

REGIONE CALABRIA

Azienda Ospedaliera Bianchi Melacrino Morelli



**CAPITOLATO SPECIALE D'APPALTO
PER LA FORNITURA DI APPARECCHIATURE E DISPOSITIVI MEDICI PER LA U.O.S.D.
DI TERAPIA DEL DOLORE**

Sede Legale: **Via Provinciale Spirito Santo Palazzo Gangeri, 24**

Telefono: 0965397111

CONDIZIONI GENERALI DELL'APPALTO E DISCIPLINARE DI GARA

Art. 1

Oggetto dell'appalto

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura di apparecchiature e dispositivi medici per la UOSD di Terapia del dolore per un periodo di anni uno, decorrente dalla data di comunicazione dell'aggiudicazione della fornitura, come di seguito specificato:

lotto		Importo a base d'asta	CIG
1	POMPE PCEA	9.000,00	6365188F4A
2	SISTEMA MONITORAGGIO PER S.O.	10.000,00	636519336E
3	SISTEMA DI MONITORAGGIO PER DEGENZA	7.000,00	6365200933
4	ECOGRAFO PER BLOCCHI ECOGUIDATI E ACCESSI VENOSI	20.000,00	6365208FCB
5	TAVOLO OPERATORIO MULTIFUNZIONE	10.000,00	63652144C2
6	BILANCIA MECCANICA	650,00	63652198E1
7	LETTO DA VISITA AD ALTEZZA VARIABILE	1.000,00	6365223C2D
8	MARTELLETTO PER RIFLESSI DI TAYLOR	45,00	6365242BDB
9	PULSOSSIMETRO PORTATILE DA DITO	70,00	63652491A5
10	SFIGMOMANOMETRO	120,00	636525134B
11	AUTOCLAVE	2.000,00	636525676A
12	KIT STRUMENTARIO	1.000,00	6365263D2F
13	DEFIBRILLATORE	4.000,00	6365265ED5
14	SCRAMBLER THERAPY	54.500,00	636527249F
15	ASPIRATORE CHIRURGICO	650,00	6365274645
16	KIT ELETTROCATETERE MULTIFUNZIONE	15.000,00	63652767EB
17	KIT AGO PER TERMOLESIONE A RADIOFREQUENZA	10.000,00	6365279A64
18	KIT BIPOLARE A RADIOFREQUENZA	10.000,00	6365282CDD
19	INFUSORE PER SACCA	3.500,00	6365287101
20	PORT SPINALE	3.000,00	636529144D
21	CAMERA IMPIANTABILE	5.000,00	63652946C6
22	SISTEMA PER EPIDUROSCOPIA	10.000,00	6365301C8B
23	CATETERE VENOSO CENTRALE	8.000,00	6365305FD7
24	SET DA EPIDURALE CONTINUA	1.100,00	6365308255
25	SET DA EPIDURALE SINGLE SHOT	2.000,00	63653103FB
26	SET BLOCCO PLESSICO CONTINUO MIS. 18GX30mm	1.750,00	6365313674
27	SET BLOCCO PLESSICO CONTINUO MIS. 18GX50mm	1.750,00	636531581A
28	SET BLOCCO PLESSICO CONTINUO MIS. 18GX120mm	1.750,00	63653179C0
29	SET PER PROCEDURE DI ANESTESIA SPINALE CONTINUA	1.000,00	6365322DDF
30	AGO A PUNTA	720,00	636532505D
31	SIRINGA LOR	400,00	6365327203
32	POMPA IMPIANTABILE	24.000,00	6365332622
33	NEUROSTIMOLATORI MIDOLLARI	30.000,00	6365337A41
34	GENERATORE DI IMPULSI	54.000,00	636534942A
35	DISPOSITIVO PER TERAPIE VENOSE A BREVE TERMINE	6.500,00	6365354849
	Totale complessivo	309.505,00	
	Iva 22%	68.091,10	
	Totale iva inclusa	377.596,10	

Importo complessivo annuo presunto della fornitura è di € 309.505,00 oltre iva;

Saranno escluse le offerte pari o superiori rispetto all'importo a base d'asta.

L'Azienda Ospedaliera, si riserva, in qualsiasi momento e per qualsiasi motivo, di annullare la procedura d'appalto e/o anche l'eventuale aggiudicazione, tutto ciò senza alcun onere o spesa a carico dell'Azienda, per eventuali spese o danni di qualsiasi genere o natura patiti dalle imprese partecipanti alla gara d'appalto

La descrizione dei prodotti, il fabbisogno annuale e l'importo a base d'asta, sono specificati negli elenchi "A", parti integranti del presente capitolato.

I quantitativi riportati sono riferiti al fabbisogno annuale presunto, quindi suscettibili di variazioni in eccesso o in difetto. Il somministratore non ha titolo ad alcuna pretesa in ordine a compensi aggiuntivi in caso di somministrazioni di minor numero.

Qualora i documenti di gara, elaborati da questa Stazione Appaltante, riportino marca commerciale del prodotto, brevetti, tipi o indicazione di un'origine o di una determinata produzione, ciò ha come unico scopo quello di consentire alla ditta concorrente una migliore comprensione delle caratteristiche che il prodotto deve possedere per soddisfare pienamente le esigenze degli utilizzatori. Pertanto, potranno anche essere offerti prodotti di marca diversa da quella indicata, purchè vengano riconosciuti dalla Commissione Giudicatrice equivalenti a quelli specificati, e pertanto idonei e rispondenti alle esigenze degli utilizzatori.

Le varianti migliorative sono ammesse e possono riguardare modelli tecnologicamente più avanzati. In caso di attivazione di Convenzione CONSIP, cesseranno ugualmente tutti gli effetti giuridici ed economici scaturenti dalla presente procedura di gara, senza che le ditte aggiudicatriche abbiano nulla a pretendere

Art. 2

Procedure e criterio di aggiudicazione

La procedura di scelta del contraente è quella della procedura aperta (art. 55 D.Lgs n. 163/06 e s.m.i. – Codice dei Contratti).

L'aggiudicazione avverrà per lotti indivisibili. A pena di esclusione l'offerta per ogni lotto dovrà essere completa di tutti gli articoli richiesti.

Si procederà all'aggiudicazione in presenza di una sola offerta valida purchè ritenuta congrua e conveniente da parte della Commissione Giudicatrice all'uopo costituita dall'Amministrazione appaltante, ai sensi e per gli effetti dell'art. 84 del D. Lgs. n°163/06..

L'aggiudicazione **dei lotti n° 1-2-3-4-5-7-11-16-17-18-19-20-21-22-23-24-25-26-27-28-29-30-31-32-33-34-35**, sarà effettuata con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa (art. 83 D.Lgs. n. 163/06 e s.m.i.) prendendo in considerazione i seguenti elementi di valutazione:

- **Prezzo: Punteggio massimo 40/100**
- **Qualità: Punteggio massimo 60/100**

La graduatoria dell'offerta, a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, sarà determinata dalla somma dei punteggi conseguiti da ciascuna Ditta per ognuno degli elementi di valutazione sopra citati, con le modalità di attribuzione dei punteggi di seguito riportate:

a) ELEMENTO QUALITA' :

Il punteggio fino ad un massimo di **60/100**, previsto per l'elemento qualità, sarà attribuito dalla Commissione giudicatrice secondo i parametri descritti nell'allegato "A" parte integrante del presente C.S.A.

Non saranno ammesse alla fase successiva di gara le offerte alle quali verrà assegnato un punteggio tecnico-qualitativo **inferiore al punteggio complessivo di 30/ 60**.

b) ELEMENTO PREZZO

Punteggio massimo per la migliore offerta economica (prezzo): PUNTI 40/100

Alla ditta che avrà formulato la migliore offerta economica verranno attribuiti 40 punti, mentre alle offerte formulate alle altre ditte verranno attribuiti i punteggi applicando la proporzione inversa sulla base della seguente formula:

$P = \text{prezzo offerto più basso} \times \text{punteggio max previsto} (40)$

Prezzo dell'offerta in esame

Ai fini dell'attribuzione del punteggio prezzo, verrà considerato il prezzo complessivo offerto per ciascun lotto.

Ogni lotto sarà aggiudicato a favore della Ditta che avrà ottenuto il punteggio complessivo più alto rappresentato dalla sommatoria dei punteggi relativi agli elementi sopra indicati.

L'aggiudicazione **dei lotti n° 6-8-9-10-12-13-14 e 15** sarà effettuata con il criterio del prezzo più basso (art. 82 D.Lgs. n. 163/06 e s.m.i.).

Ogni ditta dovrà presentare una sola offerta per lotto, per consentire un immediato e trasparente confronto delle soluzioni presentate. Il concorrente deve quindi presentare la propria unica soluzione in conformità a tutte le specifiche tecniche del presente capitolato. **Saranno escluse le ditte che offrono più alternative.** Saranno escluse, altresì, le offerte pari o superiori rispetto all'importo soggetto a ribasso.

Si applica per le convenzioni Consip attive alla data di indizione della gara il disposto di cui all'art. 26 comma 3 della legge n° 488/99 e s.m.i.

La procedura di aggiudicazione, si svolge in tre distinte fasi:

PRIMA FASE: SEDUTA PUBBLICA

Alla prima seduta potrà intervenire un rappresentante legale dell'impresa concorrente o altra persona munita di procura speciale o delega.

La Commissione preposta all'espletamento della gara, previa presa atto dei plichi contenenti le offerte pervenute entro il termine stabilito per la loro presentazione e previa verifica dell'integrità degli stessi, provvederà: all'apertura dei plichi, alla verifica del loro contenuto, all'apertura della busta contrassegnata dal n° 1, contenente la documentazione amministrativa per la partecipazione alla gara, alla verifica che la documentazione sia compilata in modo conforme a quanto richiesto ed alle disposizioni di legge vigenti.

Il Presidente, ai sensi dell'art. 48 del D.Lgs. 163 del 12.04.2006, procederà di seguito al sorteggio pubblico per i controlli sul possesso dei requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico organizzativa.

SECONDA FASE :

Seduta pubblica: La Commissione, dopo aver espletato gli adempimenti relativi alla prima fase, procederà all'apertura della busta n° 2 di tutte le Ditte partecipanti e contenenti la documentazione tecnica, verificandone la conformità a quanto richiesto.

Seduta riservata: La Commissione procederà all'esame della documentazione tecnica di cui alla busta n° 2, con conseguente attribuzione del punteggio relativo alla componente qualità dei prodotti offerti o valutazione di conformità delle offerte presentate, per ciascun lotto.

TERZA FASE : SEDUTA PUBBLICA

Alla terza fase, potrà intervenire, previa comunicazione della Stazione appaltante, il rappresentante legale dell'impresa concorrente o altra persona munita di procura speciale o delega.

Nel corso della seduta, la Commissione, per i lotti con aggiudicazione con l'offerta economicamente più vantaggiosa, darà lettura del punteggio di qualità attribuito a ciascuna offerta e per ciascun lotto; per i lotti con aggiudicazione al prezzo più basso, comunicherà l'esito della valutazione di conformità dell'offerta proposta.

La Commissione, previa verifica della integrità della busta 3 (offerta economica), procederà all'apertura della stessa per ciascun lotto.

Le offerte economiche presentate dalle Ditte non ammesse non saranno aperte e non saranno rivelate. Saranno valutate solo le offerte economiche ritenute valide.

La stazione appaltante si riserva di valutare la congruità dell'offerta che appaia anormalmente bassa, ai sensi dell' art. 87 e 88 del D.Lgs 163/06.

Art.3

Modalità di presentazione dell'offerta

La gara sarà esperita con l'osservanza delle norme legislative e regolamentari vigenti, con particolare riferimento al Codice degli Appalti di cui al D.Lgs. n°163/06 e s.m.i. e degli atti di gara tutti predisposti da questa Amministrazione. In caso di contrasto tra le disposizioni contenute in qualsiasi atto di gara o contrattuale, sarà privilegiata l'interpretazione più favorevole all'Azienda Ospedaliera.

Per partecipare alla presente procedura aperta, ciascuna impresa concorrente dovrà far pervenire un plico contenente n° 3 buste come di seguito specificato:

BUSTA	DICITURA	CONTENUTO
n° 1	" CONTIENE DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA"	Documentazione amministrativa

n° 2	" CONTIENE DOCUMENTAZIONE TECNICA"	Il concorrente dovrà inserire nella busta n° 2, un numero di buste contenenti la documentazione tecnica, pari al numero di lotti per cui presenta offerta. All'esterno di dette buste, dovrà essere riportata la seguente dicitura: "Documenti tecnici lotto n° _____"
n° 3	" CONTIENE OFFERTA ECONOMICA"	Il concorrente dovrà inserire nella busta n° 3, un numero di buste pari al numero di lotti per cui presenta offerta. All'esterno di dette buste, dovrà essere riportata la seguente dicitura: "offerta economica lotto n° _____"

Il plico, contenente le predette buste, dovrà pervenire, a pena di esclusione, entro le ore 12,00 del giorno 30 SETTEMBRE 2015 al seguente indirizzo: Azienda Ospedaliera "Bianchi Melacrino Morelli" – U.O.C. Affari Generali e Legali - Via Prov.le Spirito Santo n°24 (Pal. Gangeri) - 89128 Reggio Calabria.

Il plico sigillato e controfirmato, dal legale rappresentante della ditta, sui lembi di chiusura potrà pervenire, a scelta della ditta concorrente, ad esclusivo rischio del mittente, a mezzo Raccomandata A.R. del servizio postale o a mezzo società privata autorizzata;

Nel caso in cui il plico medesimo non pervenisse in tempo utile, non saranno presi in considerazione eventuali reclami.

Il plico dovrà recare all'esterno, oltre al mittente e al destinatario, la seguente dicitura:

"NON APRIRE – COD TDL 2015 - PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI ED APPARECCHIATURE PER LA UOSD DI TERAPIA DEL DOLORE Lotto 1 Gig n° 6365188F4A – Lotto n° 2 CIG n° 636519336E"

La seduta pubblica è fissata per le ore 10,00 di giorno 12 OTTOBRE 2015 presso l'Azienda Ospedaliera U.O.C. Gestione Forniture, Servizi e Logistica Via Provinciale Spirito Santo, 24 – 89128 Reggio Calabria

Il plico, a pena di esclusione dalla gara, deve contenere le seguenti buste:

BUSTA n° 1: DOCUMENTI AMMINISTRATIVI:

Nella BUSTA n°1 dovranno essere inseriti, i seguenti documenti:

1) Requisiti di ordine generale:

1.1) autocertificazione ai sensi dell'art. 76 del D.P.R. n° 445/2000 e s.m. con la quale il Legale Rappresentante o il Procuratore (*allegare procura in originale o copia conforme*) dichiara l'insussistenza, a carico della società rappresentata, le cause di esclusione dalle gare di appalto ex art. 38 del D. Lgs. n° 163/06 e s.m.i., e precisamente:

- a)** che non si trovano in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, salvo il caso di cui all'articolo 186-bis del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267, o nei cui riguardi sia in corso un procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni;
- b)** che nei propri confronti non è pendente un procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'art. 3 Legge n° 1423 del 27 Dicembre 1956 o di una delle cause ostative previste dall'art. 10 Legge n° 575 del 31 Maggio 1965 [*Tale dichiarazione dovrà essere resa anche a favore del titolare o del direttore tecnico dell'impresa individuale, dei soci o del direttore tecnico di s.n.c., dei soci accomandatari o del direttore tecnico di s.a.s., degli amministratori muniti di poteri di rappresentanza o del direttore tecnico o del socio unico persona fisica, ovvero il socio di maggioranza, in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società*];
- c)** che nei propri confronti non è stata pronunciata sentenza di condanna passata in giudicato o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta, ai sensi dell'art. 444 del Codice di Procedura Penale, per reati gravi in danno dello Stato o della Comunità che incidono sulla moralità professionale e che non è stata pronunciata sentenza di condanna passata in giudicato, per uno o più reati di partecipazione a un'organizzazione criminale, corruzione, frode, riciclaggio, quali definiti dagli atti comunitari citati all'art. 45, paragrafo 1, Direttiva CE 2004/18. [*Tale dichiarazione dovrà essere resa anche a favore*

*del titolare o del direttore tecnico dell'impresa individuale, dei soci o del direttore tecnico di s.n.c., dei soci accomandatari o del direttore tecnico di s.a.s., degli amministratori muniti di poteri di rappresentanza o del direttore tecnico o del socio unico persona fisica, **ovvero** il socio di maggioranza, di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società o consorzio. Inoltre dovrà essere presentata una dichiarazione, resa ai sensi del D.P.R. n°445/2000, con la quale si attesti che, relativamente ai soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando, non vi sono soggetti cessati dalla carica, **ovvero**, che nei confronti dei soggetti cessati (specificare generalità e carica rivestita nell'anno) non è stata pronunciata sentenza di condanna passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, **oppure** sentenza di applicazione della pena su richiesta, ai sensi dell'art. 444 del Codice di Procedura Penale, ai sensi dell'art. 38, comma 1, lettera c) D.Lgs. n°163/2006 e s.m.i., **ovvero**, che nei confronti dei soggetti cessati (specificare generalità e carica rivestita nell'anno) è stata pronunciata sentenza di condanna passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, **oppure** sentenza di applicazione della pena su richiesta, ai sensi dell'art. 444 del Codice di Procedura Penale, ai sensi dell'art. 38, comma 1, lettera c) D. Lgs. n°163/2006 e s.m.i., ma che l'impresa si è completamente ed effettivamente dissociata dalla condotta penalmente sanzionata, allegando idonea documentazione].*

- d)** di non aver violato il divieto di intestazione fiduciaria di cui all'art. 17 della Legge n° 55/1990;
- e)** di non aver commesso gravi infrazioni debitamente accertate alle norme in materia di sicurezza e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro, risultane dai dati in possesso dell'Osservatorio;
- f)** di non aver commesso, secondo motivata valutazione della stazione appaltante, grave negligenza o malafede nell'esecuzione di prestazioni affidate, e di non aver commesso un errore grave nell'esercizio della propria attività professionale, accertabile con qualsiasi mezzo di prova da parte della stazione appaltante;
- g)** di non aver commesso violazioni definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e delle tasse, secondo la legislazione italiana o quella dello Stato di appartenenza;
- h)** che nei propri confronti non risulta l'iscrizione nel casellario informatico dell'Autorità per aver presentato falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito ai requisiti e condizioni rilevanti per la partecipazione a procedure di gara e per l'affidamento di subappalti;
- i)** Di non aver commesso violazioni gravi definitivamente accertate alle norme in materia di contributi previdenziali e assistenziali, secondo la legislazione italiana o dello Stato in cui sono stabiliti (indicazione delle posizioni previdenziali e assistenziali);
- l)** di essere in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla Legge 12 Marzo 1999, n°68;
- M)** che nei propri confronti non è stata applicata la sanzione interdittiva di cui all'art. 9, comma 2, lettera c), del D. Lgs. 08 Giugno 2001, n°231 o altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la Pubblica Amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'art. 36-bis, comma 1, del D. L. 04 Luglio 2006, n°223, convertito, con modificazioni, dalla Legge 04 Agosto 2006, n°248;
- m- bis)** che nei propri confronti non risulta l'iscrizione nel casellario informatico dell'Autorità per aver presentato falsa dichiarazione o falsa documentazione ai fini del rilascio dell'attestazione SOA;
- m-ter)** che i soggetti di cui alla lettera b) del D. Lgs. n°163/06, non si trovano nella condizione che, pur essendo stati vittime dei reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del Codice Penale aggravati ai sensi dell'art. 7 del D. L. 13 Maggio 1991, n°152, convertito, con modificazioni, dalla Legge 12 Luglio 1991, n°203, non risultino aver denunciato i fatti all'Autorità Giudiziaria;
- m- quater)** di non trovarsi in alcuna situazione di controllo di cui all'art.2359 del Codice Civile con alcun soggetto, e di aver formulato l'offerta autonomamente;
ovvero
 - di non essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al sottoscritto, in una delle situazioni di controllo di cui all'art.2359 del Codice Civile, e di aver formulato l'offerta autonomamente;

ovvero

- di essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al sottoscritto, in situazione di controllo di cui all'art.2359 del Codice Civile, e di aver formulato l'offerta autonomamente;

1.2.) autocertificazione ai sensi dell'art. 76 del D.P.R. n°445/2000 e s.m. con la quale il Legale Rappresentante o il Procuratore (allegare procura in originale o copia conforme) dichiara:

- che la ditta non si è avvalsa dei piani individuali di emersione di cui alla Legge n°383/01;

ovvero

- che la ditta si è avvalsa dei piani individuali di emersione di cui alla Legge n°383/01, ma che il periodo di emersione si è concluso il _____;

2) Requisiti di idoneità professionale:

➤ Autodichiarazione ai sensi del D.P.R. n° 445/2000 relativa all' iscrizione alla Camera di Commercio per il settore oggetto dell'appalto. In caso di R.T.I. l'autodichiarazione deve essere presentata da tutte le imprese;

3) Capacità economica e finanziaria:

- a) referenze bancarie (**almeno 2**) rilasciati da Istituti di credito, attestanti che la ditta ha sempre rispettato puntualmente i propri impegni; in caso di RTI, costituenda o costituita, oppure in caso di consorzio le referenze bancarie devono essere relative alla capogruppo;
- b) dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. n°445/2000, concernente il fatturato globale d'impresa e l'importo relativo a servizi o forniture nel settore oggetto della gara realizzati negli ultimi tre esercizi (2012/2014). Nel caso in cui la ditta non possa rilasciare quest'ultima dichiarazione dovrà motivare in ordine alla mancata presentazione. la Ditta, in tal caso, è comunque tenuta alla presentazione delle referenze bancarie (almeno due).

4) Capacità tecnica e professionale:

- a) presentazione di elenco dei principali servizi analoghi a quelli oggetto della presente gara prestate negli ultimi tre anni (2012/2014) con l'indicazione degli importi, delle date e dei destinatari, pubblici o privati. E' ammessa autodichiarazione ai sensi del D.P.R. n° 445/2000;
- b) Certificazioni rilasciate dagli istituti o servizi ufficiali incaricati del controllo di qualità di riconosciuta competenza, che attestino la conformità dei prodotti alla normativa nazionale ed europea vigente in materia. E' ammessa autodichiarazione ai sensi del D.P.R. n° 445/2000;

5) Dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. del 28/12/2000 n° 445, corredata dalla copia di un valido documento di riconoscimento del firmatario, attestante quanto segue:

- nominativo del Legale Rappresentante della Ditta offerente, o della persona avente i poteri di sottoscrivere tutta la documentazione di gara e domicilio;
- che i prodotti offerti sono conformi alle caratteristiche richieste dal presente capitolato;
- che con riferimento alla presente gara non ha in corso intese e/o pratiche restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi nella normativa vigente, ivi inclusi gli articoli 81 e seguenti del Trattato CE e degli artt. 2 e seguenti della legge n° 287/1990 e che l'offerta è stata formulata nel pieno rispetto di tale normativa;
- che la ditta ha valutato tutte le condizioni oggetto della procedura di gara che possono influire sulla determinazione dell'offerta e delle condizioni contrattuali, di aver preso conoscenza di tutte le circostanze, generali e specifiche, relative all'esecuzione del contratto e di averne tenuto conto nella formulazione dell'offerta economica, considerando il prezzo medesimo congruo e remunerativo per tutta la durata del contratto;
- di accettare incondizionatamente tutte le clausole e norme contemplate nel presente capitolato ed in tutti i suoi allegati, ed in eventuali rettifiche, integrazioni e chiarimenti;
- che si impegna a non sollevare eccezioni qualora il quantitativo di gara non venisse acquistato e a impegnarsi ad evadere ordinativi minimi.

- Dichiarazione del produttore attestante il possesso della marcatura CE ed indicazione della classe di appartenenza dell'organismo notificato che ha rilasciato la certificazione CE;
 - che i prezzi offerti sono omnicomprendivi di tutto quanto previsto negli atti di gara;
 - che la ditta, in caso di innovazione tecnologica dei prodotti aggiudicati, si impegna a fornire i prodotti tecnologicamente aggiornati alle stesse condizioni economiche di aggiudicazione;
 - che si impegna ai sensi della legge comunitaria 29/12/2000 n° 422 e D.L.vo 2 febbraio 2002 n° 24 a sostituire i prodotti difettosi;
- 6)** cauzione provvisoria pari al 2% dell'importo a base d'asta, da corrispondere per ciascun lotto per il quale si intende concorrere. Nel caso di offerta per più lotti la ditta ha facoltà di presentare una cauzione unica di importo pari al 2% della somma degli importi a base d'asta di ciascun lotto per i quali si presenta offerta. La cauzione deve essere costituita con polizza assicurativa o con fideiussione bancaria, in contanti o in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato. In caso di polizza assicurativa o di fideiussione bancaria, la garanzia deve prevedere:
- a) la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale;
 - b) la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957 comma 2 c.c.;
 - c) l'operatività della medesima entro 15 gg. a semplice richiesta dell'Azienda.;
 - d) la validità 180 gg. dalla data di presentazione dell'offerta;
 - e) l'impegno del garante, a rinnovare la garanzia per la durata indicata dal bando se al momento della scadenza non è ancora intervenuta l'aggiudicazione, su richiesta dell'Azienda nel corso della procedura;
 - f) dichiarazione di impegno del fideiussore alla prestazione di cauzione definitiva in caso di aggiudicazione.
- La garanzia copre la mancata sottoscrizione del contratto per fatto dell'affidatario ed è svincolata automaticamente al momento della stipula del contratto; l'importo della garanzia è ridotto del 50% per le ditte la cui attività sia certificata ISO. **In tal caso occorre fare apposita dichiarazione ed allegare la relativa certificazione.**
- In caso di costituenda associazione temporanea e/o di costituendo raggruppamento temporaneo di imprese o consorzio ordinario di concorrenti di cui all'art. 37 del D. Lgs. n°163/2006, il documento costituente la fideiussione bancaria o la polizza assicurativa, dovrà contenere espressa menzione di tutte le società/imprese costituenti l'ATI-RTI **ovvero** il consorzio ordinario per le quali tale garanzia è prestata - *e se trattasi di polizza fidejussoria rilasciata da impresa di assicurazione debitamente autorizzata all'esercizio del ramo cauzioni, la medesima dovrà essere sottoscritta dalla mandataria e da tutte le mandanti* . Nei soli casi di ATI-RTI **ovvero** di consorzi ordinari di concorrenti già costituite/i è ammessa la presentazione di garanzia sottoscritta dalla sola impresa capogruppo (mandataria);
- 7)** (se dovuto per il lotto per il quale si intende concorrere) - ricevuta in originale del versamento all'Autorità di Vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture, **ovvero**, fotocopia dello stesso corredata da dichiarazione di autenticità e copia di un documento di identità in corso di validità; **Il mancato versamento (se dovuto) è causa di esclusione dalla procedura di gara.**
- 8)** Copia del Capitolato e dell'allegato A, sottoscritti in ogni pagina ed in calce per accettazione dal legale rappresentante della ditta, inclusa la sottoscrizione delle clausole onerose. Relativamente alla sottoscrizione dei lotti, si precisa che la Ditta dovrà sottoscrivere esclusivamente le pagine relative ai lotti ai quali intende partecipare;
- 9)** Indicazione del "PASSOE" acquisito presso l'AVCP per la partecipazione alla presente procedura (Delibera AVCP n° 111/2012 e modificazioni 08/05/2013 e 05/06/2013)

Nell'ipotesi di Consorzio: atto costitutivo, in originale o copia autenticata. I Consorzi indicano i singoli consorziati per conto dei quali concorrono.

Nell'ipotesi di R.T.I.: le imprese facenti parti del RTI dovranno produrre, mandato speciale con rappresentanza alla capogruppo, ovvero l'impegno sottoscritto da tutte le concorrenti che, in caso di aggiudicazione, conferiranno mandato speciale con rappresentanza a quella di esse indicata come capogruppo e si conformeranno alle disposizioni di cui al Codice dei Contratti.

Nell'ipotesi di Consorzio o di R.T.I., la documentazione di ai punti 1, 2, 4b, 5 dovrà essere presentata, da tutte le ditte facenti parte del raggruppamento o consorziate ed i requisiti di cui al punto 3b e 4a dovranno essere comprovati congiuntamente dalle imprese raggruppate o consorziate.

La mancanza, l'incompletezza ed ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e delle dichiarazioni sostitutive di cui al comma 2 dell'art. 38 del D.Lgs 163/2006 comporterà l'applicazione di una sanzione pecuniaria pari all'1 per mille del valore della gara e la richiesta da parte della Stazione appaltante di rendere, integrare o regolarizzare le dichiarazioni, ai sensi dell'art. 38 comma 2 bis del D.Lgs n. 163/2006 e s.m.i.

Le disposizioni di cui all'art. 38 comma 2 bis del D.Lgs 163/2006 si applicano a ogni ipotesi di mancanza incompletezza o irregolarità degli elementi e delle dichiarazioni, anche di soggetti terzi, che devono essere prodotte dai concorrenti in base alla legge, al bando o al disciplinare di gara.

Qualora, a seguito delle verifiche indicate nelle dichiarazioni contenute nella BUSTA n°1, l'Azienda Ospedaliera accerti che i/il soggetti/o partecipanti/e ha fornito false dichiarazioni, darà avvio al procedimento di esclusione dalla gara, dandone comunicazione scritta al soggetto ed assegnando allo stesso un termine non inferiore a quindici giorni per consentire la presentazione di memorie difensive scritte.

Un eventuale provvedimento motivato di decadenza in caso di aggiudicazione, di competenza del Commissario Straordinario dell'Azienda Ospedaliera, comporta l'esercizio dell'azione diretta al risarcimento del danno nonché la segnalazione alla competente Autorità Giudiziaria.

Tutta la suddetta documentazione dovrà essere numerata progressivamente ed accompagnata da dichiarazione della ditta indicante l'elenco dei documenti presentati.

La busta n.1 dovrà essere perfettamente sigillata (con ceralacca o altro sistema che garantisca la perfetta tenuta), riportare la ragione sociale della Ditta e la dicitura **" CONTIENE DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA"**

BUSTA n°2 - DOCUMENTI TECNICI

Il concorrente dovrà inserire nella busta n° 2, un numero di buste contenenti la documentazione tecnica, pari al numero di lotti per cui presenta offerta. All'esterno di ogni singola busta dovrà essere riportata la seguente dicitura: "Documenti tecnici lotto n° _____"

Nella busta n°2 riferita a ciascun lotto cui la ditta intende concorrere, dovranno essere inseriti i seguenti documenti:

- 1) Schede tecniche, cataloghi o depliant illustrativi, relazione tecnica in lingua italiana (con allegato originale), certificazioni relative ai prodotti offerti, con la descrizione analitica delle caratteristiche tecniche dei prodotti, con la precisazione della marca, del modello e del codice prodotto, della confezione proposta, delle caratteristiche dei prodotti (es. tempo di validità minima del prodotto, delle condizioni ottimali di conservazione, materiali impiegati, composizione dei prodotti, tecniche di lavorazione, eventuale sterilizzazione e relativa durata, indicazione della normativa vigente alla quale il prodotto è conforme) **evidenziando in special modo le caratteristiche ritenute rilevanti ai fini della valutazione qualitativa secondo i parametri indicati in ciascun lotto**, al fine di consentire alla Commissione giudicatrice, di valutare i prodotti offerti e attribuire il punteggio relativo alla componente qualità.

Non verranno valutate schede tecniche cataloghi o depliant recanti correzioni dei dati a penna o a mezzo targhetta autoadesiva o dati trascritti ex novo o aggiunti o sovrapposti a penna o a mezzo targhetta autoadesiva.

Ciascuna scheda dovrà essere intestata con l'indicazione del lotto di riferimento

2) Copia dell'offerta, senza indicazione di alcun prezzo, con l'indicazione del lotto e degli articoli per i quali si presenta offerta; per ogni articolo occorre indicare la ditta produttrice e il codice del prodotto, il codice CND ed il codice di repertorio;

Le Ditte partecipanti alla gara, dovranno essere disponibili, pena esclusione, nel caso si rendesse necessario, ad inviare, su richiesta della commissione giudicatrice, campionatura dei prodotti offerti.

L'Offerta Tecnica deve essere priva, **a pena di esclusione dalla gara**, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) di carattere economico.

Tutta la suddetta documentazione dovrà essere numerata progressivamente ed accompagnata da dichiarazione della Ditta indicante l'elenco dei documenti presentati.

La busta n°2 dovrà essere perfettamente sigillata (con ceralacca o altro sistema che garantisca la perfetta tenuta), riportare la ragione sociale della Ditta e la dicitura **" CONTIENE DOCUMENTAZIONE TECNICA "**.

BUSTA n°3 - OFFERTA ECONOMICA

Il concorrente dovrà inserire nella busta n° 3, un numero di buste pari al numero di lotti per cui presenta offerta. All'esterno di ogni singola busta dovrà essere riportata la seguente dicitura: "Offerta economica lotto n° _____"

Nella busta riferita a ciascun lotto cui la ditta intende concorrere, dovranno essere inseriti i seguenti documenti:

1) Offerta economica

L'offerta dovrà contenere, a pena esclusione, i seguenti dati:

- Casa fabbricante dei prodotti offerti
- Denominazione del prodotto offerto e relativo codice
- Prezzo unitario per ogni singolo articolo
- Percentuale di sconto praticato sul prezzo di listino
- Importo complessivo offerto del lotto, IVA esclusa
- Aliquota IVA
- I costi relativi alla sicurezza da rischio specifico o aziendali, giusta normativa di cui agli artt.86, comma 3-bis, e 87, comma 4, del D. Lgs. n°163/2006, ed alla più recente giurisprudenza in materia.

Non è ammessa l'offerta pari o in aumento rispetto agli importi a base d'asta contenuti in ciascun lotto.

2) Listino ufficiale prezzi o autodichiarazione che i prezzi indicati sono quelli vigenti per l'anno in corso;

3) Autodichiarazione in ordine ai seguenti punti:

- a) in caso di costituzione in R.T.I., specifica, pena l'esclusione dalla gara, delle parti di fornitura che saranno effettuate da ciascuna impresa che costituirà l'R.T.I., nonché dichiarazione, a pena di esclusione dalla gara, di impegno che in caso di aggiudicazione della gara, le imprese si conformeranno alla disciplina di cui al codice degli appalti;
- b) Dichiarazione dello sconto praticato rispetto al listino nei principali ospedali italiani (almeno cinque)
- c) Dichiarazione che l'offerta, con particolare riferimento al costo del lavoro ed agli oneri relativi alla sicurezza, è congrua e remunerativa in relazione a quanto previsto all'art. 86 del D.lgs 163/2006.

4) Fotocopia del documento d'identità di chi sottoscrive l'offerta.

L'offerta economica dovrà essere sottoscritta in ogni pagina dal legale rappresentate della Ditta o da soggetto munito di procura notarile abilitata ad impegnare la Ditta stessa: in questo ultimo caso la procura, in originale o in copia autentica, deve riguardare o lo specifico appalto o in genere tutti gli appalti delle pubbliche amministrazioni e deve essere allegata ai documenti richiesti a corredo dell'offerta. La procura generale, cioè per tutti gli atti in genere che interessano il rappresentato non

costituisce titolo idoneo a partecipare alla gara. In caso di RTI l'offerta dovrà essere sottoscritta da tutte le imprese raggruppate.

La busta n°3 dovrà essere perfettamente sigillata (con ceralacca o altro sistema che garantisca la perfetta tenuta), riportare la ragione sociale della Ditta e la dicitura " **CONTIENE OFFERTA ECONOMICA** "

Art. 4

Informazioni e chiarimenti

Eventuali richieste di chiarimenti dovranno essere formulate unicamente in forma scritta ed inviate all'U.O.C. Gestione Forniture, Servizi e Logistica entro e non oltre 15 giorni prima della scadenza fissata per la presentazione delle offerte.

Per tutti i quesiti pervenuti, verrà data unica risposta cumulativa entro 7 giorni dalla scadenza fissata per la presentazione delle offerte tramite pubblicazione della stessa sul sito internet: www.ospedalertc.it.

Sul sito medesimo saranno pubblicate inoltre eventuali ulteriori informazioni o delucidazioni in ordine all'appalto, che l'Azienda Ospedaliera riterrà opportuno diffondere.

Gli interessati sono pertanto invitati a consultare il sito fino alla data di scadenza per la presentazione delle offerte.

Art. 5

Concorrenza sleale

Non è ammesso che una Impresa partecipi singolarmente e quale componente di un R.T.I. o di un Consorzio, ovvero che partecipi singolarmente a R.T.I, o Consorzi diversi, pena l'esclusione dalla gara dell'Impresa medesima e dei R.T.I. o Consorzi ai quali l'Impresa partecipa.

Per i consorzi si fa riferimento a quanto stabilito dall'art. 37 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i.

Sono esclusi dalla gara i RTI che di fatto costituiscono, con la creazione di cartelli, elusione della libera concorrenza. In tale ultima fattispecie i relativi atti saranno trasmessi all'Autorità che vigila sulla libera concorrenza.

L'Azienda si riserva di agire in giudizio per il risarcimento dei danni in tutti i casi in cui gli atti di concorrenza sleale pregiudichino i suoi interessi.

Art. 6

Offerte paritarie

Qualora due o più Ditte abbiano conseguito il medesimo punteggio complessivo, la Commissione inviterà le Ditte ad effettuare un esperimento di migliororia per il solo elemento prezzo. Sarà dichiarata aggiudicataria la Ditta migliore offerente. In caso di ulteriore parità si procederà all'aggiudicazione mediante sorteggio. Possono migliorare l'offerta solo il legale rappresentante o soggetto munito di procura notarile abilitato ad impegnare la Ditta.

Art. 7

Offerta contrastante

Qualora vi sia contrasto tra il prezzo unitario offerto e l'importo complessivo verrà considerato il prezzo più favorevole all'Azienda.

Art. 8

Validità ed estensione dell'offerta

La proposta contrattuale è revocabile fino alla scadenza del termine per presentare l'offerta. Trascorso tale termine la proposta diviene irrevocabile e la Ditta è obbligata alla propria offerta per un periodo di 180 gg. decorrenti dalla data ultima fissata per la presentazione delle offerte.

Art. 9

Cessione del contratto e subappalto

E' vietata qualsiasi forma di cessione del contratto a pena di perdita di cauzione, di risoluzione ipso iure del contratto, del risarcimento di ogni eventuale danno.

Le cessioni di azienda e gli atti di trasformazione, fusione e scissione relativi ai soggetti esecutori di contratti pubblici, son ammesse nei limiti e con le modalità previste dall'art. 116 del Dlgs n.163/2006 e s.m.i. E' ammesso il subappalto nei limiti e con le modalità previste dall'art. 118 del Dlgs n.163/2006 e s.m.i.

Art. 10

Prezzi

I prezzi offerti si intendono comprensivi di tutti gli oneri fiscali, di trasporto, di facchinaggio ed ogni altra spesa accessoria ad eccezione dell'IVA.

I prezzi rimarranno fissi ed invariati per tutta la durata della fornitura, fatta salva solo la possibilità di revisione periodica ai sensi dell'art. 115 Codice Appalti.

Art. 11

Obbligo di tracciabilità dei flussi finanziari

La Ditta aggiudicataria assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge n° 136 del 13 agosto 2010 e s.m.i.

A tal fine, il Fornitore si obbliga :

- a) ad utilizzare uno o più conti correnti bancari o postali, accesi presso banche o presso la società Poste Italiane S.p.A., dedicati alle commesse pubbliche per i movimenti finanziari relativi alla gestione del presente appalto;
- b) a comunicare all'Azienda Ospedaliera, gli estremi identificativi dei conti correnti di cui al punto precedente, nonché le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi, entro sette giorni dalla loro accensione;
- c) a prevedere nei contratti che saranno sottoscritti con imprese a qualsiasi titolo interessate a lavori/servizi/forniture oggetto del presente appalto, quali ad esempio subappaltatori/subcontraenti, la clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla citata legge, a pena di nullità assoluta dei contratti stessi;
- d) se ha notizia dell'inadempimento agli obblighi di tracciabilità finanziaria da parte dei soggetti di cui alla precedente lettera c), a risolvere immediatamente il rapporto contrattuale con la controparte, informando contestualmente sia l'Azienda Ospedaliera che la Prefettura di Reggio Calabria, territorialmente competente.

Ai fini di verificare l'applicazione della norma, l'Azienda Ospedaliera potrà richiedere alla Ditta aggiudicataria, copia dei contratti di cui alla lettera c) e la Ditta aggiudicataria si impegna fin d'ora a provvedere ad adempiere alla richiesta entro i termini che verranno dati.

L'Azienda Ospedaliera non darà luogo ad alcun pagamento e risolverà il contratto nel caso in cui il fornitore non abbia istituito un conto corrente bancario o postale dedicato ai contratti con la Pubblica Amministrazione, ai sensi dell'art. 3 della legge n° 136 del 16/08/2010.

Art. 12

Fatturazione e pagamenti

Ad ogni consegna, il fornitore presenterà all'Azienda Ospedaliera, regolare fattura corredata da una copia del documento di trasporto e di una copia dell'ordinativo di acquisto.

La liquidazione ed il pagamento delle fatture, saranno effettuati entro 60 giorni dal ricevimento delle fatture, sempre che a tale data la merce sia stata regolarmente ricevuta e sarà fatto mediante rimessa alla Ditta.

Art.13

Incedibilità dei crediti

Per la cessione dei crediti si fa rinvio alla disciplina contenuta nell'art. 117 Codice Appalti. L'Azienda si riserva la facoltà di rifiutare la cessione ai sensi dell'art. 117 Codice Appalti.

Art. 14

Requisiti di legge e tecnici

Le Ditte dovranno presentare prodotti conformi a quanto indicato nel presente disciplinare e nell'

Allegato A), sia per le caratteristiche generali, per tipologia di materiale, caratteristiche tecniche e dimensioni.

Qualora i documenti di gara, elaborati da questa Stazione Appaltante, riportino marca commerciale del prodotto, brevetti, tipi o indicazione di un'origine o di una determinata produzione, ciò ha come unico scopo quello di consentire alla ditta concorrente una migliore comprensione delle caratteristiche che il prodotto deve possedere per soddisfare pienamente le esigenze degli utilizzatori. Pertanto, potranno anche essere offerti prodotti di marca diversa da quella indicata, purché vengano riconosciuti dalla Commissione Giudicatrice equivalenti a quelli specificati, e pertanto idonei e rispondenti alle esigenze degli utilizzatori.

I prodotti offerti dovranno essere conformi alle norme vigenti per i dispositivi medici (*Direttiva 93/42/CEE e D. Lgs. n°46/1997 e ss.mm.ii.*) per quanto attiene la registrazione, le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio, all'etichettatura ed al confezionamento.

I prodotti offerti, inoltre, dovranno essere strettamente conformi ai requisiti di seguito indicati:

- a) il materiale richiesto dovrà possedere requisiti di biocompatibilità, corrispondenza ai criteri esposti dal costruttore che verranno accertati in base all'esperienza diretta dell'utilizzatore ed in base ai dati riportati in letteratura;
- b) il materiale sterile dovrà essere confezionato a norma di legge, in modo da garantire il mantenimento della sterilità;
- c) i prodotti dovranno essere confezionati in modo da garantire la corretta conservazione ed integrità anche durante le fasi di trasporto e comunque essere in regola con le norme nazionali e comunitarie in vigore;
- d) le etichette dovranno essere conformi a quanto stabilito dal D. L. 46/97 CEE. Non saranno accettati prodotti con etichettatura non conforme.
- e) eventuali avvertenze e precauzioni particolari da prendere per la conservazione e la manipolazione del materiale, devono essere chiaramente identificabili e leggibili;
- f) per il materiale sterile oggetto di acquisto le ditte risultate assegnatarie dovranno consegnare materiale recante un periodo di validità non inferiore ai 3/4 della validità totale, ove non espressamente e diversamente specificato. La ditta deve, inoltre, essere disponibile alla sostituzione del materiale di prossima scadenza, previa segnalazione, circa 6 mesi prima della scadenza stessa.

Art. 15

Commissione d'ordine

La fornitura dei prodotti e l'indicazione dei luoghi di destinazione saranno disposte esclusivamente dal Direttore della U.O.C. Gestione Forniture, Servizi e Logistica di questa Azienda con apposita lettera d'ordine. Le forniture effettuate senza la lettera d'ordine prescritta nel presente articolo non saranno riconosciute e quindi non pagate.

Art 16

Termine di consegna e collaudo delle apparecchiature

La Ditta aggiudicataria dovrà effettuare la consegna dei **dispositivi medici** a proprio rischio e spesa di qualsiasi natura, all'indirizzo indicato di volta in volta sull'ordinativo di acquisto, dalle ore 08,00 alle ore 13,00 di tutti i giorni lavorativi. I prodotti dovranno essere consegnati a seguito dell'emissione di regolare Commissione d'ordine della Unità Operativa Complessa Gestione Forniture, Servizi e Logistica, nelle qualità e quantità descritte nell'ordinativo stesso, frazionamento ove richiesto, entro otto giorni lavorativi dalla data del ricevimento dell'ordine medesimo, anche se trasmesso per via telematica o fax, pena l'applicazione delle penali di cui all'art. 24 del presente capitolato. Per particolari casi di urgenza, la Ditta è obbligata a consegnare la merce entro 24/48 ore. La Ditta si impegna a consegnare la merce ordinata senza alcun aggravio di spesa qualora l'importo della commissione d'ordine non dovesse raggiungere il "minimo fatturabile".

La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero dei colli inviati. Pertanto, la firma apposta sul documento di trasporto dal Responsabile consegnatario del Servizio di Farmacia dell'Azienda Ospedaliera, non esonera la ditta aggiudicataria dal rispondere ad eventuali contestazioni successive.

L'accettazione da parte dei responsabili consegnatari dell'Ente della merce ricevuta non solleva la ditta fornitrice dalla responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine ai vizi occulti ed apparenti dei prodotti forniti e non rilevati al momento della consegna.

Il materiale deve possedere, al momento della consegna, almeno i $\frac{3}{4}$ del periodo di validità, opportunamente confezionato a regola d'arte con l'indicazione del nome del produttore, del nome commerciale, del codice del prodotto, del numero di pezzi contenuti, delle eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei prodotti e della data di scadenza.

Eventuali sospensioni della fornitura, di qualunque durata, dovute a cause non prevedibili, non danno all'impresa aggiudicataria diritto a compensi di nessun genere, salvo quelli sanciti dalle vigenti disposizioni in materia.

Le consegne verranno effettuate rispettando le procedure interne legate al Documento di valutazione dei rischi aziendale

L'attività di consegna ed installazione delle **apparecchiature** si intende comprensiva di ogni relativo onere e spesa, ivi compresi a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, quelli di imballaggio, trasporto, facchinaggio, eventuale assicurazione, consegna al piano (compreso l'eventuale utilizzo di macchine di sollevamento), posa in opera, asporto dell'imballaggio ecc. e dovrà essere effettuata presso i locali indicati dall'Azienda Ospedaliera nell'ordinativo di fornitura, entro un termine massimo di 40 giorni solari (naturali e consecutivi) dal ricevimento dell'ordinativo di fornitura.

Nel caso in cui la posa in opera prevede la realizzazione di impianti o modifiche a quelli esistenti, la ditta aggiudicataria dovrà possedere i requisiti previsti dal D.M. 37/08 e rilasciare dichiarazione di conformità.

L'accettazione da parte dei responsabili consegnatari dell'Ente della merce ricevuta non solleva la ditta fornitrice dalla responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine ai vizi occulti ed apparenti dei prodotti forniti e non rilevati al momento della consegna.

La Ditta aggiudicataria, unitamente ad ogni apparecchiatura, dovrà consegnare tutta la manualistica tecnica (manuale d'uso e manuale di servizio) completa, relativa anche agli eventuali prodotti hardware e software forniti.

COLLAUDO DELLE APPARECCHIATURE

Il collaudo delle apparecchiature, oggetto del presente appalto deve essere concluso entro giorni 8 dalla data di installazione, salvo diverse disposizioni della stazione appaltante, mediante emissione di certificato di collaudo, dalla cui data decorrerà il pagamento della fattura. Il collaudo viene effettuato in contraddittorio con l'Azienda Ospedaliera e deve riguardare l'apparecchiatura nel suo complesso, ovvero completa di accessori e sistemi software oggetto di aggiudicazione.

Il collaudo consisterà:

- nell'accertamento della presenza di tutte le componenti dell'apparecchiatura oggetto di aggiudicazione;
- nella verifica della conformità dei requisiti tecnici posseduti dalle apparecchiature e dai relativi accessori, con quelli dichiarati ed emersi in sede di offerta;
- nella verifica della conformità dell'apparecchiatura ai requisiti ed alle caratteristiche tecniche previste dalle norme di legge
- nell'accertamento delle corrette condizioni di funzionamento delle apparecchiature sulla scorta di tutte le prove funzionali stabilite per ciascun tipo di apparecchiatura nei manuali tecnici del produttore, con prove di funzionamento e dimostrazioni effettuate dal tecnico specialista del fornitore o produttore.

La Ditta aggiudicataria, a proprio carico, dovrà procurare gli eventuali dispositivi/attrezzature/materiale di consumo/oggetti test che dovessero essere necessari ai fini del collaudo.

Tutte le operazioni consigliate nei manuali tecnici, si intendono obbligatori per la Ditta aggiudicataria.

Il collaudo verrà effettuato in presenza di un tecnico designato dall'impresa aggiudicataria, di un tecnico designato dall'Azienda appaltante e dal Direttore della U.O.C. interessata.

La fornitura dovrà essere considerata ultimata quando l'apparecchiatura sarà installata a regola d'arte e collaudata con esito positivo. Al termine delle operazioni verrà redatto apposito "verbale di collaudo".

La data del verbale di collaudo, eseguito con esito positivo, verrà considerata “data di accettazione della fornitura”.

Il collaudo positivo, comunque, non esonera la Ditta aggiudicataria per eventuali difetti o imperfezioni che non siano emersi al momento del collaudo, ma che vengano in seguito accertati.

Tutti gli oneri sostenuti per l'esecuzione delle operazioni di collaudo, sono a carico del fornitore.

Nel caso in cui le apparecchiature consegnate risultino difettose o non conformi a quelle aggiudicate, le stesse saranno rifiutate.

La Ditta aggiudicataria si obbliga, in caso di rifiuto delle apparecchiature o di esito negativo del collaudo, a ritirare l'apparecchiatura difettosa a proprie spese e provvedere alla sostituzione l'apparecchiatura entro 15 giorni dal termine dell'effettuazione della verifica stessa, pena l'applicazione delle prescritte penali.

Qualora le apparecchiature, o parti di esse, non superano le prescritte prove funzionali, le operazioni sono ripetute e continuate alle stesse condizioni e modalità con eventuali oneri a carico del Fornitore fino alla loro conclusione. La ripetizione delle prove deve concludersi entro 10 giorni solari dalla data di chiusura delle prove precedenti.

Se entro il suddetto termine le apparecchiature non superino le prove di collaudo, il fornitore dovrà a proprio carico disinstallare, smontare e ritirare le apparecchiature e provvedere alla sostituzione delle stesse, fatta salva l'applicazione delle penali previste.

Le licenze d'uso a tempo indeterminato sono cedute o trasferite in capo all'Azienda Ospedaliera, che ne sarà titolare, dalla “Data di Collaudo della Fornitura”.

Resta salvo il diritto dell'Amministrazione, a seguito del secondo collaudo con esito negativo, di risolvere in tutto o in parte il contratto di fornitura relativamente alle apparecchiature non accettate, fatto salvo l'ulteriore danno.

Art. 17

Rappresentante della Ditta

La Ditta aggiudicataria dovrà indicare all'Azienda Ospedaliera un rappresentante o incaricato, che in nome e per conto della Ditta dovrà essere responsabile delle attività in corso e di tutti gli adempimenti previsti dal presente capitolato. In particolare la Ditta dovrà comunicare il nome dell'incaricato con eventuale sostituto, al quale si possa fare riferimento al fine di fronteggiare in qualsiasi momento eventuali situazioni di emergenza

Art. 18

Sostituzione dei prodotti

I prodotti, che a giudizio insindacabile del Direttore dell'U.O.C interessata dovessero risultare non conformi agli ordinativi, ai requisiti contrattuali o di legge, saranno rifiutati e la ditta fornitrice dovrà provvedere immediatamente al ritiro dei prodotti respinti ed alla sostituzione con altri idonei.

Ove il fornitore non sia in grado o non intenda far luogo alla sostituzione si applicherà il disposto di cui all'art.24 del presente C.S.A.. I prodotti in contestazione dovranno essere ritirati a cura e spese della Ditta fornitrice, restando l'Azienda Ospedaliera sollevata da ogni responsabilità per il deterioramento o deprezzamento degli stessi.

Art. 19

Accertamento di qualità dei prodotti

In corso di fornitura, l'Azienda, tramite i propri incaricati, effettuerà apposite verifiche sui prodotti consegnati allo scopo di verificare la corrispondenza del prodotto inviato alle descrizioni di cui al presente capitolato.

In caso di mancata rispondenza dei prodotti forniti ai requisiti qualitativi prescritti dal capitolato, l'Azienda li respingerà al fornitore, che dovrà sostenere le spese di verifica e comunque sostituire entro 5 gg il materiale con altro avente i requisiti richiesti.

Mancando o ritardando il fornitore di uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda potrà provvedere al reperimento dei prodotti contestati presso altra fonte, addebitando alla Ditta fornitrice l'eventuale maggiore spesa.

Nel caso non fosse possibile periziare tutta la merce all'atto dell'arrivo, la Ditta fornitrice dovrà accettare eventuali contestazioni sulla qualità, quantità e confezionamento del materiale anche a distanza della consegna, quando, cioè, all'apertura dei colli, ne sarà possibile il controllo.

Art. 20

Aggiornamento tecnologico

Qualora la ditta aggiudicataria metta in commercio prodotti analoghi a quelli oggetto della somministrazione ma con migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità, è facoltà dell'Azienda Ospedaliera di accettare la sostituzione a parità di condizioni economiche.

Art.21

Vizi ed imperfezioni

Nel caso in cui si manifestino frequenti vizi, difetti ed imperfezioni durante e/o successivamente all'impiego, il fornitore ha l'obbligo, a richiesta dell'Azienda, di sottoporre a verifica, a proprie spese, i pezzi della fornitura e sostituire quelli difettosi. Le Ditte fornitrici dovranno altresì stipulare apposita polizza assicurativa che garantisca idonea copertura nel caso in cui, i materiali impiantati, causa difetti o imperfezioni, comportino danni alle persone sottoposte all'impianto specifico

Art. 22

Clausola limitativa della proponibilità di eccezioni

La Ditta contraente non può opporre, ex art. 1462 c.c., eccezioni al fine di evitare o ritardare la prestazione dovuta e disciplinata dal presente capitolato.

Tutte le riserve che la Ditta aggiudicataria intende formulare a qualsiasi titolo devono essere avanzate mediante raccomandata a/r indirizzata alla sede legale dell'Azienda e documentate con l'analisi dettagliata delle somme di cui ritiene di aver diritto.

Detta comunicazione dovrà pervenire entro il termine di 15 giorni dall'emissione del documento contabile relativo al periodo al quale si riferisce la riserva.

Non esplicando le sue riserve nei modi e nei termini sopra indicati, la Ditta decade dal diritto di far valere le riserve stesse.

Le riserve che siano state presentate nei modi e nei termini sopra indicati saranno prese in considerazione dell'Azienda che emanerà gli opportuni provvedimenti.

Art. 23

Inadempienze

L'Azienda individua nel Responsabile della UOSD di Terapia del dolore, il soggetto preposto al controllo dell'esattezza delle prestazioni contrattuali. In caso di inosservanza delle obbligazioni contrattuali o di non puntuale adempimento delle stesse che non comportino per la loro gravità l'immediata risoluzione del contratto, l'Azienda Ospedaliera, su segnalazione del Responsabile della UOSD di Terapia del dolore, contesta, mediante lettera raccomandata A.R., le inadempienze riscontrate ed assegna un termine, non inferiore a dieci giorni, per la presentazione di controdeduzioni. Trascorso tale termine, l'eventuale penale sarà applicata con provvedimento formale dell'Azienda.

La suddetta determinazione sarà ritenuta esecutiva, nonostante la proposizione di gravame innanzi all'Autorità giudiziaria.

Nel provvedimento si darà contezza delle eventuali giustificazioni prodotte dalla Ditta e delle ragioni per le quali l'Azienda ritiene di disattenderle.

Art. 24

Penali

La Ditta aggiudicataria incorre nelle penali previste dal presente articolo in caso di inadempienza, che non comporti per la sua gravità l'immediata risoluzione del contratto, ed in caso di ritardo nelle prestazioni dovute.

L'ammontare della penale è così stabilita:

1) Per i ritardi, sarà applicata una penale giornaliera pari al 1 per mille dell'ammontare netto contrattuale, e comunque complessivamente non superiore al dieci per cento. Qualora il ritardo

nell'adempimento determina un importo massimo della penale superiore all'importo previsto al comma 3 dell'art. 145 del Regolamento appalti (Dpr 5 ottobre 2010 n. 207), il contratto si intenderà risolto di diritto, senza necessità di alcuna preventiva diffida o disdetta, e l'Amministrazione, in tal caso, oltre a trattenere il deposito cauzionale definitivo a titolo di penale, provvederà alla fornitura in danno del Fornitore inadempiente, salvo il risarcimento di danni maggiori

2) in caso di fornitura di prodotti difettosi o difformi, l'Azienda contesta i difetti o la difformità entro 7 gg. dalla consegna ed invita la Ditta all'immediata sostituzione entro 7 gg. In caso di rifiuto

l'Azienda procederà come nell'ipotesi di cui al numero 1.

L'Azienda, in caso di necessità e urgenza causata da ritardo nella consegna dei prodotti ha altresì la facoltà di acquisire i prodotti occorrenti immediatamente sul libero mercato, addebitando alla Ditta aggiudicataria, le maggiori spese sostenute.

E' fatto in ogni caso salvo, il diritto dell'Azienda al risarcimento degli eventuali ulteriori danni.

L'incameramento di quanto dovuto a titolo di penale avverrà, in via prioritaria, mediante ritenzione sulle somme spettanti alla Ditta aggiudicataria, in esecuzione del rapporto intrattenuto con l'Azienda o a qualsiasi altro titolo dovute o sulla cauzione definitiva. Nel caso di incameramento totale o parziale della cauzione, la ditta affidataria dovrà provvedere alla ricostituzione della stessa nel suo originario ammontare.

Art. 25

Clausola risolutiva espressa ex art.1456 c.c.

Oltre che nei casi sopra indicati, Il contratto si risolve ipso iure con provvedimento motivato dell'organo deliberante dell'Azienda ospedaliera, previa comunicazione alla Ditta dell'inizio del procedimento, oltre che nei casi sopra indicati, nei seguenti casi :

- 1) per gravi inadempienze, frode o altro, tali da giustificare l'immediata risoluzione del contratto;
- 2) per motivate esigenze di interesse pubblico specificate nel provvedimento di risoluzione;
- 3) in caso di modifiche soggettive ex art. 116 Cod. Appalti ;
- 4) nel caso del venir meno dopo la stipula del contratto dei requisiti generali previsti dall'art. 38 Cod. Appalti.

Nei casi di cui ai nn. 2, 3, 4, il soggetto aggiudicatario, oltre ad incorrere nell' immediata perdita del deposito cauzionale definitivo, a titolo di penale, è tenuto all'integrale risarcimento di tutti i danni diretti ed indiretti che l'Azienda deve sopportare per il rimanente periodo contrattuale a seguito dell'affidamento della fornitura alla ditta che segue in graduatoria.

Al verificarsi delle sopra elencate ipotesi la risoluzione si verifica di diritto quando l'Azienda, conclusa la verifica da parte dell' U.O.C. Gestione Forniture, Servizi e Logistica, delle evenienze di cui sopra, deliberi di avvalersi della clausola risolutiva e di tale volontà ne dia comunicazione scritta alla Ditta aggiudicataria. I rimborsi per i danni provocati saranno trattenuti sulle fatture in corso di pagamento e sulla cauzione.

In ogni caso, sempre ai sensi dell'art. 1456 del cod. civ., l'Azienda Ospedaliera può risolvere il contratto di diritto, previa dichiarazione da comunicare al Fornitore, anche nei seguenti casi:

- a) qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto delle dichiarazioni presentate dal Fornitore nel corso della procedura di gara, nel caso in cui vengano meno i requisiti minimi richiesti per la partecipazione alla gara;
- b) qualora gli accertamenti antimafia presso la Prefettura competente risultino positivi;
- c) allorché il Fornitore fallisca o divenga insolvente o formi oggetto di un provvedimento cautelare di sequestro o sia in fase di stipulazione di un concordato con i creditori o prosegua la propria attività sotto la direzione di un curatore, un fiduciario o un commissario che agisce per conto dei suoi creditori, oppure entri in liquidazione;
- d) allorché sia stata pronunciata una sentenza contraria definitiva per un reato che riguardi il comportamento professionale del Fornitore;
- e) azioni giudiziarie per violazioni di diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui, intentate contro l'Azienda Ospedaliera;
- f) allorché la Ditta non osservi gli impegni e gli obblighi assunti con l'accettazione del presente capitolato in tema di comportamento trasparente per tutta la durata del presente appalto, così come previsto dal capitolato;

g) in tutti gli altri casi di risoluzione previsti dal presente capitolato.

Nessun indennizzo è dovuto all'Appaltatore inadempiente. L'esecuzione in danno non esime l'Appaltatore dalla responsabilità civile in cui la stessa possa incorrere a norma di legge per i fatti che hanno motivato la risoluzione.

Il Fornitore che recede dal contratto incorrerà nella perdita del deposito cauzionale, senza poter elevare proteste o eccezioni, salvo la refusione del maggior danno, qualora il deposito non risultasse sufficiente a coprirlo integralmente.

Art.26 Cauzione

La ditta aggiudicataria sarà tenuta alla prestazione della cauzione definitiva a garanzia dell'adempimento degli obblighi contrattuali, del risarcimento dei danni derivante dall'inadempimento degli obblighi e/o risoluzione contrattuale, nonché del rimborso delle somme che l'Azienda dovesse pagare in più rispetto ai corrispettivi contrattuali, a causa di inadempienze dell'appaltatore.

Il deposito cauzionale definitivo, che sarà infruttifero, è fissato nella misura del 10% dell'importo di aggiudicazione della fornitura e dovrà rimanere vincolato per tutta la durata dell'appalto e, comunque, sino a quando non sarà definita ogni eventuale eccezione o controversia.

Il deposito cauzionale definitivo, prestato nelle forme previste dall'art. 113 del Codice dei Contratti, dovrà espressamente prevedere la clausola di "pagamento a semplice richiesta", con cui l'assicuratore si obbliga, su semplice richiesta dell'Azienda, ad effettuare il versamento della somma richiesta anche in caso di opposizione del soggetto aggiudicatario o di terzi aventi causa.

La parti inoltre, in deroga a quanto disposto dall'art. 1944 c.c. comma 2, non possono convenire l'obbligo della previa escussione del debitore principale.

Qualora la garanzia sia stata prestata a mezzo di fideiussione bancaria o polizza assicurativa, l'Amministrazione farà richiesta delle predette somme all'Istituto bancario o assicurativo il quale verserà senza ulteriore formalità il corrispondente importo a favore dell'Azienda, entro il termine di 30 giorni dalla richiesta.

Nel caso venga operato il prelievo sulla cauzione, l'aggiudicatario è tenuto, entro il termine perentorio di trenta giorni, a decorrere dalla data del prelievo stesso, a reintegrare la somma garantita, pena la risoluzione del contratto con tutte le conseguenze stabilite.

Il deposito cauzionale è valido unicamente per la gara per la quale esso è stato costituito. Nessun interesse è dovuto sulle somme e sui valori costituenti il deposito cauzionale.

La cauzione sarà svincolata nel più breve tempo possibile alla fine del rapporto contrattuale e dopo che risulteranno soddisfatti da parte della Ditta aggiudicataria, tutti gli obblighi contrattualmente assunti.

Art.27

Aggiudicazione e adempimenti conseguenti

La Commissione al termine delle operazioni di valutazione delle offerte convoca seduta pubblica ed aggiudica in via provvisoria la fornitura in favore della ditta migliore offerente. Entro 30gg. l'Azienda, con delibera del Commissario Straordinario procederà, eventualmente, all'aggiudicazione definitiva. L'aggiudicazione definitiva non equivale ad accettazione dell'offerta.

L'aggiudicazione definitiva diviene efficace dopo la verifica del possesso dei requisiti in capo alla Ditta aggiudicataria.

A tal fine, il responsabile del procedimento comunica alla Ditta aggiudicataria l'avvenuto provvedimento di aggiudicazione invitandola a presentare entro gg. 15 i seguenti documenti:

1) deposito cauzionale definitivo;

Per i RTI:

1) copia dell'atto costitutivo;

2) deposito cauzionale definitivo;

Le medesime disposizioni di cui sopra si applicano ai consorzi.

Qualora la legislazione del Paese straniero non contempli il rilascio di uno o più documenti sopra previsti, ovvero se tali certificati non contengono tutti i dati richiesti, essi possono essere sostituiti da una dichiarazione giurata. Se neanche questa è prevista nello Stato straniero, è sufficiente una dichiarazione solenne, la quale, al pari di quella giurata, deve essere resa innanzi ad una autorità giudiziaria o

amministrativa, ad un notaio od a qualsiasi pubblico ufficiale autorizzati a riceverla in base alla legislazione del Paese stesso, che ne attesti l'autenticità.

Trascorso il termine di cui sopra, senza che la Ditta abbia presentato i documenti richiesti né eventuale richiesta motivata di proroga del termine da parte della Ditta aggiudicataria l'Azienda procederà a nuova aggiudicazione con contestuale trasmissione degli atti all'Autorità per la vigilanza dei contratti pubblici di lavori servizi e forniture per l'irrogazione delle relative sanzioni.

Trascorso il termine di cui sopra, senza che la Ditta abbia presentato i documenti richiesti né eventuale richiesta motivata di proroga del termine, l'Azienda procederà alla trasmissione degli atti all'Autorità per la vigilanza dei contratti pubblici di lavori servizi e forniture per l'irrogazione delle relative sanzioni.

Art. 28

Disposizioni finali

L'offerta avrà validità per 180 giorni dalla scadenza fissata per la presentazione dei plichi.

Le Ditte offerenti rimarranno giuridicamente vincolate sin dalla presentazione dell'offerta, mentre l'aggiudicazione della fornitura, che avverrà a giudizio insindacabile di questa Azienda Ospedaliera, non vincolerà la stessa fino a che non sarà stata approvata a norma di legge.

Non sono ammesse offerte per telegramma, per telefax, né condizionate ed espresse in modo indeterminato o riferite ad offerta relativa ad altra gara, per conto terzi o persone da nominare.

Non sono ammesse offerte parziali o difformi a quanto indicato nel presente CSA.

Ai sensi dell'art.68 del R.D. 827/24, sono escluse le offerte provenienti da ditte, anche in A.T.I., che nell'esecuzione di precedenti rapporti, si siano rese colpevoli di negligenza o malafede.

Qualora l'aggiudicatario sia un raggruppamento di imprese formalmente costituito, gli adempimenti che nel presente capitolato sono richiesti all'aggiudicatario dell'appalto, debbono intendersi riferiti all'impresa mandataria (capogruppo) o al legale rappresentante della società eventualmente costituita dalle imprese costituenti il raggruppamento ai sensi della norma di cui all'art. 37 del D.Lgs n. 163/06

Tutta la documentazione prodotta dovrà essere in lingua italiana.

Sia l'intero procedimento, sia l'aggiudicazione della fornitura, saranno espressamente subordinati all'intervenuta approvazione di tutti gli atti relativi.

La Commissione ha facoltà di chiedere chiarimenti ed integrazioni, nel rispetto della par condicio, ai fini della valutazione dell'offerta.

L'Azienda si riserva la facoltà di sospendere, revocare, non aggiudicare la fornitura o aggiudicarla in parte, a suo insindacabile giudizio, senza che le Ditte abbiano nulla a che pretendere nei confronti dell'Azienda Ospedaliera.

Nessun rimborso è dovuto per la partecipazione all'appalto, anche nel caso in cui non si dovesse procedere all'aggiudicazione.

Art.29

Trattamento dei dati

Ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. n°196/03 (*"Codice in materia di protezione dei dati personali"*) si informano gli operatori economici che i dati personali acquisiti sono soggetti al trattamento nel rispetto della privacy e degli obblighi di riservatezza cui è ispirata l'attività dell'Ente.

Il trattamento dei dati si svolge nel rispetto dei diritti delle libertà fondamentali, nonché della dignità dell'interessato, con particolare riferimento alla riservatezza e all'identità personale e al diritto alla protezione dei dati personali.

I dati sono raccolti e trattati esclusivamente per scopi di natura amministrativa e contabile relativi all'esecuzione degli obblighi e delle prestazioni nascenti dal contratto di fornitura di beni e servizi stipulato. Le informazioni sono trattate esclusivamente da personale incaricato che ha ricevuto apposite istruzioni.

I dati identificativi e contabili possono essere comunicati a istituti di credito per i servizi di tesoreria, nei limiti dell'esecuzione delle operazioni di pagamento, e potranno, altresì, essere comunicati a compagnie assicurative, con le quali l'Azienda Ospedaliera ha sottoscritto contratti per la copertura dei rischi, nel caso di richieste risarcitorie derivanti dall'esecuzione delle prestazioni oggetto di contratto.

La comunicazione e la diffusione dei dati, possono avvenire solo se previste da norme di legge o di regolamento, o, qualora risultino necessarie per lo svolgimento di attività istituzionali, e più precisamente nei confronti di:

· ASP, Regioni e Ministeri;

- INAIL, ed altri Enti Previdenziali ed Assistenziali;
- Assicurazioni private con le quali L'Azienda Ospedaliera ha sottoscritto contratti per la copertura dei rischi, nominate Responsabili del trattamento;
- Enti Locali per finalità socio-sanitarie, assistenziali e di protezione civile;
- Autorità Giudiziaria che ne faccia richiesta;
- negli altri casi previsti dalla Legge o da Regolamenti.

A seguito del trattamento dei dati, si possono esercitare i diritti previsti ai sensi dell'art. 7 del D. Lgs. n°196/03, e più precisamente l'interessato può conoscere i dati trattati, nonché può richiedere l'aggiornamento, la rettificazione e, ove abbia interesse, l'integrazione, nonché le altre prerogative previste dalla legge.

I dati tecnici potranno essere comunicati a:

- eventuali soggetti esterni facenti parte delle Commissioni di affidamento e/o collaudo, che verranno di volta in volta costituite;
- altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara nei limiti consentiti dalla Legge n°241/90.

Acquisite le suddette informazioni, con la presentazione dell'offerta, il concorrente acconsente espressamente al trattamento dei dati personali secondo le modalità indicate precedentemente. Il concorrente potrà specificare, nelle premesse dell'offerta, se e quale parte della soluzione tecnica proposta, contenuta nell'offerta, ritiene coperta da riservatezza, motivando con riferimento a marchi, brevetti, know-how, ecc.; in tal caso questa Amministrazione non consentirà accesso a tale documentazione in caso di richiesta di altri concorrenti. Sulla restante parte di documentazione tecnica questa Amministrazione consentirà l'accesso mediante visione ed estrazione di copia.

Art. 30

Spese di contratto

Tutte le spese di contratto, ivi incluse le spese di registrazione, sono a carico della Ditta aggiudicataria.

Art. 31

Norme di rinvio

Per quanto non previsto nel presente capitolato, si fa riferimento alla normativa statale e regionale vigente.

Art.32

Controversie

Per qualsiasi controversia che dovesse insorgere in ordine alla presente gara, Foro competente in via esclusiva e inderogabile, sarà quello di Reggio Calabria.

TIMBRO E FIRMA DEL LEGALE
RAPPRESENTANTE PER ACCETTAZIONE

N.B.: Il timbro e la firma per accettazione vanno posti su ogni foglio, nonché in calce al presente capitolato.

Ai sensi dell'art. 1341 e 1342 del c.c. dichiara di accettare espressamente ed incondizionatamente gli articoli 1,2,3,5,6,7,8,9,10,12,14,15,16,18,19,20,21,22,23,24,25,28,29,30,32 del presente "Capitolato Speciale".

TIMBRO E FIRMA DEL LEGALE
RAPPRESENTANTE PER ACCETTAZIONE

Allegato "A" Elenco apparecchiature

LOTTO N° 1: POMPA PCEA

Pompa infusione compatta e leggera e con elevata durata delle batterie che deve permettere di programmare 4 modalità di infusione: Infusione continua, Infusione continua più Boli, solo Boli, modalità intermittente + PCA, e che fornisca soluzioni per svariate terapie oltre quella PCA e per terapia del dolore. Deve permettere l'impostazione di una velocità di flusso da 0,1 a 100 ml/h, estendendo l'utilizzo anche a modalità d'infusione, quali intratecale. Pompa funzionante tramite un sistema peristaltico che permette un'infusione tramite microimpulsi, i quali devono permettere una precisione elevata (Precisione flusso Nominale $\pm 5\%$). Possibilità di impostare una serie di parametri in più rispetto alla semplice programmazione, oltre che varie soluzioni di connettività con PC e cellulare, con una estrema semplicità di funzionamento. Possibilità di salvataggio del livello del dolore del paziente (con scala Vas 1-10) direttamente nella pompa e memoria del dato stesso insieme ai parametri di infusione. Possibilità di impostare una serie di funzioni utili sia per la personalizzazione dell'infusione, sia per un controllo ed una sicurezza più accurati della stessa. Possibilità di impostare dose di carico, bolo clinico, KVO, bolo intermittente automatico, accesso alle varie operazioni di programmazione, cambio sacca, riavvio infusione tramite codici di sicurezza evitando così l'accesso di personale non autorizzato. La pompa inoltre deve avere la possibilità di tenere sotto controllo lo stato dell'infusione e degli allarmi tramite un sistema wireless, che permetta la connessione tramite GPRS ad un Sim inserita ad un cellulare, oppure tramite PC per connessione al server centrale. Deve essere possibile scaricare ad un PC tramite un cavo ed un software dedicato la storia dell'infusione ed i protocolli impostati. Completa di accessori. Certificata secondo le norme nazionali e comunitarie.

Parametri qualitativi di valutazione:

Punti 40 per il prezzo - Punti 60 per la qualità, così suddivisi:

Dimensioni e peso	5 punti
Durata garanzia.	5 punti
Rapidità e semplicità di utilizzo.	10 punti
Caratteristiche tecnico-costruttive-qualitative.	40 punti

PEZZI RICHIESTI-----3 (TRE)

Spesa presunta unitaria € 3.000,00 oltre iva

Importo a base d'asta € 3.000,00 x 3 = € 9.000,00 oltre iva

LOTTO N° 2: SISTEMA DI MONITORAGGIO PER S.O.

Sistema di monitoraggio avente le seguenti caratteristiche minime. Deve essere di tipo modulare che consenta una grande visibilità dei parametri paziente, per una gestione semplice ed immediata con monitor dotato di un display da 12" TFT touchscreen ad alta risoluzione e possibilità di supporto di un secondo display ripetitore per fornire la massima visibilità. Il monitor deve essere predisposto per il doppio collegamento alla rete con due opportune schede, una per i parametri vitali ed una per lo scambio delle informazioni cliniche. Deve inoltre essere basato su una unità centrale senza parti in movimento (per es. ventole o hard disk). Il monitor deve essere dotato di un opportuno modulo paziente che disponga di tutti i collegamenti alle sonde per il rilevamento dei parametri, facilmente collegabile al monitor. Il collegamento al monitor del modulo paziente deve avvenire attraverso un pratico sistema di sgancio e riaggancio. Il sistema di monitoraggio deve permettere inoltre: Il monitoraggio del tracciato ECG a 3 e 5 derivazioni, Analisi delle aritmie su 4 derivazioni contemporanee per la riduzione degli artefatti dovuti alla sconnessione degli elettrodi e per la riduzione di falsi allarmi, software per l'analisi estesa delle aritmie comprensiva della fibrillazione atriale, per una miglior gestione del paziente aritmico (Allegare documentazione relativa all'algoritmo clinicamente validato utilizzato). Vista ed analisi del tratto ST per tutte le derivazioni monitorizzate, SpO2, Temperatura, NIBP (Allegare documentazione relativa all'algoritmo clinicamente validato utilizzato), Respiro, Tabella per il dosaggio farmacologico, Software per adulti, bambini e neonati, Modalità di configurazione personalizzabile del display e modalità di differenziazione dei livelli di allarme dei parametri, Memorizzazione e richiamo degli eventi di allarme per almeno 400 eventi, Analisi dei trend grafici e numerici per almeno 24 ore, Il monitor deve essere dotato di batteria, con autonomia di almeno 3.5 ore. Possibilità di aggiornare successivamente il monitoraggio dello stress chirurgico per la valutazione della nocicezione tramite metodo non invasivo, e dei seguenti parametri (Inv BP, BIS, ENTROPIA, NMT, CO, CCO, EEG, SVO2 e Agenti alogenati), Possibilità di futuro collegamento con sistema centralizzato, il monitor deve essere predisposto per la visualizzazione remota delle forme d'onda e dei trend provenienti da altri monitor (bed to bed) e possibilità di monitoraggio remoto anche in assenza di centrale, garantendo la continuità dei dati anche in caso di guasto della stessa.

Parametri qualitativi di valutazione:

-Punti 40 per il prezzo - Punti 60 per la qualità, così suddivisi:

Dimensioni, peso e autonomia batteria	5 punti
Durata garanzia.	5 punti
Rapidità e semplicità di utilizzo.	10 punti
Caratteristiche tecnico-costruttive-qualitative.	40 punti

PEZZI RICHIESTI-----1(UNO)

Importo a base d'asta € 10.000,00 oltre iva

LOTTO N° 3: SISTEMA DI MONITORAGGIO PER DEGENZA

q.tà	Descrizione
02	<p>Monitor degenza Monitor per pazienti con Display da 15" touch screen per pazienti adulti e pediatrici. I monitor devono avere la capacità di ammettere rapidamente un paziente e consentire l'inserimento di informazioni più dettagliate in un secondo momento. Visualizzazione fino a 8 canali Revisione delle ultime 120 ore di trend, 60 eventi Mini trend Caratteri grandi con relativa curva, per la visione a distanza</p> <p>Deve essere in grado di supportare un sistema di chiamata infermiera. La soluzione di monitoraggio consentirà di uscita VGA. La soluzione di monitoraggio sarà in grado di fornire diverse la viste tra cui : Deve essere in grado di visualizzare 7 derivazioni ECG, di eliminare gli artefatti da elettrobisturi o altre interferenze elettriche, Rilevazione delle aritmie e del tratto ST Di base il monitor deve poter rilevare i seguenti parametri: ECG, Spo2, NIBP, Doppia Temperatura, Respiro/apnea I monitor di controllo devono avere tre differenti toni di allarme e una luce visibile sulla parte superiore del monitor che visualizza l'allarme di: alto livello, medio livello e basso livello (giallo / no flash) così i medici/infermieri possono facilmente distinguere tra gli allarmi che sono critici e gli allarmi che sono solo informativi. Gli allarmi devono essere facili da impostare o modificare Il monitor deve essere completo di stampante termica integrata che consenta di essere avviata manualmente, su allarme o su un intervallo di tempo fisso. La batteria deve sostenere un minimo di 120 minuti di monitoraggio continuo Sistema di connessione Bed to bed anche in assenza di centrale di monitoraggio Ampliabile, in futuro, con centrale di monitoraggio</p>
Punteggio Qualità	
Dimensioni display e tecnologia	Punti 10
Caratteristiche tecniche	Punti 20
Ergonomia e facilità d'uso	Punti 20
Classificazione allarmi	Punti 5
Trend ed eventi	Punti 5

PEZZI RICHIESTI-----2(DUE)

Spesa presunta unitaria € 3.500,00 oltre iva

Importo a base d'asta € 3.500,00 x 2 = € 7.000,00 oltre iva

LOTTO N° 4: ECOGRAFO PER BLOCCHI ECOGUIDATI E ACCESSI VENOSI

Il sistema deve essere dotato delle seguenti caratteristiche minime :

Sistema ecografico di recentissima introduzione nel mercato, con monitor colore LCD superiore a 10" di tipo tablet; Sonde ad alta densità di elementi larga banda multifrequenza; Peso inferiore ai 5 Kg; Tempo di accensione inferiore ai 60 sec.; Funzionamento a batteria in scansione con un' autonomia superiore ad 1h; Ottimizzazione automatica del guadagno in modalità bidimensionale; Ottimizzazione automatica dei parametri di scansione preferibilmente in funzione della regolazione della sola profondità da parte dell' operatore. Estrema semplicità d' uso ed intuitivo grazie al ridotto numero di tasti; Archivio immagini su USB-stick e/o SD card in modalità JPEG o MPEG; archivia loops di ampia durata dal loop regolabile; ecografo senza tasti e/o manopole, touch-screen; collegamento Dicom 3.0 anche di tipo wireless; trasferimento dati ethernet, attraverso il protocollo di rete TCPIP anche Wi-fi e su cartella condivisa disponibilità dei "brackets" per guida biptica per le sonde, con linea guida a monitor anche centrale collegamento via USB a pedaliera esterna con tre pedali configurabili all' usostampante B/W connettore della sonda possibilmente a scomparsa all' interno del sistema ed estraibile ad ecografo acceso facile da pulire e possibilmente "fluidresistant" anche con i principali disinfettanti in commercio SW di "B-steer" basato sul principio del compounding, per migliorare la visualizzazione dell' ago nell' immagine bidimensionale durante gli accessi vascolari e/o SW di "riconoscimento dell' ago": tecnologia basata sull' evoluzione del principio del B-Steering dove uno speciale filtro agisce sugli "stiredframes" amplificando così la struttura dell' ago mentre preserva la qualità dell' immagine anatomica circostante, in termini di risoluzione spaziale e temporale anche in presenza del Color e in movimento. L' ergonomia della console deve permettere un cambio rapido e semplice del trasduttore.

Aggiornabilità del software di sistema tramite SD card o CD/DVD; Carrello ergonomico dedicato con possibilità di alloggiare la stampante B/N; Modalità di lavoro disponibili: B mode, Color Doppler, Power Doppler, M-mode, B-Steering; Il sistema ecografico ha la possibilità di utilizzare sonde: Convex, Lineare, Settoriale. Sistema completo di: N°1 Sonda Lineare ad alta frequenza per accessi vascolari e blocchi nervosi periferici e N°1 Sonda Convex di profondità.

Parametri qualitativi di valutazione:

Punti 40 per il prezzo - Punti 60 per la qualità, così suddivisi:

Dimensioni e peso	5 punti
Durata garanzia su sonde ed apparecchio.	10 punti
Rapidità e semplicità di utilizzo.	10 punti
Caratteristiche tecnico-costruttive-qualitative.	35 punti

PEZZI RICHIESTI ----- 1(UNO)

Importo a base d'asta € 20.000,00 oltre iva**LOTTO N° 5: TAVOLO OPERATORIO MULTIFUNZIONE**

Tavolo operatorio multifunzione idraulico a 5 sezioni, radiotrasparente su ruote, ideale per piccola e media chirurgia. Deve permettere l'utilizzo dell'arco a C. Deve essere stabile e facile da manovrare.

Le sezioni del materasso devono essere radiotrasparenti, asportabili per permettere la sterilizzazione in autoclave. Il materasso deve essere antistatico e trattato con prodotti antibatterici. Il tavolo deve essere dotato ruote antistatiche da 150 mm, lavabili. La struttura deve essere in acciaio inossidabile con la sezione gambe divisa in due sezioni. Cassetta X-ray posizionabile lungo tutta la lunghezza del tavolo. Barra porta accessori in acciaio e copertura della base in ABS anti shock. Sistema di bloccaggio centrale. Deve permettere la posizione Trendelenburg e anti trendelenburg. Movimentazione idraulica con comando a pedale. Dimensioni: Altezza: da 65 a 100 cm. circa,

Lunghezza: 200 cm. circa - Larghezza: 60 cm materasso – 66 cm totali circa. Portata massima: 160 Kg. Certificazione ISO 9001 – ISO 14001:2004 EN 60601-1-2

PEZZI RICHIESTI ----- 1(UNA)

Importo a base d'asta € 10.000,00 oltre iva

Parametri qualitativi di valutazione:

Punti 40 per il prezzo - Punti 60 per la qualità, così suddivisi:

Caratteristiche tecnico-costruttive-qualitative.	35 punti
Ergonomia e facilità di utilizzo	15 punti
Durata garanzia e modalità assistenza tecnica	10 punti

LOTTO N° 6: BILANCIA MECCANICA

Bilancia meccanica con altimetro telescopico dalle seguenti caratteristiche approssimative:

Pedana antiscivolo e rotelle per una facile movimentazione. Certificazione TUV. Caratteristiche tecniche: Capacità: 200 kg - Sensibilità: 100 g - Dimensioni: 275 x 1435 x 530 cm - Peso: 15 kg - Piattaforma: 375 x 275 mm..

PEZZI RICHIESTI ----- 1(UNA)

Importo a base d'asta € 650,00**Aggiudicazione al prezzo più basso****LOTTO N° 7: LETTO DA VISITA ALTEZZA VARIABILE**

Altezza e schienale regolabile elettricamente, struttura in tubolare di acciaio verniciato bianco, rivestimento in similpelle, lavabile, autoestinguente, con foro facciale (tappo in dotazione).

Struttura stabile particolarmente robusta, il sistema di elevazione arretrato e rialzato, deve consentire un perfetto accostamento al paziente. Colore verde. Dimensioni: cm 202 x 68 (altezza variabile da cm 50 a cm 90); Portata massima: 150 Kg; Struttura: Acciaio verniciato rivestimento in poliuretano – Similpelle. Completo di filocomando.

PEZZI RICHIESTI-----1(UNO)

Importo a base d'asta € 1.000.00 oltre iva

Parametri qualitativi di valutazione:

Punti 40 per il prezzo - Punti 60 per la qualità, così suddivisi:

Caratteristiche tecnico-costruttive-qualitative.	35 punti
Ergonomia e facilità di utilizzo	15 punti
Durata garanzia e modalità assistenza tecnica	10 punti

LOTTO N° 8: MARTELLETTO PER RIFLESSI DI TAYLOR

Martelletto completo di ago e pennello.

PEZZI RICHIESTI ----- 3(TRE)

Importo unitario € 15,00

Importo a base d'asta € 15,00 x 3 = € 45,00 oltre iva
aggiudicazione al prezzo più basso

LOTTO N° 9: PULSOSSIMETRO PORTATILE DA DITO

Dalle seguenti caratteristiche, approssimative:

Pulsossimetro portatile da dito, a raggi infrarossi, che permette la misurazione della saturazione di ossigeno e della frequenza cardiaca. Display a cristalli liquidi con indicazioni alfanumeriche: SpO2 e frequenza cardiaca - - indicatore a barra dell'ampiezza segnale - indicatore di stato carica della batteria - Rapida rilevazione dei valori in circa 5 secondi. Spegnimento automatico dopo 5 secondi di non utilizzo per preservare le batterie. Funzionamento mediante 2 batterie ministilo da 1,5 V. Autonomia di 120 ore in utilizzo continuo. Utilizzo su pazienti adulti e in ambito pediatrico. Dotato di cinturino per il trasporto.

PEZZI RICHIESTI ----- 2(DUE)

Importo unitario € 35,00

Importo a base d'asta € 35,00 x 2 = € 70,00 oltrava

aggiudicazione al prezzo più basso

LOTTO N° 10: SFIGMOMANOMETRO

Sfigmomanometro su carrello completo di fonendoscopio dalle seguenti caratteristiche approssimative: Carrello in acciaio - Altezza regolabile - Quadrante extra large (Ø 150 mm) per una lettura agevole - Bracciale in nylon nero e calibrato perfettamente - Sistema di gonfiaggio di alta qualità - Scala 0-300 mmHg.

PEZZI RICHIESTI ----- 2(Due)

Importo unitario € 60,00

Importo a base d'asta € 60,00 x 2 = € 120,00 oltrava

aggiudicazione al prezzo più basso

LOTTO N° 11: AUTOCLAVE

Autoclave elettronica a vapore per strumenti non imbustati. N°2 cicli di sterilizzazione completamente automatici, controllati da microprocessore: a 134°C e a 121°C con asciugatura automatica. Controllo del ciclo di sterilizzazione attraverso display lcd per la visualizzazione di pressione e temperatura. Sistema di chiusura a doppio sensore. Vuoto termodinamico controllato elettronicamente per l'espulsione di sacche d'aria fredda. Camera in alluminio anodizzato, 2 sensori di temperatura. Deve essere dotata di trasduttore che consenta un più accurato controllo della pressione. Fornita con tre vassoi in alluminio. Portata 6 litri - L'autoclave deve essere certificato secondo le norme nazionali e comunitarie.

PEZZI RICHIESTI ----- 1(UNO)

Importo a base d'asta € 2.000,00 oltre iva

Parametri qualitativi di valutazione:

Punti 40 per il prezzo - Punti 60 per la qualità, così suddivisi:

Caratteristiche tecnico-costruttive-qualitative.	35 punti
Ergonomia e facilità di utilizzo	15 punti
Durata garanzia e modalità assistenza tecnica	10 punti

LOTTO N° 12: KIT STRUMENTARIO

N°1 Retrattore in acciaio inox punte smusse 20 cm. 3x4;

N°1 Set retrattore Farabeuf 2 – 12 cm.;

N°1 Retrattore Masing 14 cm.;

N°1 Pinza chirurgica 14 cm.;

N°1 Pinza anatomica 14 cm.;

N°2 Pinze Backaus 11 cm.;

N°1 Manico per bisturi Mis.3;

N°1 Manico per bisturi Mis.4;

N°1 Porta aghi Webster 12,5 cm.;

N°1 Porta Aghi Crile Wood 15 cm.;

N°1 Porta aghi Mayo 16 cm.;

N°1 Forbice iris – Rette 11,5 cm.;

N°1 Forbice Iris – Curva 11,5 cm.;

N°1 Forbice Metzenbaum – Retta 14 cm.;

N°1 Forbice Metzenbaum – Curva 14 cm.;

N°1 Pinza leva punti Michel 13 cm.;

N°1 Pinza emostatica retta 14 cm.;

N°1 Pinza emostatica curva 14 cm.;

N°2 Scatole in alluminio per la sterilizzazione e la conservazione degli strumenti Mis.20 x 12 x 5 cm. circa.

N° 2 Diapason in lega d'alluminio 128Hz

N° 2 Martelletto neurologico completo di ago e pennello.

N° 2 Valutatore di sensibilità a monofilamento in plastica retraibile. Calibrato a 10grammi, misura 12x1,2 cm (+ monofilamento).

N°2 Termometro per la diagnosi delle neuropatie diabetiche.

KIT RICHIESTI ----- 1(UNO)

Importo a base d'asta € 1.000,00 oltre iva
Aggiudicazione al prezzo più basso

LOTTO N° 13: DEFIBRILLATORE

Defibrillatore semiautomatico con alimentazione a rete e a batteria ricaricabile . Peso inferiore ai 6 Kg completo di batterie . Capacità di erogare almeno 100 shock alla massima energia . Memoria interna 2Gb in grado di memorizzare 300 ore di ECG, eventi e revisione utilizzo. Grado di protezione involucro IPX4. Tempo di carica energia <6 secondi alla massima energia . Display a colori 5.7" ad alto contrasto . Acquisizione ECG attraverso cavo 10 fili (ECG 12 derivazioni). Deve essere configurato con modalità di funzionamento AED (semiautomatica) e Advisory oltre a quella manuale. Visualizzazione chiara sul display dell'energia selezionata, della frequenza cardiaca (HR), del modo di funzionamento, delle derivazioni selezionate, della velocità di scorrimento e del guadagno ECG. Selettore multifunzione che permetta una facile gestione delle modalità operative e delle funzioni del menù. Visualizzazione di tre tracce ECG contemporaneamente. Visualizzazione delle pulsazioni (PR). Range frequenza cardiaca 20-300 bpm / HR Range: 20-300 bpm. Stampante termica integrata per la stampa di tre tracce ECG, documentazioni eventi, valori HR. Stampa automatica dei tracciati per 10" prima e dopo lo shock. Pacemaker: corrente dell'impulso O - 150 mA. Impostazione allarme FH (frequenza cardiaca) minimo e massimo. Forma d'onda BIFASICA troncata esponenziale con tecnologia HiCap in grado di offrire i benefici degli attuali sistemi a corrente controllata ma con una maggiore affidabilità.

Importo a base d'asta € 4.000,00 oltre iva
Aggiudicazione al prezzo più basso

LOTTO N° 14: SCRAMBLER THERAPY

Dispositivo medico per poter effettuare la Scrambler Therapy per il trattamento del dolore cronico benigno (sciatalgie, neuropatia da HVZ, diabetiche, da trauma, nevralgia del trigemino, ecc.)

Il dispositivo deve essere efficace per il trattamento del dolore cronico ed oncologico, anche nei casi di resistenza agli oppiacei, non deve avere effetti collaterali, non deve essere invasivo, e destinato all'utilizzo nell'ambito ospedaliero.

PEZZI RICHIESTI ----- 1(UNO)

Importo a base d'asta € 54.500.00 oltre iva
Aggiudicazione al prezzo più basso

LOTTO N° 15: ASPIRATORE CHIRURGICO

Aspiratore ad alto flusso e ad alto vuoto ideale per uso ospedaliero. Deve essere dotata di pompa a stantuffo esente da lubrificazione e manutenzione. Deve essere dotata di filtro batterico al 99% idrofobico, indicatore di vuoto per il controllo dell'aspiratore e dei 2 vasi autoclavabili da 2 litri, realizzati in makrolon con graduazione a 200 ml e doppia valvola disicurezza. Completo di quattro rotelle antistatiche, due delle quali con freno. Alimentazione: 230 V - 50/60 Hz (Massima aspirazione: - 0,90 bar (675 mmHg) • Ciclo operativo: continuo • Flusso: 60 l/minuto • Potenza: 230 VA • Conforme alle norme: CEI 62-5 (IEC 601-1) 93/42 EEC.

Importo a base d'asta € 650,00

Aggiudicazione al prezzo più basso

Elenco Presidi :

LOTTI	CND	DESCRIZIONE	QUANTITA'	PREZZO UNITARIO	PREZZO COMPLESSIVO
16	K020399	Kit Elettrocetere Multifunzione da 30 e 60 cm dotato di due elettrodi in punta per rfp lume accessorio con mandrino per infusione farmaci, placca di dispersione, ago da epidurale	10	€ 1.500,00	€ 15.000,00
N.B. La ditta aggiudicataria del Lotto N° 1, dovrà fornire, senza alcun onere aggiuntivo per l'Azienda, N° 1 Generatore di RFP.					
17	K02030101	Kit ago da 18-20-22G per termolesione a radiofrequenza, con punta stimolabile, in confezione unica sterile, completo di placca di dispersione, telo copertura paziente, siringhe, ciotola, pinza di Kelly, compresse, medicazione adesiva, punta stimolante da 2,0 - 2,5 - 4 - 5 - 10 mm. circa, lunghezza 50 - 100 - 145 mm. circa	100	€ 100,00	€ 10.000,00
18	K02030101	Kit bipolare a radiofrequenza per il trattamento delle patologie lombosacrali composto da num 2 sonde bipolari raffreddate internamente e con sensori di temperatura, introduttori e kit di tubi sterili per il raffreddamento.	5	€ 2.000,00	€ 10.000,00
19	A050201	Infusore x sacca da 150 ml. monouso completa di prolunga, filtro e valvola antireflusso.	100	€ 35,00	€ 3.500,00

20	N020201	Port spinale in titanio con camera a basso profilo, catetere intratecale in silicone, tunnellizzatore, ago di tuohy, filtro. Varie misure.	10	€ 300,00	€ 3.000,00
21	N020201	Camera impiantabile con catetere peridurale in poliuretano per terapia del dolore composto da: camera impiantabile in titanio, ago con punta huber per iniezione, ago tuohy 17G, catetere peridurale in poliuretano O.R.X., raccordo amovibile, filtro antibatterico piatto, centratore di catetere.	10	€ 500,00	€ 5.000,00
22	N02101	Sistema per epiduroscopia composto da: 1 videoguideaepiduroscopica direzionabile a punta morbida per l'osservazione, infusione, approccio chirurgico e diagnostico. Diametro esterno 9 french (3mm - 11 gauge). Lunghezza totale 300 mm. Mandrino 500 mm. Bilume, deve supportare strumentario chirurgico dedicato, elettrocateteri per trattamenti in RFP, grasper, sistema a circuito chiuso con valvola antireflusso. 1 Introduttore dedicato punta tipo Thuoy 14G-16G x 100mm radiopaco. 1 introduttore valvolato composto da un dilatatore, una guaina con rubinetto antireflusso, filo guida J per tecnica Seldinger. 1 ottica flessibile pluriuso da 10000 pixel o superiori con attacco universale Storz, Wolf, Olympus, diametro esterno 3 french (1mm, 20 gauge). 1 Kit procedurale dedicato alla metodica epiduroscopica (Telo per campo sterile - telo paziente neuro - Vaschetta - Ciotola - Siringhe da 2,5-5-cc - Aghi ipodermici - Pinza tipo kelly- Garze bisturi monouso - filo sutura riassorbibile - tegaderm - antiappannante - cuffia copri scopia - copri telecamera) .	5	€ 2.000,00	€ 10.000,00
23	C01020401	Catetere venoso centrale con punta chiusa valvolata totalmente impiantato con sistema port in titanio.	10	€ 800,00	€ 8.000,00
24	A01030102	Set da epidurale continua, composto da: ago di Tuohy 18G90mm, catetere spiralato a sei fori da 20Gx90cm, mandrino in acciaio, filtro, adattatore, siringa LOR LL in polipropilene da 10ml, sistema di fissaggio.	50	€ 22,00	€ 1.100,00
25	A01030102	Set da epidurale single shot composto da: Ago di Tuohy 18G x 90 mm, filtro, telo paziente fenestrato, siringa LOR LL in polipropilene da 10 ml, siringa standard da 2,5 ml con ago, siringa standard da 10 ml con ago, pinza kelly, 20 garze TNT 10x10, vaschetta grande, vaschetta piccola.	100	€ 20,00	€ 2.000,00
26	A010302	Set per blocco plessico continuo con ago a punta 20°, misura 18Gx30mm, catetere 21Gx40cm, filtro, connettore, cono introduttore, cerotto di fissaggio trasparente.	50	€ 35,00	€ 1.750,00

27	A010302	Set per blocco plessico continuo con ago a punta 20°, misura 18Gx50mm, catetere 21Gx40cm, filtro, connettore, cono introduttore, cerotto di fissaggio trasparente.	50	€ 35,00	€ 1.750,00
28	A010302	Set per blocco plessico continuo con ago a punta 20°, misura 18Gx120mm, catetere 21Gx50cm, filtro, connettore, cono introduttore, cerotto di fissaggio trasparente.	50	€ 35,00	€ 1.750,00
29	A01030101	Set per procedure di ANESTESIA SPINALE CONTINUA composto da: ago spinale punta a matita 27Gx103mm, cannula I.V. Con alette 26Gx100mm, introduttore pelabile 20Gx30mm, catetere con mandrino 27Gx90cm, siringa 2ml, filtro 0,2µm, connettore, cerotto di fissaggio trasparente.	20	€ 50,00	€ 1.000,00
30	U090201	AGO a punta Facet per denervazione 22G x 60 mm, AGO a punta Facet per denervazione 22G x 100 mm..	40	€ 18,00	€ 720,00
31	A020101	Siringhe LOR LL da 10 ml, in polipropilene.	100	€ 4,00	€ 400,00
LOTTO UNICO					
32	J0401	Pompa totalmente impiantabile, multiprogrammabile per via telemetrica. Accuratezza nell'erogazione del farmaco del ±5%. possibilità di durare per tempi ≥10 anni. Setto perforabile fino a 1000 (mille) volte senza perdita della propria capacità di autosigillarsi. Dotata di filtro antibatterico valvola regolatrice e limitatrice del flusso, compatibile con RMN capacità serbatoio 20 ml	3	€ 8.000,00	€ 24.000,00
		Catetere spinale in gomma siliconizzata radiopaco a punta chiusa e fori multipli completo di marker di profondità, e mandrino.	3		
		Kit di riempimento/svuotamento completo di tutti gli strumenti necessari per creare un ambiente sterile (garze, drappo fenestrato e bende adesive).	3		
LOTTO UNICO					
33	J020202	Neurostimolatori midollari totalmente impiantabili, generatore di impulsi a costanza di corrente, memorizzazione di programmi connessione diretta ampiezza impulsi tra 0 e 25.5.	3	€ 10.000,00	€ 30.000,00
		Elettrocattetere Ottopolare.	3		
		Estensione interna/esterna.	3		
LOTTO UNICO					

34	J020202	Generatore d'impulsi di piccole dimensioni totalmente impiantabile (IPG) ricaricabile dall'esterno, con tecnologia bursting a 16 poli, doppio canale d'ingresso (8 poli per canale). Dotato di batteria ad alta capacità, per una lunga durata dell'IPG, durata approvata della batteria: 10 anni (dopo 10 anni almeno 24 ore di stimolazione continua a parametri elevati tra due ricariche). Possibilità di stimolazione continua, ciclata o a boli con modalità a corrente costante.	3	€ 18.000,00	€ 54.000,00
	J020299	ElettrocateretereOttopolare.	3		
	J020280	Estensione interna/esterna.	3		
LOTTO UNICO					
35		Dispositivo per terapie venose a breve termine. Caratteristiche: sistema integrato di microintroduzione, con ago in acciaio, guida incorporata in Nitinol con punta dritta e morbida e catetere in poliuretano trasparente con banda radiopaca. Il dispositivo deve permettere la somministrazione di farmaci endovenosi, sangue e derivati ematici, oltre l'infusione ad alte pressioni di mezzo di contrasto (300 Psi - 5 ml/sec) e di effettuare prelievi ematici, inoltre il dispositivo deve consentire un accesso stabile e duraturo per le terapie per via ev periferica a breve termine.	100	€ 65,00	€ 6.500,00

L'aggiudicazione dei dispositivi medici (lotti n° 16 -17 -18-19-20-21-22-23-24-25-26-27-28-29-30-31-32-33-34-35), dovrà essere effettuata con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, prendendo in considerazione i seguenti elementi di valutazione:

- Prezzo: Punteggio massimo 40/100
- Qualità: Punteggio massimo 60/100

Il punteggio fino ad un massimo di 60/100, previsto per l'elemento qualità, sarà attribuito dalla Commissione giudicatrice come segue:

Qualità del materiale	max punti 5
Corrispondenza al capitolato tecnico	max punti 15
Praticità, facilità, maneggevolezza dell'impiego	max punti 10
Uso consolidato	max punti 15
Lavori clinici	max punti 5

Organizzazione della fornitura, ricezioni ordini e servizio post vendita:	
• punteggio max punti 10 attribuibili in base ai seguenti parametri:	
a) struttura di vendita, servizio successivo alla vendita sul piano tecnico - operativo, di ricerca, di sviluppo e di supporto	max punti 5
b) organizzazione distributiva e di ricezioni ordini	max punti 5