione al punto B, ove applicabile.**C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA** NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI**D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)**

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente. In particolare, si valuterà l'assenza di danni alla provetta dopo centrifuga a 10000 g.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Provette	Provetta da centrifuga, volume 15 ml in polipropilene sterile, graduata, con tappo a vite in rack

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Provetta da centrifuga, volume 15 ml in polipropilene, sterile, graduata, con tappo a vite in rack

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Provetta da centrifuga, volume 15 ml in polipropilene trasparente, sterile, monouso, graduata, con fondo conico e tappo a vite, adatta ad usi generici di laboratorio ed in biologia molecolare.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
pezzo=pz (1 provetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- volume utile 15 ml
- tappo a vite in HD-PE
- sterile: con certificazione che assicuri una Sterility Assurance Level (SAL) di almeno 10^{-5}
- trasparente
- con area di scrittura
- graduata
- resistente a forze centrifughe ≥ 10000 g
- dichiarazione di assenza di DNasi, RNasi e Pirogeni
- non citotossico
- Confezionamento (rack da 25-50 pz)

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.
Certificazione di conformità del prodotto come da descrizione al punto B, ove applicabile.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO X SI (specificare sotto quantità)

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Provette	Provetta da centrifuga, volume 50 ml in polipropilene sterile, graduata in busta

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Provetta da centrifuga, volume 50 ml in polipropilene, sterile con tappo a vite in busta.

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Provetta da centrifuga, volume 50 ml in polipropilene trasparente, sterile, monouso, graduata, con fondo conico e tappo a vite, adatte ad usi generici di laboratorio e in biologia molecolare.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

pezzo=pz (1 provetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Volume utile 50 mL
- tappo a vite in HD-PE
- sterile: con certificazione che assicuri una Sterility Assurance Level (SAL) di almeno 10^{-5}
- trasparente
- con area di scrittura
- graduata
- resistente a forze centrifughe ≥ 16000 g
- dichiarazione di assenza di DNasi, RNasi e Pirogeni
- non citotossico
- Confezionamento (busta max 25 pz)

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.
Certificazione di conformità del prodotto come da descrizione al punto B, ove applicabile.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente. In particolare, si valuterà l'assenza di danni alla provetta dopo centrifuga a 16000 g.

IOR	PRODOTTO	
-----	-----------------	--

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE	CODICE ARTICOLO
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Provette	Provetta da centrifuga, volume 50 ml in polipropilene sterile, graduata in rack	

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Provetta da centrifuga, volume 50 ml in polipropilene sterile con tappo a vite in rack.

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Provetta da centrifuga, volume 50 ml in polipropilene trasparente, sterile, monouso, graduata, con fondo conico e tappo a vite, adatte ad usi generici di laboratorio e in biologia molecolare.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
pezzo=pz (1 provetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Volume utile 50 mL
- tappo a vite in HD-PE
- sterile: con certificazione che assicuri una Sterility Assurance Level (SAL) di almeno 10^{-5}
- trasparente
- con area di scrittura
- graduata
- resistente a forze centrifughe ≥ 16000 g
- dichiarazione di assenza di DNasi, RNasi e Pirogeni
- non citotossico
- Confezionamento (rack max 25 pz)

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.
Certificazione di conformità del prodotto come da descrizione al punto B, ove applicabile.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO X SI (specificare sotto quantità)

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Pipette sierologiche	Pipetta sierologica, volume 2 ml in polistirene, sterile, graduata

A. DESCRIZIONE GENERALE

- A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Pipetta sierologica sterile in polistirene, volume 2 ml, graduata.

- A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Pipetta sierologica in polistirene a punta conica, trasparente, volume 2 ml, sterile monouso, graduata, con filtro privo di lanugine, adatta per colture cellulari in vitro e ad uso generico di laboratorio.

- A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
pezzo=pz (1 pipetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Volume utile 2 ml
- B.2. Accuratezza pari al $\pm 2\%$ a pieno volume
- B.3. Sterile (Sterility Assurance Level) di almeno 10^{-3}
- B.4. Trasparente
- B.5. Graduazione bidirezionale (ascendente e descendente)
- B.6. Graduazione negativa
- B.7. Assenza di DNasi, RNasi
- B.8. Assenza di Pirogeni
- B.9. Non citotossico
- B.10. Confezionate singolarmente
- B.11. Con filtro privo di lanugine
- B.12. Confezionamento secondario in buste da max 100 pz

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

- C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione ai punti B.3, B.7, B.8, B.9

- C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

- D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con gli strumenti presenti nei laboratori richiedenti (obbligatoria sui materiali offerti mai testati):

- Starlab
- Thermo Fisher
- Integra
- Eppendorf
- Euroclone
- Clear Line
- International PBI
- Accu-Jet Pro
- Falcon

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Pipette sierologiche	Pipetta sierologica, volume 5 ml in polistirene, sterile, graduata

A. DESCRIZIONE GENERALE

- A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Pipetta sierologica sterile in polistirene, volume 5 ml, graduata.

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Pipetta sierologica in polistirene a punta conica, trasparente, volume 5 ml, sterile monouso, graduata, con filtro privo di lanugine, adatta per colture cellulari in vitro e ad uso generico di laboratorio.

- A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
pezzo=pz (1 pipetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Volume utile 5 ml
- B.2. Accuratezza pari al $\pm 2\%$ a pieno volume
- B.3. Sterile (Sterility Assurance Level) di almeno 10^{-3}
- B.4. Trasparente
- B.5. Graduazione bidirezionale (ascendente e descendente)
- B.6. Graduazione negativa
- B.7. Assenza di DNasi, RNasi
- B.8. Assenza di Pirogeni
- B.9. Non citotossico
- B.10. Confezionate singolarmente
- B.11. Con filtro privo di lanugine
- B.12. Confezionamento secondario in buste da max 50 pz

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

- C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)
 -Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
 -Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione ai punti B.3, B.7, B.8, B.9

- C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

- D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)
 Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con gli strumenti presenti nei laboratori richiedenti (obbligatoria sui materiali offerti mai testati):

- Starlab
- Thermo Fisher
- Integra
- Eppendorf
- Euroclone
- Clear Line
- International PBI
- Accu-Jet Pro
- Falcon

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Pipette sierologiche	Pipetta sierologica, volume 10 ml in polistirene, sterile, graduata

A. DESCRIZIONE GENERALE

- A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Pipetta sierologica sterile in polistirene, volume 10 ml, graduata.

- A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO
Pipetta sierologica in polistirene a punta conica, trasparente, volume 10 ml, sterile monouso, graduata, con filtro privo di lanugine, adatta per colture cellulari in vitro e ad uso generico di laboratorio

- A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
pezzo=pz (1 pipetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Volume utile 10 ml
- B.2. Accuratezza pari al $\pm 2\%$ a pieno volume
- B.3. Sterile (Sterility Assurance Level) di almeno 10^{-3}
- B.4. Trasparente
- B.5. Graduazione bidirezionale (ascendente e descendente)
- B.6. Graduazione negativa
- B.7. Assenza di DNasi, RNasi
- B.8. Assenza di Pirogeni
- B.9. Non- citotossico
- B.10. Confezionate singolarmente
- B.11. Con filtro privo di lanugine
- B.12. Confezionamento secondario in buste da max 50 pz

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

- C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)
 -Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
 -Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione ai punti B.3, B.7, B.8, B.9

- C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

- D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)
 Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con gli strumenti presenti nei laboratori richiedenti (obbligatoria sui materiali offerti mai testati):

- Starlab
- Thermo Fisher
- Integra
- Eppendorf
- Euroclone
- Clear Line
- International PBI
- Accu-Jet Pro
- Falcon

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Pipette sierologiche	Pipetta sierologica, volume 25 ml in polistirene, sterile, graduata.

A. DESCRIZIONE GENERALE**A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO**

Pipetta sierologica sterile in polistirene, volume 25 ml, graduata.

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Pipetta sierologica in polistirene a punta conica, trasparente, volume 25 ml, sterile monouso, graduata, con filtro privo di lanugine, adatta per colture cellulari in vitro e ad uso generico di laboratorio.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

pezzo=pz (1 pipetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Volume utile 25 ml
- B.2. Accuratezza pari al $\pm 2\%$ a pieno volume
- B.3. Sterile (Sterility Assurance Level) di almeno 10^{-3}
- B.4. Trasparente
- B.5. Graduazione bidirezionale (ascendente e descendente)
- B.6. Graduazione negativa
- B.7. Assenza di DNasi, RNasi
- B.8. Assenza di Pirogeni
- B.9. Non- citotossico
- B.10. Confezionate singolarmente
- B.11. Con filtro privo di lanugine
- B.12. Confezionamento secondario in buste da max 25 pz

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA**C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI** (specificare sotto)

- Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.
- Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione ai punti B.3, B.7, B.8, B.9

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI**D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)**

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con gli strumenti presenti nei laboratori richiedenti (obbligatoria sui materiali offerti mai testati):

- Starlab
- Thermo Fisher
- Integra
- Eppendorf
- Euroclone
- Clear Line
- International PBI
- Accu-Jet Pro
- Falcon

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Pipette sierologiche	Pipetta sierologica, volume 50 ml in polistirene, sterile, graduata.

A. DESCRIZIONE GENERALE**A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO**

Pipetta sierologica sterile in polistirene, volume 50 ml, graduata.

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Pipetta sierologica in polistirene a punta conica, trasparente, volume 50 ml, sterile monouso, graduata, con filtro privo di lanugine, adatta per colture cellulari in vitro e ad uso generico di laboratorio.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

pezzo=pz (1 pipetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Volume utile 50 ml
- B.2. Accuratezza pari al $\pm 2\%$ a pieno volume
- B.3. Sterile (Sterility Assurance Level) di almeno 10^{-3}
- B.4. Trasparente
- B.5. Graduazione bidirezionale (ascendente e descendente)
- B.6. Graduazione negativa
- B.7. Assenza di DNasi, RNasi
- B.8. Assenza di Pirogeni
- B.9. Non- citotossico
- B.10. Confezionate singolarmente
- B.11. Con filtro privo di lanugine
- B.12. Confezionamento secondario in buste da max 100 pz

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA**C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA** NO SI (specificare sotto)

- Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.
- Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione ai punti B.3, B.7, B.8, B.9.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con gli strumenti presenti nei laboratori richiedenti (obbligatoria sui materiali offerti mai testati):

- Starlab
- Thermo Fisher
- Integra
- Eppendorf
- Euroclone
- Clear Line
- International PBI
- Accu-Jet Pro
- Falcon

lotto 2 _ 1.1 Scheda tecnica Fiasca T75cm² PS tappo non ventilato

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Fiasche per colture cellulari	Fiasca trattata per colture cellulari, tappo non ventilato superficie 75 cm ²

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Fiasca sterile in polistirene, tappo non ventilato, trattata per colture cellulari, superficie di 75 cm².

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Fiasca in polistirene trattata per colture cellulari, trasparente, sterile, non pirogenica, non citotossica e priva di endotossine. Tappo non ventilato biologicamente inerte. Superficie di coltura 75 cm².

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

pezzo=pz (1 fiasca)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

B.1. Superficie 75 cm²

B.2. Trattamento idrofilico con ossigeno della superficie in polistirene per adesione cellulare (adesione >90%)

B.3. Tappo non ventilato biologicamente inerte

B.4. Collo inclinato

B.5. Sterile (Sterility Assurance Level) di almeno 10⁻⁵-10⁻⁶

B.6. Trasparente

B.7. Area di scrittura

B.8. Graduata

B.9. Assenza di endotossine

B.10. Assenza di pirogeni

B.11. Non citotossica

B.12. Confezionamento: 5 fiasche in busta di plastica di tipo medico

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione ai punti B.2, B.5, B.9, B.10, B.11

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Fiasche per colture cellulari	Fiasca trattata per colture cellulari, tappo ventilato, superficie 75 cm ²

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Fiasca sterile in polistirene, tappo ventilato, trattata per colture cellulari, superficie di 75 cm².

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Fiasca in polistirene trattata per colture cellulari, trasparente, sterile, non pirogenica, non citotossica e priva di endotossine. Tappo ventilato biologicamente inerte con membrana idrofobica con pori da 0,2 µm. Superficie di coltura di 75 cm².

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= pz (1 fiasca)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Superficie 75 cm²
- B.2. Trattamento idrofilico con ossigeno della superficie in polistirene per adesione cellulare (adesione >90%)
- B.3. Tappo ventilato biologicamente inerte con membrana idrofobica da 0,2 µm
- B.4. Collo inclinato
- B.5. Sterile (Sterility Assurance Level) di almeno 10⁻⁵-10⁻⁶
- B.6. Trasparente
- B.7. Area di scrittura
- B.8. Graduata
- B.9. Assenza di endotossine
- B.10. Assenza di pirogeni
- B.11. Non citotossica
- B.12. Confezionamento: 5 fiasche in busta di plastica di tipo medico

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)

Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.2, B.5, B.9, B.10, B.11

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI X (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Fiasche per colture cellulari	Fiasca trattata per colture cellulari, tappo non ventilato superficie 25 cm ²

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Fiasca sterile in polistirene, tappo non ventilato, trattata per colture cellulari, superficie di 25 cm².

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO
Fiasca in polistirene trattata per colture cellulari, trasparente, sterile, non pirogenica, non citotossica e priva di endotossine. Tappo non ventilato biologicamente inerte. Superficie di coltura 25 cm².

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
Pezzo= pz (1 fiasca)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Superficie 25 cm²
- B.2. Trattamento idrofilico con ossigeno della superficie in polistirene per adesione cellulare (adesione >90%)
- B.3. Tappo non ventilato biologicamente inerte
- B.5. Sterile (Sterility Assurance Level (SAL) di 10⁻⁵ - 10⁻⁶)
- B.6. Trasparente
- B.7. Area di scrittura
- B.8. Graduata
- B.9. Assenza di endotossine
- B.10. Assenza di pirogeni
- B.11. Non citotossica
- B.12. Confezionamento: 10 o 20 fiasche in busta di plastica di tipo medico

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

- Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
- Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione ai punti B.2, B.4, B.8, B.9, B.10., B.11

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Fiasche per colture cellulari	Fiasca trattata per colture cellulari, tappo ventilato superficie 25 cm ²

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Fiasca sterile in polistirene, tappo ventilato, trattata per colture cellulari, superficie di 25 cm².

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Fiasca in polistirene trattata per colture cellulari, trasparente, sterile, non pirogenica, non citotossica e priva di endotossine. Tappo ventilato biologicamente inerte con membrana idrofobica con pori da 0,2 µm. Superficie di coltura 25 cm².

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo=pz (1 fiasca)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Superficie 25 cm²
- B.2. Trattamento idrofilico con ossigeno della superficie in polistirene per adesione cellulare (adesione >90%)
- B.3. Tappo ventilato biologicamente inerte con membrana idrofobica da 0,2 µm
- B.4. Collo inclinato
- B.5. Sterile (Sterility Assurance Level (SAL) di 10⁻⁵ - 10⁻⁶)
- B.6. Trasparente
- B.7. Area di scrittura
- B.8. Graduata
- B.9. Assenza di endotossine
- B.10. Assenza di pirogeni
- B.11. Non citotossica
- B.12. Confezionamento: 10 o 20 fiasche in busta di plastica di tipo medico

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione ai punti B.2, B.5, B.9, B.10., B.11

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

lotto 2 _ 3. Scheda tecnica Fiasca T150 cm² PS tappo ventilato

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Fiasche per colture cellulari	Fiasca trattata per colture cellulari, tappo ventilato, superficie 150 cm ²

A. DESCRIZIONE GENERALE

- A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Fiasca sterile in polistirene, tappo ventilato, trattata per colture cellulari, superficie di 150 cm².

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Fiasca in polistirene trattata per l'adesione di colture di cellule, trasparente sterile, non pirogenica, non citotossica e priva di endotossine. Tappo ventilato biologicamente inerte con membrana idrofobica con pori da 0,2 µm. Superficie di coltura di 150 cm².

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo=pz (1 fiasca)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Superficie 150 cm²
- B.2. Trattamento idrofilico con ossigeno della superficie in polistirene per adesione cellulare (adesione >90%)
- B.3. Tappo ventilato biologicamente inerte con membrana idrofobica da 0,2 µm
- B.4. Collo inclinato
- B.5. Sterile (Sterility Assurance Level (SAL) di 10⁻⁵ - 10⁻⁶)
- B.6. Trasparente
- B.7. Area di scrittura
- B.8. Graduata
- B.9. Assenza di endotossine
- B.10. Assenza di pirogeni
- B.11. Non citotossica
- B.12. Confezionamento: 5 fiasche in busta di plastica di tipo medico

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)

Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione ai punti B.2, B.5, B.9, B.10., B.11

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI X (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

lotto 2 _ 4. Scheda tecnica piastra 6w TC

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 6 pozzetti

A. DESCRIZIONE GENERALE

- A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, sterili, 6 pozzetti.

- A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO
Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 6 pozzetti fondo piatto, sterili, con coperchio, confezionate singolarmente.

- A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
Pezzo=pz (1 piastra)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Piastra 6 pozzetti di forma circolare con fondo piatto
- B.2. Area pozzetto: 9.5-9.6 cm²
- B.3. Coperchio ad orientamento univoco per ridurre le contaminazioni
- B.4. Coperchio con anelli di condensazione per consentire gli scambi gassosi con la minima evaporazione
- B.5. Codifica alfanumerica dei pozzetti
- B.6. Trattamento per adesione cellulare uniforme al plasma in vuoto.
- B.7. Sterile (Sterility Assurance Level (SAL) di 10⁻³)
- B.8. Trasparenti
- B.9. Assenza di pirogeni
- B.10. Non citotossica
- B.11. Confezionamento singolo

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

- C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)
-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.6, B.7, B.9, B.10.

- C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI X (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

- D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)
Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Compatibilità con strumenti per lettura piastre presenti nei laboratori:

Tecan,
Biorad,
Perkin Elmer,
Promega

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

lotto 2 _ 5. Scheda tecnica piastra 12w TC

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 12 pozzetti

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, sterili, 12 pozzetti.

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 12 pozzetti fondo piatto, sterili, con coperchio, confezionate singolarmente.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo=pz (1 piastra)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

B.1. Piastra 12 pozzetti di forma circolare con fondo piatto

B.2. Area pozzetto: 3.5-3.8 cm²

B.3. Coperchio ad orientamento univoco per ridurre le contaminazioni

B.4. Coperchio con anelli di condensazione per consentire gli scambi gassosi con la minima evaporazione

B.5. Codifica alfanumerica dei pozzetti

B.6. Trattamento per adesione cellulare uniforme al plasma in vuoto.

B.7. Sterile (Sterility Assurance Level (SAL) di 10⁻³)

B.8. Trasparenti

B.9. Assenza di pirogeni

B.10. Non citotossica

B.11. Confezionamento singolo

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.6, B.7, B.9, B.10.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI X (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Compatibilità con strumenti per lettura piastre presenti nei laboratori:

Tecan,
Biorad,
Perkin Elmer,
Promega

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati.

lotto 2_6. Scheda tecnica piastra 24w TC

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 24 pozzetti

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, sterili, 24 pozzetti.

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 24 pozzetti fondo piatto, sterili, con coperchio, confezionate singolarmente.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

1 pz = 1 pezzo (1 piastra)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

B.1. Piastra 24 pozzetti di forma circolare con fondo piatto

B.2. Area pozzetto: 1.8-1.9 cm²

B.3. Coperchio ad orientamento univoco per ridurre le contaminazioni

B.4. Coperchio con anelli di condensazione per consentire gli scambi gassosi con la minima evaporazione

B.5. Codifica alfanumerica dei pozzetti

B.6. Trattamento per adesione cellulare uniforme al plasma in vuoto.

B.7. Sterile (Sterility Assurance Level (SAL) di 10⁻³)

B.8. Trasparenti

B.9. Assenza di pirogeni

B.10. Non citotossica

B.11. Confezionamento singolo

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.6, B.7, B.9, B.10.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Compatibilità con strumenti per lettura piastre presenti nei laboratori:

Tecan,
Biorad,
Perkin Elmer,
Promega

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

lotto 2_7. Scheda tecnica piastra 48w TC

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 48 pozzetti

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, sterili, 48 pozzetti.

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 48 pozzetti fondo piatto, sterili, con coperchio, confezionate singolarmente.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

1 pz = 1 pezzo (1 piastra)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

B.1. Piastra 48 pozzetti di forma circolare con fondo piatto

B.2. Area pozzetto: 0.9-1.1 cm²

B.3. Coperchio ad orientamento univoco per ridurre le contaminazioni

B.4. Coperchio con anelli di condensazione per consentire gli scambi gassosi con la minima evaporazione

B.5. Codifica alfanumerica dei pozzetti

B.6. Trattamento per adesione cellulare uniforme al plasma in vuoto.

B.7. Sterile (Sterility Assurance Level (SAL) di 10⁻³)

B.8. Trasparenti

B.9. Assenza di pirogeni

B.10. Non citotossica

B.11. Confezionamento singolo

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.6, B.7, B.9, B.10.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Compatibilità con strumenti per lettura piastre presenti nei laboratori:

Tecan,
Biorad,
Perkin Elmer,
Promega

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

lotto 2 _ 8. Scheda tecnica piastra 96w TC

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 96 pozetti

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, sterili, 96 pozetti.

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 96 pozetti fondo piatto, sterili, con coperchio, confezionate singolarmente.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

1 pz = 1 pezzo (1 piastra)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

B.1. Piastra 96 pozetti di forma circolare con fondo piatto

B.2. Area pozzetto: 0.32 cm²

B.3. Coperchio ad orientamento univoco per ridurre le contaminazioni

B.4. Coperchio con anelli di condensazione per consentire gli scambi gassosi con la minima evaporazione

B.5. Codifica alfanumerica dei pozetti

B.6. Trattamento per adesione cellulare uniforme al plasma in vuoto.

B.7. Sterile (Sterility Assurance Level (SAL) di 10⁻³)

B.8. Trasparenti

B.9. Assenza di pirogeni

B.10. Non citotossica

B.11. Confezionamento singolo

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI x (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.6, B.7, B.9, B.10.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI x (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Compatibilità con strumenti per lettura piastre presenti nei laboratori:

Tecan,
Biorad,
Perkin Elmer,
Promega

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

lotto 2 - 9. Scheda tecnica piastra 96w TC fondo a U

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 96 pozetti

A. DESCRIZIONE GENERALE

- A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, sterili, 96 pozetti.

- A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO
Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 96 pozetti fondo a U, sterili, con coperchio, confezionate singolarmente.

- A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
1 pz = 1 pezzo (1 piastra)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Piastra 96 pozetti di forma circolare con fondo a U
- B.2. Coperchio ad orientamento univoco per ridurre le contaminazioni
- B.3. Coperchio con anelli di condensazione per consentire gli scambi gassosi con la minima evaporazione
- B.4. Codifica alfanumerica dei pozetti
- B.5. Sterile (Sterility Assurance Level (SAL) di 10^{-3})
- B.6. Trasparenti
- B.7. Assenza di pirogeni
- B.8. Non citotossica
- B.9. Confezionamento singolo

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

- C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)
-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.5, B.7, B.8.

- C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI X (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi.

D. CONTROLLI

- D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Compatibilità con strumenti per lettura piastre presenti nei laboratori:

Tecan,
Biorad,
Perkin Elmer,
Promega

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

lotto 2 _ 10. Scheda tecnica Cell Strainer

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Cell Strainer (setacci cellulari)	Cell Strainer, filtro in nylon, sterile con porosità 40 µm

A. DESCRIZIONE GENERALE

- A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Cell Strainer o setaccio cellulare

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Cell Strainer o setaccio cellulare sterile in polipropilene (struttura) e nylon (filtro) con pori delle dimensioni di 40 µm, compatibili con tubi da 50 mL.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

pz = pezzo (1 cell strainer)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

B.1 Filtro in nylon e struttura in polipropilene allungata per permettere la manipolazione in sterilità

B.2 Membrana filtrante in nylon con porosità 40 µm (codificati in base al colore)

B.3 Compatibili con tubi da 50 mL

B.4 materiali testati USP Classe VI

B.5 sterile (Sterility Assurance Level (SAL) di 10^{-3})

B.6 non tossico

B.7 apirogeno

B.8 Confezionamento: 1 confezione da 50 pz (cell strainer) confezionati singolarmente

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

- C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI x (specificare sotto)

Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.4, B.5, B.6, B.7.

- C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI x (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 5 pezzi.

D. CONTROLLI

- D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Test di laboratorio per valutazione filtrazione di tessuti digeriti enzimaticamente in particolare sui materiali offerti mai testati

lotto 2 _ 11. Scheda tecnica Cell Strainer

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Cell Strainer (setacci cellulari)	Cell Strainer, filtro in nylon, sterile, con porosità 70 µm

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Cell Strainer o setaccio cellulare

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Cell Strainer o setaccio cellulare sterile in polipropilene (struttura) e nylon (filtro) con pori delle dimensioni di 70 µm, compatibili con tubi da 50 mL.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

pz = pezzo (1 cell strainer)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

B.1 Filtro in nylon e struttura in polipropilene allungata per permettere la manipolazione in sterilità

B.2 Membrana filtrante in nylon con porosità 70 µm (codificati in base al colore)

B.3 Compatibili con tubi da 50 mL

B.4 materiali testati USP Classe VI

B.5 sterile (Sterility Assurance Level (SAL) di 10⁻³)

B.6 non tossico

B.7 apirogeno

B.8 Confezionamento: 1 confezione da 50 pz (cell strainer) confezionati singolarmente

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.4, B.5, B.6, B.7.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 5 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Test di laboratorio per valutazione filtrazione di tessuti digeriti enzimaticamente in particolare sui materiali offerti mai testati

lotto 2 _ 12. Scheda tecnica Cell Strainer (100)

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Cell Strainer (setacci cellulari)	Cell Strainer, filtro in nylon, sterile, con porosità 100 µm

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Cell Strainer o setaccio cellulare

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Cell Strainer o setaccio cellulare sterile in polipropilene (struttura) e nylon (filtro) con pori delle dimensioni di 100 µm, compatibili con tubi da 50 mL.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

pz = pezzo (1 cell strainer)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

B.1 Filtro in nylon e struttura in polipropilene allungata per permettere la manipolazione in sterilità

B.2 Membrana filtrante in nylon con porosità 100 µm (codificati in base al colore)

B.3 Compatibili con tubi da 50 mL

B.4 materiali testati USP Classe VI

B.5 sterile (Sterility Assurance Level (SAL) di 10^{-3})

B.6 non tossico

B.7 apirogeno

B.8 Confezionamento: 1 confezione da 50 pz (cell strainer) confezionati singolarmente

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI x (specificare sotto)

Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.4, B.5, B.6, B.7.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI x (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 5 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Test di laboratorio per valutazione filtrazione di tessuti digeriti enzimaticamente in particolare sui materiali offerti mai testati

lotto 2_13. Scheda tecnica piastra Petri 35 mm

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Piastre di petri per colture cellulari	Piastra di petri trattata per colture cellulari, coperchio per scambi gassosi

A. DESCRIZIONE GENERALE

- A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Piastra Petri, trattata per colture cellulari, diametro di 35 mm.

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Piastra Petri in polistirene sterile trattata per l'adesione di colture cellulari, fondo piatto otticamente trasparente, sterile, non pirogenica, coperchio per gli scambi gassosi, diametro di 35 mm.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

pezzo=pz (1 petri)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Superficie trattata per adesione cellulare (trattamento con gas plasma sottovuoto)
B.2. Diametro di 35 mm
B.3. Trattamento per adesione cellulare uniforme al plasma in vuoto.
B.4. Coperchio che permette scambi gassosi
B.5. Coperchio con circonferenza ad anello rialzato per permettere di impilare più piastre
B.6. Sterilizzazione con raggi gamma (Sterility Assurance Level (SAL) di 10^{-5})
B.7. Assenza di pirogeni
B.8. Non citotossico
B.9. Otticamente trasparente
B.10. Confezionamento: busta da 20 piastre

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

- C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)
Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione ai punti B.1, B.6, B.7, B.8.

- C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 5 pezzi.

D. CONTROLLI

- D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)
Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

lotto 2 _ 14. Scheda tecnica piastra Petri 60 mm

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Piastre di petri per colture cellulari	Piastra di petri trattata per colture cellulari, coperchio per scambi gassosi

A. DESCRIZIONE GENERALE

- A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Piastra Petri, trattata per colture cellulari, diametro di 60 mm

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Piastra Petri in polistirene sterile trattata per l'adesione di colture cellulari, fondo piatto otticamente trasparente, sterile, non pirogenica, coperchio per gli scambi gassosi, diametro di 60 mm.

- A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
pezzo=pz (1 petri)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Superficie trattata per adesione cellulare (trattamento con gas plasma sottovuoto)
B.2. Diametro di 60 mm
B.3. Trattamento per adesione cellulare uniforme al plasma in vuoto.
B.4. Coperchio che permette scambi gassosi
B.5. Coperchio con circonferenza ad anello rialzato per permettere di impilare più piastre
B.6. Sterilizzazione con raggi gamma (Sterility Assurance Level (SAL) di 10^{-5})
B.7. Assenza di pirogeni
B.8. Non citotossico
B.9. Otticamente trasparente
B.10. Confezionamento: 1 pc (busta da 20 piastre)

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

- C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)
Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione ai punti B.1, B.6, B.7, B.8.

- C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi.

D. CONTROLLI

- D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)
Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

lotto 2 _ 15. Scheda tecnica piastra Petri 100 mm

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Piastre di petri per colture cellulari	Piastra di petri trattata per colture cellulari, coperchio per scambi gassosi

A. DESCRIZIONE GENERALE

- A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Piastra Petri, trattata per colture cellulari, diametro 100 mm
- A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO
Piastra Petri in polistirene sterile trattata per l'adesione di colture cellulari, fondo piatto otticamente trasparente, sterile, non pirogenica, coperchio per gli scambi gassosi, diametro di 100 mm.
- A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
pezzo=pz (1 petri)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- B.1. Superficie trattata per adesione cellulare (trattamento con gas plasma sottovuoto)
- B.2. Diametro di 100 mm
- B.3. Trattamento per adesione cellulare uniforme al plasma in vuoto.
- B.4. Coperchio che permette scambi gassosi
- B.5. Coperchio con circonferenza ad anello rialzato per permettere di impilare più piastre
- B.6. Sterilizzazione con raggi gamma (Sterility Assurance Level (SAL) di 10^{-5})
- B.7. Assenza di pirogeni
- B.8. Non citotossico
- B.9. Otticamente trasparente
- B.10. Confezionamento: busta da 20 piastre

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

- C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)
Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione ai punti B.1, B.6, B.7, B.8.

- C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 5 pezzi.

D. CONTROLLI

- D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)
Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Test di laboratorio per valutazione crescita e vitalità cellulare sui materiali offerti mai testati

lotto 3_1. Scheda tecnica Provette per microcentrifuga 1.5 ml

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Provette	Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene trasparente monouso, con fondo conico, adatta ad usi generici di laboratorio ed in biologia molecolare.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

pezzo=pz (1 provetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- volume utile 1.5 ml
- sistema di chiusura a bloccaggio per evitare aperture accidentali
- trasparente
- area di scrittura
- graduata
- fondo conico
- resistente a forze centrifughe ≥ 17000 g
- non citotossico
- resistente ad agenti chimici, sollecitazioni meccaniche, temperature estreme (da -80°C a 100°C)
- autoclavabili (120° per 20 min)
- Confezionamento (busta risigillante)

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI X (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica assenza di danni alla provetta dopo centrifuga a 17000 g.

lotto 3_2. Scheda tecnica Provette per microcentrifuga 2 ml

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Provette	Provetta da microcentrifuga, volume 2 ml in polipropilene

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Provetta da microcentrifuga, volume 2 ml in polipropilene

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Provetta da microcentrifuga, volume 2 ml in polipropilene trasparente, monouso, con fondo conico, adatta ad usi generici di laboratorio ed in biologia molecolare.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

pezzo=pz (1 provetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- volume utile 2 ml
- sistema di chiusura a bloccaggio per evitare aperture accidentali
- trasparente
- area di scrittura
- graduata
- fondo conico
- resistente a forze centrifughe ≥ 17000 g
- non citotossico
- resistente ad agenti chimici, sollecitazioni meccaniche, temperature estreme (da -80°C a 100°C)
- autoclavabili (120° per 20 min)
- Confezionamento (busta risigillante)

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI X (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica assenza di danni alla provetta dopo centrifuga a 17000 g.

lotto 3 _ 3. Scheda tecnica Provette per microcentrifuga 1.5 ml RNA-DNAfree

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	-----------------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Provette	Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene DNA/RNAfree

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene trasparente sterile monouso, con fondo conico, adatta ad usi generici di laboratorio ed in biologia molecolare. Assenza DNasi, RNasi.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

pezzo=pz (1 provetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- volume utile 1.5 ml
- sistema di chiusura a bloccaggio per evitare aperture accidentali
- sterile: con certificazione che assicuri una (Sterility Assurance Level) SAL =-10⁻⁶
- trasparente
- con area di scrittura
- graduata
- fondo conico
- resistente a forze centrifughe ≥ 17000 g
- dichiarazione di assenza di DNasi, RNasi e Pirogeni
- resistente ad agenti chimici, sollecitazioni meccaniche, temperature estreme (da -80°C a 100°C)
- non citotossico
- resistente a ciclo di sterilizzazione in autoclave
- Confezionamento (busta risigillante)

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI X (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica assenza di danni alla provetta dopo centrifuga a 17000 g.

lotto 3 _ 4. Scheda tecnica Provette per microcentrifuga 1.5 ml RNA-DNAfree LOWBINDING

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Provette	Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene DNA/RNAfree LOW BINDING

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1.DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene

A.2.DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene trasparente sterile monouso, con fondo conico, senza rivestimento della superficie, adatto ad uso in laboratorio. Assenza DNasi, RNasi

A.3.UNITÀ DI MISURA INTERNA
pezzo=pz (1 provetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- volume utile 1.5 ml
- sistema di chiusura a bloccaggio per evitare aperture accidentali
- sterile: con certificazione che assicuri una (Sterility Assurance Level) SAL =-10⁻⁶
- superficie low binding-(senza trattamento)
- trasparente
- area di scrittura
- graduata
- fondo conico
- resistente a forze centrifughe ≥ 17000 g
- dichiarazione di assenza di DNasi, RNasi e Pirogeni
- resistente ad agenti chimici, sollecitazioni meccaniche, temperature estreme (da -80°C a 100°C)
- non citotossico
- resistente a ciclo di sterilizzazione in autoclave
- Confezionamento (busta risigillante)

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica assenza di danni alla provetta dopo centrifuga a 17000 g.

lotto 3 _ 5. Scheda tecnica Provette per microcentrifuga 5 ml RNA-DNAfree

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	-----------------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Provette	Provetta da microcentrifuga, volume 5 ml in polipropilene DNA/RNAfree

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1.DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Provetta da microcentrifuga, volume 5 ml in polipropilene

A.2.DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Provetta da microcentrifuga, volume 5 ml in polipropilene trasparente sterile monouso, con fondo conico, adatto ad uso in laboratorio. Tappo a pressione ergonomico. Sterile.

A.3.UNITÀ DI MISURA INTERNA

pezzo=pz (1 provetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- volume utile 5 ml
- chiusura a bloccaggio per evitare aperture accidentali
- sterile: con certificazione che assicuri una (Sterility Assurance Level) SAL =-10⁻⁶
- trasparente
- con area di scrittura
- graduata
- fondo conico
- resistente a forze centrifughe ≥ 17000 g
- assenza di DNase e RNase, Pirogeni
- resistente ad agenti chimici, sollecitazioni meccaniche, temperature estreme (da -80°C a 80°C)
- non citotossico
- resistente a ciclo di sterilizzazione in autoclave
- Confezionamento (busta risigillante)

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI X (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica assenza di danni alla provetta dopo centrifuga a 17000 g.

lotto 3 _ 6. Scheda tecnica Provette per microcentrifuga 5 ml

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Provette	Provetta da microcentrifuga, volume 5 ml in polipropilene

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1.DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Provetta da microcentrifuga, volume 5 ml in polipropilene

A.2.DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Provetta da microcentrifuga, volume 5 ml in polipropilene trasparente sterile monouso, con fondo conico, adatto ad uso in laboratorio. Tappo a pressione ergonomico. Sterile.

A.3.UNITÀ DI MISURA INTERNA

pezzo=pz (1 provetta)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- volume utile 5 ml
- chiusura a bloccaggio per evitare aperture accidentali
- sterile: con certificazione che assicuri una (Sterility Assurance Level) SAL =-10⁻⁶
- trasparente
- area di scrittura
- graduata
- fondo conico
- resistente a forze centrifughe ≥ 17000 g
- assenza di Pirogeni
- resistente ad agenti chimici, sollecitazioni meccaniche, temperature estreme (da -80°C a 80°C)
- non citotossico
- Confezionamento (busta risigillante)

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 10 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica assenza di danni alla provetta dopo centrifuga a 17000 g.

lotto 4_1. Scheda tecnica unità filtranti 0.22 um 250 ml

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Sistema filtrante	Sistema filtrante monouso sterile da 0,22 µm con bottiglia di raccolta, volume 250 ml

A. DESCRIZIONE GENERALE

- A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Sistema filtrante sottovuoto monouso sterile da 0,22 µm con bottiglia di raccolta, volume 250 ml

- A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO
Sistema filtrante sottovuoto monouso sterile con filtro in PES da 0,22 µm e dotato di bottiglia di raccolta, volume 250 ml

- A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
pezzo=pz (1 complesso filtrante)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- volume utile 250 ml
- monouso, confezione singola
- sterile
- trasparente
- graduato
- materiale membrana filtrante PES
- dimensione porosità membrana 0,22 µm
- non pirogenico
- non citotossico
- tappo a tenuta sterile in confezione singola
- disponibilità di bottiglie di raccolta monouso sostitutive per sistemi filtranti combinati

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

- C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.
Certificazione di conformità del prodotto come da descrizione al punto B, ove applicabile.

- C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI X (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 5 pezzi.

D. CONTROLLI

- D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

Lotto 4 _ 4. Scheda tecnica bottiglie raccolta unità filtranti 500 ml

IOR

SCHEMA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Bottiglia	Bottiglia di raccolta sterile volume 500 ml per sistemi di filtrazione monouso

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Bottiglia di raccolta sterile volume 500 ml

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO
Bottiglia di raccolta sterile volume 500 ml per sistemi di filtrazione monouso compatibili con i prodotti indicati nella Scheda n. 2 del Lotto 4

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
pezzo=pz (1 bottiglia)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- volume utile 500 ml
- sterile
- monouso, confezione singola
- con tappo a tenuta sterile
- trasparente
- graduata
- non pirogenica
- non citotossica
- ergonomica
- adatta all'uso in combinazione con sistemi di filtrazione monouso già completi con bottiglie di raccolta

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.
Certificazione di conformità del prodotto come da descrizione al punto B, ove possibile

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI X (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 3 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

Lotto 4 _ 5. Scheda tecnica filtri per siringa PES 0.22

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	Filtro per siringa in PES porosità 0,22µm
-----	---

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Filtrazione	Filtri per siringa in PES 0.22

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Filtro per siringa in PES porosità 0,22 µm

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Filtro per siringa in PES porosità 0,22 µm, 28-30 mm diametro, connettori luer-lock femmina e maschio, sterili, confezionati singolarmente

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

1 pezzo= 1 pz (1 filtro)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Membrana in polietersulfone (PES)
- diametro pori membrana: 0,20-0,22 µm
- diametro dell'area effettiva di filtrazione (EFA) compresa tra 28mm-30mm
- connettori: luer-lock femmina in entrata, luer-lock maschio in uscita
- certificazione di non citotossicità o pirogenicità
- sterilizzato con raggi gamma
- confezionato singolarmente/scatole da max 50 pz

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.
Certificazione di conformità del prodotto come da descrizione al punto B, ove applicabile

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 5 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

Lotto 4 _ 6. Scheda tecnica filtri per siringa PES 0.45

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	Filtro per siringa in PES porosità 0,45µm
-----	---

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Filtrazione	Filtri per siringa PES 0.45

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Filtro per siringa in PES porosità 0,45um

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Filtro per siringa in PES porosità 0,45 µm, 28-30 mm diametro, connettori luer-lock femmina e maschio, sterili, confezionati singolarmente

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

1 pezzo= 1 pz (1 filtro)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Membrana in polietersulfone (PES)
- diametro pori membrana: 0,45 µm
- diametro dell'area effettiva di filtrazione (EFA) compresa tra 28mm-30mm
- connettori: luer-lock femmina in entrata, luer-lock maschio in uscita
- certificazione di non citotossicità o pirogenicità
- sterilizzato con raggi gamma
- confezionato singolarmente/scatole da max 50 pz

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)

Scheda tecnica del fornitore con indicate le caratteristiche tecniche come da descrizione al punto B.
Certificazione di conformità del prodotto come da descrizione al punto B, ove applicabile

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI X (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 5 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

Lotto 5_1. Scheda Tecnica micro-piastra qPCR 96w

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Micro-Piastre in polipropilene per PCR e qPCR 96 pozzetti	Micro-Piastre in polipropilene/ policarbonato trattate otticamente per PCR e qPCR 96 pozzetti

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Micro-Piastra in polipropilene/policarbonato trattate otticamente per amplificazione genica PCR e qPCR, 96 pozzetti.

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Micro-Piastra in polipropilene/policarbonato trattata otticamente per amplificazione genica PCR e qPCR, 96 pozzetti, DNA-, RNase-, e PCR inhibitor-free.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

1 pz = 1 pezzo (1 piastra)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- piastra a 96 pozzetti di forma circolare
- volume di lavoro del pozzetto 0,2 mL
- codifica alfanumerica dei pozzetti
- trattamento per utilizzo con otiche fluorescenti
- pozzetti trasparenti
- assenza di DNA-, RNase-, e inibitori delle PCR
- utilizzo in Thermal Cycler, Genetic Analyzer, DNA Analyzer

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B, ove applicabile

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 5 pezzi

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Compatibilità con strumenti presenti nei laboratori
Modelli:

- CFX96 C1000 Touch Bio-Rad

- ViiA 7 Applied biosystems
- CFX OPUS 96 Bio-Rad
- QuantStudio1 Applied Biosystems
- LINE GENE 9640 Bioer Technology Co.Ltd

Lotto 5 _ 2. Scheda Tecnica tubi in strip (8 tubi in strip) qPCR

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Strip di 8 Micro-tubi in polipropilene per PCR e qPCR	Strip di 8 Micro-tubi in polipropilene trattate otticamente, con attaccati coperchi ottici, per PCR e qPCR

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Striscia ottica da 8 provette con cappucci ottici collegati, 0,2 ml

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Striscia ottica da 8 provette con cappucci ottici collegati, in polipropilene trattate otticamente per amplificazione genica PCR e qPCR. Volume di lavoro 0,2 ml
RNase-, e PCR inhibitor-free.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

1 pz = 1 pezzo (strip da 8 wells)

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Striscia ottica di 8 microprovette con cappucci ottici collegati
- volume del pozzetto 0.25 mL
- volume di lavoro del pozzetto 0,2mL
- trattamento per utilizzo con ottiche fluorescenti
- In polipropilene
- trasparente
- assenza di DNA-, RNase-, e inibitori delle PCR
- utilizzo in Thermal Cyclers o Real-Time PCR Systems
- Compatibilità con strumenti presenti nei laboratori

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B, ove applicabile

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 5 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Compatibilità con strumenti presenti nei laboratori

Modelli:

- CFX96 C1000 Touch Bio-Rad
- ViiA 7 Applied biosystems
- CFX OPUS 96 Bio-Rad
- QuantStudio1 Applied Biosystems
- LINE GENE 9640 Bioer Technology Co.Ltd

Lotto 5_3. Scheda Tecnica film adesivo piastra 96w qPCR

IOR

SCHEDA TECNICA

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	FILM ADESIVO PER PIASTRE	FILM ADESIVO OTTICAMENTE TRATTATO PER PIASTRE DA PCR E qPCR

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Film adesivo in poliestere trattato otticamente per sigillare micropiastre per amplificazione genica PCR e qPCR da 96 pozetti.

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Film adesivo in poliestere trattato otticamente per sigillare ed evitare contaminazione ed evaporazione dei campioni in micropiastre per amplificazione genica PCR e qPCR da 96 pozetti, DNA-, RNase-, e PCR inhibitor-free.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

1 pz = 1 film per 1 piastra da 96 pozetti

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Film sigillante
- trattamento per utilizzo con ottiche fluorescenti
- trasparente
- assenza di DNA-, RNase-, e inibitori delle PCR
- privo di interferenze nella lettura del campione
- facilmente applicabile dall'operatore con guanti indossati
- coprire adeguatamente tutti i pozetti della piastra utilizzata
- utilizzo compatibile su piastre e strumenti presenti nei laboratori

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B, richiesta di certificazione di assenza di DNA- RNase- ed inibitori di reazioni di amplificazione.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 5 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Compatibilità con piastre da 96wells utilizzate negli strumenti presenti nei laboratori

Modelli:

- CFX96 C1000 Touch Bio-Rad
- ViiA 7 Applied biosystems
- CFX OPUS 96 Bio-Rad
- QuantStudio1 Applied Biosystems
- LINE GENE 9640 Bioer Technology Co.Ltd

IOR	PRODOTTO
-----	-----------------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso, con filtro, per micropipettatore volume 0.1µl-10µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Puntale monouso sterile con filtro, volume 0.1µl-10µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile in polipropilene con filtro in polietilene, per micropipettatore monocanale, range volume di aspirazione 0.1µl-10µl.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo=1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- monouso
- sterile con Sterility Assurance Level SAL 10^{-6}
- polipropilene
- filtro in polietilene
- liberi da contaminazione di DNA, RNA, RNasi, DNasi, proteasi e tracce di metalli
- Apriogeni
- range volume di aspirazione 0.1µl-10µl
- graduazione del volume
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- Confezionamento: 96 puntali in rack con scatola
- Low retention, bassa capacità di ritenere i liquidi

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI x (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI x (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 20 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca:

- Eppendorf
- Gilson
- Rainin
- Resnova
- Starlab
- Sartorius
- Euroclone

IOR	PRODOTTO
-----	-----------------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso, con filtro, per micropipettatore volume 0.1µl-10µl

A. DESCRIZIONE GENERALE**A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO**

Puntale monouso sterile con filtro, volume 0.1µl-10µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile in polipropilene con filtro in polietilene, per micropipettatore monocanale, range volume di aspirazione 0.1µl-10µl, compatibili con i prodotti indicati nella Scheda n. 1 del Lotto 6A.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo=1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- monouso
- sterile con Sterility Assurance Level SAL 10⁻⁶
- polipropilene
- filtro in polietilene
- liberi da contaminazione di DNA, RNA, RNasi, DNasi, proteasi e tracce di metalli
- Aprogeni
- range volume di aspirazione 0.1µl-10µl
- graduazione del volume
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- Confezionamento: 96 puntali in vassoio per ricarica
- Low retention, bassa capacità di ritenere i liquidi

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA**C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI** (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO X SI (specificare sotto quantità)**D. CONTROLLI****D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)**

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso, con filtro, per micropipettatore volume 0.1µl-20µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Puntale monouso sterile con filtro, volume 0.1µl-20µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile in polipropilene con filtro in polietilene, per micropipettatore monocanale, range volume di aspirazione 0.1µl-20µl.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- monouso
- sterile con Sterility Assurance Level SAL 10⁻⁶
- polipropilene
- filtro in polietilene
- liberi da contaminazione di DNA, RNA, RNasi, DNasi, proteasi e tracce di metalli
- Aprogeni
- range volume di aspirazione 0.1µl-20µl
- graduazione del volume
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- Confezionamento: 96 puntali in rack con scatola
- Low retention, bassa capacità di ritenere i liquidi

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 20 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca:

- Eppendorf
- Gilson
- Rainin
- Resnova
- Starlab
- Sartorius
- Euroclone

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso, con filtro, per micropipettatore volume 0.1µl-20µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile con filtro, volume 0.1µl-20µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile in polipropilene con filtro in polietilene, per micropipettatore monocanale, range volume di aspirazione 0.1µl-20µl, compatibili con i prodotti indicati nella Scheda n. 2, del Lotto 6A.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- monouso
- sterile con Sterility Assurance Level SAL 10⁻⁶
- polipropilene
- filtro in polietilene
- liberi da contaminazione di DNA, RNA, RNasi, DNasi, proteasi e tracce di metalli
- Aprogeni
- range volume di aspirazione 0.1µl-20µl
- graduazione del volume
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- Confezionamento: 96 puntali in vassoio per ricarica
- Low retention, bassa capacità di ritenere i liquidi

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO X SI (specificare sotto quantità)

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO	
-----	----------	--

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso, con filtro, per micropipettatore volume 1µl-100µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile con filtro, volume 1µl-100µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile in polipropilene con filtro in polietilene, per micropipettatore monocanale, range volume di aspirazione 1µl-100µl.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo=1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- monouso
- sterile con Sterility Assurance Level SAL 10⁻⁶
- polipropilene
- filtro in polietilene
- liberi da contaminazione di DNA, RNA, RNasi, DNasi, proteasi e tracce di metalli
- Apironi
- range volume di aspirazione 1µl-100µl
- graduazione del volume
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- Confezionamento: 96 puntali in rack con scatola
- Low retention, bassa capacità di ritenere i liquidi

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 20 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca:

- Eppendorf
- Gilson
- Rainin
- Resnova
- Starlab
- Sartorius
- Euroclone

IOR	PRODOTTO
-----	-----------------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 1µl-100µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Puntale monouso sterile con filtro, volume 1µl-100µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile in polipropilene con filtro in polietilene, per micropipettatore monocanale, range volume di aspirazione 1µl-100µl, compatibili con i prodotti indicati nella Scheda n. 3, del Lotto 6A.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- monouso
- sterile con Sterility Assurance Level SAL 10⁻⁶
- polipropilene
- filtro in polietilene
- liberi da contaminazione di DNA, RNA, RNasi, DNasi, proteasi e tracce di metalli
- Apiogeni
- range volume di aspirazione 1µl-100µl
- graduazione del volume
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- Confezionamento: 96 puntali in vassoio per ricarica
- Low retention, bassa capacità di ritenere i liquidi

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

- Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
- Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO X SI (specificare sotto quantità)

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	-----------------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso, con filtro, per micropipettatore volume 1µl-200µl

A. DESCRIZIONE GENERALE**A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO**

Puntale monouso sterile con filtro, volume 1µl-200µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile in polipropilene con filtro in polietilene, per micropipettatore monocanale, range volume di aspirazione 1µl-200µl.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- monouso
- sterile con Sterility Assurance Level SAL 10⁻⁶
- polipropilene
- filtro in polietilene
- liberi da contaminazione di DNA, RNA, RNasi, DNasi, proteasi e tracce di metalli
- Aprogeni
- range volume di aspirazione 1µl-200µl
- graduazione del volume
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- Confezionamento: 96 puntali in rack con scatola
- Low retention, bassa capacità di ritenere i liquidi

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA**C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI x (specificare sotto)**

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI x (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 20 pezzi.

D. CONTROLLI**D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)**

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca:

- Eppendorf
- Gilson
- Rainin
- Resnova
- Starlab
- Sartorius
- Euroclone

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso, con filtro, per micropipettatore volume 1µl-200µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile con filtro, volume 1µl-200µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile in polipropilene con filtro in polietilene, per micropipettatore monocanale, range volume di aspirazione 1µl-200µl, compatibili con i prodotti indicati nella Scheda n. 4 del Lotto 6A.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- monouso
- sterile con Sterility Assurance Level SAL 10⁻⁶
- polipropilene
- filtro in polietilene
- liberi da contaminazione di DNA, RNA, RNasi, DNasi, proteasi e tracce di metalli
- Aprogeni
- range volume di aspirazione 1µl-200µl
- graduazione del volume
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- Confezionamento: 96 puntali in vassoio per ricarica
- Low retention, bassa capacità di ritenere i liquidi

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO X SI (specificare sotto quantità)

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso, con filtro, per micropipettatore volume 50µl-1000µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile con filtro, volume 50µl-1000µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile in polipropilene con filtro in polietilene, per micropipettatore monocanale, range volume di aspirazione 50µl-1000µl.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- monouso
- sterile con Sterility Assurance Level SAL 10⁻⁶
- polipropilene
- filtro in polietilene
- liberi da contaminazione di DNA, RNA, RNasi, DNasi, proteasi e tracce di metalli
- Apogeni
- range volume di aspirazione 50µl-1000µl
- graduazione del volume
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- Confezionamento: 96 puntali in rack con scatola
- Low retention, bassa capacità di ritenere i liquidi

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

-Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 20 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca:

- Eppendorf
- Gilson
- Rainin
- Resnova
- Starlab
- Sartorius
- Euroclone

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso, con filtro, per micropipettatore volume 50µl-1000µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

- A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Puntale monouso sterile con filtro, volume 50µl-1000µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso sterile in polipropilene con filtro in polietilene, per micropipettatore monocanale, range volume di aspirazione 50µl-1000µl, compatibili con i prodotti indicati nella Scheda n. 5 del Lotto 6A.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- monouso
- sterile con Sterility Assurance Level SAL 10^{-6}
- polipropilene
- filtro in polietilene
- liberi da contaminazione di DNA, RNA, RNasi, DNasi, proteasi e tracce di metalli
- Apogeni
- range volume di aspirazione 50µl-1000µl
- graduazione del volume
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- Confezionamento: 96 puntali in vassoio per ricarica
- Low retention, bassa capacità di ritenere i liquidi

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

- C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)
 -Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.
 -Certificazioni di conformità del prodotto come descrizione al punto B.

- C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO X SI (specificare sotto quantità)

D. CONTROLLI

- D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)
 Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 0.1µl-10µl

A. DESCRIZIONE GENERALE**A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO**

Puntale monouso non sterile volume 0.1µl-10µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso in polipropilene non sterile per pipettatore monocanale, range volume di aspirazione 0.1µl-10µl, compatibili con i prodotti indicati nelle Schede n. 1.1 e n. 1.2, del Lotto 6B.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Monouso
- trasparente
- polipropilene
- range volume di aspirazione 0.1µl-10µl
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- autoclavabile
- Confezionamento: busta risigillante da 500-1000 pezzi
- Resistente a solventi e sostanze chimiche

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA**C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI** (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)**D. CONTROLLI****D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)**

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 0.1µl-10µl

A. DESCRIZIONE GENERALE**A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO**

Puntale monouso non sterile volume 0.1µl-10µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso in polipropilene non sterile per pipettatore monocanale, range volume di aspirazione 0.1µl-10µl.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Monouso
- trasparente
- polipropilene
- range volume di aspirazione 0.1µl-10µl
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- rack e scatola autoclavabili
- Confezionamento: 96 puntali in rack con scatola
- Resistente a solventi e sostanze chimiche

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA**C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI** (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 20 pezzi.

D. CONTROLLI**D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)**

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca:

- Eppendorf
- Gilson
- Rainin
- Resnova
- Starlab
- Sartorius
- Euroclone

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 0.1µl-10µl

A. DESCRIZIONE GENERALE**A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO**

Puntale monouso non sterile volume 0.1µl-10µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso in polipropilene non sterile per pipettatore monocanale, range volume di aspirazione 0.1µl-10µl, compatibili con i prodotti indicati nella Scheda n. 1.1, del Lotto 6B.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Monouso
- trasparente
- polipropilene
- range volume di aspirazione 0.1µl-10µl
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- vassoio autoclavabile
- Confezionamento: 96 puntali in vassoio per ricarica
- Resistente a solventi e sostanze chimiche

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA**C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA** NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)**D. CONTROLLI****D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)**

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 0.1µl-20µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Puntale monouso non sterile volume 0.1µl-20µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso in polipropilene non sterile per pipettatore monocanale, range volume di aspirazione 0.1µl-20µl, compatibili con i prodotti indicati nelle Schede n. 2.1 e n. 2.2, del Lotto 6B.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Monouso
- trasparente
- polipropilene
- range volume di aspirazione 0.1µl-20µl
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- autoclavabile
- Confezionamento: busta risigillante da 500-1000 pezzi
- Resistente a solventi e sostanze chimiche

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)
-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO X SI (specificare sotto quantità)

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 0.1µl-20µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Puntale monouso non sterile volume 0.1µl-20µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso in polipropilene non sterile per pipettatore monocanale, range volume di aspirazione 0.1µl-20µl.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Monouso
- trasparente
- polipropilene
- range volume di aspirazione 0.1µl-20µl
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- rack e scatola autoclavabili
- Confezionamento: 96 puntali in rack con scatola
- Resistente a solventi e sostanze chimiche

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)
-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)
L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 20 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca:

- Eppendorf
- Gilson
- Rainin
- Resnova
- Starlab
- Sartorius
- Euroclone

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 0.1µl-20µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Puntale monouso non sterile volume 0.1µl-20µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO
Puntale monouso in polipropilene non sterile per pipettatore monocanale, range volume di aspirazione 0.1µl-20µl, compatibili con i prodotti indicati nella Scheda n. 2.1 del Lotto 6B.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA
Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Monouso
- trasparente
- polipropilene
- range volume di aspirazione 0.1µl-20µl
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- vassoio autoclavabile
- Confezionamento: 96 puntali in vassoio per ricarica
- Resistente a solventi e sostanze chimiche

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)
-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO X SI (specificare sotto quantità)

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)
Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 2µl-200µl

A. DESCRIZIONE GENERALE**A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO**

Puntale monouso non sterile volume 2µl-200µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso in polipropilene non sterile per pipettatore monocanale, range volume di aspirazione 2µl-200µl, compatibili con i prodotti indicati nelle Schede n. 3.1 e n. 3.2, del Lotto 6B.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Monouso
- trasparente
- polipropilene
- range volume di aspirazione 2µl-200cµl
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- autoclavabile
- Confezionamento: busta risigillante da 500-1000 pezzi
- Resistente a solventi e sostanze chimiche

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA**C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI X (specificare sotto)**

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO X SI (specificare sotto quantità)**D. CONTROLLI****D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)**

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 2µl-200µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO

Puntale monouso non sterile volume 2µl-200µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso in polipropilene non sterile per pipettatore monocanale, range volume di aspirazione 2µl-200µl.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Monouso
- trasparente
- polipropilene
- range volume di aspirazione 2µl-200µl
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- rack e scatola autoclavabili
- Confezionamento: 96 puntali in rack con scatola
- Resistente a solventi e sostanze chimiche

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 20 pezzi.

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca:

- Eppendorf
- Gilson
- Rainin
- Resnova
- Starlab
- Sartorius
- Euroclone

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 2µl-200µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Puntale monouso non sterile volume 2µl-200µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso in polipropilene non sterile per pipettatore monocanale, range volume di aspirazione 2µl-200µl, compatibili con i prodotti indicati nella Scheda n. 3.1, del Lotto 6B.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Monouso
- trasparente
- polipropilene
- range volume di aspirazione 2µl-200µl
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- vassoio autoclavabile
- Confezionamento: 96 puntali in vassoio per ricarica
- Resistente a solventi e sostanze chimiche

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 50µl-1000µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Puntale monouso non sterile volume 50µl-1000µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso in polipropilene non sterile per pipettatore monocanale, range volume di aspirazione 50µl-1000µl, compatibili con i prodotti indicati nelle Schede n. 4.1 e n. 4.2, del Lotto 6B.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Monouso
- trasparente
- polipropilene
- range volume di aspirazione 50µl-1000µl
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- autoclavabile
- Confezionamento: busta risigillante da 500-1000 pezzi
- Resistente a solventi e sostanze chimiche

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 50µl-1000µl

A. DESCRIZIONE GENERALE**A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO**

Puntale monouso non sterile volume 50µl-1000µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso in polipropilene non sterile per pipettatore monocanale, range volume di aspirazione 50µl-1000µl.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Monouso
- trasparente
- polipropilene
- range volume di aspirazione 50µl-1000µl
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- rack e scatola autoclavabili
- Confezionamento: 96 puntali in rack con scatola
- Resistente a solventi e sostanze chimiche

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA**C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI** (specificare sotto)

-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO SI (specificare sotto quantità)

L'azienda si riserva di richiedere una campionatura per valutare il prodotto nella quantità di 20 pezzi.

D. CONTROLLI**D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)**

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

D.2. CONTROLLI DI QUALITÀ

Verifica compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca:

- Eppendorf
- Gilson
- Rainin
- Resnova
- Starlab
- Sartorius
- Euroclone

IOR

SCHEDA TECNICA

Lotto 6B_ 4.2 Scheda tecnica puntali non sterili
50-1000 (Ricarica)

IOR	PRODOTTO
-----	----------

CATEGORIA	CLASSE	SOTTOCLASSE
MATERIALI DI CONSUMO E PLASTICO	Puntale monouso per micropipettatore	Puntale monouso per micropipettatore volume 50µl-1000µl

A. DESCRIZIONE GENERALE

A.1. DENOMINAZIONE SINTETICA (NOME D'USO E/O COMMERCIALE) DELL'ARTICOLO
Puntale monouso non sterile volume 50µl-1000µl

A.2. DENOMINAZIONE ESTESA DELL'ARTICOLO

Puntale monouso in polipropilene non sterile per pipettatore monocanale, range volume di aspirazione 50µl-1000µl, compatibili con i prodotti indicati nella Scheda n. 4.1, del Lotto 6B.

A.3. UNITÀ DI MISURA INTERNA

Pezzo= 1 puntale

B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Monouso
- trasparente
- polipropilene
- range volume di aspirazione 50µl-1000µl
- compatibilità con i pipettatori monocanale presenti nei laboratori di ricerca
- vassoio autoclavabile
- Confezionamento: 96 puntali in vassoio per ricarica
- Resistente a solventi e sostanze chimiche

C. RICHIESTE DOCUMENTAZIONE / CAMPIONATURA

C.1. DOCUMENTAZIONE RICHIESTA NO SI (specificare sotto)
-Scheda tecnica del prodotto comprovante le caratteristiche come da descrizione al punto B.

C.2. CAMPIONATURA RICHIESTA NO X SI (specificare sotto quantità)

D. CONTROLLI

D.1. VERIFICA DI QUANTO PREVISTO AI PUNTI B) E C)

Controllo documentale effettuato confrontando le caratteristiche fissate nella presente scheda con quelle dichiarate dalla ditta offerente.

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO PER I LABORATORI DI RICERCA IOR

ELENCO PRODOTTI							
LOTTO 1	voci	Tubi e pipette		U.M. OGGETTO INIZIATIVA	PREZZO BASE D'ASTA PER U.M.	FABBISOGNO TRIENNALE	IMPORTO TRIENNALE A BASE D'ASTA PER LOTTO
	1.1		Provetta da centrifuga, volume 15 ml in polipropilene sterile, graduata, con tappo a vite (busta)	pezzo	0,1972	48.000	9.465,60
	1.2		Provetta da centrifuga, volume 15 ml in polipropilene sterile, graduata, con tappo a vite (rack)	pezzo	0,2072	48.000	9.945,60
	2.1		Provetta da centrifuga, volume 50 ml in polipropilene sterile, graduata, con tappo a vite (busta)	pezzo	0,446	54.000	24.084,00
	2.2		Provetta da centrifuga, volume 50 ml in polipropilene sterile, graduata, con tappo a vite (rack)	pezzo	0,516	54.000	27.864,00
	3		Pipetta sierologica, volume 2 ml in polistirene, sterile, graduata	pezzo	0,10	50.400	5.040,00
	4		Pipetta sierologica, volume 5 ml in polistirene, sterile, graduata	pezzo	0,104	159.000	16.536,00
	5		Pipetta sierologica, volume 10 ml in polistirene, sterile, graduata	pezzo	0,12	150.000	18.000,00
	6		Pipetta sierologica, volume 25 ml in polistirene, sterile, graduata	pezzo	0,223	49.800	11.105,40
	7		Pipetta sierologica, volume 50 ml in polistirene, sterile, graduata	pezzo	0,60	3.900	2.340,00
TOTALE LOTTO 1						617.100	124.380,60 €

LOTTO 2	voci	Materiale a supporto per coltura cellulare		U.M.	PREZZO BASE D'ASTA PER U.M.	FABBISOGNO TRIENNALE IOR	IMPORTO TRIENNALE IOR IVA ESCLUSA
	1.1		Fiasca trattata per colture cellulari, tappo non ventilato superficie 75 cm ²	pezzo	1,60	12.900	20.640,00
	1.2		Fiasca trattata per colture cellulari, tappo ventilato, superficie 75 cm ²	pezzo	2,40	19.200	46.080,00
	2.1		Fiasca trattata per colture cellulari, tappo non ventilato superficie 25 cm ²	pezzo	1,60	13.500	21.600,00
	2.2		Fiasca trattata per colture cellulari, tappo ventilato superficie 25 cm ²	pezzo	2,00	16.200	32.400,00
	3		Fiasca trattata per colture cellulari, tappo ventilato, superficie 150 cm ²	pezzo	2,40	6.600	15.840,00
	4		Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 6 pozzetti	pezzo	0,86	5.850	5.031,00
	5		Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 12 pozzetti	pezzo	0,86	4.200	3.612,00
	6		Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 24 pozzetti	pezzo	0,71	4.500	3.195,00
	7		Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 48 pozzetti	pezzo	1,098	2.400	2.635,20
	8		Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 96 pozzetti, fondo piatto	pezzo	1,00	10.500	10.500,00
	9		Piastre in polistirene per colture cellulari, 96 pozzetti, fondo a U	pezzo	1,00	300	300,00
	10		Cell Strainer, filtro in nylon, sterile con porosità 40 µm, per tubi da 50 ml sterili	pezzo	0,904	300	271,20
	11		Cell Strainer, filtro in nylon, sterile con porosità 70 µm, per tubi da 50 ml sterili	pezzo	0,904	1.500	1.356,00
	12		Cell Strainer, filtro in nylon, sterile con porosità 100 µm, per tubi da 50 ml sterili	pezzo	0,94	2.100	1.974,00
	13		Piastra di petri trattata per colture cellulari, coperchio per scambi gassosi, diametro 35 mm	pezzo	0,14	600	84,00
	14		Piastra di petri trattata per colture cellulari, coperchio per scambi gassosi, diametro 60 mm	pezzo	0,15	6.000	900,00

	15		Piastra di petri trattata per colture cellulari, coperchio per scambi gassosi, diametro 100 mm	pezzo	0,38	21.000	7.980,00
TOTALE LOTTO 2						127.650	174.398,40 €

Lotto 3	voci	MICROPROVETTE		U.M. OGGETTO INIZIATIVA	PREZZO BASE D'ASTA PER U.M.	FABBISOGNO TRIENNALE	IMPORTO TRIENNALE A BASE D'ASTA PER LOTTO
1		Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene	pezzo	0,065	108.900	7.078,50	
2		Provetta da microcentrifuga, volume 2 ml in polipropilene	pezzo	0,065	51.000	3.315,00	
3		Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene , Dnase e RNase free	pezzo	0,35	15.000	5.250,00	
4		Provetta da microcentrifuga low binding in polipropilene, volume 1.5 ml	pezzo	0,193	6.000	1.158,00	
5		Provetta da microcentrifuga, volume 5 ml in polipropilene ,Dnase e RNase free	pezzo	0,19	7.500	1.425,00	
6		Provetta da microcentrifuga, volume 5 ml in polipropilene	pezzo	0,30	7.500	2.250,00	
TOTALE LOTTO 3						195.900	20.476,50 €

LOTTO 4	voci	FILTRI		U.M. OGGETTO INIZIATIVA	BASE D'ASTA PER U.M.	FABBISOGNO TRIENNALE	IMPORTO TRIENNALE A BASE D'ASTA PER LOTTO
1		Sistemi di filtrazione monouso sterili con bottiglia di raccolta 0,22 µm, volume 250 ml	pezzo	4,75	3.816	18.126,00	
2		Sistemi di filtrazione monouso sterili con bottiglia di raccolta 0,22 µm, volume 500 ml	pezzo	5,16	3.456	17.832,96	
3		Bottiglie raccolta per unità filtranti 250 ml sterili	pezzo	6,00	360	2.160,00	
4		Bottiglie raccolta per unità filtranti 500 ml sterili	pezzo	5,50	7.092	39.006,00	
5		Filtri per siringa in PES porosità 0,22 um, 30 mm diametro, male luer lock, sterili, confezionati singolarmente	pezzo	1,80	12.900	23.220,00	
6		Filtri per siringa in PES porosità 0,45 um, 30 mm diametro, male luer lock, sterili, confezionati singolarmente	pezzo	1,80	4.500	8.100,00	
TOTALE LOTTO 4						32.124	108.444,96 €

LOTTO 5	voci	Strip e materiale da PCR		U.M. OGGETTO INIZIATIVA	PREZZO BASE D'ASTA	FABBISOGNO TRIENNALE	IMPORTO TRIENNALE A BASE D'ASTA PER LOTTO
	1	Micro-Piastra in polipropilene/policarbonato trattate otticamente per amplificazione genica PCR e qPCR, 96 pozzetti	pezzo	6,30	6.300	39.690,00	
	2	Strip di 8 Micro-tubi in polipropilene trattate otticamente, con attaccati coperchi ottici, per PCR e qPCR	pezzo	1,76	3.000	5.280,00	
	3	film adesivo otticamente trattato per piastre da PCR e qPCR	pezzo	2,36	6.300	14.868,00	
TOTALE LOTTO 5						15.600	59.838,00 €

LOTTO 6	voci	PUNTALI		U.M. OGGETTO INIZIATIVA	PREZZO BASE D'ASTA	FABBISOGNO TRIENNALE	IMPORTO TRIENNALE A BASE D'ASTA PER LOTTO
6A - puntali con filtro							

	1	puntali con filtro	Puntali con filtro 0,1-10 µl -in rack (scatola)	pezzo	0,15	115.200	17.280,00
	1.1		Puntali con filtro 0,1-10 µl -ricarica	pezzo	0,20	54.720	10.944,00
	2		Puntali con filtro 0,1-20 µl -in rack (scatola)	pezzo	0,144	69.120	9.953,28
	2.1		Puntali con filtro 0,1-20 µl -ricarica	pezzo	0,14	34.560	4.838,40
	3		Puntali con filtro 1-100 µl -in rack (scatola)	pezzo	0,152	51.840	7.879,68
	3.1		Puntali con filtro 1-100 µl - ricarica	pezzo	0,135	25.920	3.499,20
	4		Puntali con filtro 1-200 µl - in rack (scatola)	pezzo	0,153	74.880	11.456,64
	4.1		Puntali con filtro 1-200 µl - ricarica	pezzo	0,14	37.440	5.241,60
	5		Puntali con filtro 50-1000 - in rack (scatola)	pezzo	0,176	92.160	16.220,16
	5.1		Puntali con filtro 50-1000 - ricarica	pezzo	0,14	46.080	6.451,20
68 - puntali senza filtro							
	1		Puntali senza filtro 0,1-10 µl - in busta	pezzo	0,05	14.400	720,00
	1.1		Puntali senza filtro 0,1-10 µl - in rack (scatola)	pezzo	0,34	7.200	2.448,00
	1.2		Puntali senza filtro 0,1-10 µl - ricarica	pezzo	0,08	14.400	1.152,00
	2		Puntali senza filtro 0,1-20 µl - in busta	pezzo	0,05	24.600	1.230,00
	2.1		Puntali senza filtro 0,1-20 µl - in rack (scatola)	pezzo	0,34	12.096	4.112,64
	2.2		Puntali senza filtro 0,1-20 µl - ricarica	pezzo	0,07	24.768	1.733,76
	3		Puntali senza filtro 2-200 µl - in busta	pezzo	0,028	57.900	1.621,20
	3.1		Puntali senza filtro 2-200 µl - in rack (scatola)	pezzo	0,34	28.800	9.792,00
	3.2		Puntali senza filtro 2-200 µl - ricarica	pezzo	0,06	58.176	3.490,56
	4		Puntali senza filtro 50-1000 ± 50 µl - in busta	pezzo	0,029	82.200	2.383,80
	4.1		Puntali senza filtro 50-1000 ± 50 µl - in rack (scatola)	pezzo	0,34	40.896	13.904,64
	4.2		Puntali senza filtro 50-1000 ± 50 µl - ricarica	pezzo	0,07	81.792	5.725,44
TOTALE LOTTO 6						1.049.148	142.078,20

COMPLESSIVO 3 ANNI IVA ESCLUSA	629.616,66 €
--------------------------------------	--------------

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO PER I LABORATORI DI RICERCA
DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI, SUDDIVISA IN 6 LOTTI

SCHEDA OFFERTA ECONOMICA DETTAGLIATA

LOTTO 1	Voce	TUBI E PIPETTE	U.M. OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITATIVI 3 ANNI	Prezzo unitario a base d'asta IVA escl.	PREZZO OFFERTO PER U.M. IVA ESCL.	importo base d'asta 3 anni IVA escl.	IMPORTO OFFERTO 3 ANNI IVA ESCL.	Codice Prodotto OFFERTO- Marchio Produttore- Nome Commerciale	CND
						COLONNA DA COMPILARE		COLONNA DA COMPILARE	COLONNA DA COMPILARE	DA COMPILARE
1	1.1	Provetta da centrifuga, volume 15 ml in polipropilene sterile, graduata, con tappo a vite (busta)	pezzo	48000	0,1972		9.465,60			
1	1.2	Provetta da centrifuga, volume 15 ml in polipropilene sterile, graduata, con tappo a vite (rack)	pezzo	48000	0,2072		9.945,60			
1	2.1	Provetta da centrifuga, volume 50 ml in polipropilene sterile, graduata, con tappo a vite (busta)	pezzo	54000	0,446		24.084,00			
1	2.2	Provetta da centrifuga, volume 50 ml in polipropilene sterile, graduata, con tappo a vite (rack)	pezzo	54000	0,516		27.864,00			
1	3	Pipetta sierologica, volume 2 ml in polistirene, sterile, graduata	pezzo	50400	0,1		5.040,00			
1	4	Pipetta sierologica, volume 5 ml in polistirene, sterile, graduata	pezzo	159000	0,104		16.536,00			
1	5	Pipetta sierologica, volume 10 ml in polistirene, sterile, graduata	pezzo	150000	0,12		18.000,00			
1	6	Pipetta sierologica, volume 25 ml in polistirene, sterile, graduata	pezzo	49800	0,223		11.105,40			
1	7	Pipetta sierologica, volume 50 ml in polistirene, sterile, graduata	pezzo	3900	0,6		2.340,00			

TOTALE LOTTO 1

124.380,60

.....

**TOTALE OFFERTO DA
RIPORTARE IN
PIATTAFORMA SATER**

LOTTO 2	Voce	Materiale a supporto per coltura cellulare	U.M. OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITATIVI 3 ANNI	Prezzo unitario a base d'asta IVA escl.	PREZZO OFFERTO PER U.M. IVA ESCL.	importo base d'asta 3 anni IVA escl.	IMPORTO OFFERTO 3 ANNI IVA ESCL.	Codice Prodotto OFFERTO- Marchio Produttore- Nome Commerciale	CND
						COLONNA DA COMPILARE		COLONNA DA COMPILARE	COLONNA DA COMPILARE	COLONNA DA COMPILARE
2	1.1	Fiasca trattata per colture cellulari, tappo non ventilato superficie 75 cm ²	pezzo	12900	1,60		20.640,00			

2	1.2	Fiasca trattata per colture cellulari, tappo ventilato, superficie 75 cm2	pezzo	19200	2,40		46.080,00		
2	2.1	Fiasca trattata per colture cellulari, tappo non ventilato superficie 25 cm2	pezzo	13500	1,60		21.600,00		
2	2.2	Fiasca trattata per colture cellulari, tappo ventilato superficie 25 cm2	pezzo	16200	2,00		32.400,00		
2	3	Fiasca trattata per colture cellulari, tappo ventilato, superficie 150 cm2	pezzo	6600	2,40		15.840,00		
2	4	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 6 pozzetti	pezzo	5850	0,86		5.031,00		
2	5	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 12 pozzetti	pezzo	4200	0,86		3.612,00		
2	6	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 24 pozzetti	pezzo	4500	0,71		3.195,00		
2	7	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 48 pozzetti	pezzo	2400	1,098		2.635,20		
2	8	Piastre in polistirene trattate per colture cellulari, 96 pozzetti, fondo piatto	pezzo	10500	1,00		10.500,00		
2	9	Piastre in polistirene per colture cellulari, 96 pozzetti, fondo a U	pezzo	300	1,00		300,00		
2	10	Cell Strainer, filtro in nylon, sterile con porosità 40 µm, per tubi da 50 ml sterili	pezzo	300	0,904		271,20		
2	11	Cell Strainer, filtro in nylon, sterile con porosità 70 µm, per tubi da 50 ml sterili	pezzo	1500	0,904		1.356,00		
2	12	Cell Strainer, filtro in nylon, sterile con porosità 100 µm, per tubi da 50 ml sterili	pezzo	2100	0,94		1.974,00		
2	13	Piastra di petri trattata per colture cellulari, coperchio per scambi gassosi, diametro 35 mm	pezzo	600	0,14		84,00		
2	14	Piastra di petri trattata per colture cellulari, coperchio per scambi gassosi, diametro 60 mm	pezzo	6000	0,15		900,00		
2	15	Piastra di petri trattata per colture cellulari, coperchio per scambi gassosi, diametro 100 mm	pezzo	21000	0,38		7.980,00		
TOTALE LOTTO 2							174.398,40	
								TOTALE OFFERTO DA RIPORTARE IN PIATTAFORMA SATER	

LOTTO 3	Voce	MICROPROVETTE	U.M. OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITATIVI 3 ANNI	Prezzo unitario a base d'asta IVA escl.	PREZZO OFFERTO PER U.M. IVA ESCL.	importo base d'asta 3 anni IVA escl.	IMPORTO OFFERTO 3 ANNI IVA ESCL.	Codice Prodotto OFFERTO- Marchio Produttore- Nome Commerciale	CND
						COLONNA DA COMPILARE		COLONNA DA COMPILARE	COLONNA DA COMPILARE	COLONNA DA COMPILARE
3	1	Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene	pezzo	108900	0,065		7.078,50			
3	2	Provetta da microcentrifuga, volume 2 ml in polipropilene	pezzo	51000	0,065		3.315,00			
3	3	Provetta da microcentrifuga, volume 1.5 ml in polipropilene , Dnase e RNase free	pezzo	15000	0,35		5.250,00			
3	4	Provetta da microcentrifuga low binding in polipropilene, volume 1.5 ml	pezzo	6000	0,193		1.158,00			
3	5	Provetta da microcentrifuga, volume 5 ml in polipropilene ,Dnase e RNase free	pezzo	7500	0,19		1.425,00			
3	6	Provetta da microcentrifuga, volume 5 ml in polipropilene	pezzo	7500	0,30		2.250,00			
TOTALE LOTTO 3							20.476,50	TOTALE OFFERTO DA RIPORTARE IN PIATTAFORMA SATER	

LOTTO 4	Voce	FILTRI	U.M. OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITATIVI 3 ANNI	Prezzo unitario a base d'asta IVA escl.	PREZZO OFFERTO PER U.M. IVA ESCL.	importo base d'asta 3 anni IVA escl.	IMPORTO OFFERTO 3 ANNI IVA ESCL.	Codice Prodotto OFFERTO- Marchio Produttore- Nome Commerciale	CND
						COLONNA DA COMPILARE		COLONNA DA COMPILARE	COLONNA DA COMPILARE	COLONNA DA COMPILARE
4	1	Sistemi di filtrazione monouso sterili con bottiglia di raccolta 0,22 µm, volume 250 ml	pezzo	3816	4,75		18.126,00			
4	2	Sistemi di filtrazione monouso sterili con bottiglia di raccolta 0,22 µm, volume 500 ml	pezzo	3456	5,16		17.832,96			
4	3	Bottiglie raccolta per unità filtranti 250 ml sterili	pezzo	360	6,00		2.160,00			
4	4	Bottiglie raccolta per unità filtranti 500 ml sterili	pezzo	7092	5,50		39.006,00			
4	5	Filtri per siringa in PES porosità 0,22 um, 30 mm diametro, male luer lock, sterili, confezionati singolarmente	pezzo	12900	1,80		23.220,00			
4	6	Filtri per siringa in PES porosità 0,45 um, 30 mm diametro, male luer lock, sterili, confezionati singolarmente	pezzo	4500	1,80		8.100,00			

TOTALE LOTTO 4	108.444,96	
		TOTALE OFFERTO DA RIPORTARE IN PIATTAFORMA SATER

LOTTO 5	Voce	STRIP E MATERIALE PER PCR	U.M. OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITATIVI 3 ANNI	Prezzo unitario a base d'asta IVA escl.	PREZZO OFFERTO PER U.M. IVA ESCL.	importo base d'asta 3 anni IVA escl.	IMPORTO OFFERTO 3 ANNI IVA ESCL.	Codice Prodotto OFFERTO-Marchio Produttore-Nome Commerciale	CND
						COLONNA DA COMPILARE		COLONNA DA COMPILARE	COLONNA DA COMPILARE	COLONNA DA COMPILARE
5	1	Micro-Piastra in polipropilene/policarbonato trattate otticamente per amplificazione genica PCR e qPCR, 96 pozzetti	pezzo	6300	6,30		39.690,00			
5	2	Strip di 8 Micro-tubi in polipropilene trattate otticamente, con attaccati coperchi ottici, per PCR e qPCR	pezzo	3000	1,76		5.280,00			
5	3	film adesivo otticamente trattato per piastre da PCR e qPCR	pezzo	6300	2,36		14.868,00			
TOTALE LOTTO 5							59.838,00	TOTALE OFFERTO DA RIPORTARE IN PIATTAFORMA SATER	

LOTTO 6	Voce	PUNTALI	U.M. OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITATIVI 3 ANNI	Prezzo unitario a base d'asta IVA escl.	PREZZO OFFERTO PER U.M. IVA ESCL.	importo base d'asta 3 anni IVA escl.	IMPORTO OFFERTO 3 ANNI IVA ESCL.	Codice Prodotto OFFERTO-Marchio Produttore-Nome Commerciale	CND
						COLONNA DA COMPILARE		COLONNA DA COMPILARE	COLONNA DA COMPILARE	COLONNA DA COMPILARE
6	1	Puntali senza filtro 0,1-10 µl - in busta	pezzo	14400	0,05		720,00			
6	1.1	Puntali senza filtro 0,1-10 µl - in rack (scatola)	pezzo	7200	0,34		2.448,00			
6	1.2	Puntali senza filtro 0,1-10 µl - ricarica	pezzo	14400	0,08		1.152,00			
6	2	Puntali senza filtro 0,1-20 µl - in busta	pezzo	24600	0,05		1.230,00			
6	2.1	Puntali senza filtro 0,1-20 µl - in rack (scatola)	pezzo	12096	0,34		4.112,64			
6	2.2	Puntali senza filtro 0,1-20 µl - ricarica	pezzo	24768	0,07		1.733,76			

6	3	Puntali senza filtro 2-200 µl - in busta	pezzo	57900	0,03		1.621,20			
6	3.1	Puntali senza filtro 2-200 µl - in rack (scatola)	pezzo	28800	0,34		9.792,00			
6	3.2	Puntali senza filtro 2-200 µl - ricarica	pezzo	58176	0,06		3.490,56			
6	4	Puntali senza filtro 50-1000 ± 50 µl - in busta	pezzo	82200	0,03		2.383,80			
6	4.1	Puntali senza filtro 50-1000 ± 50 µl - in rack (scatola)	pezzo	40896	0,34		13.904,64			
6	4.2	Puntali senza filtro 50-1000 ± 50 µl - ricarica	pezzo	81792	0,07		5.725,44			
6	1	Puntali con filtro 0,1-10 µl -in rack (scatola)	pezzo	115200	0,15		17.280,00			
6	1.1	Puntali con filtro 0,1-10 µl -ricarica	pezzo	54720	0,20		10.944,00			
6	2	Puntali con filtro 0,1-20 µl -in rack (scatola)	pezzo	69120	0,14		9.953,28			
6	2.1	Puntali con filtro 0,1-20 µl -ricarica	pezzo	34560	0,14		4.838,40			
6	3	Puntali con filtro 1-100 µl -in rack (scatola)	pezzo	51840	0,15		7.879,68			
6	3.1	Puntali con filtro 1-100 µl - ricarica	pezzo	25920	0,14		3.499,20			
6	4	Puntali con filtro 1-200 µl - in rack (scatola)	pezzo	74880	0,15		11.456,64			
6	4.1	Puntali con filtro 1-200 µl - ricarica	pezzo	37440	0,14		5.241,60			
6	5	Puntali con filtro 50-1000 - in rack (scatola)	pezzo	92160	0,18		16.220,16			
6	5.1	Puntali con filtro 50-1000 - ricarica	pezzo	46080	0,14		6.451,20			

TOTALE LOTTO 6

142.078,20

.....
TOTALE OFFERTO DA
RIPORTARE IN
PIATTAFORMA SATER

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO PER I LABORATORI DI RICERCA DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI -
RIEPILOGO IMPORTI E GARANZIE

LOTTI	DESCRIZIONE LOTTO	IMPORTO 3 anni a BASE D'ASTA PER LOTTO IVA esclusa	IMPORTO OPZIONI (30% dell'importo dei 3 anni) PER LOTTO IVA esclusa	RINNOVO 2 ANNI PER LOTTO IVA esclusa	IMPORTO DI PROROGA 180 GIORNI	VALORE COMPLESSIVO STIMATO (importo 3 anni + opzioni+ rinnovo + proroga) IVA esclusa	IMPORTO COMPLESSIVO OPZIONI (D+E+F)	IMPORTO GARANZIA PROVVISORIA 2% della base d'asta
1	Tubi e pipette	124.380,60	37.314,18	82.920,40	20.730,10	265.345,28	140.964,68	2.487,61
2	Materiale a supporto per coltura cellulare	174.398,40	52.319,52	116.265,60	29.066,40	372.049,92	197.651,52	3.487,97
3	Microprovette	20.476,50	6.142,95	13.651,00	3.412,75	43.683,20	23.206,70	409,53
4	FILTRI	108.444,96	32.533,49	72.296,64	18.074,16	231.349,25	122.904,29	2.168,90
5	Strip e materiale da PCR	59.838,00	17.951,40	39.892,00	9.973,00	127.654,40	67.816,40	1.196,76
6	PUNTALI	142.078,20	42.623,46	94.718,80	23.679,70	303.100,16	161.021,96	2.841,56
	TOTALE COMPLESSIVO IVA ESCLUSA	629.616,66	188.885,00	419.744,44	104.936,11	1.343.182,21	713.565,55	

Modulo per l'attestazione di pagamento dell'imposta di bollo con contrassegno telematico per la presentazione dell'istanza di partecipazione alla Procedura Aperta per la fornitura Triennale di Materiale di consumo per i Laboratori di Ricerca dell'Istituto Ortopedico Rizzoli, suddivisa in sei lotti.

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

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

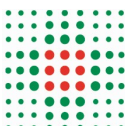
Cognome	Nome	
Nato a	Prov.:	II
Residente in	Prov.:	CAP
Via/Piazza	N.	
Tel.	Fax	Cod. Fisc.
IN QUALITÀ DI		
<input type="checkbox"/> Persona fisica <input type="checkbox"/> Procuratore speciale		
<input type="checkbox"/> Legale rappresentante della Persona giuridica		
DICHIARA		
<input type="checkbox"/> 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 _____		
<input type="checkbox"/> di essere a conoscenza che l'organo preposto potrà effettuare 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:

- 1) Il presente modello deve essere debitamente compilato e sottoscritto con firma digitale del dichiarante o del procuratore speciale ed allegato sul SATER.



Servizio Acquisti di Area Vasta

Allegato PI – Patto Integrità

PATTO DI INTEGRITA'

RELATIVO ALLA PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI MATERIALE DI CONSUMO PER I LABORATORI DI RICERCA DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI, SUDDIVISA IN SEI LOTTI.

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.

→ si impegna a segnalare ogni eventuale situazione di conflitto di interesse, anche potenziale, di cui sia a conoscenza e dichiara di non avere parenti od affini entro il secondo grado, coniuge o convivente che abbia partecipato alla definizione della procedura di gara e/o all'esecuzione del contratto e di impegnarsi a comunicare l'insorgere di ogni eventuale futura situazione di conflitto.

→ si impegna a non conferire incarichi o stipulare contratti con i soggetti di cui all'art. 53 comma 16 ter D.lgs. 165/2001 e s.m.i., consapevole che in caso contrario l'amministrazione aggiudicatrice procederà con l'esclusione dell'Operatore Economico e che i contratti conclusi e gli incarichi conferiti in violazione di quanto previsto dal succitato articolo saranno considerati nulli con divieto ai soggetti privati che li hanno conclusi o conferiti di contrattare con le pubbliche amministrazioni per i successivi tre anni e con obbligo di restituzione dei compensi eventualmente percepiti e accertati ad essi riferiti.

Art. 3. Obblighi dell'Amministrazione aggiudicatrice

L'Amministrazione aggiudicatrice si obbliga a rispettare i principi di lealtà, trasparenza e correttezza e ad attivare i procedimenti disciplinari nei confronti del personale a vario titolo intervenuto nel procedimento di affidamento e nell'esecuzione del contratto in caso di violazione di detti principi e, in particolare, qualora riscontri la violazione dei contenuti dell'art. 4 "Regali, compensi e altre utilità", dell'art. 6 "Comunicazione degli interessi finanziari e conflitti d'interesse", dell'art. 7 "Obbligo di astensione", dell'art. 8 "Prevenzione della Corruzione", dell'art. 13 "Disposizioni particolari per i dirigenti" e dell'art. 14 "Contratti e altri atti negoziali" del D.P.R. 16.04.2013, n. 62, Regolamento recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici.

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

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

Art. 4. Violazione del Patto di integrità

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

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

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

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

Art. 5. Efficacia del patto di integrità

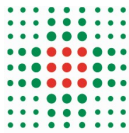
Il Patto di Integrità e le sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto assegnato a seguito della procedura di affidamento.

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

Luogo e data

(sottoscrizione digitale)

Il Legale Rappresentante /
I Legali Rappresentanti delle ditte Raggruppate o Consorziate



Dipartimento Amministrativo

**Servizio Acquisti Metropolitano
Settore**

Il direttore

Schema contratto di fornitura per accettazione

CONTRATTO DI FORNITURA/SERVIZIO

TRA

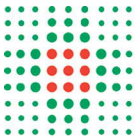
L'Azienda, P.I. n., con sede legale in via....., a rappresentata, per delega del Direttore Generale, di cui alla deliberazione n....., dal, per la carica domiciliato in via

E

La ditta, P.I. n. 0000000000000000, Registro delle Imprese nxxxxxxxxxxxxx – CCIAA di XXXXXX n. con sede legale a, via, rappresentata dal Legale Rappresentante/Procuratore munito di apposita procura, nato a.....

PREMESSO

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



TUTTO CIO' PREMESSO

Le parti convengono e stipulano quanto segue:

ARTICOLO 1. VALORE DELLA PREMESSA

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

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

Si allegano al presente contratto:

- il capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta,
- l'offerta economica presentata dalla ditta;
- il codice di comportamento aziendale;
- il patto di integrità accettato in sede di partecipazione;

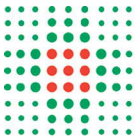
ARTICOLO 2. OGGETTO DEL CONTRATTO

Il contratto ha per oggetto la fornitura/il servizio (dettagliare) _____ da parte della ditta

ARTICOLO 3. NORME REGOLATORI DEL CONTRATTO.

Il contratto è regolato dalle norme del Capitolato Speciale allegato alla presente e(eventuali altre condizioni emerse in sede di valutazione delle offerte da parte della Commissione)

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



ARTICOLO 4. AMMONTARE DEL CONTRATTO

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

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

ARTICOLO 5. DURATA DEL CONTRATTO (per i contratti aventi durata)

Il contratto ha una durata pari a , 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 deve emettere gli ordini esclusivamente in formato elettronico; altresì il fornitore deve garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

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

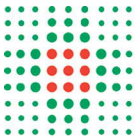
In alternativa, le imprese potranno utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che saranno messe a disposizione sulla piattaforma di Intercent-ER all'indirizzo <https://piattaformaintercenter.regione.emilia-romagna.it/portale/> previa registrazione.

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

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

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

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



Si indica/no il/i codice/i CIG relativo/i al presente contratto: (in caso di tanti CIG allegare elenco)

ARTICOLO 8. SUBAPPALTO

Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'articolo 120, comma 1, lettera d) n.2. del D.Lgs. 36/2023.

Ai sensi dell'art. 119 del D.Lgs. 36/2023 e stante la dichiarazione rilasciata dalla ditta in sede di gara, per questo contratto è ammesso/non è ammesso il subappalto (verificare dichiarazione ditta).

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..... del, 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 accettato in sede di partecipazione alla gara, può comportare, secondo la gravità della violazione accertata, la risoluzione del contratto.

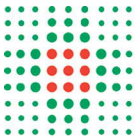
Questa amministrazione potrà non avvalersi della risoluzione del contratto qualora la ritenga pregiudizievole agli interessi pubblici, è fatto salvo in ogni caso l'eventuale diritto al risarcimento del danno.

ARTICOLO 11. SPESE DI BOLLO

In merito all'assolvimento dell'imposta di bollo si applicano le disposizioni di cui al comma 10, dell'art.18, del D.Lgs. 36/2023.

Il valore dell'imposta di bollo, che l'appaltatore è tenuto a versare al momento della stipula del contratto, è determinato sulla base della Tabella A di cui all'allegato I.4 del D.Lgs. 36/2023 e pertanto, per questo specifico contratto, è dovuto un importo pari a

Il pagamento dell'imposta di cui al punto precedente ha natura sostitutiva dell'imposta di bollo dovuta per tutti gli atti e documenti riguardanti la procedura di selezione e l'esecuzione dell'appalto, fatta eccezione per le fatture, note e simili di cui all'articolo 13, punto 1, della Tabella A Tariffa, Parte I, allegata al decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642



Con Provvedimento n 240013 del 28 giugno l'Agenzia delle Entrate individua le modalità telematiche di versamento dell'imposta di bollo. Nel dettaglio, per i procedimenti avviati a decorrere dal 1° luglio 2023, l'imposta di bollo è versata, con modalità telematiche, utilizzando il modello "F24 Versamenti con elementi identificativi" (F24 ELIDE). Il modello deve contenere l'indicazione dei codici fiscali delle parti e del Codice Identificativo di Gara (CIG) o, in sua mancanza, di altro identificativo univoco del contratto. Con risoluzione n 37 del 28 giugno 2023, l'Agenzia delle Entrate ha istituito i codici tributo da utilizzare per il versamento: "1573" denominato "Imposta di bollo sui contratti - articolo 18, comma 10, D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36"; "1574" denominato "Imposta di bollo sui contratti – SANZIONE -articolo 18, comma 10, D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36"; "1575" denominato "Imposta di bollo sui contratti – INTERESSI -articolo 18, comma 10, D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36.

Per le ditte straniere

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

ARTICOLO 12. SPESE DI REGISTRO

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

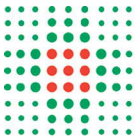
ARTICOLO 13. TRATTAMENTO DEI DATI

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

In particolare, il Fornitore dichiara di aver preso visione, prima della sottoscrizione del presente contratto, le informazioni di cui all'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 circa la raccolta ed il trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione del contratto stesso, nonché di essere pienamente a conoscenza dei diritti riconosciuti ai sensi della predetta normativa.

L'informativa è contenuta al punto 29.1 del Disciplinare di Gara che deve intendersi integralmente trascritto in questa sede.

I trattamenti dei dati sono improntati, in particolare, ai principi di correttezza, liceità e trasparenza ed avvengono nel rispetto delle misure di sicurezza previste dall' art 32 Regolamento UE/2016/679. Ai fini della suddetta normativa, le parti dichiarano che i dati



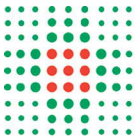
personalni forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero, esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da una inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei, fermi restando i diritti dell'interessato di cui agli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679 (GDPR).

ARTICOLO 14 CESSIONE DEI CREDITI E OPPONIBILITÀ CESSIONE

1. Ai sensi e per gli effetti di cui all'art.6 dell'allegato II.14 del D.Lgs.n.36/2023, ai fini dell'opponibilità alla stazione appaltante (intendendosi per essa l'Amministrazione stipulante il contratto), la cessione dei crediti deve essere stipulata mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e deve essere notificata alla medesima stazione appaltante all'indirizzo pec indicato contrattualmente o in mancanza quello reperibile sui pubblici registri.
2. Fatto salvo il rispetto degli obblighi di tracciabilità, la cessione dei crediti da corrispettivo d'appalto (del presente contratto) è efficace e opponibile alla stazione appaltante qualora questa non la rifiuti con comunicazione da trasmettere tramite pec al cedente (all'indirizzo di posta elettronica certificata indicata nel contratto) e al cessionario (all'indirizzo di posta elettronica certificata da cui proviene la comunicazione e documentazione inherente la cessione), oppure per entrambi i casi agli indirizzi di posta certificata reperibili sui pubblici registri **entro trenta** giorni dalla notifica della cessione.
3. Il rifiuto è valido e rende la cessione dei crediti inopponibile alla stazione appaltante a prescindere dal fatto che il contratto (sottostante alle fatture cedute) sia o meno in corso di esecuzione al momento della notifica della cessione. Conseguentemente, la cessionaria non potrà avanzare alcuna pretesa nei confronti della stazione appaltante.
4. In via generale non sono ammesse cessioni dei crediti riferite a fatture già pagate alla cedente, le cessioni dei crediti riferite a più amministrazioni e quelle prive di riferimento specifico circa il titolo e l'oggetto del credito ceduto.
5. La stazione appaltante cui è stata notificata la cessione può opporre al cessionario tutte le eccezioni opponibili al cedente in base al presente contratto.

ARTICOLO 15 FATTURAZIONE E PAGAMENTI

1. Il Fornitore si obbliga a fatturare secondo le modalità previste dalla normativa, anche secondaria, vigente in materia, nonché dal presente contratto.
2. I pagamenti saranno effettuati entro il termine di legge decorrente dalla data di ricevimento della fattura elettronica (tramite SDI) qualora l'Azienda Sanitaria Contraente abbia riscontrato la regolarità della stessa, e sussistano i presupposti e le condizioni per la sua liquidazione (acquisizione completa della documentazione necessaria a comprovare il diritto del creditore, tra cui i documenti di trasporto, riscontro



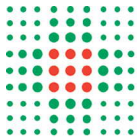
della regolarità della fornitura o della prestazione, rispondenza della fattura ai requisiti quantitativi e qualitativi ordinati e consegnati, ai termini ed alle condizioni pattuite contrattualmente).

3. Qualora le fatture emesse non siano regolari e/o conformi a quanto sopra indicato e non sia quindi possibile procedere alla liquidazione, e sempre che non siano state già rifiutate (tramite SDI) nei casi e nei modi previsti dalla normativa di settore, l'Azienda Sanitaria Contraente sosponderà la liquidazione della fattura fino alla avvenuta regolarizzazione e procederà a formalizzare al Fornitore una formale contestazione da inviare tramite pec contenente le relative motivazioni ed eventuale richiesta di emissione di nota di credito parziale o totale. La contestazione vale come sospensione dei termini di pagamento della fattura.
4. Il Fornitore dovrà provvedere a regolarizzare la fattura e/o a trasmettere la documentazione richiesta e/o a emettere la nota di credito richiesta entro 10 giorni dal ricevimento della contestazione.
5. Decoro il termine dei 10 giorni senza alcun riscontro o senza che la posizione sia stata regolarizzata, la stazione appaltante applicherà una penale per ogni giorno di sospensione pari a ____.
6. In caso di contestazione della fattura i termini di pagamento decorreranno dal ricevimento della documentazione richiesta e/o della nota di credito e/o della fattura correttamente emessa in sostituzione di quella integralmente contestata (o rifiutata). In ogni caso sulle fatture contestate e/o la cui liquidazione è sospesa (per qualsiasi ragione) e/o rifiutata, non sono dovuti interessi di qualsiasi natura, né costi di recupero
7. In nessun caso sono dovuti interessi anatocistici.
8. L'importo forfettario di €40 di cui all'art.6 D.Lgs 231/2002, potrà essere riconosciuto, nei casi e alle condizioni ivi previste, per i crediti scaduti ceduti e/o non ceduti, per contratto di cessione ovvero, in caso di effettivo svolgimento di attività di recupero, per sollecito di pagamento e/o con riferimento alla somma complessivamente ingiunta e/o azionata (e alla pluralità delle fatture azionate). Mentre nulla potrà essere riconosciuto in caso di cessioni di crediti futuri (non ancora sorti al momento della cessione). In ogni caso l'importo forfettario di €40 non sarà dovuto (e non sarà esigibile) con riferimento a ogni singola fattura e sono esclusi automatismi risarcitori.

ARTICOLO 16 FORO COMPETENTE

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

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



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

Letto confermato e sottoscritto.

Firmato digitalmente per accettazione

Dichiarazione relativa all'approvazione specifica ai sensi dell'art. 1341 del codice civile

Dichiarazione relativa all'approvazione specifica ai sensi dell'art. 1341 del codice civile
L'appaltatore dichiara di conoscere e di approvare, ai sensi e per gli effetti **dell'art. 1341, comma 2, del Codice Civile**; tutte le pattuizioni di cui agli artt.14 commi 1, 2, 3, 4, 5 e 15 commi 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8 _____ del presente contratto.

Per l'Appaltatore: F.to digitalmente da _____