

Deliberazione n. 184 del 19 ottobre 2017

OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI E MATERIALE PROTESICO PER CARDIOCHIRURGIA - PROVVEDIMENTO DI INDIZIONE AI SENSI DELL'ART.32 CO.2 D.LGS. 50/16 E SS.MM.II - APPROVAZIONE ATTI DI GARA.

IL DIRETTORE U.O.C. PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Premesso

- che con precedente deliberazione n.702/2013 è stata affidata la fornitura annuale, rinnovabile per un ulteriore anno, di dispositivi medici e materiale protesico per Cardiocirurgia sino al 30.11.2015;
- che con separati provvedimenti e come da ultima deliberazione n.90 del 28.07.2017, si è disposta l'ulteriore prosecuzione degli effetti giuridici ed economici dell'appalto in argomento sino al 31.12.2017 nelle more di definizione della nuova procedura di gara oggetto di indizione con il presente provvedimento;

Visto

- che, il Direttore f.f. UOC Farmacia ha trasmesso, con pec del 23.06.2016 e successiva pec di rettifica del 08.07.2016, l'elenco dei prodotti e il capitolato speciale per l'indizione di una nuova gara (allegati 1-2);

Preso atto

- che, a seguito di apposita richiesta di autorizzazione in deroga, prot.n. 14305/U del 10/07/2017, con nota prot. Soresa/0017513/2017 del 27/09/2017, la So.Re.Sa spa, individuata ai sensi dell'art.9 del D.L. n.66 del 24 aprile 2014 convertito dalla Legge n. 89 del 23 giugno 2014 quale centrale unica di committenza regionale e soggetto aggregatore dall'art. 1 comma 28 della L.R. n.16 del 07 agosto 2014 che ha sostituito il comma 15 dell'art.6 della L.R. n.28 del 24 dicembre 2003, ha espressamente autorizzato questa AORN all'espletamento in autonomia della procedura di gara in oggetto del presente provvedimento (allegati 3-4);

Precisato

- che l'UOC Provveditorato ed Economato ha predisposto gli atti di gara, che si allegano quale parte integrante alla presente deliberazione, finalizzati, ai sensi dell'art.60 del D.lgs. n.50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, all'indizione di una nuova procedura di gara aperta triennale con previsione di n.209 lotti, con aggiudicazione in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa ai sensi dell'art.95 co.2 del D.lgs. n.50/2016, per l'affidamento della fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per Cardiocirurgia a fronte di un massimale complessivo annuale pari ad € 2.844.532,05 iva esclusa (allegato 5 costituito da n.88 pagine);

Ritenuto

- di dare mandato alla stessa UOC Provveditorato ed Economato per l'espletamento della suddetta procedura di gara;

Attestata

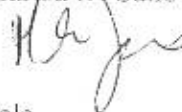
la legittimità della presente proposta di deliberazione, che è conforme alla vigente normativa in materia;

PROPONE

1. procedere ad indire la procedura di gara aperta, ai sensi dell'art.60 del D.lgs.n.50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs.n.56/2017, di durata triennale, con aggiudicazione in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art.95 co.2 del D.lgs. n.50/2016, per l'affidamento della fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per Cardiochirurgia, a fronte di un massimale complessivo annuale pari ad € 2.844.532,05 (oltre iva);
2. di approvare gli atti di gara predisposti dalla UOC Provveditorato ed Economato in allegato alla presente deliberazione a formarne parte integrante e sostanziale (allegato costituito da n.88 pagine);
3. di prevedere nel contratto la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto dagli art.92 e 100 del d.lgs. n. 159/2011, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativo di infiltrazione mafiosa;
4. di prevedere apposita clausola risolutiva espressa qualora So.Re.Sa. spa (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro centralizzato;
5. di prendere atto che i costi derivanti dall'affidamento del presente appalto verranno definiti in sede di aggiudicazione definitiva e saranno imputati dalla UOC G.E.F. e della Progettualità Europea ai competenti conti di bilancio;
6. di incaricare l'UOC Provveditorato ed Economato di procedere alla pubblicazione del bando di gara, sul sito web aziendale, sulla G.U.C.E. e Ministero delle Infrastrutture, sulla G.U.R.I. nonché per estratto, su due quotidiani a carattere nazionale e due quotidiani a carattere locale;
7. di imputare la spesa presunta di euro 4.000,00, quali oneri di pubblicità che verranno rimborsati dagli aggiudicatari ai sensi dell'art.5 co.2 del Decreto ministeriale infrastrutture e trasporti del 2 dicembre 2016, nonché la spesa dovuta per il contributo ANAC (pari ad € 800,00) sull'autorizzazione n.66 del corrente bilancio conto economico 50.20.20.17.001;
8. di nominare, ai sensi dell'art.31 del D.lgs. n.50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, quale R.U.P. (Responsabile Unico del Procedimento) la dr.ssa Marisa Di Sano, Direttore UOC Provveditorato ed Economato, relativamente alla procedura di gara e sino all'aggiudicazione definitiva e stipula del contratto;
9. di trasmettere copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di legge, nonché all'UOC Gestione Economico-Finanziaria e della Progettualità Europea e alla UOC Farmacia;

IL DIRETTORE UOC PROVVEDITORATO
ED ECONOMATO

dr.ssa Marisa Di Sano

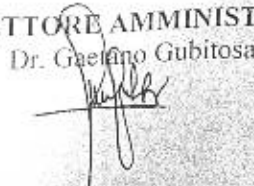



Vista la suesposta proposta di deliberazione, si esprime parere favorevole.

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott.ssa Antonietta Siciliano



IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dr. Gaetano Gubitosa



23/6/2016

https://webmail.pec.it/layout/origin/html/printMsg.html?_v_=v4r2b26.20160601_1200&contid=&folder=SU5CT1g=&msgid=19809&body=1.3

Da "FARMACIA AORN CASERTA" <farmacia@ospedalecasertapec.it>

A "Provveditorato" <provveditorato@ospedalecasertapec.it>

Data giovedì 23 giugno 2016 - 14:29

ALLEGATO N. 1

capitolato speciale cardiochirurgia

Allegato(i)

23052016142803.pdf (13103 Kb)





CAPITOLATO SPECIALE PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER U.O.C. DI CARDIOCHIRURGIA

Art. 1 OGGETTO DELLA FORNITURA

Il presente Capitolato Speciale disciplina la fornitura di materiale per Cardiochirurgia indicato negli elenchi descrittivi allegati.

Art. 2 QUANTITA' DELLE FORNITURE

Le quantità indicate nell'allegato elenco sono presunte, pertanto potrebbero essere suscettibili di variazioni dovute ad esigenze interne diverse dalle attuali.

Pertanto le Ditte aggiudicatrici dovranno fornire i quantitativi che saranno effettivamente richiesti senza sollevare eccezioni al riguardo e pretendere compensi, indennità di sorta o la risoluzione del contratto.

L'Azienda si riserva la facoltà di acquistare dal fornitore prodotti tecnicamente più avanzati posti in commercio successivamente alle condizioni della presente gara che vadano a sostituire o che costituiscano alternativa a quelli aggiudicati.

ART. 3 DURATA DELLA FORNITURA

La durata della fornitura è di tre anni a decorrere dall'inizio della fornitura.

ART. 4 REQUISITI GENERALI

Ogni prodotto offerto deve essere conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, alla importazione ed alla immissione in commercio, in particolare al Decreto 46/97.

Il confezionamento esterno dovrà riportare in lingua italiana e ben visibili tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire una utilizzazione corretta e sicura del prodotto; tutti i dati necessari ad individuare la destinazione d'uso, la qualità e la quantità del contenuto, il nome e l'indirizzo del produttore.

Per i prodotti sterili oltre ai dati descrittivi dovrà essere indicato il numero di lotto, la data di sterilizzazione e di scadenza, il tipo di sterilizzazione, la dicitura "sterile".

Tutti i prodotti devono essere confezionati in modo tale da garantirne la corretta conservazione, anche durante le fasi di trasporto.

Inoltre le scatole dovranno avere le seguenti caratteristiche:

- a) di materiale inalterabile e tale da resistere agli urti;
- b) idonee alla sovrapposizione di altre scatole.

ART. 5 REQUISITI TECNICI E CONFEZIONAMENTO

- I prodotti offerti dovranno corrispondere a quanto richiesto nell'allegato elenco.
- Ogni singola confezione dovrà riportare in etichetta le indicazioni previste dal Decreto 46/97 con le relative destinazioni d'uso



- Qualora sia richiesto un prodotto sterile la confezione dovrà garantire la conservazione della sterilità del prodotto dal possibile deterioramento causato da fattori esterni.

ART. 6 DOCUMENTAZIONE

Per l'ammissione alla gara, entro i termini di scadenza fissati per la presentazione delle offerte, oltre a quanto previsto nel capitolato generale e nella lettera invito, le ditte concorrenti devono far pervenire quanto di seguito indicato:

- ♦ **Scheda fornitore** compilata in ogni parte e controfirmata dal Legale rappresentante della Ditta (allegato A).
- ♦ **Scheda tecnica** relativa ad ogni prodotto offerto in lingua italiana identica a quella depositata al Ministero della Sanità, con indicazione del numero di riferimento di gara, riportante la descrizione dettagliata del prodotto proposto e la destinazione d'uso.
Il materiale illustrativo deve essere relativo unicamente al prodotto offerto.
- ♦ Certificazioni di qualità
- ♦ Elenco dei riferimenti per i quali è stata presentata offerta redatto su carta intestata della Ditta
- ♦ **Dichiarazione sulla possibilità di ricezione ordini per via telematica con firma digitale**

Inoltre, su richiesta, dovranno essere disponibili:

- Certificazione dei controlli di qualità eseguiti sui singoli lotti di materiale

La scheda fornitore e la scheda tecnica dovranno essere timbrate e controfirmate dal legale rappresentante della Ditta.

Il mancato invio della documentazione richiesta esclude automaticamente la ditta dalla gara.

ART. 7 CAMPIONATURA

Ove necessario l'Azienda si riserva di chiedere campionatura

ART. 8 OFFERTA

L'offerta:

- ♦ dovrà essere formulata come indicato nel disciplinare di gara.



ART. 9 CRITERI DI AGGIUDICAZIONE

L'aggiudicazione avverrà a favore della ditta che avrà presentato l'offerta più vantaggiosa ai sensi dell'art. 83 del D.Lgs. n° 163/06 e successive modifiche ed integrazioni
tenendo conto del punteggio attribuito ai sottoindicati elementi di valutazione

A)PREZZO: fino **ad un massimo di 50 punti**

B)CARATTERISTICHE QUALITATIVE E TECNICHE : fino ad un massimo di **50 punti**

Da attribuire in base al giudizio insindacabile della Commissione Tecnica appositamente nominata, che esaminerà la campionatura e la documentazione tecnica presentata.

Elementi di valutazione	Criteri	Sub-criteri (pesi) (Wi)	
Caratteristiche tecniche dei prodotti 	25	Qualità del materiale	10 punti
		Maneggevolezza	10 punti
		Praticità d'uso e tipologia di confezionamento	5 punti
Caratteristiche clinico/funzionali	15	Versatilità nelle diverse indicazioni	10 punti
		Funzionalità del materiale in relazione alle esigenze di manualità e di tecniche d'uso	5 punti
Assistenza tecnica e post-vendita	10	Tempi di consegna in caso di urgenza	5 punti
		Training e assistenza	5 punti
TOTALE	50		

Non saranno ritenuti idonei e quindi esclusi dalla gara tutti i prodotti che non raggiungeranno la soglia dei 36 punti nel giudizio di qualità.

L'aggiudicazione della fornitura avverrà a favore della ditta con il punteggio massimo ottenuto sommando a quello della qualità del prodotto quello del prezzo. Si procederà all'aggiudicazione anche nel caso sia pervenuta una sola offerta valida.

L'Azienda si riserva la facoltà di non procedere ad aggiudicazione qualora siano superati i limiti della convenienza economica senza che per questo le ditte concorrenti abbiano nulla a pretendere. In tutti i casi di parità di punteggio si procederà ad esperimento di miglioria. In caso di ulteriore parità si procederà mediante sorteggio.

Poiché l'aggiudicazione avviene in base all'offerta più vantaggiosa tutti gli elementi di giudizio qualitativo forniti dalla Ditta aggiudicataria, unitamente al prezzo, costituiscono obbligo contrattuale.

ART. 10 CONSEGNE

La Ditta aggiudicataria dovrà garantire le consegne a proprio rischio e spesa alla Farmacia dell'Azienda Ospedale.

La merce dovrà essere consegnata a seguito dell'emissione di regolare ordine, nelle quantità e qualità stabilite, con consegne frazionate ove richiesto, entro 10 giorni dalla ricezione dell'ordine, che può essere trasmesso anche a mezzo fax. Qualora ciò non sia possibile il fornitore dovrà darne tempestiva comunicazione scritta e, previo accordo con il responsabile della Farmacia, potrà concordare la consegna di un conto sulla quantità complessiva ordinata, fermo restando il diritto da parte dell'Azienda di acquistare presso altre ditte i prodotti occorrenti in danno del fornitore inadempiente.

In caso di ritardi nelle consegne, che comportino almeno due contestazioni formali, l'Ente si riserva la facoltà di risolvere il contratto "Ipsa facto et jure" con il conseguente incameramento del deposito cauzionale definitivo.

Inoltre l'Azienda avrà il diritto di acquistare presso altre Ditte i prodotti occorrenti a danno del fornitore inadempiente. Resterà cioè a carico dell'inadempiente la differenza per eventuale maggiore onere o carico comunque derivante all'Ente a causa dell'inadempienza stessa.

Al momento della consegna i prodotti devono avere una validità residua pari ad almeno tre/quarti della validità complessiva del prodotto. Qualora i prodotti forniti non risultassero tali l'Azienda può richiederne l'immediata sostituzione a cura e a spese della ditta.

I documenti di trasporto devono obbligatoriamente indicare:

- luogo di consegna della merce;
- data e numero d'ordine;
- numero di lotto di produzione dei singoli prodotti;
- data di scadenza dei prodotti

➤ **nostro codice prodotto come riportato sull'ordine di acquisto**

In mancanza di tali dati non saranno accettati reclami dall'Azienda fornitrice, qualora la merce venisse respinta.



ART. 11 CONTROLLI SULLE FORNITURE

La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero di colli ricevuti.

La quantità è esclusivamente quella accertata presso il magazzino della Farmacia entro 8 giorni dalla data di consegna, e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore, che provvederà ad integrarla in caso di non corrispondenza.

Il controllo qualitativo della fornitura viene effettuato dal Servizio di Farmacia.

In caso di mancata corrispondenza dei prodotti ai requisiti contrattuali, si potrà procedere in uno dei seguenti modi:

- a) restituire la merce al fornitore che sarà tenuto a ritirarla a sue spese e che dovrà impegnarsi a sostituirla entro i termini indicati dal Servizio di Farmacia, ove ciò non avvenga si procederà come da art 10
- b) restituire la merce al fornitore senza chiederne la sostituzione e procedere all'acquisto in danno, salvo l'esperimento di ogni altra azione a tutela dei propri interessi e salvo in ogni caso il risarcimento degli ulteriori danni;
- c) restituire la merce senza richiederne la sostituzione, considerare risolto il contratto e incamerare il deposito cauzionale a titolo di penale salvo ulteriore e più completa tutela dei propri interessi nelle sedi competenti.

Agli effetti del collaudo qualitativo, la firma apposta per ricevuta al momento della consegna non esonera la Ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali contestazioni che possano insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto.

La contestazione interrompe i termini di pagamento della merce in contestazione fino alla soddisfacente soluzione della vertenza.

Anche in un momento successivo a quello della consegna l'Azienda si riserva di effettuare controlli sui prodotti forniti che potranno consistere anche in analisi tecniche la cui esecuzione sarà affidata a laboratori legalmente riconosciuti ed il cui risultato dovrà essere accettato dalla ditta aggiudicataria.

Le spese per le analisi qualitative sono a carico della ditta fornitrice, qualora i dati rilevati risultino difformi da quelli fissati in capitolato.

La non conformità dei prodotti forniti, per qualità e stato obiettivo, può essere contestata dall'Azienda ricevente anche in tempi successivi alla consegna, fino al momento dell'impiego del prodotto.

ART.12

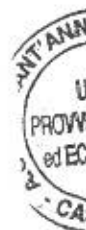
Per tutto quanto non espressamente previsto nel presente capitolato tecnico, si richiamano le norme previste nella lettera invito.

ART. 13 IMPEGNI PREVISTI

La Ditta con la firma per accettazione del seguente capitolato, dichiara e sottoscrive, a pena di esclusione, che in caso di aggiudicazione garantirà:

- ☐ di impegnarsi a consegnare i prodotti in 24 ore in caso di urgenza;
- ☐ di impegnarsi a consegnare prodotti che abbiano una validità residua pari ad almeno 3/4 della validità complessiva;

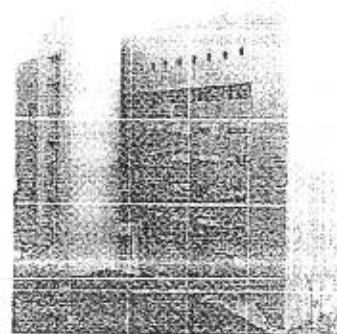
- ☐ di impegnarsi a fornire certificati di analisi che attestino la qualità dei prodotti (riferimenti a GMP, CEN, ASTM, ISO)
- ☐ di impegnarsi a ricevere resi nell'eventualità di revoca, di ridotta o cessata movimentazione o prossimi alla scadenza e a concordare con i farmacisti l'accredito di pari valore o la sostituzione con uguali prodotti con scadenza differita;
- ☐ di impegnarsi ad inviare ciascun prodotto fornito appartenente possibilmente ad un unico lotto di produzione e, comunque, ad indicare sulla bolla di consegna il numero di lotto e la data di scadenza;
- ☐ di impegnarsi a comunicare formalmente alla Farmacia al momento del ricevimento dell'ordine, l'eventuale motivata impossibilità di consegnare entro i termini stabiliti dal capitolato.





Azienda Ospedaliera
di Caserta
Sant'Anna
e San Sebastiano

Azienda Ospedaliera di Caserta



di rilievo nazionale e di alta specializzazione



Cardiocirurgia
A.O. Caserta
U.O.C. Cardiocirurgia
Direttore dott. Luigi PIAZZA

Al Direttore Provveditorato
Dott. D.Cavallo
Al Direttore U.O.C. Farmacia
Sede



Oggetto: Campioni per gara Cardiocirurgia

In riferimento alla nuova gara della Cardiocirurgia si invia l'elenco dei dispositivi per la valutazione tecnica da sottoporre alla commissione esaminatrice. Il numero dei campioni da inviare deve essere di almeno una unità.

Rif 1-2-3-4-5-6-7-8-13-23-24-25-26-27-28-29-31-32-35-36-37-38-39-40-41-43-44-45-46-48-49-50-51-53-54-55-56-57-58-59-60-62-65-76-105-106-108-109-110-111-114-115-116-117-118-119-125-128-129-153-158-159-160-161-162-163-164-165-166-167-171-173-175-176-177-178-179-180-181-182-183-184-186-187-189-191-194-195-197-198-201-202

Caserta 04/03/2016

Il Direttore
Dott. Luigi Piazza

AZIENDA OSPEDALIERA
SAN SEBASTIANO CASERTA
U.O.C. CARDIOCIRURGIA
DOTT. LUIGI PIAZZA

Da "cardiochirurgia" <cardiochirurgia@ospedalecasertapec.it>
A "DIRETTORE SANITARIO" <direzionesanitaria@ospedalecasertapec.it>
Cc "farmacia" <farmacia@ospedalecasertapec.it>
Data martedì 14 giugno 2016 - 13:03

capitolato tecnico CCH

Allegato(i)

prosp_agg_CCH_2013_ULTIMO CEC da mandare.xls (2189 Kb)

PROSPETTO
Pr. 2473 16.05.16



A01	
A02	
A03	
A04	
A05	

Circuiti CPL cristalloide con ricircolo, serpentina metallica, completo di sacca, filtro e linea di misurazione pressione	30	20056
Circuiti CPL cristalloide con ricircolo, dotati di dispositivo monouso integrato per la misurazione della temperatura e della pressione di infusione della soluzione cardioplegica, completi di sacca o reservoir rigido e supporto non monouso	140	20057
Set per infusione a caduta di cardioplegia Custodiol negli osti coronarici, composto da: n.2 Linee costituite da un tubo in PVC da 3/16 X 1/16 lungo 210 cm. alle cui estremità deve essere attaccato, da un lato un luer maschio con cappuccio e dall'altro lato uno spike deflussore con trappola per bolle e presa d'aria. Sulla linea in PVC deve essere posizionato un clamp. Le due linee devono essere sterili ed imbustate singolarmente. n.1 linea di riempimento ad Y collegabile tramite Luer Lock a 2 sacche da 1000 ml, come da ALLEGATO "D"	30	
Set per drenaggio venoso assistito (vuoto) completo di linea ad Y e clamp	40	
Linee di aspirazione supplementari per macchina Cuore Polmoni, secondo disegno del centro (allegato C)	40	

A06	Circuiti per Circolazione Extracorporea (1/2-3/8 e 3/8-3/8) mediante pompa centrifuga compatibili con pompa centrifuga BIO MEDICUS 560 in dotazione alla Cardiocirurgia). I circuiti devono essere in PLA VI° medicale, 71Sh, con <i>trattamento biocompatibile</i> , assemblamento tipo Custom Pack secondo il disegno del centro (allegato A). La campana deve essere in policarbonato, deve essere provvista di scheda tecnica e rispondente alla direttiva 93/42/EEC (CE MARK). La sonda di flusso deve essere provvista di scheda tecnica e rispondente alla direttiva 93/42/EEC (CE MARK).			300	20058
A07	Circuiti per CEC mediante pompa roller (1/2-3/8 e 3/8-3/8), I circuiti devono essere in PVC VI° medicale, 75Sh, e assemblamento tipo Custom Pack secondo il disegno del centro (allegato B)			8	20059
A08	Set tavolo per recupero sangue costituito da una linea di aspirazione e una linea per anticoagulazione			100	18075
A09	Sistemi per Assistenza Ventricolare a medio termine (marchio CE per utilizzo fino a 14 giorni) I sistemi devono essere trattati con eparina legata covalentemente, devono essere preassemblati e completi di pompa centrifuga e circuito.			8	33307



SEBASTI

A10	Sistemi per Assistenza Cardiopolmonare a medio termine (Certificato almeno per 14 Giorni). I sistemi devono essere trattati con eparina legata covalentemente, devono essere preassemblati e completi di pompa centrifuga, circuito, ossigenatore a membrana in polimetilpentene a bassa caduta di pressione (non superiore a 50 mmHg - Standard AMI), dotati di scambiatore di calore integrato e sistema di sicurezza di autovent: tale dispositivo, utile sia per accelerare le manovre di debollaggio che per la prevenzione dell'embolia gassosa, deve essere provvisto di membrana in grado di spurgare in maniera continua l'aria presente nel sangue, senza far passare liquidi.	14	31803
A11	Sistemi per Assistenza Cardiopolmonare a medio termine (Certificato almeno per 30 Giorni in funzionamento continuo). I sistemi devono essere trattati con rivestimento emocompatibile; devono essere facilmente trasportabili e compatti, cioè devono essere costituiti da una pompa centrifuga ed un ossigenatore integrati tra loro, devono, inoltre essere dotati di scambiatore di calore, di circuiti preassemblati e cannule trattate per l'accesso ai vasi del paziente.	8	
A12	Supporto circolatorio meccanico definitivo (Destination Therapy)	2	

A13	Filtri per emofiltrazione prelavati, tipo adulto completi di circuito di connessione al circuito di CEC	120	20063
A14	Tubi sterili PVC (misure: 1/2; 3/8; 1/4; 3/16) VI° medicale, 70Sh (2 metri)	50	18074
A15	Ossigenatore a membrana per adulti di piccola taglia, a basso volume di prime, con cardioto integro, trattamento biocompatibile, sistema di autoventing (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti multiuso)	20	
A16	Ossigenatore a membrana tipo adulti con possibilità di esercizio ad alto flusso e basso livello operativo cardioto integro, trattamento biocompatibile, (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non desposable)	100	20064
A17	Ossigenatore a membrana a fibre cave plasmaresistenti ($\varnothing$ 0.003 μ o inferiore) con trattamento biocompatibile e cardioto venoso rigido integro, sistema di autoventing (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non desposable)	80	20066
A18	Ossigenatore a membrana con cardioto integro ad elevata rapidità di assemblaggio (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non desposable)	6	18079



A19	
A20	

Ossigenatori a membrana a fibre cave dotati di valvola autoventante; tale dispositivo, utile nella prevenzione dell'embolia gassosa, deve essere provvisto di membrana in grado di spurgare in maniera continua l'eventuale aria presente nel sangue, senza far passare liquidi. L'ossigenatore deve essere sottoposto a trattamento biocompatibile, e deve essere provvisto di cardiotomo venoso rigido integrato. L'ossigenatori devono essere corredati di n. 4 sonde termiche e 2 supporti <u>non monouso</u>	80	20066
Ossigenatori a membrana in polimetilpentene dotati di valvola autoventante e filtro arterioso incorporato; tale dispositivo, utile nella prevenzione dell'embolia gassosa, deve essere provvisto di membrana in grado di spurgare in maniera continua l'eventuale aria presente nel sangue, senza far passare liquidi. L'ossigenatore deve essere sottoposto a trattamento biocompatibile, e deve essere provvisto di cardiotomo venoso rigido integrato. L'ossigenatori devono essere corredati di n. 4 sonde termiche e 2 supporti <u>non monouso</u>	10	

A21
A22
A23
A24
A25
A26
A27

Ossigenatore a membrana a fibra cava microporosa tipo adulti con riserva venosa integrato o sacca morbida. L'ossigenatore deve essere provvisto, inoltre, di riserva di cardiologia separata per la filtrazione del sangue di aspirazione ed il trattenimento dei lipidi e dei leucociti, filtro antileucocitario integrato), trattamento biocompatibile, (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non desposable)	15	
Cardiotomi per CEC Adulti	4	20067
Monocannula venosa atriocavale armata, ad alto flusso e basso gradiente, con foro centrale, misure complete	200	20068
Monocannula venosa atriocavale armata a profilo ovale con punta flessibile a spirale, misure varie.	30	
Monocannula venosa atriocavale per drenaggio assistito, di minimo ingombro ed alto flusso, connettore da 3/8, misura 29/29Fr.	20	
Cannule armate angolate per assistenza ventricolare VAD con punta anticollassamento e resistenti alle piegature. Misure ideali 36 o 38 Fr. Connettore da 3/8. Basso gradiente pressorio a 5 litri/min	10	18083
Cannule venose armate rette cavali con foro centrale misure varie	230	20069

A28	
A29	
A30	
A31	
A32	

Cannule venose armate con punta angolata in Metallo a becco di flauto con foro centrale e fori sulla parete laterale, misure varie.	80	18085
Cannule armate rette con ricistente alle piegature e dotato di cuffia a gonfiaggio manuale	20	
Cannuloni per il drenaggio venoso bicavale-vena femorale, parete sottile armata con punta multiforata per essere posizionata all'altezza della vena cava superiore e cestello multiforato all'altezza della vena cava inferiore misure varie	32	18086
Cannule venose femorali multi-stage per chirurgia mininvasiva. Devono avere pareti sottili, resistenti alle piegature, per garantire basse perdite di carico anche per flussi molto alti. Devono essere dotate di più stadi di drenaggio, con possibilità di posizionamento fino alla vena cava superiore. Le cannule devono essere dotate di introduttore. Lunghezza circa 76 cm. Misure: preferibilmente da 17 a 25 Fr.	30	N.I.
Cannula femorale venosa con corpo a parete sottile, radiopaco, con fori sulla parete laterale in zona prossimale alla punta. Munita di marker di profondità per assistere il posizionamento della cannula. Provvista di introduttore. Connettore 3/8".	40	31011

A33	Cannula per il drenaggio Venoso periferico in rete metallica elastica d'acciaio	6	
A34	Cannula a due lumi per cannulazione giugulare per ECMO respiratorio veno-venoso , che consenta il drenaggio dalla Vena Cava Superiore e dalla Vena Cava Inferiore ed il ritorno in atrio destro. La cannula deve essere armata in acciaio, rastremata in punta, deve consentire l'accesso chirurgico ed essere completa di kit d'inserzione. Misure complete da 16 a 31 Fr	10	
A35	Cannule arteriose/ giugulare con introduttore Cannula ad alto flusso per accesso femorale arterioso e accesso venoso periferico (giugulare). Dotata di corpo a parete sottile con punta forata. La cannula deve essere completamente armata e munita di introduttore con punta allungata e marker per il corretto allineamento tra cannula e introduttore. Presenza di tappo emostatico. Connettore da 3/8 ventato Misure complete da 15 a 24 Fr	30	

A36	<i>Kit per cannulazione arteriosa e venosa femorale</i> costituito da: Cannula arteriosa con trattamento eparinico (misure preferite da 17 a 21 Fr.), cannula venosa con trattamento eparinico (misure preferite da 17- 28 Fr) Le cannule devono essere resistenti alle piegature ed avere un gradiente quanto più basso possibile. Il Kit deve essere provvisto di introduttori, dilatatori (di varie misure) completo di guida arteriosa e venosa (lunghezza minima 150 cm)	12	31802
A37	<i>Kit per cannulazione arteriosa percutanea:</i> costituito da una siringa, un ago di Seldinger, una lama, 2 dilatatori ed una guida arteriosa.	20	
A38	<i>Kit per cannulazione venosa percutanea:</i> costituito da una siringa, un ago di Seldinger, una lama, 2 dilatatori ed una guida venosa (lunghezza minima 150 cm)	30	
A39	<i>Cannule Arteriosa con punta Angolata.</i> Le cannule devono essere curve e provviste di un unico foro centrale ed avere una parete armata in modo da essere flessibili e resistenti alle piegature. Le cannule devono essere provviste di connettore da 3/8 ed avere uno spazio sufficiente tra il connettore e l'armatura per facilitare il clampaggio Misure da 20 a 24Fr	350	20070

A43	Cannule Arteriose rette femorali con introduttore e guida per inserimento per via percutanea. Misure varie a partire da 18 Fr	50	
A44	Cannule Arteriose rette femorali con introduttore misure varie a partire da 18 Fr	50	18089
A45	Cannule per perfusione dell'ostio Coronarico monouso, sterili, malleabili con punte angolate di 90° rivestite in silicone.	50	20073
A46	Cannule per perfusione dell'ostio Coronarico in silicone, monouso sterili, flessibili e morbide provviste di estremità a palloncino. Misure varie (da 15 a 20 Fr)	180	
A47	Fascette stringitubo tipo grande	700	18093
A48	Soffiatore CO2 con regolatore di flusso	300	18111
A49	Cateteri per aspirazione ventricolare	200	18112
A50	Aspiratori pericardici e intracardiaci	50	
A51	Aspiratori pericardici con punta armata in metallo	50	31014
A52	Aspiratori adulti in metallo monouso	350	31015
A53	Set di Tourniquets in materiale atraumatico (min. 2 tourniquets per singola confezione) con prendifili	450	31407
A54	Kit perfusione cerebrale composto da: 2 cannule per retroplegia in silicone 13 Fr e 15 Fr. con pallone a gonfiaggio manuale, un adattatore ad Y(femmina /maschio-maschio) provvisto di clamp in plastica.	20	18114

A55	
A56	
A57	
A58	
A59	

Cannule per cardioplegia retrograda 14 Fc. Autogonfiabili con mandrino e manico.	200	18115
Cannule per cardioplegia retrograda a gonfiaggio manuale con mandrino e manico misure varie.	60	
Cannula per la somministrazione di soluzione cardioplegica per via anterograda attraverso la radice aortica, <i>per tecniche di chirurgia mininvasiva</i> , provvisti di ago, flangia per ancoraggio nella radice aortica. Dotata di corpo trasparente lungo circa 30 cm per consentire l'accesso attraverso piccole incisioni. Munita di punta in materiale morbido e radiopaco.	30	
Agocannula ad Y cardioplegia radice aortica provvisti di introduttore, flangia per ancoraggio e di punta lunga con fori laterali	300	18116
Adattatore ad Y, per perfusione coronarica di cardioplegia, con un luer femmina e due luer maschi. Le due branche con luer maschio devono essere munite di clamp in plastica	40	18119

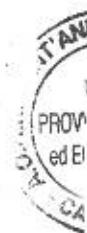
A60	Adattatori ad Y con linee per la somministrazione di cardioplegia e per il ventaggio aortico (luer maschio / luer femmina con clamp blu su una branca - connettore da 1/4 per vent con clamp rosso sull'altra branca)	40	N.I.
A61	Connettori sterili Retti e ad Y misure varie confezionamento massimo 25 unità	200	18120
A62	Connettori sterili Retti e ad Y con Luer lock confezionamento massimo 25 unità	200	18121
A63	Connettori sterili Retti 1/4 - luer maschio confezionamento massimo 25 unità	50	
A64	Connettori sterili Retti 1/4 - tubo - luer femmina confezionamento massimo 25 unità	50	
A65	Rubinetto a 4 vie ad alta pressione	300	18122
A66	Set per recupero sangue con sistema a campana: KIT LAVAGGIO	20	
A67	Set per recupero sangue con sistema a campana: RESERVOIR	20	
A68	Set per recupero sangue con sistema a campana: SET ASPIRAZIONE	20	
A69	Set per recupero sangue con sistema a flusso continuo dedicato al Fresenius C.A.T.S. LAVAGGIO	350	30322

A70	
A71	
A72	
A73	
A74	
A75	
A76	
A77	

Set per recupero sangue con sistema a flusso continuo dedicato al Fresenius C.A.T.S. RESERVOIR	380	30323
Set per recupero sangue con sistema a flusso continuo dedicato al Fresenius C.A.T.S. SET ASPIRAZIONE	380	30324
Il bioprobe dedicate alla Sonda di flusso Medtronic Flow Transducer Tx50 deve avere sensori elettromagnetici in metallo, connettori da 3/8, deve essere provvisto di scheda tecnica e rispondere alla direttiva 93/42/EEC (CE MARK)	4	
Campana per Bio-Console 560 della MEDTRONIC. La campana deve avere la parte esterna in policarbonato, deve essere provvista di scheda tecnica e rispondente alla direttiva 93/42/EEC (CE MARK)	2	
Trasduttore monouso di pressione dedicati alla Macchina Cuore-Polmone STOCKERT	240	22412
Sensori monouso di Livello dedicati alla Macchina Cuore-Polmone STOCKERT	350	21866
MATERASSINI TERMICI MULTUOSO COMPATIBILI CON GRUPPO CALDO/FREDDO STOCKERT, COMPLETI DI TUBI DI COLLEGAMENTO E CONNETTORI HANSEN (1 maschio ed 1 femmina)	10	
Provette per la determinazione della risposta alla dose di eparina (HDR)	360	18528

A78
A79
A80
A81
A82
A83
A84
A85
A86
A87
A88

Provette per la determinazione del Tempo di Coagulazione Attivato (ACT)				3600	18532
Provette dosaggio eparinemia				Banda	18708
Rossa - (0.0-0.9 mg/kg)	304-01POR				
Provette dosaggio eparinemia				18	22810
Banda Gialla - (0.0-1.5 mg/kg)	304-02POR				
Provette dosaggio eparinemia				36	
Banda Marrone - (1.5-3.0 mg/kg)	304-03POR				
Provette dosaggio eparinemia				108	
Banda Argento - (2.0-3.5 mg/kg)	304-04POR				
Provette dosaggio eparinemia				1440	18529
Banda Blu - (2.5-4.0 mg/kg)	304-05POR				
Provette dosaggio eparinemia				90	
Banda Verde - (3.5-5.0 mg/kg)	304-06POR				
Provette dosaggio eparinemia				45	
Banda Porpora - (4.5-6.0 mg/kg)	304-10POR				
Provette per la determinazione del Tempo di Coagulazione Attivato High Range (ACT- HR) dedicate all' apparecchiatura ACTII				250	
Provette per la determinazione del Tempo di Coagulazione Attivato Low Range (ACT- LR) per apparecchiatura ACTII				400	
Provette per la determinazione del Tempo di Coagulazione Attivato con Eparinasi (HR HTC) dedicate all' apparecchiatura ACTII				60	



A89
A90
A91
A92
A93
A94
A95
A96
A97
A98
A99
A100
A101
A102
A103
A104
A105
A106

Carta per HMS	25	18537
kit pulizia	2	
PUNTALE PER PIPETTA RL-100	384	53603
PUNTALE PER PIPETTA RL-1000	384	53613
PUNTALE PER PIPETTA 89RT-L1000	384	
KIT PER TARATURA LIVELLO 1	60	53608
KIT PER TARATURA LIVELLO 2	60	53609
CUVETTA + PIN	500	54003
CUVETTA + PIN CON HEPARINASI	500	53605
CAOLINO	500	53606
PLATELET MAPPING KIT x TEST PIASTRINICO	40	
PLATELET MAPPING KIT x TEST ADP	40	
PLATELET MAPPING KIT x TEST AC.ARACHIDONICO	40	
FIBRINOGENO FUNZIONALE	90	
RAPID TEG	100	
Cartuccia per la rimozione su sangue intero di citochine/bilirubina/mioglobina/emoglobina libera composta da sfere di polistirine-divinilbenzene	20	N.i.
Lama per elettrobisturi curva di lunghezza aumentata e punta angolata per migliorare l'accesso alla I.M.A. durante lo scollamento dell'arteria dai tessuti circostanti	100	N.I.
Retrattore tessutale per esposizione arterie coronariche	100	N.I.

A107	Cannule per arteriotomia dotate di un tubicino in poliuretano con punta a forma di bulbo da un lato e luer femmina dall' altro. Punte da 2 a 6 mm	80	N.I.
A107	Lame da bisturi a spatola bordo tutto tagliente per chirurgia coronarica monouso con superficie antiriflesso	500	18032
A108	Prolunghe monouso per elettrobisturi Valleylab per il prelievo della arteria mammaria	400	19818
A109	Bulldogs atraumatici in materiale plastico monouso per chirurgia delle coronarie soft jaus 6mm. <i>La ditta aggiudicatrice dovrà fornire 2 pinze per applicazione, rette ed angolate</i>	400	18033
A110	Stabilizzatore+lussatore cardiaco monouso a bassa pressione di suzione, basso profilo ed ingombro ridotto, movimento autonomo dei piedini, completo di lame per retrazione sterno e sistema di suzione per esposizione della parete postero-laterale:		
	a	100	21422
	b	100	21423
A111	Set per minitoracotomia monouso composto da uno stabilizzatore a pressione durante interventi di chirurgia coronarica per toracotomia	10	N.I.
A112	Posizionatore cardiaco per minitoracotomia monouso per la lussazione e la stabilizzazione del cuore durante interventi eseguita a cuore battente per toracotomia	10	N.I.



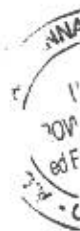
A113	Set di drenaggio percutaneo con linea di estensione e raccordo per drenaggio pleurico. Catetere in poliuretano completamente radiopaco (testato per 29gg) con valvole di sicurezza unidirezionale. Ago di introduttore con punta atraumatica e retrattile mis. CH 9 e CH 12. Sacca di raccolta	20 20	71580 71579
A114	Cateteri venosi centrali tipo pice bilume in poliuretano per via periferica da 60 cm misure 4-4.5-5(Fr)	50	84875
A115	Elettrodi sterili monouso per stimolazione cardiaca temporanea	700	18041
A116	Punch aortici monouso sterile di varie misure (3-4-5 mm)	300	18039
A117	Copriclamps monouso varie misure	100	18040
A118	Inserti al silicone Fogarty misure varie	20	
A119	Sistema di drenaggio toracico a tre e quattro camere con valvola ad acqua per il controllo della pressione di aspirazione. Dispositivo di autoregolazione per il controllo del flusso di vuoto. Compatto e stabile, maniglia per aggancio e trasporto del drenaggio. Cella di campionamento per il prelievo del liquido di drenaggio.	400	78496
A120	Protesi tubulari rette in Dacron con branche per vasi splanchnici per aneurisma toraco-addominale, misure varie.	2	N.I.
A121	Protesi triforcata in poliestere (woven) a porosità zero per ricostruzione aortica toracoaddominale, misure varie.	5	N.I.

A122	Kit di introduzione per catetere a palloncino a doppio lume ,diametro di 7,5 Fr	40	31803
A123	Protesi Coselli in poliestere (woven) a porosità zero con quattro branche	3	N.I.
A124	Corde artificiali per chirurgia riparativa mitralica in Gore-tex, misure varie	150	31193
A125	Bisturi per chirurgia coronarica monouso completo di manico lama angolata 15°, 30° e 45° con superficie antiriflesso	500	18065
A126	Protesi tubulari ibride con quattro branche che consentono il trattamento contemporeaneo degli aneurismi dell'arco e dell'aorta toracica discendente in chirurgia open tradizionale, misure varie.	5	N.I.
A127	Protesi percutanea non coperte, a maglia larga, in acciaio biocompatibile, non auto espandibili munite di sistema per introduzione ed espansione della protesi, misure varie	3	N.I.
A128	Siringhe per il controllo della pressione, monouso sterile composta di un corpo cilindrico cavo da 60ml con punta luer-lock con variazione di pressione da 150 a 300mmHg	200	77336
A129	Patch di teflon felt di vario spessore 15cm X 15cm larghezza	50	18054
A130	Patches di Dacron Woven collagenato misura 75x75mm	10	34875



A131	Protesi lupiae rette in poliestere (woven) a porosità zero con collare per chirurgia dell'aorta toracica, per la procedura Elephant Trunk Ibrida, misure varie.	5	N.I.
A132	Protesi tubulari rette in polipropilene per rivascolarizzazione ibrida(tronchi epiaortici e vasi splanchnici), misure varie.	5	N.I.
A133	Patches in pericardio bovino con trattamento antimicrobico impermeabile al sangue misure 9 X 14 cm	10	78996
A134	Protesi valvolari aortiche meccaniche a due emidischi piatti oscillanti, con minore esposizione verticale dei lembi e miglior follow-up, orientabili in situ ma non autorotanti, design "senza cavità" con migliore area effettiva per gli annulus aortici di piccole dimensioni, dimensioni da 16 a 33mm di diametro.	20	18049
A135	Condotti valvolati biologici con protesi stented, misure varie	5	69694
A136	Protesi valvolare biologiche aortiche "sutureless", misure varie.	10	95318
A137	Condotti valvolati totalmente biologici per chirurgia aortica, misure varie.	5	N.I.

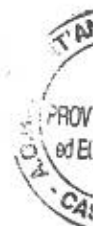
A138	Anello semirigido completo, per la riparazione della valvola mitrale, costituito da un anello interno in lega superelastica(nitio) con rigidezza progressiva lungo il perimetro, dell'anello, avvolto da una guaina di silicone rivestita in tessuto poliestere, a sua volta ricoperto di carbonio turbostratico	5	77775
A139	Protesi valvolare meccanica aortica costituita da anello in titanio ricoperto di carbonio turbostratico e con due emidisci ricurvi in carbonio pirolitico. Anello di sutura in dacron rivestito di carbonio turbostratico per impianto intra-annulare. Struttura completamente ruotabile, misure varie.	10	18050
A140	Anelli per annuloplastica valvolare aortica, misure varie	10	N.I.
A141	Anello semirigido completo, per la riparazione della valvola mitrale, costituito da un anello interno in lega superelastica(nitio) con rigidezza progressiva lungo il perimetro dell'anello, avvolto da una guaina di silicone rivestita in tessuto poliestere, a sua volta ricoperto di carbonio turbostratico con repere per corde tendinee, misure varie.	5	N.I.
A142	Protesi valvolari mitraliche meccaniche a due emidisci oscillanti, orientabili in situ ma non autorotanti, design "senza cavità", misure varie.	10	18050



 20/11/80

A143	Protesi valvolari mitraliche meccaniche a 2 emidiscini oscillanti con apertura a 90° e con misura standard per diversi diametri dell'anulus, misure varie.	15	22436
A144	Protesi valvolari aortiche biologiche in pericardio stented, impiantabili in posizione intra e sopra annulare, con follow up di più lunga durata, misure varie.	15	60517
A145	Protesi valvolari aortiche biologiche in pericardio stented, impiantabili in posizione intra e sopra annulare, con il minor gradiente transvalvolare, misure varie.	15	27875
A146	Anello tricuspidale tridimensionale con flessibilità progressiva, in titanio con supporto che ne facilita l'impianto, misure varie.	10	34455
A147	Protesi tubulari di Dacron Woven collagenate di lunghezza e calibro variabili per chirurgia aortica, misure varie.	40	18052
A148	Protesi tubulari di Dacron Woven collagenate di lunghezza e calibro variabili dotate di branca laterale per perfusione aterograda per chirurgia aortica, misure varie.	10	18053
A149	Protesi tubulari di Dacron Woven collagenate di lunghezza e calibro variabili con branche per tronchi epiaortici per chirurgia aortica, misure varie.	5	18062
A150	Protesi tubulari di Dacron Woven collagenate di lunghezza e calibro variabili con estremità sagomata secondo la fisiologia dei seni di Valsala per chirurgia aortica, misure varie.	5	31607

A151	a	Protesi ibrida per chirurgia aortica open (frozen elephant Trunk) con collare tra parte protesica tubulare ed endoprotesi misure varie	5	N.I.
	b	Protesi ibrida per chirurgia aortica open (frozen elephant Trunk) con collare e branche per tronchi epiaortici e riperfusione, misure varie	5	N.I.
A152		Set monitoraggio pressorio a due trasduttori per la determinazione delle pressioni invasive complete di: • deflussore con camera di gocciolamento tipo macro per collegamento alla sacca pressurizzata. • N° 2 prolunghe trasparenti da 150 cm con roller clamp. • Connettori elettrici ai cavi di raccordo, compatibili con monitor in nostra dotazione, che garantiscono un ottimo contatto ed una tenuta stagna perfetta. • 2 trasduttori monouso • Accessi per effettuare test di retrocalibrazione • Dispositivo di lavaggio continuo da 3 ml/h integrati nel corpo dei trasduttori con codice e colore rosso e blu • Prolunghe monometriche da 120 cm. Con codice rosso e blu • Rubinetto a tre vie per infusione e/o prelievo ematici. • Prolunghe monometriche trasparenti di 30 cm. Con codice colore rosso e blu.	500	18786



A153	Set monitoraggio pressorio a TRE trasduttori per la determinazione delle pressioni invasive complete di: • deflussore con camera di gocciolamento tipo macro per collegamento alla sacca pressurizzata. • N° 3 prolunghe trasparenti da 150 cm con roller clamp. • Connettori elettrici ai cavi di raccordo, compatibili con monitor in nostra dotazione, che garantiscono un ottimo contatto ed una tenuta stagna perfetta. • 3 trasduttori monouso • Accessi per effettuare test di retrocalibrazione • Dispositivo di lavaggio continuo da 3 ml/h integrati nel corpo dei trasduttori con codice e colore rosso, blu e giallo • Prolunghe monometriche da 120 cm. Con codice rosso, blu e giallo • Rubinetto a tre vie per infusione e/o prelievo ematici. • Prolunghe monometriche trasparenti di 30 cm. Con codice colore rosso, blu e giallo	100	90558
A154	Dispositivi rigidi per valvuloplastica mitralica	20	18055
A155	Tubi valvolati composti da protesi meccanica montata su protesi tubulare di Dacron Woven per chirurgia aortica	10	18057
A156	Condotti valvolati con protesi meccanica per la chirurgia della radice aortica (seni di Valsalva preconformati).	5	78014
A157	Protesi valvolari biologiche mitraliche porcine montate su stent, misure varie (27-29-31 mm)	15	78516 78498 78515

A158	Shunts intravascolari per perfusione coronarica ,misure varie	400	18061
A159	Protesi rette di Dacron Woven misure 8-10 mm	30 20	84876 31608
A160	Kit composto da tre "suture organizer" curvi monouso sterile.	50	N. I
A161	Camici chirurgici sterili monouso ignifughi idrorepellenti autoavvolgibili con manichette e grembiule di rinforzo traspiranti con polsini a maglia confezionati , mis. Varie(L-XL-XXL)	5000	18026
A162	Set chirurgici universali sterili ignifughi comprendenti: doppio involucro esterno plastificato sul lato esterno per tavolo portafferri, 2 telini 75x90cm senza autoadesivo, 4 telini 75x75cm con autoadesivo, 1 sacco Mayo plastificato, 1 telo grande con adesivo, 1 telo medio con adesivo, 1 traversa copriservitore plastificata, 1 telino 75x75cm con autoadesivo, 2 strisce autoadesive, un copripube, due copripiedi, 1 busta laterale autoadesiva per aspiratori ed elettrobisturi, 1 spugna autoadesiva pulisci elettrobisturi ed una calamita autoadesiva per raccolta aghi di sutura un organizzatore per tubi circolazione extracorporea.	100	18027

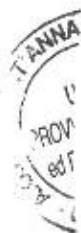


A163	Set chirurgici personalizzati custom pack comprendenti: BAG PER VENA CENTRALE• 1 CVC 3 lumi con siringa rauassan con tecnica di infusione ad una mano• 1 Telo avvolgimento biaccoppiato cm 100x100• 1 Vassoio• 1 Paio di guanti chirurgici mis. 7.5• 1 Ciotola da ml 250• 1 Ciotola da ml 500• 10 Compresse di garza cm 10x10 a 16 strati con bario• 1 Paio di guanti chirurgici mis. 7• 1 Portaaghi monouso in acciaio• 1 Forbici MAYO monouso in acciaio• 1 Sutura seta 0 con ago triangolare• 1 Telo in TNT+PE cm 100x100 con foro adesivo diam. cm 10• 1 Siringa da ml 5 con ago 22G• 1 Siringa da ml 20• 1 Medicazione adesiva sterile per fissaggio cateteri, in poliuretano trasparente, barriera batterica, impermeabile all'acqua e ad elevata gas permeabilità (M.V.T.R.)• 1 Medicazione a barriera antimicrobica assorbente in schiuma di poliuretano tri-stratificata e nanocristalli di argento per punti di inserzione IV o ortopedici• 3 Rubinetti a 3 vie per bassa pressione• 10 Tamponi rotondi diam. mm 40 con bario• 4 Spugnette con manico per la disinfezione della cute BAG PER CATETERISMO VESCICALE• 1 Vassoio• 1 Telo avvolgimento in carta medicale cm 100x100cm • 1 Siringa da 10ml • 1 Fiala di acqua anisozena da ml 10• 1 Bustina di disinfettante	200	77396
------	--	-----	-------

A164	Set chirurgici personalizzati per chirurgia coronaria sterili ignifughi comprendenti :1 telo tavolo madre 200x230 cm,1 sacca di mayo,1 telo tavolo madre 200x230 cm,1 spugnetta pulisci bisturi ,1striscia velero 5x30cm con quattro segmenti, una scatola per taglienti, 1tasca portastrumenti a due scomparti,4 teli 75x75cm con adesivo in bioaccoppiato, 1 striscia adesiva 10x50cm, 1 telo copripaziente per chirurgia coronaria con finestra in plastica autoadesiva per torace ed arti inferiori con 2 tasche per lato integrate al telo, 1 organizzatore per tubi circolazione extracorporea,telo copritavolo assorbente, impermeabile 100x230 cm	200	18028
A165	Telini sterili monouso in TNT 75x90cm con adesivo sul lato lungo.	3000	18030
A166	Microset chirurgici per preparazione vena chirurgica composto da un telino sterile 75x90cm, telino sterile 40x50cm con foro centrale e con n°4 batuffoli di garza sterili.	150	17029
A167	Sonda per anastomosi coronariche bidirezionale, con due olive di diversa misura.	30	19815
A168	Dispositivi per il trattamento intraoperatorio della fibrillazione atriale con catetere monopolare. La ditta aggiudicataria dovrà fornire in service fonte di energia a radiofrequenza.	10	18508

A169	Dispositivi per il trattamento intraoperatorio della fibrillazione atriale con catetere flessibile che utilizzi crioterapia. La ditta aggiudicataria dovrà fornire fonte di energia.	5	31848
A170	Catetere di Swan Ganz 7,5Fr. per la misurazione in continuo della gittata cardiaca, RVEF, e SvO2 in continuo. COMBO con apparecchiatura in service.	10	18509
A171	Catetere venoso centrale in poliuretano, a tre lumi, ad alti flussi e compatibili con introduzione di catetere per la misurazione della gittata cardiaca.	250	18510
A172	Monitoraggio emodinamico e della gittata cardiaca con metodo PRAM con apparecchiatura in service.	8	87298
A173	Catetere di Swan Ganz 7Fr. per la misurazione della gittata cardiaca intermittente con tre vie di infusione venosa e introduttore per catetere da 8Fr. Attacco compatibile con le nostre apparecchiature.	100	31520
A174	Catetere per la misurazione della gittata cardiaca con metodo della termodiluizione traspolmonare e calcolo della EVLW, ITBV e FC con apparecchiatura in service.	20	87297
A175	Sensori sterili e monouso per la misurazione della ossimetria cerebrale con metodo Nirs con apparecchiatura in service.	250	31453

A176		Fascia elastica toracica a supporto totale. Il dispositivo deve essere dotato delle seguenti caratteristiche e proprietà: realizzato in materiale elastico, anallergico e lavabile dotato di bretelle regolabili in lunghezza per un costante e corretto posizionamento dotato di chiusura laterale regolabile dotato per aiutare ulteriormente il paziente in caso di tosse, starnuti, mobilizzazione e stabilizzazione dello sterno, esercizi di terapia respiratoria etc. disponibile in più misure, dalla Small alla XXXL	100 100	78976 78978
A177		Sonde per la rivelazione della temperatura rettale ed esofagea monopaziente con termoresistore 400, adattabili ad apparecchiatura Marquette in nostra dotazione CH20 (La ditta aggiudicataria fornirà in sconto merce N°20 cavi di collegamento)	1000	18775
A178		Sensori adulti per SPO2 in confezione sterile latex free per apparecchiature Marquette dotati di gabbia di Faraday per ridurre le interferenze elettriche e garantire valori di saturazione più precisi, inoltre dotati di clip di memoria degli ultimi eventi. Cavo del sensore lungo circa 90 cm: a) • Sensori da dito b) • Sensori frontali		
	a		1000	18744
	b		50	31195



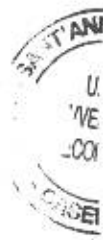
 REPUBBLICA ITALIANA
 PROVA

A179	Maschera per adulti per la concentrazione di ossigeno con valvola e sacca, con due metri di tubo antischiacciamento, la maschera deve essere di materiale trasparente e morbidissimo per il miglior confort e deve esser dotata di modellatore nasale.	600	18773
A180	Casco trasparente monopaziente per CPAP, latex free, dotato di valvola antisoffocamento bidirezionale, dotato di oblò per accesso rapido al paziente, senza bretelle, N° 2 accessi a tenuta per il passaggio di sonde e/o cateteri, pallone per CPAP da 25 lt, valvola PEEP regolabile (0-2cm/H2O), circuito respiratorio spiralato in P.V.C., disponibile in varie misure.	100	18771
A181	Casco trasparente monopaziente per NIV, latex free, dotato di valvola antisoffocamento bidirezionale, di oblò per accesso rapido al paziente, senza bretelle, N° 2 accessi a tenuta per il passaggio di sonde e/o cateteri, valvola PEEP regolabile (0-2cm/H2O), circuito respiratorio spiralato in P.V.C., disponibile in varie misure.	100	28780
A182	Casco trasparente monopaziente per CPAP, latex free, dotato di valvola antisoffocamento bidirezionale ad apertura automatica in mancanza di pressione, venturimetro integrato per FIO2, manometro integrato e valvola PEEP regolabile, dotato di oblò per accesso rapido al paziente,	10	N.I.

A183		Flacone da 500ml multifunzione per umidificazione di ossigeno terapia, completo di raccordo e valvola di sicurezza con allarme acustico in caso di ostruzione del flusso, dotato di ugello con apertura a strappo	1200	18737
A184	a	Kit per CVVH per emofiltratori AQUARIUS in nostra dotazione e di proprietà aziendale composto da :- linea venosa - linea di filtrazione - linea di reinfusione - linea dialisato e emofiltro. Tutte le linee debbono essere realizzate con materiale anticolabamento in PVC, biocompatibile, sterile, atossico, apirogeno La ditta aggiudicatrice deve offrire per ogni kit(circuito-filtro)n°10 sacche per la raccolta di soluzione per emofiltrazione + raccordi multipli.	400	18788
	b	Kit per CVVH-RCA(critico) per emofiltratori AQUARIUS in nostra dotazione e di proprietà aziendale composto da :- linea venosa - linea di filtrazione - linea di reinfusione - linea dialisato, linea calcio, linea citrato e emofiltro. Tutte le linee debbono essere realizzate con materiale anticolabamento in PVC, biocompatibile, sterile, atossico, apirogeno La ditta aggiudicatrice deve offrire per ogni kit(circuito-filtro)n°10 sacche per la raccolta di soluzione per emofiltrazione + raccordi multipli.	N.L.	
	c	Soluzione per emofiltrazione in sacche da 5000 ml con calcio, potassio, bicarbonato	4000	32179

	d	Soluzione in ACD-A per emofiltrazione in sacche da 500 ml	1000	N.I.
A185		Sistema chiuso di nebulizzazione meccanica riscaldata ed umidificata di ossigenoterapia completo di raccordo e valvola di sicurezza con allarme acustico da collegare ai flussometri con un perforatore così composto: Flacone multifunzionale da 500ml per umidificare di ossigeno con raccordo Raccordo prossimale per nebulizzazione con tubo di ritorno delle microgocce non terapeutiche e regolazione dell'ossigeno da 28% a 98% Tubo in PVC da 1mt maschera facciale per adulti e raccoglitore di condensa. (Da aggiudicare ad un'unica ditta che si impegnerà a fornire in service N°10 sistemi completi di attacco per ossigeno tipo Uni-Sio).		31451
	a	Flacone	500	
	b	raccordo	200	
	c	tubo	200	
A186		Medicazione per tracheotomia in poliuretano pretagliata.		
A187		Sistema monouso sterile di serraggio automatico di suture in corso di chirurgia valvolare.	1000	29177
			30	N.I.
A188		Sistema per aspirazione endobronchiale a circuito chiuso con rilevazione delle secrezioni bronchiali per cannula tracheostomica ch 14 con sensore.	200	30455

A189	Sistema per aspirazione endobronchiale a circuito chiuso con rilevazione delle secrezioni bronchiali per tubo tracheale ch 14 con sensore.	150	30455
A190	Sistema per il prelievo endoscopico dei condotti per effettuare la rivascularizzazione miocardica chirurgica. Il sistema deve essere corredato di telecamera e di colonna video con sistema per l'insufflazione di CO2 in service.	100	77518
A191	Catetere vescicale termometrico di varie misure da 14 a 20 Fr. con cavo di collegamento per monitor Marquette in dotazione N.: -La ditta dovrà fornire 5 cavi in sconto merce.	150	31111
A192	Catetere ad alto flusso bilume in poliuretano da 14FR 20cm completo di guida Seldinger e siringa valvolata per emofiltrazione.	120	31508
A193	Video tubo endotracheale dotato di microtelecamera integrata in punta per la visualizzazione continua delle vie respiratorie monouso sterile.	40	N.I.
A194	Coperture in TNT sterile per tavolo operatorio.	400	82414
A195	Sonda per la determinazione del flusso sang. c/o sonda di Quick per flussimetro in nostra dotazione.	8	28085
A196	Circuiti per riscaldatori Fisher e Paykel in dotazione al reparto e proprietà aziendale.	200	59347
A197	Cauterizzatori monouso sterili per protesi.	25	68372
A198	Filtro in polietilene e peptide per estrazioni di LPS in pazienti affetti da sepsi o shock settico.	10	82615



A199	Drenaggi toracici retti e angolati in puro Silicone Rivestiti sia internamente che esternamente di Polivinilpirrolidone ad azione antitrombogenica ed anticatetizziale. Varie misure	300	78094 78095
A200	Drenaggio sterile scanalato in silicone, grado medicale, apirogene, radiopaco lunghezza 30 cm. Misure da 24-28-32 CH.	300	N.I.
A201	Retrattore per tessuti molli di varia misura.	20	77395
A202	Set monouso comprendente uno spinginodo, un palpatore per valvola e uno spingi valvola.	20	86137
A203	Spinginodo monouso sterile. Permette il serraggio efficace dei nodi all'interno di cavità altrimenti non raggiungibili dall'operatore chirurgico.	20	77316
A204	Filtrino a lento rilascio di clorexidina per siti di emergenza dei cateteri - varie misure.	500	77497
A205	Bombole di Elio per 5(Cinque) apparecchi DataScope in nostra dotazione e proprietà aziendale.	10	19866
A206	Protesi valvolare mitraliche biologiche stented in pericardio, misure varie	15	77794
A207	Catetere per accesso arterioso in polietilene mediante tecnica di Seldinger, misure varie	400	N.I.
A208	Catetere lombare per il monitoraggio della pressione intracranica (pic) e drenaggio automatico del liquor con possibilità di effettuare test di infusione. La ditta aggiudicataria deve fornire monitor in service. prodotti in conto deposito	12	N.I.

A209	Cannula veno venosa a doppio lume coassiale che consenta l'inserimento fino alle arterie polmonari in modo da essere utilizzata sia nell'assistenza ventricolare destra che nell'ECMO Veno Venoso riducendo il fenomeno del ricircolo .	5	N.I.
------	---	---	------

[Handwritten signature]



Da "FARMACIA AORN CASERTA" <farmacia@ospedalecasertapec.it>

A "Provveditorato" <provveditorato@ospedalecasertapec.it>

Data venerdì 8 luglio 2016 - 09:30

ALLEGATO N. ²...

Capitolato CCH

II° INVIO - A RETTIFICA DEL PRECEDENTE

Allegato(i)

Capitolato CCH.xls (3445 Kb)





A01	
A02	
A03	
A04	
A05	

Circuiti CPL cristalloide con ricircolo, serpentina metallica, completo di sacca, filtro e linea di misurazione pressione	30	20056
Circuiti CPL cristalloide con ricircolo, dotati di dispositivo monouso integrato per la misurazione della temperatura e della pressione di infusione della soluzione cardioplegica, completi di sacca o reservoir rigido e supporto non monouso	140	20057
Set per infusione a caduta di cardioplegia Custodiol negli osti coronarici, composto da: n.2 Linee costituite da un tubo in PVC da 3/16 X 1/16 lungo 210 cm. alle cui estremità deve essere attaccato, da un lato un luer maschio con cappuccio e dall'altro lato uno spike deflussore con trappola per bolle e presa d'aria. Sulla linea in PVC deve essere posizionato un clamp. Le due linee devono essere sterili ed imbustate singolarmente. n.1 linea di riempimento ad Y collegabile tramite Luer Lock a 2 sacche da 1000 ml, come da ALLEGATO "D"	30	77498
Set per drenaggio venoso assistito (vuoto) completo di linea ad Y e clamp	40	
Linee di aspirazione supplementari per macchina Cuore Polmoni, secondo disegno del centro (allegato C)	40	77414

A06	Circuiti per Circolazione Extracorporea (1/2-3/8 e 3/8-3/8) mediante pompa centrifuga compatibili con pompa centrifuga BIO MEDICUS 560 in dotazione alla Cardiocirurgia). I circuiti devono essere in PLA VI° medicale, 71Sh, con <i>trattamento biocompatibile</i> , assemblamento tipo Custom Pack secondo il disegno del centro (allegato A). La campana deve essere in policarbonato, deve essere provvista di scheda tecnica e rispondente alla direttiva 93/42/EEC (CE MARK). La sonda di flusso deve essere provvista di scheda tecnica e rispondente alla direttiva 93/42/EEC (CE MARK).	300	20058
A07	Circuiti per CEC mediante pompa roller (1/2-3/8 e 3/8-3/8), I circuiti devono essere in PVC VI° medicale, 75Sh, e assemblamento tipo Custom Pack secondo il disegno del centro (allegato B)	8	20059
A08	Set tavolo per recupero sangue costituito da una linea di aspirazione e una linea per anticoagulazione	100	18075
A09	Sistemi per Assistenza Ventricolare a medio termine (marchio CE per utilizzo fino a 14 giorni) I sistemi devono essere trattati con eparina legata covalentemente, devono essere preassemblati e completi di pompa centrifuga e circuito.	8	33307



A10	Sistemi per Assistenza Cardiopolmonare a medio termine (Certificato almeno per 14 Giorni). I sistemi devono essere trattati con eparina legata covalentemente, devono essere preassemblati e completi di pompa centrifuga, circuito, ossigenatore a membrana in polimetilpentene a bassa caduta di pressione (non superiore a 50 mmHg - Standard AMI), dotati di scambiatore di calore integrato e sistema di sicurezza di autovent: tale dispositivo, utile sia per accelerare le manovre di debollaggio che per la prevenzione dell'embolia gassosa, deve essere provvisto di membrana in grado di spurgare in maniera continua l'aria presente nel sangue, senza far passare liquidi.	14	31803
A11	Sistemi per Assistenza Cardiopolmonare a medio termine (Certificato almeno per 30 Giorni in funzionamento continuo). I sistemi devono essere trattati con rivestimento emocompatibile; devono essere facilmente trasportabili e compatti, cioè devono essere costituiti da una pompa centrifuga ed un ossigenatore integrati tra loro, devono, inoltre essere dotati di scambiatore di calore, di circuiti preassemblati e cannule trattate per l'accesso ai vasi del paziente.	8	
A12	Supporto circolatorio meccanico definitivo (Destination Therapy)	2	

A13	Filtri per emofiltrazione prelavati, tipo adulto completi di circuito di connessione al circuito di CEC	120	20063
A14	Tubi sterili PVC (misure: 1/2; 3/8; 1/4; 3/16) VI° medicale, 70Sh (2 metri)	50	18074
A15	Ossigenatore a membrana per adulti di piccola taglia, a basso volume di prime, con cardioto integro, trattamento biocompatibile, sistema di autoventing (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti multiuso)	20	N.I.
A16	Ossigenatore a membrana tipo adulti con possibilità di esercizio ad alto flusso e basso livello operativo cardioto integro, trattamento biocompatibile, (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non desposable)	100	20064
A17	Ossigenatore a membrana a fibre cave plasmaresistenti ($\varnothing$ 0.003 μ o inferiore) con trattamento biocompatibile e cardioto venoso rigido integro, sistema di autoventing (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non desposable)	80	20066
A18	Ossigenatore a membrana con cardioto integro ad elevata rapidità di assemblaggio (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non desposable)	6	18079



A19	Ossigenatori a membrana a fibre cave dotati di valvola autoventante; tale dispositivo, utile nella prevenzione dell'embolia gassosa, deve essere provvisto di membrana in grado di spurgare in maniera continua l'eventuale aria presente nel sangue, senza far passare liquidi. L'ossigenatore deve essere sottoposto a trattamento biocompatibile, e deve essere provvisto di cardioto mo venoso rigido integrato. L'ossigenatori devono essere corredati di n. 4 sonde termiche e 2 supporti <u>non monouso</u>	80	20066
A20	Ossigenatori a membrana in polimetilpentene dotati di valvola autoventante e filtro arterioso incorporato; tale dispositivo, utile nella prevenzione dell'embolia gassosa, deve essere provvisto di membrana in grado di spurgare in maniera continua l'eventuale aria presente nel sangue, senza far passare liquidi. L'ossigenatore deve essere sottoposto a trattamento biocompatibile, e deve essere provvisto di cardioto mo venoso rigido integrato. L'ossigenatori devono essere corredati di n. 4 sonde termiche e 2 supporti <u>non monouso</u>	10	

A21	Ossigenatore a membrana a fibra cava microporosa tipo adulti con riserva venosa integrato o sacca morbida. L'ossigenatore deve essere provvisto, inoltre, di riserva di cardiostomia separata per la filtrazione del sangue di aspirazione ed il trattenimento dei lipidi e dei leucociti, filtro antileucocitario integrato), trattamento biocompatibile, (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non desposable)			15	
A22	Cardiotomi per CEC Adulti			4	20067
A23	Monocannula venosa atriocavale armata, ad alto flusso e basso gradiente, con foro centrale, misure complete			200	20068
A24	Monocannula venosa atriocavale armata a profilo ovale con punta flessibile a spirale, misure varie.			30	
A25	Monocannula venosa atriocavale per drenaggio assistito, di minimo ingombro ed alto flusso, connettore da 3/8, misura 29/29Fr.			20	
A26	Cannule armate angolate per assistenza ventricolare VAD con punta anticollassamento e resistenti alle piegature. Misure ideali 36 o 38 Fr. Connettore da 3/8. Basso gradiente pressorio a 5 litri/min			10	18083
A27	Cannule venose armate rette cavali con foro centrale misure varie			230	20069

A28	
A29	
A30	
A31	
A32	

Cannule venose armate con punta angolata in Metallo a becco di flauto con foro centrale e fori sulla parete laterale, misure varie.	80	18085
Cannule armate rette con resistente alle piegature e dotato di cuffia a gonfiaggio manuale	20	
Cannuloni per il drenaggio venoso bicavale-vena femorale, parete sottile armata con punta multiforata per essere posizionata all'altezza della vena cava superiore e cestello multiforato all'altezza della vena cava inferiore misure varie	32	18086
Cannule venose femorali multi-stage per chirurgia mininvasiva. Devono avere pareti sottili, resistenti alle piegature, per garantire basse perdite di carico anche per flussi molto alti. Devono essere dotate di più stadi di drenaggio, con possibilità di posizionamento fino alla vena cava superiore. Le cannule devono essere dotate di introduttore. Lunghezza circa 76 cm. Misure: preferibilmente da 17 a 25 Fr.	30	N.I.
Cannula femorale venosa con corpo a parete sottile, radiopaco, con fori sulla parete laterale in zona prossimale alla punta. Munita di marker di profondità per assistere il posizionamento della cannula. Provvista di introduttore. Connettore 3/8".	40	31011

A33	Cannula per il drenaggio Venoso periferico in rete metallica elastica d'acciaio	6	
A34	Cannula a due lumi per cannulazione giugulare per ECMO respiratorio veno-venoso , che consenta il drenaggio dalla Vena Cava Superiore e dalla Vena Cava Inferiore ed il ritorno in atrio destro. La cannula deve essere armata in acciaio, rastremata in punta, deve consentire l'accesso chirurgico ed essere completa di kit d'inserzione. Misure complete da 16 a 31 Fr	10	N.I.
A35	Cannule arteriose/ giugulare con introduttore Cannula ad alto flusso per accesso femorale arterioso e accesso venoso periferico (giugulare). Dotata di corpo a parete sottile con punta forata. La cannula deve essere completamente armata e munita di introduttore con punta allungata e marker per il corretto allineamento tra cannula e introduttore. Presenza di tappo emostatico. Connettore da 3/8 ventato Misure complete da 15 a 24 Fr	30	N.I.



A36	<i>Kit per cannulazione arteriosa e venosa femorale</i> costituito da: Cannula arteriosa con trattamento eparinico (misure preferite da 17 a 21 Fr.), cannula venosa con trattamento eparinico (misure preferite da 17- 28 Fr) Le cannule devono essere resistenti alle piegature ed avere un gradiente quanto più basso possibile. Il Kit deve essere provvisto di introduttori, dilatatori (di varie misure) completo di guida arteriosa e venosa (lunghezza minima 150 cm)	12	31802
A37	<i>Kit per cannulazione arteriosa percutanea:</i> costituito da una siringa, un ago di Seldinger, una lama, 2 dilatatori ed una guida arteriosa.	20	N.I.
A38	<i>Kit per cannulazione venosa percutanea:</i> costituito da una siringa, un ago di Seldinger, una lama, 2 dilatatori ed una guida venosa (lunghezza minima 150 cm)	30	N.I.
A39	<i>Cannule Arteriosa con punta Angolata.</i> Le cannule devono essere curve e provviste di un unico foro centrale ed avere una parete armata in modo da essere flessibili e resistenti alle piegature. Le cannule devono essere provviste di connettore da 3/8 ed avere uno spazio sufficiente tra il connettore e l'armatura per facilitare il clampaggio Misure da 20 a 24Fr	350	20070

A40	Cannule arteriose curve per cannulazione diretta dell'arteria Ascellare. Le cannule devono essere curve e provviste di un unico foro centrale ed avere una parete armata in modo da essere flessibili e resistenti alle piegature. Le cannule devono essere provviste di connettore da 3/8 ed avere uno spazio sufficiente tra il connettore e l'armatura per facilitare il clampaggio	30	31013
A41	Cannule Aortiche a Dispersione di flusso. Le cannule devono avere parete sottile ed essere armate in modo da essere flessibili, resistenti alle piegature e devono garantire flussi adeguati con gradiente pressorio non superiore a 45 mmHg (a 5 l/min. con la 24 Fr.) Le cannule devono avere la punta angolata provvista di fori laterali ed un foro centrale, consentendo al flusso in uscita di distribuirsi e di risultare meno veloce creando pressioni minori sulla parete dell'aorta. Le misure devono essere da 22 Fr e 24 Fr.	50	33308
A42	Cannule Arteriose Pediatriche (per perfusione d'arto durante ECMO periferico). Le cannule devono avere una parete sottile ed essere armate in modo da essere flessibili, resistenti alle piegature, devono essere munite di introduttore con marker di profondità per assistere il posizionamento della cannula. Connettore da 1/4 vented. Misure variabili a partire da 6 Fr.	20	N.I.

A43	Cannule Arteriose rette femorali con introduttore e guida per inserimento per via percutanea. Misure varie a partire da 18 Fr	50	
A44	Cannule Arteriose rette femorali con introduttore misure varie a partire da 18 Fr	50	18089
A45	Cannule per perfusione dell'ostio Coronarico monouso, sterili, malleabili con punte angolate di 90° rivestite in silicone.	50	20073
A46	Cannule per perfusione dell'ostio Coronarico in silicone, monouso sterili, flessibili e morbide provviste di estremità a palloncino. Misure varie (da 15 a 20 Fr)	180	85955
A47	Fascette stringitubo tipo grande	700	18093
A48	Soffiatore CO2 con regolatore di flusso	300	18111
A49	Cateteri per aspirazione ventricolare	200	18112
A50	Aspiratori pericardici e intracardiaci	50	
A51	Aspiratori pericardici con punta armata in metallo	50	31014
A52	Aspiratori adulti in metallo monouso	350	31015
A53	Set di Tourniquets in materiale atraumatico (min. 2 tourniquets per singola confezione) con prendifili	450	31407
A54	Kit perfusione cerebrale composto da: 2 cannule per retroplegia in silicone 13 Fr e 15 Fr. con pallone a gonfiaggio manuale, un adattatore ad Y (femmina /maschio-maschio) provvisto di clamp in plastica.	20	18114

A55	Cannule per cardioplegia retrograda 14 Fr. Autogonfiabili con mandrino e manico.	200	18115
A56	Cannule per cardioplegia retrograda a gonfiaggio manuale con mandrino e manico misure varie.	60	18115
A57	Cannula per la somministrazione di soluzione cardioplegica per via anterograda attraverso la radice aortica, <i>per tecniche di chirurgia mininvasiva</i> , provvisti di ago, flangia per ancoraggio nella radice aortica. Dotata di corpo trasparente lungo circa 30 cm per consentire l'accesso attraverso piccole incisioni. Munita di punta in materiale morbido e radiopaco.	30	N.I.
A58	Agocannula ad Y cardioplegia radice aortica provvisti di introduttore, flangia per ancoraggio e di punta lunga con fori laterali	300	18116
A59	Adattatore ad Y, per perfusione coronarica di cardioplegia, con un luer femmina e due luer maschi. Le due branche con luer maschio devono essere munite di clamp in plastica	40	18119



A60
A61
A62
A63
A64
A65
A66
A67
A68
A69

Adattatori ad Y con linee per la somministrazione di cardioplegia e per il ventaggio aortico (luer maschio / luer femmina con clamp blu su una branca - connettore da 1/4 per vent con clamp rosso sull'altra branca)	40	N.I.
Connettori sterili Retti e ad Y misure varie confezionamento massimo 25 unità	200	18120
Connettori sterili Retti e ad Y con Luer lock confezionamento massimo 25 unità	200	18121
Connettori sterili Retti 1/4 - luer maschio confezionamento massimo 25 unità	50	
Connettori sterili Retti 1/4 - tubo - luer femmina confezionamento massimo 25 unità	50	
Rubinetto a 4 vie ad alta pressione	300	18122
Set per recupero sangue con sistema a campana: KIT LAVAGGIO	20	
Set per recupero sangue con sistema a campana: RESERVOIR	20	22999
Set per recupero sangue con sistema a campana: SET ASPIRAZIONE	20	
Set per recupero sangue con sistema a flusso continuo dedicato al Fresenius C.A.T.S. LAVAGGIO	350	30322

A70	Set per recupero sangue con sistema a flusso continuo dedicato al Fresenius C.A.T.S. RESERVOIR	380	30323
A71	Set per recupero sangue con sistema a flusso continuo dedicato al Fresenius C.A.T.S. SET ASPIRAZIONE	380	30324
A72	Il bioprobe dedicate alla Sonda di flusso Medtronic Flow Trasducer Tx50 deve avere sensori elettromagnetici in metallo, connettori da 3/8, deve essere provvisto di scheda tecnica e rispondere alla direttiva 93/42/EEC (CE MARK)	4	
A73	Campana per Bio-Console 560 della MEDTRONIC. La campana deve avere la parte esterna in policarbonato, deve essere provvista di scheda tecnica e rispondente alla direttiva 93/42/EEC (CE MARK)	2	
A74	Trasduttore monouso di pressione dedicati alla Macchina Cuore- Polmone STOCKERT	240	22412
A75	Sensori monouso di Livello dedicati alla Macchina Cuore-Polmone STOCKERT	350	21866
A76	MATERASSINI TERMICI MULTIUSO COMPATIBILI CON GRUPPO CALDO/FREDDO STOCKERT, COMPLETI DI TUBI DI COLLEGAMENTO E CONNETTORI HANSEN (1 maschio ed 1 femmina)	10	
A77	Provette per la determinazione della risposta alla dose di eparina (HDR)	360	18528



A78	Provette per la determinazione del Tempo di Coagulazione Attivato (ACT)	3600	18532
A79	Provette dosaggio eparinemia Rossa - (0.0-0.9 mg/kg) 304-01POR	387	18708
A80	Provette dosaggio eparinemia Banda Gialla - (0.0-1.5 mg/kg) 304-02POR	18	22810
A81	Provette dosaggio eparinemia Banda Marrone - (1.5-3.0 mg/kg) 304-03POR	36	
A82	Provette dosaggio eparinemia Banda Argento - (2.0-3.5 mg/kg) 304-04POR	108	
A83	Provette dosaggio eparinemia Banda Blu - (2.5-4.0 mg/kg) 304-05POR	1440	18529
A84	Provette dosaggio eparinemia Banda Verde - (3.5-5.0 mg/kg) 304-06POR	90	
A85	Provette dosaggio eparinemia Banda Porpora - (4.5-6.0 mg/kg) 304-10POR	45	
A86	Provette per la determinazione del Tempo di Coagulazione Attivato High Range (ACT- HR) dedicate all' apparecchiatura ACTII	250	
A87	Provette per la determinazione del Tempo di Coagulazione Attivato Low Range (ACT- LR) per apparecchiatura ACTII	400	
A88	Provette per la determinazione del Tempo di Coagulazione Attivato con Eparinasi (HR HTC) dedicate all' apparecchiatura ACTII	60	

A89
A90
A91
A92
A93
A94
A95
A96
A97
A98
A99
A100
A101
A102
A103
A104
A105
A106

Carta per HMS	25	18537
kit pulizia	2	
PUNTALE PER PIPETTA RL-100	384	53603
PUNTALE PER PIPETTA RL-1000	384	53613
PUNTALE PER PIPETTA 89RT-L1000	384	
KIT PER TARATURA LIVELLO 1	60	53608
KIT PER TARATURA LIVELLO 2	60	53609
CUVETTA + PIN	500	54003
CUVETTA + PIN CON HEPARINASI	500	53605
CAOLINO (per cuvette)	500	53606
PLATELET MAPPING KIT x TEST PIASIRINICO (per cuvette)	40	53610
PLATELET MAPPING KIT x TEST ADP (per cuvette)	40	53611
PLATELET MAPPING KIT x TEST AC.ARACHIDONICO (per cuvette)	40	53612
FIBRINOGENO FUNZIONALE (per cuvette)	90	53607
RAPID TEG (per cuvette)	100	
Cartuccia per la rimozione su sangue intero di citochine/bilirubina/mioglobina/emoglobina libera composta da sfere di polistirine-divinilbenzene	20	N.I.
Lama per elettrobisturi curva di lunghezza aumentata e punta angolata per migliorare l'accesso alla I.M.A. durante lo scollamento dell'arteria dai tessuti circostanti	100	N.I.
Retrattore tessutale per esposizione arterie coronarie	100	N.I.

A107	Cannule per arteriotomia dotate di un tubicino in poliuretano con punta a forma di bulbo da un lato e luer femmina dall' altro. Punte da 2 a 6 mm	80	N.I.
A107	Lame da bisturi a spatola bordo tutto tagliente per chirurgia coronarica monouso con superficie antiriflesso	500	18032
A108	Prolunghe monouso per elettrobisturi Valleylab per il prelievo della arteria mammaria	400	19818
A109	Bulldogs atraumatici in materiale plastico monouso per chirurgia delle coronarie soft jaus 6mm. <i>La ditta aggiudicatrice dovrà fornire 2 pinze per applicazione, rette ed angolate</i>	400	18033
A110	Stabilizzatore+lussatore cardiaco monouso a bassa pressione di suzione, basso profilo ed ingombro ridotto, movimento autonomo dei piedini, completo di lame per retrazione sterno e sistema di suzione per esposizione della parete postero-laterale:		
a		100	21422
b		100	21423
A111	Set per minitoracotomia monouso composto da uno stabilizzatore a pressione durante interventi di chirurgia coronarica per toracotomia	10	N.I.
A112	Posizionatore cardiaco per minitoracotomia monouso per la lussazione e la stabilizzazione del cuore durante interventi eseguita a cuore battente per toracotomia	10	N.I.

A113	Set di drenaggio percutaneo con linea di estensione e raccordo per drenaggio pleurico. Catetere in poliuretano completamente radiopaco (testato per 29gg) con valvole di sicurezza unidirezionale. Ago di introduttore con punta atraumatica e retrattile mis. CH 9 e CH 12. Sacca di raccolta	20 20	71580 71579
A114	Cateteri venosi centrali tipo picc bilume in poliuretano per via periferica da 60 cm misure 4-4.5-5(Fr)	50	84875
A115	Elettrodi sterili monouso per stimolazione cardiaca temporanea	700	18041
A116	Punch aortici monouso sterile di varie misure (3-4-5 mm)	300	18039
A117	Copriclamps monouso varie misure	100	18040
A118	Inseriti al silicone Fogarty misure varie	20	
A119	Sistema di drenaggio toracico a tre e quattro camere con valvola ad acqua per il controllo della pressione di aspirazione. Dispositivo di autoregolazione per il controllo del flusso di vuoto. Compatto e stabile, maniglia per aggancio e trasporto del drenaggio. Cella di campionamento per il prelievo del liquido di drenaggio.	400	78496
A120	Protesi tubulari rette in Dacron con branche per vasi splancnici per aneurisma toraco-addominale, misure varie.	2	N.I.
A121	Protesi triforcata in poliestere (woven) a porosità zero per ricostruzione aortica toracoaddominale, misure varie.	5	N.I.

A122	Kit di introduzione per catetere a palloncino a doppio lume, diametro di 7,5 Fr	40	31803
A123	Protesi Coselli in poliestere (woven) a porosità zero con quattro branche	3	N.I.
A124	Corde artificiali per chirurgia riparativa mitralica in Gore-tex, misure varie	150	31193
A125	Bisturi per chirurgia coronarica monouso completo di manico lama angolata 15°, 30° e 45° con superficie antiriflesso	500	18065
A126	Protesi tubulari ibride con quattro branche che consentono il trattamento contemporaneo degli aneurismi dell'arco e dell'aorta toracica discendente in chirurgia open tradizionale, misure varie.	5	N.I.
A127	Protesi percutanea non coperte, a maglia larga, in acciaio biocompatibile, non auto espandibili munite di sistema per introduzione ed espansione della protesi, misure varie	3	N.I.
A128	Siringhe per il controllo della pressione, monouso sterile composta di un corpo cilindrico cavo da 60ml con punta luer-lock con variazione di pressione da 150 a 300mmHg	200	77336
A129	Patch di teflon felt di vario spessore 15cm X 15cm larghezza	50	18054
A130	Patches di Dacron Woven collagenato misura 75x75mm	10	34875

A131	Protesi lupiae rette in poliestere (woven) a porosità zero con collare per chirurgia dell'aorta toracica, per la procedura Elephant Trunk Ibrida, misure varie.	5	N.I.
A132	Protesi tubulari rette in polipropilene per rivascularizzazione ibrida(tronchi epiaortici e vasi splanenici), misure varie.	5	N.I.
A133	Patches in pericardio bovino con trattamento antimicrobico impermeabile al sangue misure 9 X 14 cm	10	78996
A134	Protesi valvolari aortiche meccaniche a due emidischi piatti oscillanti, con minore esposizione verticale dei lembi e miglior follow-up, orientabili in situ ma non autorotanti, design "senza cavità" con migliore area effettiva per gli anulus aortici di piccole dimensioni, dimensioni da 16 a 33mm di diametro.	20	18049
A135	Condotti valvolati biologici con protesi stented, misure varie	5	69694
A136	Protesi valvolare biologiche aortiche "sutureless", misure varie.	10	95318
A137	Condotti valvolati totalmente biologici per chirurgia aortica, misure varie.	5	N.I.

A138	Anello semirigido completo, per la riparazione della valvola mitrale, costituito da un anello interno in lega superelastica(nitio) con rigidezza progressiva lungo il perimetro, dell'anello, avvolto da una guaina di silicone rivestita in tessuto poliestere, a sua volta ricoperto di carbonio turbostratico	5	77775
A139	Protesi valvolare meccanica aortica costituita da anello in titanio ricoperto di carbonio turbostratico e con due emidischi ricurvi in carbonio pirolitico. Anello di sutura in dacron rivestito di carbonio turbostratico per impianto intra-annulare. Struttura completamente ruotabile, misure varie.	10	18050
A140	Anelli per annuloplastica valvolare aortica, misure varie	10	N.I.
A141	Anello semirigido completo, per la riparazione della valvola mitrale, costituito da un anello interno in lega superelastica(nitio) con rigidezza progressiva lungo il perimetro dell'anello, avvolto da una guaina di silicone rivestita in tessuto poliestere, a sua volta ricoperto di carbonio turbostratico con repere per corde tendinee, misure varie.	5	N.I.
A142	Protesi valvolari mitraliche meccaniche a due emidischi oscillanti, orientabili in situ ma non autorotanti, design "senza cavità", misure varie.	10	18050

A143	Protesi valvolari mitraliche meccaniche a 2 emidischi oscillanti con apertura a 90° e con misura standard per diversi diametri dell'anulus, misure varie.	15	22436
A144	Protesi valvolari aortiche biologiche in pericardio stented ,impiantabili in posizione intra e sopra annulare,con follow up di più lunga durata,misure varie.	15	60517
A145	Protesi valvolari aortiche biologiche in pericardio stented ,impiantabili in posizione intra e sopra annulare,con il minor gradiente transvalvolare,misure varie.	15	27875
A146	Anello tricuspide tridimensionale con flessibilità progressiva,in titanio con supporto che ne facilita l'impianto, misure varie.	10	34455
A147	Protesi tubulari di Dacron Woven collagene di lunghezza e calibro variabili per chirurgia aortica,misure varie.	40	18052
A148	Protesi tubulari di Dacron Woven collagene di lunghezza e calibro variabili dotate di branca laterale per perfusione aterograde per chirurgia aortica, misure varie	10	18053
A149	Protesi tubulari di Dacron Woven collagene di lunghezza e calibro variabili con branche per tronchi epiaortici per chirurgia aortica,misure varie.	5	18062
A150	Protesi tubulari di Dacron Woven collagene di lunghezza e calibro variabili con estremità sagomata secondo la fisiologia dei seni di Valsala per chirurgia aortica,misure varie.	5	31607

12/12/2016

A151	a	Protesi ibrida per chirurgia aortica open (frozen elephant Trunk) con collare tra parte protesica tubulare ed endoprotesi misure varie	5	N.I.
	b	Protesi ibrida per chirurgia aortica open (frozen elephant Trunk) con collare e branche per tronchi epiaortici e riperfusione, misure varie	5	N.I.
A152		Set monitoraggio pressorio a due trasduttori per la determinazione delle pressioni invasive complete di: • deflussore con camera di gocciolamento tipo macro per collegamento alla sacca pressurizzata. • N° 2 prolunghe trasparenti da 150 cm con roller clamp. • Connettori elettrici ai cavi di raccordo, compatibili con monitor in nostra dotazione, che garantiscono un ottimo contatto ed una tenuta stagna perfetta. • 2 trasduttori monouso • Accessi per effettuare test di retrocalibrazione • Dispositivo di lavaggio continuo da 3 ml/h integrati nel corpo dei trasduttori con codice e colore rosso e blu • Prolunghe monometriche da 120 cm. Con codice rosso e blu • Rubinetto a tre vie per infusione e/o prelievo ematici. • Prolunghe monometriche trasparenti di 30 cm. Con codice colore rosso e blu.	500	18786

A153	Set monitoraggio pressorio a TRE trasduttori per la determinazione delle pressioni invasive complete di: • deflussore con camera di gocciolamento tipo macro per collegamento alla sacca pressurizzata. • N° 3 prolunghe trasparenti da 150 cm con roller clamp. • Connettori elettrici ai cavi di raccordo, compatibili con monitor in nostra dotazione, che garantiscono un ottimo contatto ed una tenuta stagna perfetta. • 3 trasduttori monouso • Accessi per effettuare test di retrocalibrazione • Dispositivo di lavaggio continuo da 3 ml/h integrati nel corpo dei trasduttori con codice e colore rosso , blu e giallo • Prolunghe monometriche da 120 cm. Con codice rosso , blu e giallo • Rubinetto a tre vie per infusione e/o prelievo ematici. • Prolunghe monometriche trasparenti di 30 cm. Con codice colore rosso , blu e giallo	100	90558
A154	Dispositivi rigidi per valvuloplastica mitralica	20	18055
A155	Tubi valvolati composti da protesi meccanica montata su protesi tubulare di Dacron Woven per chirurgia aortica	10	18057
A156	Condotti valvolati con protesi meccanica per la chirurgia della radice aortica(seni di Valsalva preformati).	5	78014
A157	Protesi valvolari biologiche mitraliche porcine montate su stent, misure varie(27-29-31 mm)	15	78516 78498 78515

12/02/2000 - (AW)

A158	Shunts intravascolari per perfusione coronarica , misure varie	400	18061
A159	Protesi rette di Dacron Woven misure 8-10 mm	30 20	84876 31608
A160	Kit composto da tre "suture organizer" curvi monouso sterile.	50	N. I
A161	Camici chirurgici sterili monouso ignifughi idrorepellenti autoavvolgibili con manichette e grembiule di rinforzo traspiranti con polsini a maglia confezionati, mis. Varie(L-XL-XXL)	5000	18026
A162	Set chirurgici universali sterili ignifughi comprendenti: doppio involucro esterno plastificato sul lato esterno per tavolo portaferri, 2 telini 75x90cm senza autoadesivo, 4 telini 75x75cm con autoadesivo, 1 sacco Mayo plastificato, 1 telo grande con adesivo, 1 telo medio con adesivo, 1 traversa copriservitore plastificata, 1 telino 75x75cm con autoadesivo, 2 strisce autoadesive, un copripube, due copripiedi, 1 busta laterale autoadesiva per aspiratori ed elettrobisturi, 1 spugnetta autoadesiva pulisci elettrobisturi ed una calamita autoadesiva per raccolta aghi di sutura un organizzatore per tubi circolazione extracorporea.	100	18027

A163	Set chirurgici personalizzati custom pack comprendenti: BAG PER VENA CENTRALE• 1 CVC 3 lumi con siringa rauassan con tecnica di infusione ad una mano• 1 Telo avvolgimento biaccoppiato cm 100x100• 1 Vassoio• 1 Paio di guanti chirurgici mis. 7.5• 1 Ciotola da ml 250• 1 Ciotola da ml 500• 10 Compresse di garza cm 10x10 a 16 strati con bario• 1 Paio di guanti chirurgici mis. 7• 1 Portaaghi monouso in acciaio• 1 Forbici MAYO monouso in acciaio• 1 Sutura seta 0 con ago triangolare• 1 Telo in TNT+PE cm 100x100 con foro adesivo diam. cm 10• 1 Siringa da ml 5 con ago 22G• 1 Siringa da ml 20• 1 Medicazione adesiva sterile per fissaggio cateteri, in poliuretano trasparente, barriera batterica, impermeabile all'acqua e ad elevata gas permeabilità (M.V.T.R.)• 1 Medicazione a barriera antimicrobica assorbente in schiuma di poliuretano tri-stratificata e nanocristalli di argento per punti di inserzione IV o ortopedici• 3 Rubinetti a 3 vie per bassa pressione• 10 Tamponi rotondi diam. mm 40 con bario• 4 Spugnette con manico per la disinfezione della cute BAG PER CATETERISMO VESCICALE• 1 Vassoio• 1 Telo avvolgimento in carta medicale cm 100x100cm • 1 Siringa da 10ml • 1 Fiala di acqua apirogena da ml 10• 1 Bustina di disinfettante clorexidina da ml 25• 1 Paio di guanti chirurgici mis. 7.5	200	77396
------	---	-----	-------



A164	Set chirurgici personalizzati per chirurgia coronaria sterili ignifughi comprendenti :1 telo tavolo madre 200x230 cm,1 sacca di mayo,1 telo tavolo madre 200x230 cm,1 spugna pulisci bisturi ,1striscia velcro 5x30cm con quattro segmenti, una scatola per taglienti, 1tasca portastrumenti a due scomparti,4 teli 75x75cm con adesivo in bioaccoppiato, 1 striscia adesiva 10x50cm, 1 telo copripaziente per chirurgia coronaria con finestra in plastica autoadesiva per torace ed arti inferiori con 2 tasche per lato integrate al telo, 1 organizzatore per tubi circolazione extracorporea,telo copritavolo assorbente, impermeabile 100x230 cm	200	18028
A165	Telini sterili monouso in TNT 75x90cm con adesivo sul lato lungo.	3000	18030
A166	Microset chirurgici per preparazione vena chirurgica composto da un telino sterile 75x90cm, telino sterile 40x50cm con foro centrale e con n°4 batuffoli di garza sterili.	150	17029
A167	Sonda per anastomosi coronarie bidirezionale, con due olive di diversa misura.	30	19815
A168	Dispositivi per il trattamento intraoperatorio della fibrillazione atriale con catetere monopolare. La ditta aggiudicataria dovrà fornire in service fonte di energia a radiofrequenza.	10	18508

A169	Dispositivi per il trattamento intraoperatorio della fibrillazione atriale con catetere flessibile che utilizzi crioterapia. La ditta aggiudicataria dovrà fornire fonte di energia.	5	31848
A170	Catetere di Swan Ganz 7,5Fr. per la misurazione in continuo della gittata cardiaca, RVEF,e SvO2 in continuo. COMBO con apparecchiatura in service.	10	18509
A171	Catetere venoso centrale in poliuretano, a tre lumi, ad alti flussi e compatibili con introduzione di catetere per la misurazione della gittata cardiaca.	250	18510
A172	Monitoraggio emodinamico e della gittata cardiaca con metodo PRAM con apparecchiatura in service.	8	87298
A173	Catetere di Swan Ganz 7Fr. per la misurazione della gittata cardiaca intermittente con tre vie di infusione venosa e introduttore per catetere da 8Fr. Attacco compatibile con le nostre apparecchiature.	100	31520
A174	Catetere per la misurazione della gittata cardiaca con metodo della termodiluizione traspolmonare e calcolo della EVLW, ITBV e FC con apparecchiatura in service.	20	87297
A175	Sensori sterili e monouso per la misurazione della ossimetria cerebrale con metodo Nirs con apparecchiatura in service.	250	31453



A176		<u>Fascia elastica toracica a supporto totale. Il dispositivo deve essere dotato delle seguenti caratteristiche e proprietà: realizzato in materiale elastico, anallergico e lavabile dotato di bretelle regolabili in lunghezza per un costante e corretto posizionamento dotato di chiusura laterale regolabile dotato per aiutare ulteriormente il paziente in caso di tosse, starnuti, mobilitazione e stabilizzazione dello sterno, esercizi di terapia respiratoria etc. disponibile in più misure, dalla Small alla XXXL</u>	100 100	78976 78978
A177		Sonde per la rivelazione della temperatura rettale ed esofagea monopaziente con termoresistore 400, adattabili ad apparecchiatura Marquette in nostra dotazione CH20 (<i>La ditta aggiudicataria fornirà in sconto merce N°20 cavi di collegamento</i>)	1000	18775
A178		Sensori adulti per SPO2 in confezione sterile latex free per apparecchiature Marquette dotati di gabbia di Faraday per ridurre le interferenze elettriche e garantire valori di saturazione più precisi, inoltre dotati di clip di memoria degli ultimi eventi. Cavo del sensore lungo circa 90 cm: a) • Sensori da dito b) • Sensori frontali		
	a		1000	18744
	b		50	31195

A179	Maschera per adulti per la concentrazione di ossigeno con valvola e sacca, con due metri di tubo antischiumamento, la maschera deve essere di materiale trasparente e morbidissimo per il miglior confort e deve esser dotata di modellatore nasale.	600	18773
A180	Casco trasparente monopaziente per CPAP, latex free, dotato di valvola antisoffocamento bidirezionale, dotato di oblò per accesso rapido al paziente, senza bretelle, N° 2 accessi a tenuta per il passaggio di sonde e/o cateteri, pallone per CPAP da 25 lt, valvola PEEP regolabile (0-2cm/H2O), circuito respiratorio spiralato in P.V.C., disponibile in varie misure.	100	18771
A181	Casco trasparente monopaziente per NIV, latex free, dotato di valvola antisoffocamento bidirezionale, di oblò per accesso rapido al paziente, senza bretelle, N° 2 accessi a tenuta per il passaggio di sonde e/o cateteri, valvola PEEP regolabile (0-2cm/H2O), circuito respiratorio spiralato in P.V.C., disponibile in varie misure.	100	28780
A182	Casco trasparente monopaziente per CPAP, latex free, dotato di valvola antisoffocamento bidirezionale ad apertura automatica in mancanza di pressione, venturimetro integrato per FIO2, manometro integrato e valvola PEEP regolabile, dotato di oblò per accesso rapido al paziente,	10	N.I.

A183	Flacone da 500ml multifunzione per umidificazione di ossigeno terapia, completo di raccordo e valvola di sicurezza con allarme acustico in caso di ostruzione del flusso, dotato di ugello con apertura a strappo	1200	18737
A184	a Kit per CVVH per emofiltratori AQUARIUS in nostra dotazione e di proprietà aziendale composto da :- linea venosa - linea di filtrazione - linea di reinfusione - linea dialisato e emofiltro. Tutte le linee debbono essere realizzate con materiale anticollabimento in PVC, biocompatibile, sterile, atossico, apirogeno La ditta aggiudicatrice deve offrire per ogni kit(circuito-filtro)n°10 sacche per la raccolta di soluzione per emofiltrazione + raccordi multipli.	400	18788
	b Kit per CVVH-RCA(CITRATO) per emofiltratori AQUARIUS in nostra dotazione e di proprietà aziendale composto da :- linea venosa - linea di filtrazione - linea di reinfusione - linea dialisato, linea calcio, linea citrato e emofiltro. Tutte le linee debbono essere realizzate con materiale anticollabimento in PVC, biocompatibile, sterile, atossico, apirogeno La ditta aggiudicatrice deve offrire per ogni kit(circuito-filtro)n°10 sacche per la raccolta di soluzione per emofiltrazione + raccordi multipli.	50	N.L.
	c Soluzione per emofiltrazione in sacche da 5000 ml con calcio, potassio, bicarbonato	4000	32179

	d	Soluzione in ACD-A per emofiltrazione in sacche da 500 ml	1000	N.I.
A185		Sistema chiuso di nebulizzazione meccanica riscaldata ed umidificata di ossigenoterapia completo di raccordo e valvola di sicurezza con allarme acustico da collegare ai flussometri con un perforatore così composto: Flacone multifunzionale da 500ml per umidific. di ossigeno con raccordo Raccordo prossimale per nebulizzazione con tubo di ritorno delle microgocce non terapeutiche e regolazione dell'ossigeno da 28% a 98% Tubo in PVC da 1mt maschera facciale per adulti e raccoglitore di condensa. (Da aggiudicare ad un'unica ditta che si impegnerà a fornire in service N°10 sistemi completi di attacco per ossigeno tipo Uni-Sio).		31451
	a	Flacone	500	
	b	raccordo	200	
	c	tubo	200	
A186		Medicazione per tracheotomia in poliuretano pretagliata.	1000	29177
A187		Sistema monouso sterile di serraggio automatico di suture in corso di chirurgia valvolare.	30	N.I.
A188		Sistema per aspirazione endobronchiale a circuito chiuso con rilevazione delle secrezioni bronchiali per cannula tracheostomica ch 14 con sensore.	200	30455

A189	Sistema per aspirazione endobronchiale a circuito chiuso con rilevazione delle secrezioni bronchiali per tubo tracheale ch 14 con sensore.	150	30455
A190	Sistema per il prelievo endoscopico dei condotti per effettuare la rivascularizzazione miocardica chirurgica. Il sistema deve essere corredato di telecamera e di colonna video con sistema per l'insufflazione di CO2 in service.	100	77518
A191	Catetere vescicale termometrico di varie misure da 14 a 20 Fr. con cavo di collegamento per monitor Marquette in dotazione N.: - <i>La ditta dovrà fornire 5 cavi in sconto merce.</i>	150	31111
A192	Catetere ad alto flusso bilume in poliuretano da 14FR 20cm completo di guida Seldinger e siringa valvolata per emofiltrazione.	120	31508
A193	Video tubo endotracheale dotato di microtelecamera integrata in punta per la visualizzazione continua delle vie respiratorie monouso sterile.	40	N.I.
A194	Coperture in TNT sterile per tavolo operatorio.	400	82414
A195	Sonda per la determinazione del flusso sang. e/o sonda di Quick per flussimetro in nostra dotazione.	8	28085
A196	Circuiti per riscaldatori Fisher e Paykel in dotazione al reparto e proprietà aziendale.	200	59347
A197	Cauterizzatori monouso sterili per protesi.	25	68372
A198	Filtro in polietilene e peptide per estrazioni di LPS in pazienti affetti da sepsi o shock settico.	10	82615

A199	Drenaggi toracici retti e angolati in puro Silicone Rivestiti sia internamente che esternamente di Polivinilpirrolidone ad azione antitrombogenica ed anticatateriziale. Varie misure	300	78094 78095
A200	Drenaggio sterile scanalato in silicone, grado medicale, apirogene, radiopaco lunghezza 30 cm. Misure da 24-28-32 CH.	300	N.I.
A201	Retratore per tessuti molli di varia misura.	20	77395
A202	Set monouso comprendente uno spinginodo, un palpatore per valvola e uno spingi valvola.	20	86137
A203	Spinginodo monouso sterile. Permette il serraggio efficace dei nodi all'interno di cavità altrimenti non raggiungibili dall'operatore chirurgico.	20	77316
A204	Filtrino a lento rilascio di clorexidina per sifi di emergenza dei cateteri - varie misure.	500	77497
A205	Bombole di Elio per 5(Cinque) apparecchi DataScope in nostra dotazione e proprietà aziendale.	10	19866
A206	Protesi valvolare mitraliche biologiche stented in pericardio, misure varie	15	77794
A207	Catetere per accesso arterioso in polietilene mediante tecnica di Seldinger, misure varie	400	N.I.
A208	Catetere lombare per il monitoraggio della pressione intracranica (pic) e drenaggio automatico del liquor con possibilità di effettuare test di infusione. La ditta aggiudicataria deve fornire monitor in service, prodotti in conto deposito	12	N.I.



A209	Cannula veno venosa a doppio lume coassiale che consenta l'inserimento fino alle arterie polmonari in modo da essere utilizzata sia nell'assistenza ventricolare destra che nell'ECMO Veno Venoso riducendo il fenomeno del ricircolo .	5	N.I.
A210	Cartuccia caolino TEG	100	N.I.
A211	Cartuccia caolino TEG con eparinisi	100	N.I.
A212	Cartuccia Rapid TEG	50	N.I.
A213	Cartuccia Fibrinogeno Funzionale	100	N.I.
A214	Cartuccia Platlet Mapping	80	N.I.

Cartuccia caolino TEG con eparinisi

Cartuccia Rapid TEG

Cartuccia Fibrinogeno Funzionale

Cartuccia Platel Mapping



**Unità Operativa Complessa
Provveditorato ed Economato**
Telefono 0823-232462 0823-232471
e-mail: provveditorato@ospedale.caserta.it
pec: provveditorato@ospedalecasertapec.it

PROVVEDITORATO ED ECONOMATO
Prestazioni 0014395/10 Data: 10/07/2017 10:44
Ufficio: Provveditorato
Classifica:



Al Direttore Generale
So.Re.Sa. spa
ufficogare@pec.soresa.it

Oggetto: Legge regionale n.4 del 15.03.2011. Decreti Commissariali n. 58/2011 e 11/2012. Richiesta autorizzazione per espletamento in autonomia procedura di gara d'appalto.

Ai sensi della normativa richiamata in oggetto, si chiede espressa autorizzazione per l'espletamento in autonomia di procedura per l'affidamento della seguente fornitura:

OGGETTO	fornitura dispositivi e materiale protesico per cardiocirurgia*
BASE D'ASTA COMPLESSIVA	importo triennale € 9.218.034,75
METODO DI CALCOLO BASE D'ASTA	prezzi attuali ponderati con prezzi medi di mercato
SUDDIVISIONE IN LOTTI	sì
CND (ove applicabile)	DISPOSITIVI MEDICI
TIPOLOGIA DI GARA	procedura aperta
TIPOLOGIA DI ACQUISTO	acquisto diretto
DURATA CONTRATTO (in mesi)	36
OPZIONI, PROROGHE E RINNOVI (ove previsto)	12 MESI
CRITERI DI AGGIUDICAZIONE	offerta economicamente più vantaggiosa
ACQUISTO INSERITO IN PROGRAMMAZIONE ANNUALE	sì

*gara già autorizzata Vs. prot. Soresa/0014190/2016.

Motivazione mancato espletamento entro i 6 mesi: cambiamento assetto organizzativo vertice strategico Azienda e Direzione UOC Provveditorato.

Il Direttore UOC Provveditorato ed Economato
dott.ssa Marisa Di Sano

In accordo con

Il Direttore Sanitario
dott.ssa Antonietta Siciliano

Il Direttore Amministrativo
dott. Gaetano Gubitoso

Il Direttore Generale
Dott. Mario Nicola Vittorio Ferrante

ALLEGATO N. 4

Da "autorizzazioni@pec.soresa.it" <autorizzazioni@pec.soresa.it>

A "provveditorato@ospedalecasertapec.it" <provveditorato@ospedalecasertapec.it>

Data mercoledì 27 settembre 2017 - 15:50

SoReSa: Richiesta 170710_122820-4574 - Autorizzazione Positiva

Si trasmette, in allegato, l'esito positivo dell'autorizzazione richiesta.

Allegato(i)

LetteraAutorizzazione.pdf (327 Kb)

170710_122820-4574

Al Direttore Generale
A.O. OSPEDALE CIVILE DI CASERTA
PEC: provveditorato@ospedalecasertapec.it

e al Referente Aziendale
per il processo autorizzativo

Protocollo in Uscita: SoReSa/0017513/2017

Oggetto: Legge Regionale n. 4 del 15.03.2011. Decreti Commissariali n.58/2011 e n. 11/2012.
Richiesta di autorizzazione per espletamento in autonomia procedura di gara d'appalto per la
fornitura di "FORNITURA DISPOSITIVI E MATERIALE PROTESICO PER CARDIOCHIRURGIA"

A riscontro della nota di codesta Azienda prot. 14305/U del 10/07/2017 (prot. SoReSa/PM00339/2017 del 12/07/2017) si autorizza l'espletamento diretto di autonoma procedura di gara, con le modifiche da voi indicate, con l'inserimento nel contratto d'appalto di apposita clausola risolutiva espressa per l'ipotesi che intervengano successivi analoghi affidamenti da parte di So.Re.Sa. S.p.A. in seguito a gare centralizzate.

Si precisa, altresì, che la responsabilità circa le modalità di scelta del contraente, la tipologia e le condizioni economiche dell'acquisto, i criteri di affidamento e il finanziamento della spesa occorrente ricade esclusivamente in capo alla stazione appaltante.

Si rammenta che, ai sensi dell'art. 15 comma 13 lett. d) del D.L. 95/2012, gli Enti del Servizio Sanitario Nazionale sono obbligati ad utilizzare, per l'acquisto di beni e servizi relativi alle categorie merceologiche presenti nella piattaforma CONSIP, gli strumenti di acquisto e negoziazione telematici messi a disposizione della stessa CONSIP e che i contratti stipulati in violazione sono nulli, costituiscono illecito disciplinare e sono causa di responsabilità amministrativa.

La presente autorizzazione ha valore di 6 mesi dalla ricezione della stessa e si comunica, inoltre, che occorrerà inviare alla scrivente Stazione Appaltante copia del provvedimento definitivo di aggiudicazione entro 10 giorni dall'intervenuta esecutività dello stesso.

Distinti saluti.

Il Direttore Operativo
Centrale di Committenza
Dott. Francesco Luciano
Francesco Luciano

Il Direttore Generale
So.Re.Sa. SpA
(dott. Gianluca Postiglione)

Gianluca Postiglione



A. U. S. M. P.

Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di Dispositivi Medici e materiale protesico per l'UOC Cardiocirurgia - AORN S.ANNA E S.SEBASTIANO – CASERTA

DISCIPLINARE DI GARA

L'AORN "S.Anna e S.Sebastiano" di Caserta

INDICE

una procedura aperta, ai sensi dell'art.60 del D. Lgs. n 50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per l'UOC Cardiocirurgia e con il presente documento disciplina la procedura e le modalità di partecipazione alla gara.

ART.1 - OGGETTO E DURATA DELLA FORNITURA

Il presente Capitolato disciplina le modalità relative alla fornitura di dispositivi medici e materiale protesico, suddiviso in 209 lotti, occorrenti all'UOC Cardiocirurgia dell'Azienda Ospedaliera S. Anna e San Sebastiano di Caserta, di seguito "Amministrazione contraente", secondo la specifica tipologia e le quantità indicate per ciascun lotto nell'allegata scheda A7, per un massimale triennale a base d'asta pari a € 8.533.596,15 + IVA.

CPV principale 33190000-8 – Dispositivi e prodotti medici vari

La descrizione dei lotti, i quantitativi e i prezzi a base d'asta dei prodotti oggetto della gara in esame sono definiti nella scheda "cig e garanzie" allegato A7;

Il contratto relativo a ciascun lotto avrà durata di 36 (trentasei) mesi decorrenti dalla data della sua sottoscrizione, periodo entro il quale potranno essere emessi gli Ordinativi di fornitura.

Gli importi massimi indicati non sono in alcun modo vincolanti per l'AORN che, pertanto, non risponderà nei confronti del Fornitore in caso di ordinativi di fornitura che risultino complessivamente inferiori a detti importi.

Qualora nel corso della fornitura dovessero mutare le condizioni di mercato rispetto alla situazione esistente alla data di scadenza dei termini per la presentazione dell'offerta, quali ad esempio l'immissione in commercio di nuovi prodotti che facciano venire meno situazioni di esclusività o anche in caso di registrazione dello stesso prodotto da parte di altra ditta, la stazione appaltante si riserva la facoltà di rescindere il contratto.

Si precisa che il contratto prevederà apposita clausola risolutiva espressa qualora So.Re.Sa. spa (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro centralizzato.

Ciascun Operatore Economico può partecipare ad un singolo o a più lotti, a seconda delle proprie esigenze, senza che ciò costituisca impedimento alla eventuale aggiudicazione per i lotti per i quali si concorre.

ART.2 - SOGGETTI AMMESSI ALLA GARA E REQUISITI DI PARTECIPAZIONE

Sono ammessi a partecipare alla gara, ai sensi dell'art.45 del D.Lgs. n.50/16, purché in possesso dei requisiti richiesti i seguenti soggetti giuridici:

- a) gli imprenditori individuali, anche artigiani, e le società, anche cooperative;
- b) i consorzi fra società cooperative di produzione e lavoro costituiti a norma della legge 25 giugno 1909, n. 422, e del decreto legislativo del Capo provvisorio dello Stato 14 dicembre 1947, n. 1577, e successive modificazioni, e i consorzi tra imprese artigiane di cui alla legge 8 agosto 1985, n. 443;
- c) i consorzi stabili, costituiti anche in forma di società consortili ai sensi dell'articolo 2615-ter del codice civile, tra imprenditori individuali, anche artigiani, società commerciali, società cooperative di produzione e lavoro.
- d) i raggruppamenti temporanei di concorrenti, costituiti dai soggetti di cui alle lettere a), b) e c), i quali, prima della presentazione dell'offerta, abbiano conferito mandato collettivo speciale con rappresentanza ad uno di essi, qualificato mandatario, il quale esprime l'offerta in nome e per conto proprio e dei mandanti;
- e) i consorzi ordinari di concorrenti di cui all'articolo 2602 del codice civile, costituiti tra i soggetti di cui alle lettere a), b) e c) del presente comma, anche in forma di società ai sensi dell'articolo 2615-ter del codice civile;
- f) le aggregazioni tra le imprese aderenti al contratto di rete ai sensi dell'articolo 3, comma 4-ter, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, convertito, con modificazioni, dalla legge 9 aprile 2009, n. 33;
- g) i soggetti che abbiano stipulato il contratto di gruppo europeo di interesse economico (GEIE) ai sensi del decreto legislativo 23 luglio 1991, n. 240;

Ai sensi dell'art.47 D.lgs. n.50/16 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, i requisiti di idoneità tecnica e finanziaria dei soggetti di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c), devono essere posseduti e comprovati dai medesimi soggetti salvo per quelli relativi alla disponibilità delle attrezzature e dei mezzi d'opera nonché all'organico medio annuo che sono computati cumulativamente in capo al consorzio ancorché posseduti dalle singole imprese consorziate.

E' fatto divieto ai concorrenti di partecipare alla gara in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti, ovvero di partecipare alla gara anche in forma individuale qualora abbia partecipato alla gara medesima in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti. I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettera b), sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi è fatto divieto di partecipare, in qualsiasi altra forma, alla medesima gara; in caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

E' consentita la presentazione di offerte da parte dei soggetti di cui all'articolo 45, comma 2, lettere d) ed e), anche se non ancora costituiti. In tal caso l'offerta deve essere sottoscritta da tutti gli operatori economici che costituiranno i raggruppamenti temporanei o i consorzi ordinari di concorrenti e contenere l'impegno che, in caso di aggiudicazione della gara, gli stessi operatori conferiranno mandato collettivo speciale con rappresentanza ad uno di essi, da indicare in sede di offerta e qualificata come mandatario, il quale stipulerà il contratto in nome e per conto proprio e dei mandanti.

E' vietata l'associazione in partecipazione sia durante la procedura di gara sia successivamente all'aggiudicazione. Salvo quanto disposto ai commi 18 e 19 dell'art.48 D.Lgs. n.50/16 così come rettificati e integrati dal D.lgs. n.56/2017, è vietata qualsiasi modificazione alla composizione dei raggruppamenti temporanei e dei consorzi ordinari di concorrenti rispetto a quella risultante dall'impegno presentato in sede di offerta.

L'inosservanza dei divieti di cui sopra comporta l'annullamento dell'aggiudicazione o la nullità del contratto, nonché l'esclusione dei concorrenti riuniti in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, concomitanti o successivi alle procedure di affidamento relative al presente appalto.

Art. 3 – DVRI E ONERI PER LA SICUREZZA

Il documento di valutazione dei rischi, Allegato A/9 al presente Disciplinare di gara, contiene una valutazione ricognitiva dei rischi standard relativi alla tipologia di prestazione oggetto della presente gara, che potrebbero potenzialmente derivare dall'esecuzione dei singoli contratti, così come previsto dall'art. 26, comma 3-ter del D. Lgs. n. 81/2008 e s.m.i.

Sulla base dei rischi standard da interferenza individuati nell'Allegato suddetto, si ritiene che l'attuazione delle relative misure da adottare comporti oneri per la sicurezza pari a quanto riportato nell'allegato suddetto.

Tale documento sarà integrato dalla Azienda Sanitaria, prima dell'inizio dell'esecuzione, riferendolo ai rischi specifici da interferenza presenti nei luoghi in cui verrà espletato l'appalto e quantificando gli eventuali oneri correlati; l'integrazione, sottoscritta per accettazione dal Fornitore, è allegata al contratto prima dell'inizio dell'attività.

Resta comunque onere di ciascun Fornitore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti all'esercizio della propria attività, il documento di valutazione dei rischi e di provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici connessi all'attività svolta dallo stesso.

Art. 4 - MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE

Le offerte, un solo plico di partecipazione a prescindere dai lotti di interesse, devono pervenire entro il termine perentorio delle ore 12:00 del giorno ----- al seguente indirizzo: AORN "S.ANNA E S.SEBASTIANO", Via Palasciano, Caserta - Ufficio protocollo, piano terra Pal.A.

Le offerte devono essere presentate entro i termini tassativi soprariportati a pena di esclusione.

La consegna dei plichi è totalmente a rischio del mittente, intendendosi l'AORN esonerata da ogni responsabilità, anche derivante da causa di forza maggiore, qualora i plichi non giungessero a destinazione in tempo utile.

La gara d'appalto in seduta pubblica avrà inizio alle ore 10.00 del giorno ----- presso la sede legale della AORN "S.ANNA E S.SEBASTIANO", Via Palasciano, Caserta, Pal.A, UOC Provveditorato-Economato, primo piano.

I plichi devono essere idoneamente sigillati e recare all'esterno - oltre all'esatta indicazione della ragione sociale del mittente (se si tratta di associazione temporanea specificare tutte le imprese che la compongono) ed all'indirizzo dello stesso - il numero di telefono e fax, la PEC e l'oggetto dell'appalto.

Si precisa che la mancata indicazione sul plico esterno generale del riferimento della gara cui l'offerta è rivolta e/o l'apposizione di un'indicazione totalmente errata o generica, costituiscono motivi di irricevibilità del plico.

Essi devono contenere al loro interno le seguenti buste sigillate a loro volta riportanti all'esterno il nominativo dell'impresa mittente:

- Busta A con all'esterno la dicitura "Documentazione Amministrativa"
- Busta B con all'esterno la dicitura "Documentazione Tecnica";
- Busta C con all'esterno la dicitura "Offerta Economica".

Le non integrità o altre irregolarità relative alla chiusura dei plichi e delle buste ivi contenute, tali da far ritenere violato, secondo le circostanze del caso concreto, il principio della segretezza delle offerte, costituirà causa di esclusione dalla gara.

Art. 4.1 - "busta- A" – Documentazione Amministrativa

Nella "busta- A" devono essere inseriti i seguenti documenti:

1) allegato A/1: da compilare mediante Dichiarazione sostitutiva (in caso di RTI dovrà essere resa da ciascuna impresa riunita; in caso di avvalimento dovrà essere resa anche dall'impresa ausiliaria) ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, ovvero, per i concorrenti non residenti in Italia, documentazione idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza, a firma di un legale rappresentante dell'impresa;

2) allegato A/2: da compilare mediante Dichiarazione (in caso di RTI dovrà essere resa da ciascuna impresa riunita; in caso di avvalimento dovrà essere resa anche dall'impresa ausiliaria), sottoscritta, con firma leggibile, da parte dei seguenti soggetti :

- dal titolare o del direttore tecnico, se si tratta di impresa individuale;
- dal socio o dal direttore tecnico, se si tratta di società in nome collettivo;
- dai soci accomandatari o dal direttore tecnico, se si tratta di società in accomandita semplice;
- dai membri del consiglio di amministrazione, cui sia stata conferita la legale rappresentanza, ivi compresi institori e procuratori generali, dai membri degli organi con poteri di direzione o di vigilanza o dai soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, dal direttore tecnico o dal socio unico persona fisica, ovvero dal socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società o consorzio con l'attestazione: di non trovarsi nelle condizioni previste nell'articolo 80 co.1 d.lgs. n.50/16 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017.

Tale dichiarazione deve essere resa da tutti i soggetti sopraelencati. Ai sensi del 2° comma dell' art.47 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n.445, secondo cui la dichiarazione resa nell'interesse proprio del dichiarante può riguardare anche stati, qualità personali e fatti relativi ad altri soggetti di cui egli abbia diretta conoscenza, essa potrà eventualmente essere resa anche dal legale rappresentante dell'impresa o da un suo procuratore.

Con particolare riferimento all'art. 80 co.1, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, la dichiarazione di cui al successivo comma 3, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017,

deve contenere menzione di tutte le condanne subite, a prescindere dall'entità del reato e/o dalla sua connessione con il requisito della moralità professionale, la cui valutazione compete alla stazione appaltante. Il concorrente non è tenuto ad indicare nella dichiarazione le condanne per reati depenalizzati ovvero dichiarati estinti dopo la condanna stessa, né le condanne revocate, né quelle per le quali è intervenuta la riabilitazione.

3) allegato A/3: da compilare nel caso di associazioni di imprese o di consorzio ordinario o di GEIE non ancora costituiti, dichiarazione (utilizzando predisposto) sottoscritta dal legale rappresentante di ogni impresa concorrente attestante:

- a) a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
- b) l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo alle associazioni temporanee o consorzi o GEIE;
- c) le quote di esecuzione di ciascun impresa al raggruppamento e le parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici.

La dichiarazione può essere unica per tutte le imprese riunite in RTI, ma deve contenere la sottoscrizione dei legali rappresentanti di tutte le imprese facenti parte del gruppo associato.

In alternativa, nel caso di associazioni di imprese o consorzio o GEIE già costituiti:

- a) mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero l'atto costitutivo in copia autentica del consorzio o del GEIE.

4) allegato A/4: da compilare mediante Dichiarazione sostitutiva (deve essere resa da tutte le imprese riunite in caso di RTI) ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 (utilizzare predisposto), ovvero, per i concorrenti non residenti in Italia, documentazione idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza, a firma di un legale rappresentante dell'impresa attestante:

A dimostrazione della capacità economico finanziaria:

1) Idonee referenze bancarie, in originale, rilasciate da almeno due Istituti di credito o intermediari autorizzati ai sensi della legge 385/1993 attestanti la capacità economico-finanziaria dell'impresa. In caso di Raggruppamento è richiesta la presentazione di due referenze bancarie per la Mandataria e di una referenza bancaria per ogni Mandante; analogamente per i Consorzi Ordinari.

2) fatturato minimo annuo specifico nel settore oggetto dell'appalto, ai sensi dell'art.83 comma 5 del D.lgs. n.50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/17, al netto dell'IVA, realizzato complessivamente negli ultimi tre esercizi finanziari approvati alla data di pubblicazione del presente Bando, non inferiore al valore stimato dell'appalto per i lotti per i quali si concorre.

La motivazione sottesa alla richiesta del predetto requisito (fatturato specifico nel settore oggetto dell'appalto) è correlata allo specifico interesse perseguito da questa stazione appaltante nella selezione del miglior contraente in considerazione della peculiare natura professionale delle prestazioni rimesse all'appaltatore teleologicamente orientate a garantire livelli qualitativamente elevati di servizio a tutela di interessi rilevanti, quali la salute e la sicurezza, sia delle parti direttamente coinvolte nell'esecuzione della prestazione che della collettività.

B dimostrazione della capacità tecnica e professionale;

1. Elenco delle principali forniture, ai sensi dell'art.83 c.1 lett."c") e allegato XVII parte II^a comma "a" lettera "ii" del D.lgs.50/2016", inerenti l'oggetto dell'appalto, svolte regolarmente e con buon esito negli ultimi tre anni dalla data di pubblicazione del Bando di gara, con l'indicazione degli importi, delle date e dei destinatari, pubblici o privati (indicare la pec), delle forniture stesse; se trattasi di forniture prestate a favore di Amministrazioni o Enti pubblici, esse sono provate da certificati rilasciati e visti dalle Amministrazioni o dagli Enti medesimi; se trattasi di forniture prestate a privati, l'effettuazione effettiva della prestazione è dichiarata da questi o, in mancanza, dallo stesso concorrente. L'importo complessivo di dette forniture non potrà essere inferiore all'importo annuale previsto a base d'asta per ciascun lotto di interesse;
2. di essere in possesso per i prodotti offerti alla data della pubblicazione del bando di gara, della Certificazione di Qualità UNI EN ISO 9001:2008 in corso di validità con indicazione del numero, della società che l'ha emessa, della data di rilascio e data di scadenza; In caso di procedure di certificazione in atto, deve essere prodotta dichiarazione dell'ente certificatore sullo stato della procedura in atto, fermo restando che, in tale ipotesi, la certificazione dovrà essere prodotta in sede di aggiudicazione. In caso di procedure di certificazione in atto, deve essere prodotta dichiarazione dell'ente certificatore sullo stato della procedura in atto, fermo restando che, in tale ipotesi, la certificazione dovrà necessariamente essere prodotta prima della sottoscrizione del contratto, pena la decadenza dell'eventuale aggiudicazione;

In caso di R.T.I., GEIE o Consorzi ordinari il predetto requisito (lett. A/2) deve essere posseduto in misura maggioritaria dall'impresa mandataria. Non vi sono sbarramenti minimi relativi alle mandanti.

In caso di Consorzi di tipo b) e c) dell'art.45 del D. Lgs. n. 50/2016, il predetto requisito (lett. A/2) deve essere posseduto dal Consorzio secondo quanto prescritto dall'art.45 del D. Lgs. 50/2016.

In caso di Consorzi di tipo b) e c) dell'art.45 del D. Lgs. n. 50/2016, i predetti requisiti (A-B) devono essere posseduti dal Consorzio secondo quanto prescritto dall'art.45 del D. Lgs. 50/2016.

NOTA BENE: Alle suddette dichiarazioni di cui agli allegati A/1, A/2, A/3, A/4 debitamente sottoscritte, devono essere allegate fotocopie del documento di identificazione del firmatario.

La mancata sottoscrizione o la mancata allegazione della fotocopia del documento di riconoscimento del firmatario, costituiranno causa di esclusione.

5) Ricorso all'avvalimento ai sensi dell'art.89 d.lgs. n.50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, il concorrente, singolo, consorziato o raggruppato ai sensi dell'art. 45, può soddisfare la richiesta di requisiti di carattere economico, finanziario, tecnico ed organizzativo soprariportati avvalendosi dei requisiti di un altro soggetto.

In particolare, ai sensi del comma 1 della norma in parola, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, il concorrente che intende avvalersi dei requisiti di altro soggetto dovrà presentare le dichiarazioni nonché la documentazione ivi meglio indicata e di seguito per completezza riportata:

- a) dichiarazione dell'impresa ausiliaria attestante il possesso dei requisiti art.80 d.lgs. n.50/16, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, nonché il possesso dei requisiti tecnici e delle risorse oggetto di avvalimento;
- b) dichiarazione dell'impresa ausiliaria con cui la stessa si obbliga verso il concorrente e verso la stazione appaltante a mettere a disposizione per tutta la durata dell'appalto le risorse necessarie di cui è carente il concorrente;
- c) originale o copia autentica del contratto di avvalimento.

L'impresa ausiliaria, ai fini della dichiarazione prevista dall'art.80 d.lgs. n.50/16, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, attestante il possesso dei requisiti generali, deve utilizzare il modulo allegato A1 compilandolo nelle parti di competenza.

Inoltre, la dichiarazione di non trovarsi nelle condizioni di cui all'art. 80 del d.lgs. 50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, deve essere resa da parte dei soggetti tenuti alla stessa, appartenenti all'impresa ausiliaria (utilizzare Allegato A2).

6) **Dichiarazione** di idoneità professionale compilando il modulo **Allegato A/5**

7) **Scheda fornitore** compilando il modulo **Allegato B/2**

8) **Cauzione provvisoria** ai sensi dell'art. 93 del D. Lgs. n. 50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, di importo corrispondente al 2% del valore complessivo dell'importo come riportato nell'**allegato A/7** "scheda CIG e Garanzie".

La suddetta garanzia dovrà prevedere espressamente, ai sensi di quanto previsto dall'art. 93, comma 4, D. Lgs. n 50/2016:

a) la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art.1944 del c.c.;

b) la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957 co.2° C.C.;

c) l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

La garanzia deve avere una validità pari ad almeno 180 giorni dalla data di presentazione dell'offerta e dovrà essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia per un ulteriore periodo di 180 giorni, nel caso in cui alla sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione, su richiesta della stazione appaltante nel corso della procedura.

La cauzione può essere costituita, a scelta dell'offerente, in contanti, con bonifico, in assegni circolari o in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato al corso del giorno del deposito, presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno a favore dell'amministrazione aggiudicatrice.

La garanzia fideiussoria a scelta dell'appaltatore può essere rilasciata da imprese bancarie o assicurative che rispondano ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività o rilasciata dagli intermediari finanziari iscritti nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385, che svolgono in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie e che sono sottoposti a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58 e che abbiano i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa.

La fideiussione deve essere intestata all'Azienda Ospedaliera di Caserta.

Per le Associazioni temporanee d'impresa non ancora costituite la garanzia su indicata dovrà riportare quali soggetti obbligati tutte le Ditte che comporranno il raggruppamento e dovrà essere sottoscritta dal legale rappresentante delle Ditte medesime.

E' facoltà delle Imprese presentare la garanzia fidejussoria per un importo garantito in percentuali minori di quella richiesta ai sensi e con le modalità di cui all'art.93 comma 7 d.lgs. n.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017.

In caso di Raggruppamento, per usufruire del beneficio, tutte le Imprese associate dovranno possedere la predetta certificazione.

L'offerta è altresì corredata, a pena di esclusione, dall'impegno di un fideiussore, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto, di cui all'articolo 103 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, qualora l'offerente risultasse affidatario.

9) Attestazione dell'avvenuto pagamento della contribuzione dovuta all'Autorità Nazionale Anticorruzione, nella misura indicata per ciascun lotto di partecipazione nell'allegato A/7.

Il pagamento della contribuzione deve avvenire con le seguenti modalità:

- a. versamento online, mediante carta di credito dei circuiti Visa, MasterCard, Diners, American Express. Per eseguire il pagamento sarà necessario collegarsi al "Servizio riscossione" e seguire le istruzioni a video oppure il manuale del servizio. A riprova dell'avvenuto pagamento, l'offerente otterrà la ricevuta di pagamento, da stampare e allegare all'offerta, all'indirizzo di posta elettronica indicato in sede di iscrizione. La ricevuta potrà essere stampata in qualunque momento accedendo alla lista dei "pagamenti effettuati" disponibile on line sul "Servizio di Riscossione".
- b. in contanti, muniti del modello di pagamento rilasciato dal Servizio di riscossione, presso tutti i punti di vendita della rete dei tabaccai lottisti abilitati al pagamento di bollette e bollettini. All'indirizzo <http://www.lottomaticaitalia.it> è disponibile la funzione "Cerca il punto vendita più vicino a te". Lo scontrino rilasciato dal punto vendita dovrà essere allegato **in originale** all'offerta.

Si raccomanda di specificare nella causale del pagamento esclusivamente il codice fiscale del partecipante e il codice CIG.

Nel caso di RTI il versamento è unico ed effettuato dall'impresa capogruppo.

Per i soli operatori economici esteri, sarà possibile effettuare il pagamento anche tramite bonifico bancario internazionale, sul conto corrente bancario n.4806788, aperto Presso il Monte dei paschi di Siena (IBAN : IT 77 0 01030 03200 0000 04806788) (BIC PASCITMMROM) intestato alla Autorità Nazionale Anticorruzione. La causale del versamento deve riportare esclusivamente il

codice identificativo ai fini fiscali utilizzato nel paese di residenza o di sede del partecipante e il codice CIG. A comprova dell'avvenuto pagamento, il partecipante deve inserire nell'offerta l'originale della ricevuta del bonifico bancario internazionale.

L'avvenuto versamento costituisce condizione di ammissibilità alla gara.

10) Il documento attestante l'attribuzione del "PASOIE" da parte del servizio AVCPASS (un codice per ciascun lotto di interesse).

11) Dichiarazione, ai sensi del D. Lgs. 196/2003 e s.m.i., sull'autorizzazione al trattamento dei dati personali (utilizzato il modulo allegato A/10)

12) Copia dello schema di contratto, timbrato, siglato in ogni pagina e firmato per espressa accettazione.

"Busta B" Documentazione Tecnica.

 "Busta B" dovrà essere inserita la documentazione tecnica, specificamente indicata **nell'Allegato A/6.**

Al fine di consentire in seduta pubblica di constatare la presenza della documentazione prodotta, la stessa dovrà essere predisposta ed inserita nella busta B rispettando le modalità e nell'ordine specificati **nell'Allegato A/6.**

I fascicoli relativi alla documentazione richiesta ed alla documentazione eventuale dovranno essere confezionati in modo tale da garantire l'integrità, così da non consentire la separazione dei fogli, con le pagine che li compongono numerate progressivamente.

La documentazione tecnica dovrà essere redatta in lingua italiana o accompagnata da idonea traduzione.

Potranno essere presentate, ove ritenuto opportuno, le dichiarazioni di seguito indicate che, in tal caso, **dovranno essere inserite nella Busta "B"**, nell'ambito della "documentazione eventuale":

- Segreti tecnici e commerciali

Con apposita dichiarazione la ditta potrà indicare quali informazioni – e le parti dei documenti che le riportano - costituiscano, a proprio giudizio, segreti tecnici o commerciali. La suddetta dichiarazione dovrà essere motivata e comprovata e sarà valutata come possibile motivo di esclusione del diritto di accesso agli atti relativi, secondo quanto previsto dall'art. 53, comma 5, lett.

a) del D.Lgs n. 50/2016. In relazione alla predetta ipotesi sarà comunque consentito l'accesso al concorrente per la tutela dei propri diritti in sede di giudizio (art.53 co.6 d.lgs. n.50/16)

La ditta concorrente dovrà in tal caso inserire la suddetta dichiarazione all'interno della Busta B, in un'ulteriore busta denominata "SEGRETI TECNICI E COMMERCIALI", la dichiarazione sulle parti dell'offerta coperte da riservatezza, accompagnata, nel caso, da idonea documentazione.

La Commissione Giudicatrice avrà facoltà di richiedere alle imprese concorrenti il completamento o chiarimenti in ordine al contenuto della documentazione o delle dichiarazioni inerenti la fornitura offerta, fissando per ciò un termine perentorio ultimo di presentazione, ai fini della relativa valutazione.

CAMPIONATURA

Al fine di valutare le caratteristiche qualitative dei prodotti offerti, le ditte concorrenti dovranno far pervenire presso l'indirizzo dell'Azienda Ospedaliera S. Anna e San Sebastiano di Caserta, entro il termine di scadenza fissato per la presentazione dell'offerta, campionatura, per i lotti:

1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 13, 16, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 32, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 99, 100, 101, 102, 103, 104, 109, 110, 111, 112, 113, 114, 117, 119, 120, 123, 124, 125, 128, 147, 148, 153, 155, 156, 157, 158, 159, 160, 161, 162, 165, 166, 169, 170, 171, 172, 174, 175, 176, 177, 178, 181, 183, 184, 186, 187, 188, 189, 191, 192, 194, 195, 196, 197, 198, 199 e 202 nella quantità di numero 1 dispositivo per ciascun lotto.

Per i seguenti lotti la campionatura dovrà essere presentata per le diverse misure ivi specificate e per le componenti comprese nel lotto:

105, 108, 154, 173, 179 e 180.

Si precisa che la campionatura è "a perdere"; l'Operatore Economico non potrà in nessun momento e per nessun motivo richiedere la restituzione dei campioni prodotti. Eventuali danni, comunque determinatisi, resteranno ad esclusivo carico dell'offerente.

Al termine delle attività di gara, l'alienazione e/o smaltimento della campionatura resterà onere esclusivo di questa Azienda Ospedaliera.

La campionatura deve essere a disposizione della Commissione giudicatrice per poter essere visionata ed eventualmente utilizzata al fine della verifica delle caratteristiche dei prodotti offerti che dovranno, pertanto, coincidere perfettamente con i prodotti eventualmente aggiudicati.

Tale campionatura dovrà essere contrassegnata con:

- il numero del lotto;
- il nome commerciale e il codice identificativo del prodotto;
- il nome della ditta offerente.

L'Amministrazione si riserva di chiedere delucidazioni ritenute necessarie al fine di una più puntuale valutazione tecnica dei prodotti offerti.



I campioni dovranno essere racchiusi in un contenitore confezionato in modo tale da garantire l'integrità del contenuto. All'interno del contenitore contenente la campionatura va inserito l'elenco dei lotti ai quali la ditta/RTI partecipa.

Il contenitore contenente la campionatura dovrà riportare all'esterno:

- il nome della ditta;
- il numero del lotto/i offerto/i (o in alternativa la bolla di trasporto indicante tale dato);
- la seguente dicitura: "Campioni per la partecipazione alla gara con procedura aperta per la fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per l'UOC Cardiochirurgia".

"Busta C" – Offerta Economica

Nella "busta C" dovrà essere inserita, pena l'esclusione, l'**OFFERTA ECONOMICA**, redatta in lingua italiana.

Essa dovrà essere incondizionata, munita del relativo bollo e sottoscritta, a pena di esclusione, dal legale rappresentante o da altro soggetto munito di poteri idonei ad impegnare la volontà, con firma per esteso, e dovrà indicare:

- l'oggetto dell'appalto;
- la qualifica ed il nominativo del firmatario (apposti con carattere stampatello leggibile, con timbro o in forma dattiloscritta);
- la precisa denominazione dell'impresa nel cui interesse l'offerta è presentata..

Dovrà, inoltre, contenere i prezzi unitari offerti e il valore complessivo dell'offerta, iva esclusa, con un numero massimo di 2 decimali così come specificato nello schema di offerta economica **Allegato A/8**.

Si evidenzia che sono ammesse esclusivamente offerte a ribasso, pertanto non verranno accettate offerte pari o superiori ai valori riportati nell'**Allegato A/7**.

Al fine di consentire alla Commissione giudicatrice in seduta pubblica di constatare la presenza della documentazione prodotta, la stessa dovrà essere predisposta ed inserita nella busta C rispettando le modalità e nell'ordine specificati nell'**Allegato A/8**.

In caso di RTI ancora da costituirsi o consorzio ordinario non costituito, l'offerta economica dovrà essere sottoscritta, a pena di esclusione, da tutti i legali rappresentanti delle imprese facenti parte della riunione o consorzio o da altri soggetti muniti di poteri idonei ad impegnare la volontà.

Non saranno prese in considerazione, al fine dell'aggiudicazione, le offerte non convenienti in quanto non inferiori ai singoli importi posti a base d'asta.

Nella suddetta "busta C" dovranno, altresì, essere inseriti i seguenti documenti:

GIUSTIFICAZIONI ex art. 97 commi 1 e 4 D.Lgs. n. 50/2016, ritenute pertinenti in merito agli elementi costitutivi dell'offerta.

Sulla base delle suddette giustificazioni sarà valutata la congruità delle offerte che risultassero anormalmente basse, ai sensi dell'art. 97, comma 3 D. Lgs. n. 50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017.

Art. 5 - REGISTRAZIONE AL SISTEMA AVCPass E UTILIZZO DELLA BANCA DATI NAZIONALE CONTRATTI PUBBLICI

Alla luce del comunicato del Presidente ANAC del 04.05.16 (Deliberazione n.157 del 17.02.16 – Regime transitorio dell'utilizzo del sistema AVCPass) la documentazione comprovante il possesso dei requisiti di carattere generale nonché di carattere tecnico-organizzativo e economico-finanziario per la partecipazione alle procedure di evidenza pubblica deve essere ancora acquisita attraverso la Banca Dati Nazionale dei Contratti Pubblici (BNDCP), al fine di consentire a questa Stazione Appaltante di procedere alla verifica di detti requisiti attraverso l'utilizzo del sistema AVCPass.

Le indicazioni operative per la registrazione nonché i termini e le regole tecniche per l'acquisizione, l'aggiornamento e la consultazione dei dati sono presenti sul sito: www.anticorruzione.it.
L'operatore economico, effettuata la suindicata registrazione al servizio AVCPASS e individuata la procedura di affidamento cui intende partecipare, ottiene dal sistema un "PASSOE"; lo stesso dovrà essere inserito nella busta contenente la documentazione amministrativa, così come riportato all'articolo 4.1.

Si segnala che, nel caso in cui partecipino alla presente iniziativa concorrenti che non risultino essere registrati presso il detto sistema, la stazione appaltante provvederà, con apposita comunicazione, ad assegnare un termine congruo per l'effettuazione della registrazione medesima.

Nota Bene: al fine di consentire alla stazione appaltante la corretta verifica dei requisiti, l'operatore economico dovrà compilare opportunamente tutti i campi indicati nell'ACVPASS in fase di acquisizione del "PASSOE".

Art. 6 - INTEGRAZIONE EVENTUALE DELLE DICHIARAZIONI PRODOTTE DAI PARTECIPANTI

Ai sensi dell'art. 83 comma 9 del d.lgs. 50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio.

In particolare, in caso di mancanza, incompletezza e di ogni altra irregolarità essenziale degli elementi della domanda, con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, sarà assegnato al concorrente il termine di dieci giorni perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicandone il contenuto e i soggetti che le devono rendere. In caso di inutile decorso del termine di regolarizzazione, il concorrente è escluso dalla gara.

Costituiscono irregolarità essenziali non sanabili le carenze della documentazione che non consentono l'individuazione del contenuto dell'offerta e/o dei soggetti responsabili della stessa.

Art. 7 - CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

La gara verrà aggiudicata per singolo lotto a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 95 co.2 del D.lgs. 50/2016, secondo i criteri e le modalità di seguito stabilite.

Criterio	Punteggio massimo
Punteggio tecnico (PT)	70
Punteggio economico (PE)	30
Totale	100

Saranno esclusi dalla presente procedura i concorrenti che offriranno prezzi pari o superiori alla base d'asta.

Il calcolo dell'offerta economicamente più vantaggiosa sarà effettuato mediante l'utilizzo del metodo aggregativo compensatore secondo la seguente formula generale: $C_{(a)} = \sum_n [W_i * V_{(a)i}]$

dove:

$C(a)$ = indice di valutazione dell'offerta (a);

n = numero totale dei requisiti;

W_i = peso o punteggio attribuito al requisito (i);

$V(a)_i$ = coefficiente della prestazione dell'offerta (a) rispetto al requisito (i) variabile tra zero e uno;

$\sum n$ = sommatoria.

VALUTAZIONE TECNICA MAX PUNTI 70 /100

Per ciascun lotto, per la valutazione del merito tecnico e l'assegnazione del punteggio si opererà sulla base dei seguenti criteri e sub criteri di valutazione riferiti alle varie componenti dei criteri da attribuire in base al giudizio insindacabile della Commissione di gara appositamente nominata, la documentazione tecnica presentata:

PARAMETRI	DESCRIZIONE	PUNTI MAX	TIPOLOGIA (TABELLARE /DISCREZIONALE)	CRITERI MOTIVAZIONALI PER L'ESPRESSIONE DELLE PREFERENZE
	Per tutti i lotti			
A	Qualità del materiale	20	D	Saranno valutate le caratteristiche qualitative e funzionali, anche aggiuntive, relative alla evoluzione tecnologica dei dispositivi offerti.
B	Maneggevolezza	10	D	Saranno valutate la semplicità e comodità di utilizzo dei dispositivi medici offerti.
C	Praticità d'uso e tipologia di confezionamento	5	D	Saranno valutate la semplicità e comodità di utilizzo del confezionamento dei dispositivi medici offerti.
D	Versatilità nelle diverse indicazioni	15	D	Saranno valutate le caratteristiche funzionali, anche aggiuntive, che rendono i dispositivi medici facilmente adattabili alle varie procedure chirurgiche utilizzate.
E	Funzionalità del materiale in relazione alle esigenze di manualità e di tecniche d'uso	10	D	Saranno valutate le caratteristiche funzionali, anche aggiuntive relative alla evoluzione tecnologica dei dispositivi offerti
F	Tempi di consegna in caso di urgenza	5	D	Saranno valutate le proposte di soluzioni, che il fornitore si impegna a mettere in atto nella fornitura, per garantire adeguato grado di flessibilità organizzativa, anche per fronteggiare situazioni causate da eventi imprevisti. (Livelli di qualità e/o di servizio aggiuntivi che il fornitore si impegna ad adottare rispetto a quanto richiesto dal capitolato).
G	Training e assistenza	5	D	Sarà valutata l'articolazione e dimensione della struttura organizzativa e del sistema dei ruoli che il fornitore si impegna ad utilizzare per erogare ed integrare tutti i servizi richiesti e anche per l'aggiornamento e la formazione continui dell'amministrazione.

Non saranno ritenute idonee e quindi escluse dalla gara tutte le offerte relative ai prodotti che non raggiungeranno la soglia minima dei 36 punti nel giudizio di qualità.

Per quanto riguarda gli elementi di natura DISCREZIONALE, i coefficienti $V(a)_i$ saranno determinati secondo i seguenti criteri. I singoli Commissari attribuiranno discrezionalmente per ogni elemento o sub/elemento di valutazione, un coefficiente variabile tra 0-1, con un numero massimo di 2 (due) cifre decimali secondo la scala che segue:

OTTIMO	Da 0,81 a 1,00	La valutazione è enormemente favorevole
DISTINTO	Da 0,61 a 0,80	La valutazione è fortemente favorevole
BUONO	Da 0,41 a 0,60	La valutazione è abbastanza favorevole
DISCRETO	Da 0,21 a 0,40	La valutazione è mediamente favorevole
✓ SUFFICIENTE	Da 0,10 a 0,20	La valutazione è leggermente favorevole
INSUFFICIENTE	Da 0,01 a 0,09	La valutazione è modestamente favorevole
NON VALUTABILE	0,00	La valutazione è nulla

Al fine di non alterare i pesi stabiliti per i vari criteri di valutazione, se nessun concorrente ottiene sui singoli criteri o sub-criteri di valutazione tecnica aventi natura qualitativa il punteggio pari al peso complessivo assegnato agli stessi, è effettuata la "c.d. riparametrazione", assegnando, per ogni singolo criterio o sub-criterio qualitativo, al concorrente che ha ottenuto il punteggio totale più alto, il massimo punteggio previsto ed alle altre offerte un punteggio proporzionalmente decrescente.

Pertanto, una volta terminata la procedura di attribuzione discrezionale dei coefficienti, si procederà a trasformare la media dei coefficienti attribuiti ad ogni offerta da parte di tutti i commissari in coefficienti definitivi, riportando ad "1" la media più alta, relativa all'elemento in esame, e, proporzionando alla media massima, le medie provvisorie prima calcolate, con la seguente formula:

$$V(a)_i = \frac{P_i}{P_{\max}}$$

$V(a)_i$ è il coefficiente da assegnare al singolo concorrente(a) relativo a ciascun elemento (i); P_i è la media della somma attribuita dai commissari al singolo concorrente per l'elemento; $P_{\max}$ è la media più alta della somma dei punteggi attribuiti dai commissari per l'elemento.

Il coefficiente così ottenuto verrà preso in considerazione fino alla terza cifra decimale arrotondando quest'ultima all'unità superiore ove la quarta sia maggiore o uguale a cinque.

Il punteggio massimo relativo al singolo "elemento" sarà assegnato al concorrente a cui è stato attribuito il coefficiente "1", agli altri concorrenti sarà assegnato il punteggio moltiplicando il coefficiente per il punteggio massimo fissato per il relativo elemento.

VALUTAZIONE PREZZO max punti 30/100

La determinazione del coefficiente $V(a)_i$ per quanto riguarda l'elemento di valutazione di natura quantitativa - offerta economica - avverrà mediante l'applicazione della seguente formula:

$$V(a)_i = R_a / R_{max}$$

dove:

$V(a)_i$ = Coefficiente della prestazione dell'offerta (a) rispetto al requisito (i), variabile tra 0 e 1;

R_{max} = valore (ribasso) dell'offerta più conveniente

R_a = valore (ribasso) offerto dal concorrente (a)

Quando il concorrente (a) non effettua alcuno sconto, R_a assume il valore 0, così come il coefficiente $V(a)_i$; mentre per il concorrente che offre il maggiore sconto, $V(a)_i$ assume il valore 1.



Art. 8 - PROCEDURA DI AGGIUDICAZIONE

La procedura di gara si articolerà nelle seguenti fasi:

1. Alla data stabilita, il seggio di gara procede, in seduta pubblica:
 - alla verifica dell'integrità e della tempestività dei plichi pervenuti;
 - all'apertura dei plichi pervenuti e alla constatazione della presenza delle tre buste "A", "B", "C", seguendo l'ordine di arrivo al protocollo;
 - all'apertura della busta "A" contenente la documentazione amministrativa, alla verifica della presenza dei documenti ivi contenuti, riscontrando la conformità della documentazione presentata rispetto a quella richiesta, e procedendo all'ammissione delle ditte in regola alla fase successiva del procedimento;
2. Al termine della verifica dei documenti contenuti nelle Buste "A", si procederà, sempre in seduta pubblica, all'apertura delle Buste "B", constatando la presenza dei documenti ivi contenuti nel rispetto delle modalità e dell'ordine specificati nell'Allegato A/6;
3. Successivamente, in seduta riservata, la Commissione verificherà la regolarità dei documenti contenuti nella Busta B, la rispondenza delle caratteristiche o requisiti dichiarati nella

documentazione tecnica a quelli previsti nel Capitolato e all'attribuzione dei punteggi alle offerte tecniche dei concorrenti secondo i parametri sopra specificati;

4. Si provvederà successivamente a dare comunicazione a tutti i concorrenti a mezzo PEC, con almeno 2 giorni di anticipo, delle nuove sedute pubbliche in cui si provvederà:
 - a dare lettura del verbale relativo alla valutazione dell'idoneità dei prodotti/servizi offerti e dei punteggi attribuiti;
 - all'apertura delle offerte economiche (Busta C) degli operatori economici;
 - alla lettura dei ribassi e prezzi offerti;
 - alla redazione della graduatoria, risultante dalla sommatoria dei punteggi assegnati alla componente tecnica ed a quella economica dell'offerta.
5. qualora il punteggio relativo al prezzo e la somma dei punteggi relativi agli altri elementi di valutazione delle offerte siano entrambi pari o superiori ai limiti indicati dall'articolo 97 co.3 D.lgs. n. 50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, se ne dà comunicazione al Responsabile del procedimento che procederà, al fine di valutare la congruità, alla verifica delle giustificazioni presentate dai concorrenti ex art. 97 c.4 D.Lgs. n. 50/2016.
6. Al termine l'Amministrazione comunicherà ai concorrenti l'intervenuta aggiudicazione, procederà all'attivazione della procedura per la verifica dei requisiti autodichiarati nei confronti dell'impresa risultata prima in graduatoria nonché alla richiesta dei documenti necessari alla stipula del contratto con la medesima.

Art. 9 - CHIARIMENTI E RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Il Responsabile del Procedimento è la dr.ssa Marisa Di Sano, Direttore UOC Provveditorato ed Economato.

E' possibile inviare richieste di chiarimenti a mezzo PEC utilizzando il seguente riferimento: provveditorato@ospedalecasertapec.it Le risposte ai quesiti verranno pubblicate sul sito internet www.ospedalecaserta.it nella sezione bandi di gara.

Si specifica che il **termine ultimo per richiedere chiarimenti** è fissato entro e non oltre le ore 12:00 del giorno e che il termine ultimo per la pubblicazione dei chiarimenti è fissato al giorno per cui le società sono invitate a visitare il sito prima dell'invio dell'offerta.

Tutta la documentazione di gara è pubblicata sul sito internet www.ospedale.caserta.it nella sezione bandi di gara.

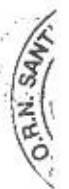
Art. 10 - ALTRE INFORMAZIONI

- a) Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, sempre che sia ritenuta congrua e conveniente ad insindacabile giudizio della AORN;
- b) in caso di offerte valutate con punteggio complessivo identico, si procederà all'aggiudicazione ai sensi dell'art. 77 del R.D. n. 827 del 23 maggio 1924;
- c) i dati raccolti saranno trattati esclusivamente nell'ambito delle attività istituzionali dell'Azienda e l'impresa dovrà espressamente rilasciare, ai sensi dell'art. 13 D. Lgs. 30.06.2003 n. 196, l'autorizzazione al trattamento dei dati medesimi;
- d) le comunicazioni inerenti la gara d'appalto potranno avvenire per via elettronica mediante la pubblicazione sul profilo di committente;
- e) l'AORN si riserva il diritto – con provvedimento motivato - di annullare la gara, di rinviare l'apertura delle offerte o di non procedere all'aggiudicazione, in qualsiasi momento, senza che gli offerenti possano avanzare pretese di qualsiasi genere e natura;
- f) i documenti presentati non verranno restituiti; la garanzia cauzionale verrà svincolata entro trenta giorni dalla comunicazione di aggiudicazione;
- g) ai sensi dell'art.32, comma 8, del D. Lgs. n 50/2016, la stipula del contratto avverrà entro 60 giorni decorrenti dalla data di efficacia dell'aggiudicazione;
- h) ai sensi dell'art. 5, comma 2 del Decreto ministeriale infrastrutture e trasporti del 2 dicembre 2016 le spese per la pubblicazione obbligatoria dei bandi ed avvisi relativi alla presente procedura dovranno essere rimborsate alla stazione appaltante dall'aggiudicatario entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione;
- i) in ottemperanza a quanto statuito dal Protocollo di legalità, l'AORN:
 - acquisirà dalla Prefettura – Ufficio Territoriale di Governo, prima della stipula del contratto o della autorizzazione al subappalto, le informazioni antimafia di cui all'art.10 del D.P.R. n.252/1998 sul conto dell'impresa aggiudicataria;

- si impegna a fornire alla Prefettura i dati di cui all'allegato 4) al decreto legislativo n.490/1994;
- si impegna a trasmettere, in via telematica, alla Camera di Commercio l'elenco delle imprese partecipanti alla gara, con l'eventuale indicazione delle imprese subappaltatrici, ove già note alla AORN all'atto dell'inoltro dell'istanza da parte della impresa partecipante alla gara, nonché ogni variazione relativa agli amministratori dell'impresa aggiudicataria c/o subappaltatrici.

ALLEGATI:

- A/1) Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000
- A/2) Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000
- A/3) Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000
- A/4) Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000
- A/5) Dichiarazione di idoneità professionale
- A/6) Schema di Offerta Tecnica
- A/7) Scheda CIG e garanzie
- A/8) Schema di Offerta Economica
- A/9) DVRI standard
- A/10) modulo trattamento dati
- Schema di Contratto
- Capitolato Tecnico (all.B1-B2)



ALLEGATO A/1 AL DISCIPLINARE DI GARA

ALLA PRESENTE DICHIARAZIONE DEVE ESSERE ALLEGATA FOTOCOPIA DEL DOCUMENTO DI IDENTIFICAZIONE DEL FIRMATARIO.

**Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici e
materiale protesico per l'UOC Cardiochirurgia - AORN S.ANNA E
S.SEBASTIANO - CASERTA**

Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000¹

Il sottoscritto

nato a () il

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di ²

della impresa

con sede in (), Via

in qualità di ³ (imprese ATI:)

pienamente consapevole della responsabilità penale cui va incontro, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76
D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti
falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità,

dichiara ed attesta sotto la propria responsabilità

a) di essere iscritta nel registro delle imprese della Camera di Commercio di per la/le seguente/i
attività

e che i dati dell'iscrizione sono i seguenti (per i concorrenti con sede in uno stato straniero indicare i
dati di iscrizione nell'albo o nella lista ufficiale dello Stato di appartenenza):

- numero di iscrizione
- data di iscrizione
- forma giuridica
- sede
- codice fiscale e partita iva
- titolari, soci, direttori tecnici, amministratori muniti di rappresentanza, soci accomandatari
(indicare i nominativi, le qualifiche, le date di nascita, la residenza e il codice fiscale):

Nome	Cognome	Qualifica	Data nascita	luogo di nascita	residenza	C.F.

¹Far riferimento alle istruzioni di compilazione riportate in calce al presente documento.

²La dichiarazione deve essere effettuata da un legale rappresentante o da un procuratore speciale. In quest'ultimo caso deve essere fornito dall'impresa la procura speciale da cui trae i poteri di firma.

³Inserire la dicitura opportuna tra: "Impresa singola" o "Capogruppo di ATI composta dalle imprese (inserire il loro nominativo)" o "mandante di ATI composta dalle imprese (inserire il loro nominativo)".

b) composizione azionaria o quote di partecipazione detenute dai singoli soci:

Nome	Cognome	Qualifica	Quota di partecipazione

c) di non trovarsi nelle condizioni di cui all'articolo 80 commi 1-2-4-5 del D. LGS 50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017;

d) (Barrare il punto relativo alla propria situazione)

- ☐ che non ci sono soggetti cessati dalla carica nell'anno precedente la data di pubblicazione del bando di gara;
- ☐ che i soggetti cessati dalla carica non si trovano nella condizione prevista dall'art. 80 co.1 D.lgs. 50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017;
- ☐ che i nominativi e le generalità dei soggetti nei confronti dei quali sussiste la condizione di cui al comma 1 art.80 d.lgs. n.50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara sono i seguenti:

nome	Cognome	Qualifica	data e luogo di nascita	residenza

e che per i predetti soggetti sono stati adottati atti e misure di completa ed effettiva dissociazione dimostrabile con la seguente allegata documentazione:

- e) l'osservanza, all'interno della propria azienda, degli obblighi in materia di salute e di sicurezza sul lavoro previsti dalla vigente normativa nonché dall'art.30 co.3 d.lgs. n.50/16;
- f) di aver preso esatta cognizione della natura dell'appalto e di tutte le circostanze generali e particolari che possono influire sulla sua esecuzione;
- g) di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni e prescrizioni contenute nel disciplinare di gara e relativi allegati, capitolato tecnico e schema di contratto oltre che le eventuali variazioni della consistenza e della dislocazione delle sedi aziendali da servire, per quanto possano incidere sull'esecuzione del contratto attuativo;
- h) di aver conoscenza dei luoghi dove dovrà essere adempiuta la esecuzione contrattuale;
- i) di aver preso conoscenza e di aver tenuto conto nella formulazione dell'offerta delle condizioni contrattuali e degli oneri relativi alle disposizioni in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore;
- j) di avere nel complesso preso conoscenza di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sulla determinazione della

A.O.R.M. S.S. n. 1/16

propria offerta e di giudicare, pertanto, remunerativa l'offerta economica presentata;

k) di accettare che tutte le comunicazioni relative al presente procedimento vengano indirizzate al seguente indirizzo di posta elettronica **certificata**; ; indicare anche il numero di fax; ;

l) (in caso di consorzi di cui all'art.45, comma 2, lettere b) e c) del D.lgs. 50/16) di concorrere per i seguenti consorziati: (indicare denominazione sede legale di ciascun consorziato); ;

m) che in caso di aggiudicazione della gara d'appalto si riserva la possibilità di subappaltare, ai sensi dell'articolo 105 del D.lgs. 50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, le seguenti prestazioni: ed attesta che la quota percentuale della parte da subappaltare è la seguente: , contenuta entro il limite massimo del 30 % dell'importo contrattuale; e che, ai sensi dell'art.105 co.6 d.lgs. n.50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, l'indicazione della terna di subappaltatori è la seguente (di cui allega le rispettive autodichiarazioni ai sensi dell'art.80 d.lgs.n.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017);

n) che l'impresa è in regola con gli obblighi relativi al pagamento dei contributi previdenziali e assistenziali a favore dei lavoratori, secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui sono stabiliti ed al fine di consentire alla stazione appaltante la verifica della regolarità con i versamenti dovuti nei confronti degli istituti I.N.P.S. ed I.N.A.I.L., comunica quanto segue:

Matricola INPS ; Sede competente ; Codice sede competente ;

• Codice ditta INAIL Sede competente ; Codice sede competente ;

• Indicazione della sede operativa: ;

(se le posizioni INAIL o INPS fossero più di una dovrà essere allegato il relativo elenco)

• Totale Addetti al servizio, numero: ;

• che il contratto collettivo nazionale applicato ai dipendenti è il seguente: ;

• codice ISTAT della sede legale dell'Azienda: ;

o) che l'impresa non ha commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse o dei contributi previdenziali, secondo la legislazione italiana o di quella dello Stato di stabilimento. Costituiscono gravi violazioni quelle che comportano un omesso pagamento di imposte e tasse superiore all'importo di cui all'articolo 48-bis, commi 1 e 2-bis del decreto del Presidente della Repubblica 29 settembre 1973, n. 602. Costituiscono violazioni definitivamente accertate quelle contenute in sentenze o atti amministrativi non più soggetti ad impugnazione. Costituiscono gravi violazioni in materia contributiva e previdenziale quelle ostative al rilascio del documento unico di regolarità contributiva (DURC), di cui all'articolo 8 del decreto del Ministero del lavoro e delle politiche sociali 30 gennaio 2015, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 125 del 1° giugno 2015. Al fine di consentire alla stazione appaltante la verifica della regolarità

fiscale, si comunica quanto segue:

- Sede competente Agenzia dell'Entrate (indirizzo, fax o pec): ;
 - Volume d'affari superiore a 100 milioni di euro: ☐ sì; ☐ no;
- p) che l'impresa ha ottemperato alle disposizioni della legge 68/1999 "norme per il diritto al lavoro dei disabili";
- q) (Barrare il punto relativo alla propria situazione):
- ☐ di non trovarsi in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, rispetto ad un altro partecipante della medesima procedura di affidamento, se tale situazione di controllo o relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale;
 - ☐ di non essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente, in una delle situazioni di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile, o in qualsiasi relazione, anche di fatto, e di aver formulato l'offerta autonomamente;
 - ☐ di essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente, in situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile, o in qualsiasi relazione, anche di fatto, ed aver formulato l'offerta autonomamente; tale situazione di controllo sussiste con il seguente concorrente: .

A tal fine correda la presente dichiarazione dei documenti utili a dimostrare che la situazione di controllo non ha influito sulla formulazione dell'offerta;

- r) che non presenta offerta, al contempo singolarmente e quale componente di un R.T.I. o di un Consorzio, ovvero che non partecipa a più R.T.I. e/o Consorzi;

Si avvisano i concorrenti che, ai sensi dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n.445 «Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale ad uso di atto falso».

, li

TIMBRO E FIRMA

Istruzioni per la compilazione dell'Al. A1

- Il presente documento è in formato "modulo per la compilazione";
- Il documento permette la sola compilazione dei campi in grigio;
- Nel caso in cui sia ammissibile una lista di valori tra cui scegliere, il documento propone un menu a tendina da cui deve essere selezionato il valore applicabile;
- Per ogni tabella è previsto un tasto "+", tramite il quale possono essere aggiunte righe alla tabella, ed un tasto "-", tramite il quale può essere eliminata l'ultima riga della tabella

ALLEGATO A/2 AL DISCIPLINARE DI GARA

ALLA PRESENTE DICHIARAZIONE DEVE ESSERE ALLEGATA FOTOCOPIA DEL DOCUMENTO DI IDENTIFICAZIONE DEL FIRMATARIO.

Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per l'UOC Cardiocirurgia - AORN S. ANNA E S. SEBASTIANO - CASERTA

Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000

Il sottoscritto

nato a () il

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di <scegliere dall'elenco>¹

della impresa

con sede in (), Via

in qualità di <scegliere dall'elenco>² (imprese ATI:)

pienamente consapevole della responsabilità penale cui va incontro, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti

falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità,

dichiara ed attesta sotto la propria responsabilità

a) di non trovarsi nelle condizioni previste nell'art. 80 co.1 del D.lgs. 50/16 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017;

b) di aver riportato le seguenti condanne penali ³.

Si avvisano i concorrenti che, ai sensi dell'art. 76 d.P.R. 28 dicembre 2000, n.445 «Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale ad uso di atto falso».

, li

TIMBRO E FIRMA

¹ La dichiarazione deve essere effettuata da un legale rappresentante o da un procuratore speciale. In quest'ultimo caso deve essere fornito dall'impresa la procura speciale da cui trae i poteri di firma. La dichiarazione deve essere resa anche dai seguenti soggetti: dal titolare o dal direttore tecnico, se si tratta di impresa individuale; dal socio o dal direttore tecnico, se si tratta di società in nome collettivo; dai soci accomandatari o dal direttore tecnico, se si tratta di società in accomandita semplice; dai membri del consiglio di amministrazione, cui sia stata conferita la legale rappresentanza, ivi compresi istitutori e procuratori generali, dai membri degli organi con poteri di direzione o di vigilanza o dai soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, dal direttore tecnico o dal socio unico persona fisica, ovvero dal socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società o consorzio.

² Inserire la dicitura opportuna tra: "Impresa singola" o "Capogruppo di ATI composta dalle imprese (inserire il loro nominativo)" o "mandante di ATI composta dalle imprese (inserire il loro nominativo)".

³ Indicare tutte le condanne penali riportate, ivi comprese quelle per le quali abbia beneficiato della non menzione. Il concorrente non è tenuto ad indicare nella dichiarazione le condanne per reati depenalizzati ovvero dichiarati estinti dopo la condanna stessa, né le condanne revocate, né quelle per le quali è intervenuta la riabilitazione.

ALLEGATO A/3 AL DISCIPLINARE DI GARA

ALLA PRESENTE DICHIARAZIONE DEVE ESSERE ALLEGATA FOTOCOPIA DEL DOCUMENTO DI IDENTIFICAZIONE DEL FIRMATARIO.

Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per l'UOC, Cardiochirurgia - AORN S. ANNA E S. SEBASTIANO - CASERTA

Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000¹

Il sottoscritto

nato a () il

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di ²

della impresa

con sede in (), Via

in qualità di ³ (imprese ATI:)

pienamente consapevole della responsabilità penale cui va incontro, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità,

dichiara ed attesta sotto la propria responsabilità

- A) che, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di gruppo all'impresa ;
- B) che si uniformerà alla disciplina disposta dall'art. 48 D.lgs 50/16, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n. 56/2017, con riguardo alle associazioni temporanee o consorzi o GEIE o contratti di rete;
- C) che le quote di esecuzione al raggruppamento e le parti della fornitura che saranno eseguite sono le seguenti:

Impresa	Quota di partecipazione
---------	-------------------------

Parti della fornitura:

Si avvisano i concorrenti che, ai sensi dell'art. 76 d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 «Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale ad uso di atto falso».

, li

TIMBRO E FIRMA

¹ Far riferimento alle istruzioni di compilazione riportate in calce al presente documento

² La dichiarazione deve essere effettuata da un legale rappresentante o da un procuratore speciale. In quest'ultimo caso deve essere fornito dall'impresa la procura speciale da cui trae i poteri di firma

³ Inserire la dicitura opportuna tra: "Impresa singola" o "Capogruppo di ATI composta dalle imprese (inserire il loro nominativo)" o "mandante di ATI composta dalle imprese (inserire il loro nominativo)"

ALLEGATO A/4 AL DISCIPLINARE DI GARA

ALLA PRESENTE DICHIARAZIONE DEVE ESSERE ALLEGATA FOTOCOPIA DEL DOCUMENTO DI IDENTIFICAZIONE DEL FIRMATARIO.

Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per l' UOC Cardiocirurgia - AORN S.ANNA E S.SEBASTIANO - CASERTA

Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000¹

Il sottoscritto

nato a () il

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di ²

della impresa

con sede in (), Via

in qualità di ³ (imprese ATI:)

pienamente consapevole della responsabilità penale cui va incontro, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità,

dichiara ed attesta sotto la propria responsabilità

- A) che il fatturato minimo annuo specifico nel settore oggetto dell'appalto, al netto dell'IVA, realizzato complessivamente negli ultimi tre esercizi finanziari approvati alla data di pubblicazione del presente Bando è il seguente (non inferiore al valore stimato dell'appalto per i lotti per i quali si presenta offerta):

_____ ;
_____ ;

- B) di essere in possesso di idonee referenze bancarie, in originale, rilasciate da almeno due Istituti di credito o intermediari autorizzati ai sensi della legge 385/1993 attestanti la capacità economico-finanziaria dell'impresa.
In caso di Raggruppamento è richiesta la presentazione di due referenze bancarie per la Mandataria e di una referenza bancaria per ogni Mandante; analogamente per i Consorzi Ordinari.
- C) elenco delle principali forniture, inerenti l'oggetto dell'appalto, svolte regolarmente e con buon esito negli ultimi tre anni dalla data di pubblicazione del Bando di gara, con l'indicazione degli importi, delle date e dei destinatari pubblici o privati (indicare la pec), delle forniture stesse. L'importo complessivo di dette forniture non potrà essere inferiore all'importo annuale previsto a base d'asta per ciascun lotto di interesse.

¹ Far riferimento alle istruzioni di compilazione riportate in calce al presente documento.

² La dichiarazione deve essere effettuata da un legale rappresentante o da un procuratore speciale. In quest'ultimo caso deve essere fornito dall'impresa la procura speciale da cui trae i poteri di firma.

³ Inserire la dicitura opportuna tra: "Impresa singola" o "Capogruppo di ATI composta dalle imprese (inserire il loro nominativo)" o "mandante di ATI composta dalle imprese (inserire il loro nominativo)".

D) di essere in possesso alla data della pubblicazione del bando di gara, della Certificazione di Qualità UNI EN ISO 9001:2008 rilasciata dal produttore per "..... (*inserire oggetto della fornitura*)" in corso di validità con indicazione del numero, della società che l'ha emessa, della data di rilascio e data di scadenza; *In caso di procedure di certificazione in atto, deve essere prodotta dichiarazione dell'ente certificatore sullo stato della procedura in atto, fermo restando che, in tale ipotesi, la certificazione dovrà essere prodotta in sede di aggiudicazione.*

Si avvisano i concorrenti che, ai sensi dell'art. 76 d.P.R. 28 dicembre 2000, n.445 «Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale ad uso di atto falso».

, li

TIMBRO E FIRMA



Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per l'UOC Cardiocirurgia - AORN S. ANNA E S. SEBASTIANO – CASERTA

DICHIARAZIONE DI IDONEITÀ TECNICO – PROFESSIONALE

ai sensi dell' Art. 26 D.lgs. 81/08

Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000

Il sottoscritto

nato a () il

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di <scegliere dall'elenco>¹

della impresa

con sede in (), Via

in qualità di <scegliere dall'elenco>² (imprese ATI:)

pienamente consapevole della responsabilità penale cui va incontro, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità,

dichiara ed attesta sotto la propria responsabilità

1. Che il personale impiegato per l'Appalto in oggetto:

- risulta idoneo alle mansioni specifiche, in conformità alla sorveglianza sanitaria ove prevista ex art.41 D.lgs. 81/08;
- è adeguatamente informato e formato sulle misure di prevenzione e protezione relative alle mansioni svolte, sulle procedure di emergenza e di primo soccorso, art.36-37 D.Lgs. 81/08;
- è dotato di ausili, dispositivi di protezione individuali (marcatura CE), idonei alla sicurezza del lavoro da eseguire;
- è riconoscibile tramite tessera di riconoscimento esposta bene in vista sugli indumenti, corredata di fotografia, e contenente le generalità del lavoratore, l'indicazione del datore di lavoro e dell'impresa in appalto.

2. Che l'Appaltatore possiede il Documento di valutazione dei rischi ed il programma di miglioramento, ex art. 17 D.Lgs. 81/08, con evidenza della tutela di ogni lavoratore e di ogni attività.

¹ La dichiarazione deve essere effettuata da un legale rappresentante o da un procuratore speciale. In quest'ultimo caso deve essere fornito dall'impresa la procura speciale da cui trae i poteri di firma

² Inserire la dicitura opportuna tra: "Impresa singola" o "Capogruppo di ATI composta dalle imprese (inserire il loro nominativo)" o "mandante di ATI composta dalle imprese (inserire il loro nominativo)"

3. Che i mezzi e le attrezzature previsti per l'esecuzione dell'Appalto sono idonei, conformi alle norme di sicurezza vigenti, dotati dei necessari documenti di certificazione e controllo.
4. Che il costo relativo alla sicurezza del lavoro è indicato nell'offerta, e dettagliato nelle misure adottate rispetto all'entità e alle caratteristiche dei lavori, dei servizi e forniture.
5. Che in caso di aggiudicazione di lavori, di servizi e delle forniture che richiedono installazione trasmetterà il documento di individuazione delle interferenze (non applicabile alle mere forniture).

Si comunica inoltre quanto segue

- Datore di lavoro: Tel. @ mail ;
- Responsabile del Servizio Prevenzione e Protezione: Tel. @ mail ;
- Medico Competente: Tel. @ mail ;
- Rappresentante dei Lavoratori: Tel. @ mail ;
- Referente per la Sicurezza dell'Appalto in oggetto: Tel. @ mail ;

Altre informazioni che si ritiene utile fornire in merito alla qualificazione organizzativa:

Si avvisano i concorrenti che, ai sensi dell'art. 76 d.P.R. 28 dicembre 2000, n.445 «Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale ad uso di atto falso».

, li



TIMBRO E FIRMA

ALLEGATO A/6 AL DISCIPLINARE

Procedura Aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per l'UOC Cardiocirurgia - AORN S.ANNA E SAN SEBASTIANO - CASERTA

INDICE DOCUMENTAZIONE TECNICA INSERITA NELLA BUSTA B

L'operatore Economico, a pena di esclusione, non deve recare alcun riferimento al prezzo offerto, alla sua composizione/scomposizione, ovvero elementi che consentono di desumere in tutto o in parte l'offerta economica del concorrente.

1	DOCUMENTAZIONE GENERALE	
1.1	Allegato B/1 - Elenco Prodotti Offerti	
1.2	Allegato B/2 - Scheda Fornitore	
1.3	Catalogo dei prodotti commercializzati dall'operatore economico riferiti all'oggetto di gara.	
2	DOCUMENTAZIONE SPECIFICA PER SINGOLO LOTTO LA DOCUMENTAZIONE VA RACCOLTA IN FASCICOLI PER CIASCUN LOTTO OFFERTO, OGNI PAGINA VA NUMERATA PROGRESSIVAMENTE	
2.1	Scheda Tecnica Prodotto Offerto - Nella scheda tecnica devono essere riportate le seguenti informazioni: - Numero lotto di riferimento - denominazione commerciale del prodotto offerto - codice prodotto offerto - il nome e la ragione sociale ed indirizzo del fabbricante - CND prodotto offerto (classificazione nazionale dei dispositivi) - RDM prodotto offerto (numero identificativo del dispositivo nel repertorio del Ministero della Salute) ove previsto.	DA PAG... A PAG...
2.2	Copia del certificato, conforme all'originale e in corso di validità, della certificazione CE e relativa classe rilasciata dall'Ente Certificatore e il numero di repertorio di registrazione del Ministero della Salute. Si precisa che tutta la documentazione presente nella banca dati del Nuovo Sistema Informativo Sanitario (NSIS) è reperibile tramite il numero di registrazione nel repertorio generale dei dispositivi medici	DA PAG... A PAG...

	commercializzati in Italia (RDM) può essere omessa previa <u>dichiarazione dell'offerente</u> attestante l'aggiornamento della documentazione presente in tale banca dati.	
2.3	Copia dell'etichetta del prodotto offerto	DA PAG... A PAG...
2.4	Dichiarazione dell'offerente che attesti - Che tutti i prodotti offerti sono Latex Free; - Che i prodotti offerti sono biocompatibili;	DA PAG... A PAG...
2.5	Dichiarazione firmata da cui siano desumibili i valori dei parametri oggetto di valutazione da parte della commissione tecnica	DA PAG... A PAG...
2.6	Ogni altra dichiarazione o documentazione eventualmente anche relativa alle caratteristiche tecniche minime previste e non desumibili dalla scheda tecnica o dalla visione del campione (quando previsto), necessaria ai fini della valutazione.	DA PAG... A PAG...
3	DOCUMENTAZIONE "EVENTUALE" <u>DA COMPILARE SOLO SE EFFETTIVAMENTE PRESENTATA</u> N.B. NEL CASO IN CUI VENGA PRESENTATA ULTERIORE DOCUMENTAZIONE LA STESSA DOVRA' ESSERE NUMERATA PROGRESSIVAMENTE ALL'INTERNO DEL FASCICOLO DEDICATO ALLA DOCUMENTAZIONE EVENTUALE	
3.1	Elenco analitico della ulteriore documentazione presentata	
3.2	Segreti tecnici e commerciali e documentazione a comprova	
3.3	Dichiarazione dell'intenzione di fornire per il lotto specifico prodotti equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche ai sensi dell'art. 68 d.lgs.50/2016	
4	Supporto informatico (CD ROM) con copia documentazione in formato elettronico come previsto dal disciplinare di gara	

ALLEGATO A7 - scheda cif e garanzie PROCEDURA APERTA dm e materiale protesico per UOC Cardiocirurgia							
lotto	Descrizione	quantità triennale	prezzo a base Tassa	valore lotto a base d'asta	cauzione	cauzione con abbattimento	contributo
A01	Circuiti CPL cristalloide con ricircolo, serpentina metallica, completo di sacca, filtro e linea di misurazione pressione Circuiti CPL cristalloide con ricircolo, dotati di dispositivo monouso integrato per la misurazione della temperatura e della pressione di infusione della soluzione cardioplegica, completi di sacca o reservoir rigido e supporto non monouso	90	€ 2,340,00	€ 2,340,00	€ 46,80	€ 23,40	N.D.
A02	Set per infusione a caduta di cardioplegia Custodiol negli osti coronarici, composto da: n.2 Linee costituite da un tubo in PVC da 3/16 X 1/16 lungo 210 cm. alle cui estremità deve essere attaccato, da un lato un luer maschio con cappuccio e dall'altro lato uno spike dell'ossore con trappola per bolle e presa d'aria. Sulla linea in PVC deve essere posizionato un clamp. Le due linee devono essere sterili ed imbustate singolarmente. n.1 linea di riempimento ad Y collegabile tramite Luer Lock a 2 sacche da 1000 ml, come da ALLEGATO "D"	420	€ 108,00	€ 45.360,00	€ 907,20	€ 453,60	N.D.
A03	Set per drenaggio venoso assistito (vuoto) completo di linea ad Y e clamp	120	€ 29,00	€ 3.480,00	€ 69,60	€ 34,80	N.D.
A04	Linee di aspirazione supplementari per macchina Cuore Polmoni, secondo disegno del centro (allegato C)	120	€ 22,00	€ 2.640,00	€ 52,80	€ 26,40	N.D.
A05	Circuiti per Circolazione Extracorporea (1/2-3/8 e 3/8-3/8) mediante pompa centrifuga compatibili con pompa centrifuga BIO MEDICUS 560 in dotazione alla Cardiocirurgia). I circuiti devono essere in PLA VP medicale, 71Sh, con trattamento biocompatibile, assemblamento tipo Custom Pack secondo il disegno del centro (allegato A). La campana deve essere in policarbonato, deve essere provvista di scheda tecnica e rispondente alla direttiva 93/42/EEC (CE MARK). La sonda di flusso deve essere provvista di scheda tecnica e rispondente alla direttiva 93/42/EEC (CE MARK).	900	€ 320,00	€ 288.000,00	€ 5.760,00	€ 2.880,00	€ 20,00
A06	Circuiti per CEC mediante pompa roller (1/2-3/8 e 3/8-3/8). I circuiti devono essere in PVC VP medicale, 75Sh, e assemblamento tipo Custom Pack secondo il disegno del centro (allegato B)	24	€ 93,89	€ 2.253,36	€ 45,07	€ 22,53	N.D.
A07	Set tavolo per recupero sangue costituito da una linea di aspirazione e una linea per anticoagulazione	300	€ 22,00	€ 6.600,00	€ 132,00	€ 66,00	N.D.
A08	Sistemi per Assistenza Ventricolare a medio termine (marchio CE per utilizzo fino a 14 giorni) I sistemi devono essere trattati con eparina legata covalentemente, devono essere preassemblati e completi di pompa centrifuga e circuito.	24	€ 1.750,00	€ 42.000,00	€ 840,00	€ 420,00	N.D.
A09	Sistemi per Assistenza Cardiopolmonare a medio termine (Certificato almeno per 14 Giorni). I sistemi devono essere trattati con eparina legata covalentemente, devono essere preassemblati e completi di pompa centrifuga, circuito, ossigenatore a membrana in polimetilpentene a bassa caduta di pressione (non superiore a 50 mmHg - Standard AMI), dotati di scambiatore di calore integrato e sistema di sicurezza di autotest: tale dispositivo, utile sia per accelerare le manovre di debollaggio che per la prevenzione dell'embolia gassosa, deve essere provvisto di membrana in grado di spurgare in maniera continua l'aria presente nel sangue, senza far passare liquidi	42	€ 4.200,00	€ 176.400,00	€ 3.528,00	€ 1.764,00	N.D.

A11	Sistemi per Assistenza Cardiopolmonare a medio termine (Certificato almeno per 30 Giorni in funzionamento continuo). I sistemi devono essere trattati con rivestimento emocompatibile; devono essere facilmente trasportabili e compatti, cioè devono essere costituiti da una pompa centrifuga ed un ossigenatore integrati tra loro, devono, inoltre essere dotati di scambiatore di calore, di circuiti preassemblati e cannule trattate per l'accesso ai vasi del paziente.	24	€ 7.000,00	€ 168.000,00	€ 3.360,00	€ 1.680,00	€ 20,00
A12	Supporto circolatorio meccanico definitivo (Destination Therapy)	6	€ 88.800,00	€ 532.800,00	€ 10.656,00	€ 5.328,00	€ 70,00
A13	Filtri per emofiltrazione prelavati, tipo adulto completi di circuito di connessione al circuito di CEC	360	€ 71,89	€ 25.880,40	€ 517,61	€ 258,80	N.D.
A14	Tubi sterili PVC (misure: 1/2; 3/8; 1/4; 3/16) VP medicale, 70Sh (2)	150	€ 2,80	€ 420,00	€ 8,40	€ 4,20	N.D.
A15	Ossigenatore a membrana per adulti di piccola taglia, a basso volume di prime, con cardiotorio integrato, trattamento biocompatibile, sistema di autoventing (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti multiuso)	60	€ 410,00	€ 24.600,00	€ 492,00	€ 246,00	N.D.
A16	Ossigenatore a membrana tipo adulti con possibilità di esercizio ad alto flusso e basso livello operativo cardiotorio integrato, trattamento biocompatibile, (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non desposabile)	300	€ 410,00	€ 123.000,00	€ 2.460,00	€ 1.230,00	N.D.
A17	Ossigenatore a membrana a fibre cave plasmaresistenti (O 0.003 µ o inferiore) con trattamento biocompatibile e cardiotorio venoso rigido integrato, sistema di autoventing (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non desposabile)	240	€ 380,00	€ 91.200,00	€ 1.824,00	€ 912,00	N.D.
A18	Ossigenatore a membrana con cardiotorio integrato ad elevata rapidità di assemblaggio (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non desposabile)	18	€ 252,00	€ 4.536,00	€ 90,72	€ 45,36	N.D.
A19	Ossigenatori a membrana a fibre cave dotati di valvola autoventante; tale dispositivo, utile nella prevenzione dell'embolia gassosa, deve essere provvisto di membrana in grado di spurgare in maniera continua l'eventuale aria presente nel sangue, senza far passare liquidi. L'ossigenatore deve essere sottoposto a trattamento biocompatibile, e deve essere provvisto di cardiotorio venoso rigido integrato. L'ossigenatori devono essere corredati di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non monouso	240	€ 350,00	€ 84.000,00	€ 1.680,00	€ 840,00	N.D.
A20	Ossigenatori a membrana in polimetilene dotati di valvola autoventante e filtro arterioso incorporato; tale dispositivo, utile nella prevenzione dell'embolia gassosa, deve essere provvisto di membrana in grado di spurgare in maniera continua l'eventuale aria presente nel sangue, senza far passare liquidi. L'ossigenatore deve essere sottoposto a trattamento biocompatibile, e deve essere provvisto di cardiotorio venoso rigido integrato. L'ossigenatori devono essere corredati di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non monouso	30	€ 700,00	€ 21.000,00	€ 420,00	€ 210,00	N.D.
A21	Ossigenatore a membrana a fibra cava microporosa tipo adulti con riserva venosa integrato o sacca morbida. L'ossigenatore deve essere provvisto, inoltre, di riserva di cardiotorio separata per la filtrazione del sangue di aspirazione ed il trattamento dei lipidi e dei leucociti, filtro antileucocitario integrato, trattamento biocompatibile, (corredato di n. 4 sonde termiche e 2 supporti non desposabile)	45	€ 424,00	€ 19.080,00	€ 381,60	€ 190,80	N.D.
A22	Cardiotorio per CEC Adulti	12	€ 38,00	€ 456,00	€ 9,12	€ 4,56	N.D.
A23	Monocanula venosa arteriovenale armata, ad alto flusso e basso gradiente, con foro centrale, misure complete	600	€ 18,00	€ 10.800,00	€ 216,00	€ 108,00	N.D.

A24	Monocannula venosa atriocavale armata a profilo ovale con punta flessibile a spirale, misure varie.	90	€ 59,00	€ 5.310,00	€ 106,20	€ 53,10	N.D.
A25	Monocannula venosa atriocavale per drenaggio assistito, di minimo ingombro ed alto flusso, connettore da 3/8, misura 29/29Fr.	60	€ 48,00	€ 2.940,00	€ 58,80	€ 29,40	N.D.
A26	Cannule armate angolate per assistenza ventricolare VAD con punta anticollassamento e resistenti alle piegature. Misure ideali 36 o 38 Fr.	30	€ 150,00	€ 450,00	€ 9,00	€ 4,50	N.D.
A27	Connettore da 3/8. Basso gradiente pressorio a 5 litri/min	690	€ 10,50	€ 7.245,00	€ 144,90	€ 72,45	N.D.
A28	Cannule venose armate con punta angolata in Metallo a becco di flauto con foro centrale e fori sulla parete laterale, misure varie.	240	€ 55,00	€ 13.200,00	€ 264,00	€ 132,00	N.D.
A29	Cannule armate rette con resistenti alle piegature e dotato di cuffia a gonfiaggio manuale	60	€ 12,00	€ 720,00	€ 14,40	€ 7,20	N.D.
A30	Cannuli per il drenaggio venoso bicavale-vena femorale, parete sottile armata con punta multiforata per essere posizionata all' altezza della vena cava superiore e costello multiforato all' altezza della vena cava inferiore misure varie	96	€ 79,00	€ 7.584,00	€ 151,68	€ 75,84	N.D.
A31	Cannule venose femorali multi-stage per chirurgia miniminvasiva. Devono avere pareti sottili, resistenti alle piegature, per garantire basse perdite di carico anche per flussi molto alti. Devono essere dotate di più stadi di drenaggio, con possibilità di posizionamento fino alla vena cava superiore. Le cannule devono essere dotate di introduttore. Lunghezza circa 76 cm. Misure preferibilmente da 17 a 25 Fr.	90	€ 345,00	€ 31.050,00	€ 621,00	€ 310,50	N.D.
A32	Cannula femorale venosa con corpo a parete sottile, radiopaco, con fori sulla parete laterale in zona prossimale alla punta. Munita di marker di profondità per assistere il posizionamento della cannula. Provvista di introduttore. Connettore 3/8".	120	€ 205,00	€ 24.600,00	€ 492,00	€ 246,00	N.D.
A33	Cannula per il drenaggio Venoso periferico in rete metallica elastica d'acciaio	18	€ 984,00	€ 17.712,00	€ 354,24	€ 177,12	N.D.
A34	Cannula a due lumi per cannulazione giugulare per ECMO respiratorio veno-venoso, che consenta il drenaggio dalla Vena Cava Superiore e dalla Vena Cava Inferiore ed il ritorno in ario destro. La cannula deve essere armata in acciaio, rastrenata in punta, deve consentire l'accesso chirurgico ed essere completa di kit d'inserzione. Misure complete da 16 a 31 Fr	30	€ 2.250,00	€ 67.500,00	€ 1.350,00	€ 675,00	N.D.
A35	Cannule arteriose/ giugulare con introduttore Cannula ad alto flusso per accesso femorale arterioso e accesso venoso periferico (giugulare). Dotata di corpo a parete sottile con punta forata. La cannula deve essere completamente armata e munita di introduttore con punta allungata e marker per il corretto allineamento tra cannula e introduttore. Presenza di tappo emostatico. Connettore da 3/8 ventato Misure complete da 15 a 24 Fr	90	€ 3.300,00	€ 297.000,00	€ 5.940,00	€ 2.970,00	€ 20,00
A36	Kit per cannulazione arteriosa e venosa femorale costituito da: Cannula arteriosa con trattamento epirubico (misure preferite da 17 a 21 Fr.), cannula venosa con trattamento epirubico (misure preferite da 17- 28 Fr) Le cannule devono essere resistenti alle piegature ed avere un gradiente quanto più basso possibile. Il Kit deve essere provvisto di introduttori, dilatatori (di varie misure) completo di guida arteriosa e venosa (lunghezza minima 150 cm)	36	€ 1.300,00	€ 46.800,00	€ 936,00	€ 468,00	N.D.
A37	Kit per cannulazione arteriosa percutanea: costituito da una siringa, un ago di Seldinger, una lancia. 2 dilatatori ed una guida arteriosa.	60	€ 56,00	€ 3.360,00	€ 67,20	€ 33,60	N.D.

A38	Kit per cannulazione venosa percutanea: costituito da una siringa, un ago di Seldinger, una lama, 2 dilatatori ed una guida venosa (lunghezza minima 150 cm)	90	€ 56,00	€ 5.040,00	€ 100,80	€ 50,40	N.D.
A39	Cannule Arteriose con punta Angolata. Le cannule devono essere curve e provviste di un unico foro centrale ed avere una parete armata in modo da essere flessibili e resistenti alle piegature. Le cannule devono essere provviste di connettore da 3/8 ed avere uno spazio sufficiente tra il connettore e l'armatura per facilitare il clampaggio. Misure da 20 a 24 Fr	1050	€ 12,00	€ 12.600,00	€ 252,00	€ 126,00	N.D.
A40	Cannule arteriose curve per cannulazione diretta dell'arteria Ascellare. Le cannule devono essere curve e provviste di un unico foro centrale ed avere una parete armata in modo da essere flessibili e resistenti alle piegature. Le cannule devono essere provviste di connettore da 3/8 ed avere uno spazio sufficiente tra il connettore e l'armatura per facilitare il clampaggio	90	€ 39,00	€ 3.510,00	€ 70,20	€ 35,10	N.D.
A41	Cannule Arteriche a Dispersione di flusso. Le cannule devono avere parete sottile ed essere armate in modo da essere flessibili, resistenti alle piegature e devono garantire flussi adeguati con gradiente pressorio non superiore a 45 mmHg (a 5 l/min, con la 24 Fr.) Le cannule devono avere la punta angolata provvista di fori laterali ed un foro centrale, consentendo al flusso in uscita di distribuirsi e di risultare meno veloce creando pressioni minori sulla parete dell'aorta. Le misure devono essere da 22 Fr e 24 Fr.	150	€ 32,00	€ 4.800,00	€ 96,00	€ 48,00	N.D.
A42	Cannule Arteriose Pediatriche (per perfusione d'arto durante ECMO periferico). Le cannule devono avere una parete sottile ed essere armate in modo da essere flessibili, resistenti alle piegature, devono essere munite di introduttore con marker di profondità per assistere il posizionamento della cannula. Connettore da 1/4 vented. Misure variabili a partire da 6 Fr.	60	€ 60,00	€ 3.600,00	€ 72,00	€ 36,00	N.D.
A43	Cannule Arteriose rette femorali con introduttore e guida per inserimento per via percutanea. Misure varie a partire da 18 Fr	150	€ 440,00	€ 66.000,00	€ 1.320,00	€ 660,00	N.D.
A44	Cannule Arteriose rette femorali con introduttore misure varie a partire da 18 Fr	150	€ 25,00	€ 3.750,00	€ 75,00	€ 37,50	N.D.
A45	Cannule per perfusione dell'ostio Coronarico monouso, sterili, malleabili con punta angolata di 90° rivestite in silicone.	150	€ 16,30	€ 2.445,00	€ 48,90	€ 24,45	N.D.
A46	Cannule per perfusione dell'ostio Coronarico in silicone, monouso sterili, flessibili e morbide provviste di estremità a palloncino. Misure varie (da 15 a 20 Fr)	540	€ 13,00	€ 7.020,00	€ 140,40	€ 70,20	N.D.
A47	Fascette stringitubo tipo grande	2100	€ 0,25	€ 525,00	€ 10,50	€ 5,25	N.D.
A48	Soffiatore CO2 con regolatore di flusso	900	€ 58,00	€ 52.200,00	€ 1.044,00	€ 522,00	N.D.
A49	Cateteri per aspirazione ventricolare	600	€ 13,00	€ 7.800,00	€ 156,00	€ 78,00	N.D.
A50	Aspiratori pericardici e intracardiaci	150	€ 11,00	€ 1.650,00	€ 33,00	€ 16,50	N.D.
A51	Aspiratori pericardici con punta armata in metallo	150	€ 11,00	€ 1.650,00	€ 33,00	€ 16,50	N.D.
A52	Aspiratori adulti in metallo monouso	1050	€ 3,98	€ 4.179,00	€ 83,58	€ 41,79	N.D.
A53	Set di Tourniquets in materiale atraumatico (min. 2 tourniquets per singola confezione) con prendifili	1350	€ 5,01	€ 6.763,50	€ 135,27	€ 67,64	N.D.
A54	Kit perfusione cerebrale composto da: 2 cannule per retroplegia in silicone 13 Fr e 15 Fr, con pallone a gonfiaggio manuale, un adattatore ad Y (femmina /maschio-maschio) provvisto di clamp in plastica.	60	€ 100,00	€ 6.000,00	€ 120,00	€ 60,00	N.D.
A55	Cannule per cardioplegia retrograda 14 Fr. Autogonfiabili con mandrino e manico.	600	€ 41,00	€ 24.600,00	€ 492,00	€ 246,00	N.D.

A56	Cannule per cardioplegia retrograda a gonfiaggio manuale con mandrino e manico misure varie.	180	€ 41,00	€ 7.380,00	€ 147,60	€ 73,80	N.D.
A57	Cannula per la somministrazione di soluzione cardioplegica per via anterograda attraverso la radice aortica, per tecniche di chirurgia miniminvasiva, provvista di ago, flangia per ancoraggio nella radice aortica. Dotata di corpo trasparente lungo circa 30 cm per consentire l'accesso attraverso piccole incisioni. Munita di punta in materiale morbido e radiopaco.	90	€ 35,00	€ 3.150,00	€ 63,00	€ 31,50	N.D.
A58	Agocannula ad Y cardioplegia radice aortica provvista di introduttore, flangia per ancoraggio e di punta lunga con fori laterali.	900	€ 10,00	€ 9.000,00	€ 180,00	€ 90,00	N.D.
A59	Adattatore ad Y, per perfusione coronaria di cardioplegia, con un luer femmina e due luer maschi. Le due branche con luer maschio devono essere munite di clamp in plastica	120	€ 2,40	€ 288,00	€ 5,76	€ 2,88	N.D.
A60	Adattatori ad Y con linee per la somministrazione di cardioplegia e per il ventaggio aortico (luer maschio / luer femmina con clamp blu su una branca - connettore da 1/4 per vent con clamp rosso sull'altra branca)	120	€ 2,40	€ 288,00	€ 5,76	€ 2,88	N.D.
A61	Connettori sterili Retti e ad Y misure varie confezionamento massimo 25 unità	600	€ 0,71	€ 426,00	€ 8,52	€ 4,26	N.D.
A62	Connettori sterili Retti e ad Y con Luer lock confezionamento massimo 25 unità	600	€ 0,95	€ 558,00	€ 11,16	€ 5,58	N.D.
A63	Connettori sterili Retti 1/4 - luer maschio confezionamento massimo 25 unità	150	€ 2,40	€ 360,00	€ 7,20	€ 3,60	N.D.
A64	Connettori sterili Retti 1/4 - tubo - luer femmina confezionamento massimo 25 unità	150	€ 2,40	€ 360,00	€ 7,20	€ 3,60	N.D.
A65	Rubinetto a 4 vie ad alta pressione	900	€ 2,30	€ 2.070,00	€ 41,40	€ 20,70	N.D.
A66	Il bioprobe dedicate alla Sonda di flusso Medtronic Flow Transducer 1x50 deve avere sensori elettromagnetici in metallo, connettori da 3/8, deve essere provvisto di scheda tecnica e rispondere alla direttiva 93/42/EEC (CE MARK)	12	€ 35,00	€ 420,00	€ 8,40	€ 4,20	N.D.
A67	Campana per Bio-Console 560 della MEDTRONIC. La campana deve avere la parte esterna in policarbonato, deve essere provvista di scheda tecnica e rispondente alla direttiva 93/42/EEC (CE MARK)	6	€ 195,00	€ 1.170,00	€ 23,40	€ 11,70	N.D.
A68	Trasduttore monouso di pressione dedicati alla Macchina Cuore-Polmone STOCKERT	720	€ 11,00	€ 7.920,00	€ 158,40	€ 79,20	N.D.
A69	Sensori monouso di livello dedicati alla Macchina Cuore-Polmone STOCKERT	1050	€ 4,00	€ 4.200,00	€ 84,00	€ 42,00	N.D.
A70	MATERASSINI TERMICI MULTUSO COMPATIBILI CON GRUPPO CALDOFREDDO STOCKERT, COMPLETI DI TUBI DI COLLEGAMENTO E CONNETTORI HANSEN (1 maschio ed 1 femmina)	30	€ 455,00	€ 13.650,00	€ 273,00	€ 136,50	N.D.
A71	Provette per la determinazione della risposta alla dose di eparina (IDR)	1080	€ 8,81	€ 9.514,80	€ 190,30	€ 95,15	N.D.
A72	Provette per la determinazione del Tempo di Coagulazione Attivato (ACT)	10800	€ 2,63	€ 28.404,00	€ 568,08	€ 284,04	N.D.
A73	Provette dosaggio eparinemia Banda Rossa - (0,0-0,9 mg/kg)	1161	€ 6,57	€ 7.627,77	€ 152,56	€ 76,28	N.D.
A74	Provette dosaggio eparinemia Banda Gialla - (0,0-1,5 mg/kg)	54	€ 6,60	€ 356,40	€ 7,13	€ 3,56	N.D.

A75	Provette dosaggio eparinemia Banda Marrone - (1.5-3.0 mg/kg)	304-03POR	108	€ 6,60	€ 712,80	€ 14,26	€ 7,13	N.D.
A76	Provette dosaggio eparinemia Banda Argento - (2.0-3.5 mg/kg)	304-04POR	324	€ 6,60	€ 2.138,40	€ 42,77	€ 21,38	N.D.
A77	Provette dosaggio eparinemia Banda Blu - (2.5-4.0 mg/kg)	304-05POR	4320	€ 6,70	€ 28.944,00	€ 578,88	€ 289,44	N.D.
A78	Provette dosaggio eparinemia Banda Verde - (3.5-5.0 mg/kg)	304-06POR	270	€ 6,70	€ 1.809,00	€ 36,18	€ 18,09	N.D.
A79	Provette dosaggio eparinemia Banda Porpora - (4.5-6.0 mg/kg)	304-10POR	135	€ 6,60	€ 891,00	€ 17,82	€ 8,91	N.D.
A80	Provette per la determinazione del Tempo di Coagulazione Attivato High Range (ACT-HR) dedicate all' apparecchiatura ACTH		750	€ 2,70	€ 2.025,00	€ 40,50	€ 20,25	N.D.
A81	Provette per la determinazione del Tempo di Coagulazione Attivato Low Range (ACT-LR) per apparecchiatura ACTH		1200	€ 7,00	€ 8.400,00	€ 168,00	€ 84,00	N.D.
A82	Provette per la determinazione del Tempo di Coagulazione Attivato con Eparinasi (HR HTC) dedicate all' apparecchiatura ACTH		180	€ 7,00	€ 1.260,00	€ 25,20	€ 12,60	N.D.
A83	Carta per HMS		75	€ 9,20	€ 690,00	€ 13,80	€ 6,90	N.D.
A84	Kit pulizia		6	€ 39,30	€ 235,80	€ 4,72	€ 2,36	N.D.
A85	PUNTALE PER PIPETTA RI-1000		1152	€ 0,12	€ 138,24	€ 2,76	€ 1,38	N.D.
A86	PUNTALE PER PIPETTA RI-1000		1152	€ 0,12	€ 138,24	€ 2,76	€ 1,38	N.D.
A87	PUNTALE PER PIPETTA 890T-L1000		1152	€ 0,12	€ 138,24	€ 2,76	€ 1,38	N.D.
A88	KIT PER TARATURA LIVELLO 1		180	€ 9,54	€ 1.717,20	€ 34,34	€ 17,17	N.D.
A89	KIT PER TARATURA LIVELLO 2		180	€ 9,54	€ 1.717,20	€ 34,34	€ 17,17	N.D.
A90	CUVETTA + PIN		1500	€ 10,80	€ 16.200,00	€ 324,00	€ 162,00	N.D.
A91	CUVETTA + PIN CON HEPARINASI		1500	€ 22,30	€ 33.450,00	€ 669,00	€ 334,50	N.D.
A92	CAOLINO (per cuvette)		1500	€ 4,60	€ 6.900,00	€ 138,00	€ 69,00	N.D.
A93	PLATELET MAPPING KIT x TEST PIATRINICO (per cuvette)		120	€ 135,00	€ 16.200,00	€ 324,00	€ 162,00	N.D.
A94	PLATELET MAPPING KIT x TEST ADP (per cuvette)		120	€ 82,00	€ 9.840,00	€ 196,80	€ 98,40	N.D.
A95	PLATELET MAPPING KIT x TEST ACARACHIDONICO (per cuvette)		120	€ 82,00	€ 9.840,00	€ 196,80	€ 98,40	N.D.
A96	FIBRINOGENO FUNZIONALE (per cuvette)		270	€ 15,47	€ 4.163,40	€ 83,27	€ 41,63	N.D.
A97	RAPID TFG (per cuvette)		300	€ 258,00	€ 77.400,00	€ 1.548,00	€ 774,00	N.D.
A98	Cartuccia per la rimozione su sangue intero di citochine/bilirubina/mioglobina/emoglobina libera composta da sfere di polistirene-divinilbenzene		60	€ 2.000,00	€ 120.000,00	€ 2.400,00	€ 1.200,00	N.D.
A99	Lama per elettrobisturi curva di lunghezza aumentata e punta angolata per migliorare l'accesso alla I.M.A. durante lo scollamento dell'arteria dai tessuti circostanti		300	€ 3,50	€ 1.050,00	€ 21,00	€ 10,50	N.D.
A100	Retrattore tessutale per esposizione arterie coronarie		300	€ 120,00	€ 36.000,00	€ 720,00	€ 360,00	N.D.
A101	Canale per arteriotomia dotate di un tubicino in polietilene con punta a forma di bulbo da un lato e luer femmina dall' altro. Ponte da 2 a 6 mm		240	€ 20,00	€ 4.800,00	€ 96,00	€ 48,00	N.D.
A102	Lame da bisturi a spatola bordo tutto tagliente per chirurgia coronarica monouso con superficie antiriflesso		1500	€ 5,50	€ 8.250,00	€ 165,00	€ 82,50	N.D.
A103	Prolunghe monouso per elettrobisturi Valleylab per il prelievo della arteria mammaria		1200	€ 5,85	€ 7.020,00	€ 140,40	€ 70,20	N.D.
A104	Bulldogs traumatici in materiale plastico monouso per chirurgia delle coronarie soft jaws 6mm. La ditta aggiudicatrice dovrà fornire 2 pinze per applicazione rete ed angolari		1200	€ 12,00	€ 14.400,00	€ 288,00	€ 144,00	N.D.

Handwritten signature and stamp:
F.O.R.N. 860

A105	Stabilizzatore+lussatore cardiaco monouso a bassa pressione di suzione, basso profilo ed ingombro ridotto, movimento autonomo dei piedini, completo di lane per retrazione sterno e sistema di suzione per esposizione della parete postero-laterale:					
a		300	€ 400,00	€ 120.000,00		
b		300	€ 300,00	€ 90.000,00		
			tot. lotto	€ 210.000,00	€ 2.100,00	€ 20,00
A106	Set per minitoracotomia monouso composto da uno stabilizzatore a pressione durante interventi di chirurgia coronarica per toracotomia	30	€ 850,00	€ 25.500,00	€ 510,00	€ 255,00
A107	Posizionare cardiaco per minitoracotomia monouso per la lussazione e la stabilizzazione del cuore durante interventi eseguita a cuore battente per toracotomia	30	€ 900,00	€ 27.000,00	€ 540,00	€ 270,00
A108	Set di drenaggio percutaneo con linea di estensione e raccordo per drenaggio pleurico. Catetere in poliuretano completamente radiopaco (testato per 29gg) con valvole di sicurezza unidirezionale. Ago di introduzione con punta atraumatica e retrattile mis. CH 9 e CH 12. Sacca di raccolta ch9	60	€ 60,70	€ 3.642,00		
	ch12	60	€ 60,70	€ 3.642,00		
			tot. lotto	€ 7.284,00	€ 145,68	€ 72,84
A109	Cateteri venosi centrali tipo piec bilume in poliuretano per via periferica da 60 cm misure 4-4,5-5(Fr)	150	€ 98,00	€ 14.700,00	€ 294,00	€ 147,00
A110	Elettrodi sterili monouso per stimolazione cardiaca temporanea	2100	€ 4,25	€ 8.925,00	€ 178,50	€ 89,25
A111	Punch aortici monouso sterili di varie misure (3-4-5 mm)	900	€ 13,00	€ 11.700,00	€ 234,00	€ 117,00
A112	Capriclams monouso varie misure	300	€ 3,43	€ 1.044,00	€ 20,88	€ 10,44
A113	Inserti al silicone Fogarty misure varie	60	€ 22,00	€ 1.320,00	€ 26,40	€ 13,20
A114	Sistema di drenaggio toracico a tre e quattro camere con valvola ad acqua per il controllo della pressione di aspirazione.Dispositivo di autoregolazione per il controllo del flusso di vuoto.Comparto stabile,maniglia per aggancio e trasporto del drenaggio.Cella di campionamento per il prelievo del liquido di drenaggio.	1200	€ 29,87	€ 35.844,00	€ 716,88	€ 358,44
A115	Proesi tubulari rete in Dacron con branche per vasi splanchnici per aneurisma toraco-addominale,misure varie.	6	€ 1.200,00	€ 7.200,00	€ 144,00	€ 72,00
A116	Protesi triforcata in poliestere (woven) a porosità zero per ricostruzione aortica toracoaddominale,misure varie.	15	€ 2.000,00	€ 30.000,00	€ 600,00	€ 300,00
A117	Kit di introduzione per catetere a palloncino a doppio lume ,diametrodi 7,5 Fr	120	€ 300,00	€ 36.000,00	€ 720,00	€ 360,00
A118	Protesi Coselli in poliestere (woven) porosità zero con quattro branche	9	€ 2.400,00	€ 22.140,00	€ 442,80	€ 221,40
A119	Corde artificiali per chirurgia riparativa mitralica in Gore-tex, misure varie	450	€ 29,00	€ 13.050,00	€ 261,00	€ 130,50
A120	Bisturi per chirurgia coronarica monouso completo di manico lama angolata 15°,30° e 45° con superficie antiriflesso	1500	€ 5,68	€ 8.520,00	€ 170,40	€ 85,20
A121	Protesi tubulari ibride con quattro branche che consentono il trattamento contemporaneo degli aneurismi dell'arco e dell'aorta toracica discendente in chirurgia open tradizionale,misure varie.	15	€ 14.000,00	€ 210.000,00	€ 4.200,00	€ 2.100,00
A122	Protesi percutanea non coperte,a maglia larga,in acciaio biocompatibile, non auto espandibili munite di sistema per introduzione ed espansione della protesi,misure varie	9	€ 20.000,00	€ 180.000,00	€ 3.600,00	€ 1.800,00
A123	Siringhe per il controllo della pressione, monouso sterile composta di un corpo cilindrico cavo da 60ml con punta luer-lock con variazione di pressione da 150 a 300mmHg	600	€ 45,00	€ 27.000,00	€ 540,00	€ 270,00
A124	Patch di teflon felt di vario spessore 15cm X 15cm larghezza	150	€ 180,00	€ 27.000,00	€ 540,00	€ 270,00

A125	Patches di Dacron Woven collagenato misura 75x75mm	30	€ 135,00	€ 4.050,00	€ 81,00	€ 40,50	N.D.
A126	Protesi lupiae rette in poliestere (woven) a porosità zero con collare per chirurgia dell'aorta toracica, per la procedura Elephant Trunk Ibrida, misure varie.	15	€ 1.000,00	€ 15.000,00	€ 300,00	€ 150,00	N.D.
A127	Protesi tubolari rette in polipropilene per rivascularizzazione ibrida (troneletti emiortici e vasi splancnici), misure varie.	15	€ 3.000,00	€ 45.000,00	€ 900,00	€ 450,00	N.D.
A128	Patches in pericardio bovino con trattamento antimicrobico impermeabile al sangue misure 9 X 14 cm	30	€ 180,00	€ 5.400,00	€ 108,00	€ 54,00	N.D.
A129	Protesi valvolari aortiche meccaniche a due emidischi piatti oscillanti, con minore esposizione verticale dei lembi e miglior follow-up, orientabili in situ ma non autorotanti, design "senza cavità" con migliore area effettiva per gli anulus aortici di piccole dimensioni, dimensioni da 16 a 33mm di diametro.	60	€ 2.400,00	€ 144.000,00	€ 2.880,00	€ 1.440,00	N.D.
A130	Condotti valvolati biologici con protesi stented, misure varie	15	€ 5.600,00	€ 84.000,00	€ 1.680,00	€ 840,00	N.D.
A131	Protesi valvolare biologiche aortiche "sutureless", misure varie.	30	€ 5.900,00	€ 177.000,00	€ 3.540,00	€ 1.770,00	€ 20,00
A132	Condotti valvolati totalmente biologici per chirurgia aortica, misure varie.	15	€ 5.355,50	€ 80.332,50	€ 1.600,65	€ 800,33	N.D.
A133	Anello semirigido completo, per la riparazione della valvola mitrale, costituito da un anello interno in lega superelastica (nitinol) con rigidità progressiva lungo il perimetro dell'anello, avvolto da una guaina di silicone rivestita in tessuto poliestere, a sua volta ricoperto di carbonio turbostratico.	15	€ 930,00	€ 13.950,00	€ 279,00	€ 139,50	N.D.
A134	Protesi valvolare meccanica aortica costituita da anello in titanio ricoperto di carbonio turbostratico e con due emidischi ricurvi in carbonio pirolitico. Anello di sutura in dacron rivestito di carbonio turbostratico per impianto intra-annulare. Struttura completamente ruotabile, misure varie.	30	€ 2.300,00	€ 69.000,00	€ 1.380,00	€ 690,00	N.D.
A135	Anelli per anuloplastica valvolare aortica, misure varie	30	€ 2.500,00	€ 75.000,00	€ 1.500,00	€ 750,00	N.D.
A136	Anello semirigido completo, per la riparazione della valvola mitrale, costituito da un anello interno in lega superelastica (nitinol) con rigidità progressiva lungo il perimetro dell'anello, avvolto da una guaina di silicone rivestita in tessuto poliestere, a sua volta ricoperto di carbonio turbostratico con rene per corde tendinee, misure varie.	15	€ 1.000,00	€ 15.000,00	€ 300,00	€ 150,00	N.D.
A137	Protesi valvolari mitraliche meccaniche a due emidischi oscillanti, orientabili in situ ma non autorotanti, design "senza cavità", misure varie.	30	€ 2.300,00	€ 69.000,00	€ 1.380,00	€ 690,00	N.D.
A138	Protesi valvolari mitraliche meccaniche a 2 emidischi oscillanti con apertura a 90° e con misura standard per diversi diametri dell'anulus, misure varie.	45	€ 2.486,00	€ 111.870,00	€ 2.237,40	€ 1.118,70	N.D.
A139	Protesi valvolari aortiche biologiche in pericardio stented, impiantabili in posizione intra e sopra annulare, con follow up di più lunga durata, misure varie.	45	€ 2.600,00	€ 117.000,00	€ 2.340,00	€ 1.170,00	N.D.
A140	Protesi valvolari aortiche biologiche in pericardio stented, impiantabili in posizione intra e sopra annulare, con il minor gradiente transvalvolare, misure varie.	45	€ 2.400,00	€ 108.000,00	€ 2.160,00	€ 1.080,00	N.D.
A141	Anello tricuspidale tridimensionale con flessibilità progressiva, in titanio con supporto che ne facilita l'impianto, misure varie.	30	€ 1.200,00	€ 36.000,00	€ 720,00	€ 360,00	N.D.
A142	Protesi tubolari di Dacron Woven collagenate di lunghezza e calibro variabili per chirurgia aortica, misure varie.	120	€ 145,00	€ 17.400,00	€ 348,00	€ 174,00	N.D.
A143	Protesi tubolari di Dacron Woven collagenate di lunghezza e calibro variabili dotate di branca laterale per perfusione aortografica per chirurgia aortica, misure varie	30	€ 710,00	€ 21.300,00	€ 426,00	€ 213,00	N.D.

A144	Protesi tubulari di Dacron Woven collagentate di lunghezza e calibro variabili con branche per tronchi epiaortici per chirurgia aortica, misure varie.	15	€ 1.145,00	€ 17.190,00	€ 343,80	€ 171,90	N.D.
A145	Protesi tubulari di Dacron Woven collagentate di lunghezza e calibro variabili con estremità sagomata secondo la fisiologia dei seni di Valsalva per chirurgia aortica, misure varie.	15	€ 1.145,00	€ 15.750,00	€ 315,00	€ 157,50	N.D.
A146	a) Protesi ibrida per chirurgia aortica open (frozen elephant trunk) con collare tra parte protesica tubulare ed endoprotesi misure varie b) Protesi ibrida per chirurgia aortica open (frozen elephant trunk) con collare e branche per tronchi epiaortici e riperfusion, misure varie	15	€ 20.000,00	€ 300.000,00			
		15	€ 15.000,00	€ 225.000,00			
			tot. lotto	€ 525.000,00	€ 10.500,00	€ 5.250,00	€ 70,00
A147	Set monitoraggio pressorio a due trasduttori per la determinazione delle pressioni invasive complete di: • deflussore con camera di gocciolamento tipo maero per collegamento alla sacca pressurizzata. • N° 2 prolunghe trasparenti da 150 cm con roller clamp. • Connettori elettrici ai cavi di raccordo, compatibili con monitor in nostra dotazione, che garantiscono un ottimo contatto ed una tenuta stagna perfetta. • 2 trasduttori monouso • Accessi per effettuare test di retrocalibrazione • Dispositivo di lavaggio continuo da 3 ml/h integrati nel corpo dei trasduttori con codice e colore rosso e blu • Prolunghe monometriche da 120 cm. Con codice rosso e blu • Rubinetto a tre vie per infusione e/o prelievo ematici. • Prolunghe monometriche trasparenti di 30 cm. Con codice colore rosso e blu.	1500	€ 12,00	€ 18.000,00	€ 360,00	€ 180,00	N.D.
A148	Set monitoraggio pressorio a TRE trasduttori per la determinazione delle pressioni invasive complete di: • deflussore con camera di gocciolamento tipo maero per collegamento alla sacca pressurizzata. • N° 3 prolunghe trasparenti da 150 cm con roller clamp. • Connettori elettrici ai cavi di raccordo, compatibili con monitor in nostra dotazione, che garantiscono un ottimo contatto ed una tenuta stagna perfetta. • 3 trasduttori monouso • Accessi per effettuare test di retrocalibrazione • Dispositivo di lavaggio continuo da 3 ml/h integrati nel corpo dei trasduttori con codice e colore rosso, blu e giallo • Prolunghe monometriche da 120 cm. Con codice rosso, blu e giallo • Rubinetto a tre vie per infusione e/o prelievo ematici. • Prolunghe monometriche trasparenti di 30 cm. Con codice colore rosso, blu e giallo.	300	€ 25,00	€ 7.500,00	€ 150,00	€ 75,00	N.D.
A149	Dispositivi rigidi per valvuloplastica mitralica	60	€ 740,00	€ 44.400,00	€ 888,00	€ 444,00	N.D.
A150	Tubi valvolati composti da protesi meccanica montata su protesi tubulare di Dacron Woven per chirurgia aortica	30	€ 2.800,00	€ 84.000,00	€ 1.680,00	€ 840,00	N.D.
A151	Condotti valvolati con protesi meccanica per la chirurgia della radice aortica, seni di Valsalva preformati.	15	€ 3.880,00	€ 58.200,00	€ 1.164,00	€ 582,00	N.D.
A152	Protesi valvolari biologiche mitraliche porcine montate su stent, misure varie (27-29-31 mm)	45	€ 2.000,00	€ 90.000,00	€ 1.800,00	€ 900,00	N.D.
A153	Shunts intravascolari per perfusione coronarica, misure varie	1200	€ 12,00	€ 14.400,00	€ 288,00	€ 144,00	N.D.
A154	Protesi rette di Dacron Woven misure 8-10 mm	90	€ 250,00	€ 22.500,00			
	8 mm	60	€ 250,00	€ 15.000,00			
	10 mm		tot. lotto	€ 37.500,00	€ 750,00	€ 375,00	N.D.
A155	Kit composto da tre "suture organizer" curvi monouso sterile.	150	€ 58,00	€ 8.700,00	€ 174,00	€ 87,00	N.D.

A156	Camicie chirurgiche sterili monouso, con caratteristiche di autoestinguenza (durata di propagazione della fiamma) testata secondo la norma UNI EN ISO 6491 per motivi di sicurezza, idrorepellenti autoavvolgibili con manichette e gambi di rinforzo traspiranti con polsini a maglia confezionati mis. Varie(L-XL-XXL)	15000	€ 1,32	€ 27.300,00	€ 546,00	€ 273,00	N.D.
A157	Set chirurgici universal sterili, con caratteristiche di autoestinguenza (durata di propagazione della fiamma) testata secondo la norma UNI EN ISO 6491 per motivi di sicurezza, comprendenti: doppio involucro esterno plastificato sul lato esterno per tavolo portafetri, 2 telini 75x90cm senza autoadesivo, 4 telini 75x75cm con autoadesivo, 1 sacco Mayo plastificato, 1 telo grande con adesivo, 1 telo medio con adesivo, 1 traversa copriservitore plastificata, 1 telino 75x75cm con autoadesivo, 2 strisce autoadesive, un copripube, due copripiedi, 1 busta laterale autoadesiva per aspiratori ed elettrobisturi, 1 spugnetta autoadesiva polisci elettrobisturi ed una calamita autoadesiva per raccolta aghi di sutura un organizzatore per tubi circolazione extracorporea	300	€ 22,40	€ 6.720,00	€ 134,40	€ 67,20	N.D.
A158	Set chirurgici personalizzati custom pack comprendenti Set chirurgici personalizzati per chirurgia coronaria sterili, con caratteristiche di autoestinguenza (durata di propagazione della fiamma) testata secondo la norma UNI EN ISO 6491 per motivi di sicurezza, comprendenti: 1 telo tavolo madre 200x230 cm, 1 sacco di mayo, 1 telo tavolo madre 200x230 cm, 1 spugnetta pulisci bisturi, 1 striscia velo 5x30cm con quattro segmenti, una scatola per taglietti, 1 tascia portistrumenti a due scomparti, 4 teli 75x75cm con adesivo in biaccoppiato, 1 striscia adesiva 10x50cm, 1 telo copripaziente per chirurgia coronaria con finestra in plastica autoadesiva per torace ed arti inferiori con 2 tasche per lato integrate al telo, 1 organizzatore per tubi circolazione extracorporea, telo copritavolo assorbente, impermeabile 100x230 cm, BAG PER VENA CENTRALE, 1 CVC 3 lumi con siringa raulissan con tecnica di infusione ad una mano, 1 Telo avvolgimento biaccoppiato cm 100x100, 1 Vassoio, 1 Pao di guanti chirurgici mis. 7.5, 1 Cincola da ml 250, 1 Cuiola da ml 500, 10 Compresse di garza cm 10x10 a 16 strati con bario, 1 Pao di guanti chirurgici mis. 7, 1 Portaaghi monouso in acciaio, 1 Forbici MAYO monouso in acciaio, 1 Sutura seta 0 con ago triangolare, 1 Telo in TNT+PE cm 100x100 con foro adesivo diam. cm 10, 1 Siringa da ml 5 con ago 27G, 1 Siringa da ml 20, 1 Medicazione adesiva sterile per fissaggio caetere, in polietilene trasparente, barriera batterica, impermeabile all'acqua e ad elevata gas permeabilità (M.V.T.R.), 1 Medicazione a barriera antimicrobica assorbente in schiuma di polietilene tri-stratificata e nanocristalli di argento per punti di inserzione IV o ortopedici, 3 Rubinetti a 3 vie per bassa pressione, 10 Tamponi rotondi diam. mm 40 con bario, 4 Spugnette con manico per la disinfezione della cute BAG PER CATERISMO VESICALE, 1 Vassoio, 1 Telo avvolgimento in carta medicale cm 100x100cm, 1 Siringa da 10ml, 1 Fiala di acqua aprogena da ml 10, 1 Bustina di disinfectante cloroeddine da ml 25, 1 Pao di guanti chirurgici mis. 7.5	600	€ 300,00	€ 180.000,00	€ 3.600,00	€ 1.800,00	€ 20,00

A159	Set chirurgici personalizzati per chirurgia coronaria sterili, con caratteristiche di autoestinguenza (durata di propagazione della fiamma) testata secondo la norma UNI EN ISO 6491 per motivi di sicurezza, comprendenti: 1 telo tavolo madre 200x230 cm, 1 sacca di mayo, 1 telo tavolo madre 200x230 cm, 1 spugna pulisci bisturi, 1 striscia velcro 5x30cm con quattro segmenti, una scatola per taglienti, 1 tasca portastrumenti a due scomparti, 4 teli 75x75cm con adesivo in biocoppio, 1 siringa adesiva 10x50cm, 1 telo copripaziente per chirurgia coronaria con finestra in plastica autoadesiva per torace ed arti inferiori con 2 tasche per lato integrate al telo, 1 organizzatore per tubi circolazione extracorporea, telo copritavolo assorbente, impermeabile 100x230cm	600		€ 56,10	€ 33.600,00	€ 672,00	€ 336,00	N.D.
A160	Telini sterili monouso in TNT 75x90cm con adesivo sul lato lungo.	9000		€ 0,50	€ 4.500,00	€ 90,00	€ 45,00	N.D.
A161	Microset chirurgici per preparazione vena chirurgica composto da un telo sterile 75x90cm, telo sterile 40x50cm con foro centrale e con n°4 batuffoli di garza sterili.	450		€ 2,30	€ 1.035,00	€ 20,70	€ 10,35	N.D.
A162	Sonda per anastomosi coronarie bidirezionale, con due olive di diversa misura.	90		€ 162,00	€ 14.580,00	€ 291,60	€ 145,80	N.D.
A163	Dispositivi per il trattamento intraoperatorio della fibrillazione atriale con catetere monopolare. La ditta aggiudicataria dovrà fornire in service fonte di energia a radiofrequenza.	30		€ 1.370,00	€ 41.100,00	€ 822,00	€ 411,00	N.D.
A164	Dispositivi per il trattamento intraoperatorio della fibrillazione atriale con catetere flessibile che utilizzi crioterapia. La ditta aggiudicataria dovrà fornire fonte di energia.	15		€ 5.998,00	€ 89.970,00	€ 1.799,40	€ 899,70	N.D.
A165	Catetere di Swan Ganz 7,5Fr. per la misurazione in continuo della gittata cardiaca, RVE/F e SvO2 in continuo. COMBO con apparecchiatura in service.	30		€ 435,00	€ 13.050,00	€ 261,00	€ 130,50	N.D.
A166	Catetere venoso centrale in poliuretano, a tre lumi, ad alti flussi e compatibili con introduzione di catetere per la misurazione della gittata cardiaca.	750		€ 55,30	€ 41.250,00	€ 825,00	€ 412,50	N.D.
A167	Monitoraggio emodinamico e della gittata cardiaca con metodo PRAM con apparecchiatura in service.	24		€ 1.980,00	€ 47.520,00	€ 950,40	€ 475,20	N.D.
A168	Catetere di Swan Ganz 7Fr. per la misurazione della gittata cardiaca intermittente con tre vie di infusione venosa e introduttore per catetere da 8Fr. Attacco compatibile con le nostre apparecchiature.	300		€ 65,00	€ 19.500,00	€ 390,00	€ 195,00	N.D.
A169	Catetere per la misurazione della gittata cardiaca con metodo della termodiluzione traspolmonare e calcolo della EVLW, ITBV e PC con apparecchiatura in service.	60		€ 300,00	€ 18.000,00	€ 360,00	€ 180,00	N.D.
A170	Sensori sterili e monouso per la misurazione della ossimetria cerebrale con metodo Nirs con apparecchiatura in service.	750		€ 121,00	€ 90.750,00	€ 1.815,00	€ 907,50	N.D.
A171	Lascia elastica toracica a supporto totale. Il dispositivo deve essere dotato delle seguenti caratteristiche e proprietà: realizzato in materiale elastico, anallergico e lavabile dotato di bretelle regolabili in lunghezza per un costante e corretto posizionamento dotato di chiusura laterale regolabile dotato per aiutare ulteriormente il paziente in caso di tosse, starnuti, mobilitazione e stabilizzazione dello sterno, esercizi di terapia respiratoria etc. disponibile in più misure, dalla Small alla XXXL.	600		€ 93,00	€ 55.800,00	€ 1.116,00	€ 558,00	N.D.
A172	Sonde per la rivelazione della temperatura rettale ed esofagea monopaziente con termoresistore 400, adattabili ad apparecchiatura Marquette in nostra dotazione CH20 (La ditta aggiudicataria fornirà in sconto merce N°20 cavi di collegamento).	3000		€ 3,30	€ 9.600,00	€ 192,00	€ 96,00	N.D.

A173	Sensori adulti per SPO2 in confezione sterile latex free per apparecchiature Marquette dotati di gabbia di Faraday per ridurre le interferenze elettriche e garantire valori di saturazione più precisi, inoltre dotati di clip di memoria degli ultimi eventi. Cavo del sensore lungo circa 90 cm: a) • Sensori da dito b) • Sensori frontali	3000 150	€ 9,50 € 21,00 tot. lotto	€ 28.500,00 € 3.150,00 € 31.650,00	€ 316,50	N.D.
A174	Maschera per adulti per la concentrazione di ossigeno con valvola e sacca, con due metri di tubo antischiacciamento, la maschera deve essere di materiale trasparente e morbissimo per il miglior confort e deve essere dotata di modellatore nasale.	1800	€ 1,10	€ 1.980,00	€ 39,60	N.D.
A175	Casco trasparente monopaziente per CPAP, latex free, dotato di valvola antisoffocamento bidirezionale, dotato di oblio per accesso rapido al paziente senza bretelle, N° 2 accessi a tenuta per il passaggio di sonde e/o cateteri, pollone per CPAP da 25 lt, valvola PEEP regolabile (0-2cm/H2O), circuito respiratorio spiralato in P.V.C., disponibile in varie misure.	300	€ 198,87	€ 59.661,00	€ 1.193,22	N.D.
A176	Casco trasparente monopaziente per NIV, latex free, dotato di valvola antisoffocamento bidirezionale, di oblio per accesso rapido al paziente senza bretelle, N° 2 accessi a tenuta per il passaggio di sonde e/o cateteri, valvola PEEP regolabile (0-2cm/H2O), circuito respiratorio spiralato in P.V.C., disponibile in varie misure.	300	€ 158,17	€ 47.541,00	€ 950,82	N.D.
A177	Casco trasparente monopaziente per CPAP, latex free, dotato di valvola antisoffocamento bidirezionale ad apertura automatica in mancanza di pressione, venturmetro integrato per FIO2, manometro integrato e valvola PEEP regolabile, dotato di oblio per accesso rapido al paziente.	30	€ 178,87	€ 5.366,10	€ 107,32	N.D.
A178	Fiaccone da 500ml multifunzione per umidificazione di ossigeno terapia, complesso di raccordo e valvola di sicurezza con allarme acustico in caso di ostruzione del flusso, dotato di ugello con apertura a strappo	3600	€ 1,30	€ 4.680,00	€ 93,60	N.D.
A179	a) Kit per C.V.V.H. per emofiltratori AQUARIUS in nostra dotazione e di proprietà aziendale composto da :- linea venosa - linea di filtrazione - linea di reinfusione - linea dialisato e emofiltro. Tutte le linee debbono essere realizzate con materiale anticolloabimento in PVC, biocompatibile, sterile, atossico, apirogeno La ditta aggiudicatrice deve offrire per ogni kit (circuito-filtro) 10 sacche per la raccolta di soluzione per emofiltrazione + raccordi multipli. b) Kit per C.V.V.H.R (ACCTRATO) per emofiltratori AQUARIUS in nostra dotazione e di proprietà aziendale composto da :- linea venosa - linea di filtrazione - linea di reinfusione - linea dialisato, linea calcio, linea citrato e emofiltro. Tutte le linee debbono essere realizzate con materiale anticolloabimento in PVC, biocompatibile, sterile, atossico, apirogeno La ditta aggiudicatrice deve offrire per ogni kit (circuito-filtro) 10 sacche per la raccolta di soluzione per emofiltrazione + raccordi multipli.	1200	€ 240,00	€ 288.000,00		
	c) Soluzione per emofiltrazione in sacche da 5000 ml con calcio, potassio, bicarbonato d) Soluzione in ACID-A per emofiltrazione in sacche da 500 ml	12000 3000	€ 9,88 € 4,00 tot. lotto	€ 117.600,00 € 12.000,00 € 455.100,00	€ 4.551,00	€ 35,00

A180	Sistema chiuso di nebulizzazione meccanica riscaldata ed umidificata di ossigenoterapia completo di raccordo e valvola di sicurezza con allarme acustico da collegare ai flussometri con un perforatore così composto: Flacone multifunzionale da 500ml per unidilic, di ossigeno con raccordo Raccordo prossimale per nebulizzazione con tubo di ritorno delle microbolle non terapeutiche e regolazione dell'ossigeno da 28% a 98% Tubo in PVC da 1mt maschera facciale per adulti e raccogliore di condensa. (Da aggiudicare ad un'unica ditta che si impegnerà a fornire in service N°10 sistemi completi di attacco per ossigeno fino Uni-Sio).								
	Flacone	1500	€ 1,30	€ 1.950,00					
	raccordo	600	€ 1,81	€ 1.086,00					
	tubo	600	€ 3,94	€ 2.364,00					
			tot. lotto	€ 5.400,00	€ 108,00	€ 54,00	€ 54,00	N.D.	N.D.
A181	Medicazione per tracheotomia in poliuretano pretagliata.	3000	€ 0,90	€ 2.700,00	€ 54,00	€ 27,00	€ 27,00	N.D.	N.D.
A182	Sistema monouso sterile di serraggio automatico di suture in corso di chirurgia valvolare.	90	€ 600,00	€ 54.000,00	€ 1.080,00	€ 540,00	€ 540,00	N.D.	N.D.
A183	Sistema per aspirazione endobronchiale a circuito chiuso con rilevazione delle secrezioni bronchiali per cannula tracheostomica ch 14 con sensore.	600	€ 41,00	€ 24.600,00	€ 492,00	€ 246,00	€ 246,00	N.D.	N.D.
A184	Sistema per aspirazione endobronchiale a circuito chiuso con rilevazione delle secrezioni bronchiali per tubo tracheale ch 14 con sensore.	450	€ 41,00	€ 18.450,00	€ 369,00	€ 184,50	€ 184,50	N.D.	N.D.
A185	Sistema per il prelievo endoscopico dei condotti per effettuare la rivascolarizzazione miocardica chirurgica. Il sistema deve essere corredato di telecamera e di colonna video con sistema per l'insufflazione di CO2 in service.	300	€ 990,00	€ 297.000,00	€ 5.940,00	€ 2.970,00	€ 2.970,00	€ 20,00	€ 20,00
A186	Carotere vescicale termometrico di varie misure da 14 a 20 Fr. con cavo di collegamento per monitor Marquette in dotazione N.: -La ditta dovrà fornire 5 cavi in scorta merce.	450	€ 13,26	€ 5.967,00	€ 119,34	€ 59,67	€ 59,67	N.D.	N.D.
A187	Catetere ad alto flusso bilume in poliuretano da 14FR 20cm completo di guida Seldinger e siringa valvolata per emolifrazione.	360	€ 42,50	€ 15.300,00	€ 306,00	€ 153,00	€ 153,00	N.D.	N.D.
A188	Video tubo endotracheale dotato di microtelecamera integrata in punta per la visualizzazione continua delle vie respiratorie monouso sterile.	120	€ 400,00	€ 48.000,00	€ 960,00	€ 480,00	€ 480,00	N.D.	N.D.
A189	Coperture in TNT sterile per tavolo operatorio.	1200	€ 3,30	€ 4.560,00	€ 91,20	€ 45,60	€ 45,60	N.D.	N.D.
A190	Sonda per la determinazione del flusso sang. c/o sonda di Quick con localizzazione gratuita del flussimetro in modalità full-risk.	24	€ 3.421,00	€ 82.104,00	€ 1.642,08	€ 821,04	€ 821,04	N.D.	N.D.
A191	Circuiti per riscaldatori Fisher e Paykel in dotazione al reparto e proprietà aziendale.	600	€ 71,20	€ 42.720,00	€ 854,40	€ 427,20	€ 427,20	N.D.	N.D.
A192	Cauterizzatori monouso sterili per protesi.	75	€ 6,20	€ 465,00	€ 9,30	€ 4,65	€ 4,65	N.D.	N.D.
A193	Filtro in polietilene e pepide per estrazioni di LPS in pazienti affetti da sepsi o shock settico.	60	€ 3.950,00	€ 237.000,00	€ 4.740,00	€ 2.370,00	€ 2.370,00	€ 20,00	€ 20,00
A194	Drenaggi toracici retti e angolati in puro Silicone Rivesiti sia internamente che esternamente di Polivinilpirrolidone ad azione antitrombotica ed anticicatrice. Varie misure	900	€ 14,90	€ 13.410,00	€ 268,20	€ 134,10	€ 134,10	N.D.	N.D.
A195	Drenaggio sterile scanalato in silicone, grado medicale, pirogene, radiopaco lunghezza 30 cm. Misure da 24-28-32 CH.	900	€ 15,00	€ 13.500,00	€ 270,00	€ 135,00	€ 135,00	N.D.	N.D.
A196	Retrattore per tessuti molli di varia misura.	60	€ 120,00	€ 7.200,00	€ 144,00	€ 72,00	€ 72,00	N.D.	N.D.
A197	Set monouso comprendente uno spinginodo, un palpatore per valvola e uno spingel valvola.	60	€ 268,00	€ 16.080,00	€ 321,60	€ 160,80	€ 160,80	N.D.	N.D.
A198	Spinginodo monouso sterile. Permette il serraggio efficace dei nodi all'interno di cavità altrimenti non raggiungibili dall'operatore chirurgico.	60	€ 158,00	€ 9.480,00	€ 189,60	€ 94,80	€ 94,80	N.D.	N.D.

A199	Filirino a lento rilascio di cloridrina per siti di emergenza dei cateteri varie misure.	1500	€ 6,00	€ 9.000,00	€ 180,00	€ 90,00	N.D.
A200	Bombole di Elia per 5(Cinque) apparecchi DataScope in sinistra dotazione e proprietà aziendale.	30	€ 195,40	€ 5.862,00	€ 117,24	€ 58,62	N.D.
A201	Protesi valvolare mitraliche biologiche stented in pericardio,misure varie	45	€ 2.100,00	€ 94.500,00	€ 1.890,00	€ 945,00	N.D.
A202	Seldinger misure varie	1200	€ 15,00	€ 18.000,00	€ 360,00	€ 180,00	N.D.
A203	Catetere lombare per il monitoraggio della pressione intracranica (pic) e drenaggio automatico del liquor con possibilità di effettuare test di infusione.La ditta aggiudicataria deve fornire monitor in service,prodotti in conto deposito	36	€ 600,00	€ 21.600,00	€ 432,00	€ 216,00	N.D.
A204	Canula vena venosa a doppio lume coassiale che consenta l'inserimento fino alle arterie polmonari in modo da essere utilizzata sia nell'assistenza ventricolare destra che nell'ECMO Veno Venoso riducendo il fenomeno del ricircolo.	15	€ 9.300,00	€ 139.500,00	€ 2.790,00	€ 1.395,00	N.D.
A205	Cartuccia caolino TEG	300	€ 7,67	€ 2.301,00	€ 46,02	€ 23,01	N.D.
A206	Cartuccia caolino TEG con epatitisi	300	€ 37,44	€ 11.232,00	€ 224,64	€ 112,32	N.D.
A207	Cartuccia Rapid TEG	150	€ 30,90	€ 4.635,00	€ 92,70	€ 46,35	N.D.
A208	Cartuccia Fibrinogeno Funzionale	300	€ 26,00	€ 7.800,00	€ 156,00	€ 78,00	N.D.
A209	Cartuccia Plaflet Mapping	240	€ 235,57	€ 56.536,80	€ 1.130,74	€ 565,37	N.D.



[illegible]



*Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici
e materiale protesico per l'UOC Cardiocirurgia - AORN S.ANNA E
S.SEBASTIANO - CASERTA*

**ALLEGATO A/9 al
DISCIPLINARE DI GARA**

DVRI Standard



Indice

1. PREMESSA.....	3
2. DEFINIZIONI.....	4
3. VALUTAZIONE RICOGNITIVA DEI RISCHI STANDARD.....	5
4. MISURE GENERALI PER LA SICUREZZA.....	6
5. COSTI DELLA SICUREZZA.....	6



1. PREMESSA

L'art. 26 "Obblighi connessi ai contratti d'appalto o d'opera o di somministrazione" del D.Lgs. 81/2008 (Testo Unico sulla sicurezza sul lavoro) obbliga il Datore di Lavoro, in caso di affidamento di lavori, servizi o forniture all'impresa appaltatrice o a lavoratori autonomi all'interno della propria azienda, o di una singola Unità produttiva della stessa, nonché nell'ambito dell'intero ciclo produttivo dell'azienda medesima, sempre che abbia la disponibilità giuridica dei luoghi in cui si svolge l'appalto o la prestazione di lavoro autonomo, a promuovere la cooperazione nell'attuazione delle misure di prevenzione e protezione dai rischi sul lavoro incidenti sull'attività lavorativa oggetto dell'appalto ed il coordinamento degli interventi di protezione e prevenzione dai rischi cui sono esposti i lavoratori, elaborando un unico documento di valutazione dei rischi che indichi le misure per eliminare o, ove ciò non sia possibile, ridurre al minimo i rischi da interferenza.

Nella Determinazione 5 marzo 2008, n. 3 l'Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici individua l'"interferenza" nella circostanza in cui si verifichi "un contatto rischioso tra il personale del committente e quello dell'appaltatore o tra il personale di imprese diverse che operano nello stesso luogo di lavoro/ambiente/territorio con contratti differenti".

A titolo esemplificativo si possono considerare interferenti i seguenti rischi:

- 
- derivanti da sovrapposizioni di più attività svolte da operatori di appaltatori diversi;
 - immessi nel luogo di lavoro del committente dalle lavorazioni dell'appaltatore;
 - esistenti nel luogo di lavoro del committente, ove è previsto che debba operare l'appaltatore, ulteriori rispetto a quelli specifici dell'attività propria dell'appaltatore;
 - derivanti da modalità di esecuzione particolari richieste esplicitamente dal committente (che comportino pericoli aggiuntivi rispetto a quelli specifici dell'attività appaltata).

Il Documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti (DUVRI) deve essere allegato al contratto di appalto o di opera e va adeguato in funzione dell'evoluzione dei lavori, servizi e forniture.

Nei singoli contratti di subappalto, di appalto e di somministrazione, devono essere specificamente indicati a pena di nullità ai sensi dell'articolo 1418 del codice civile i costi relativi alla sicurezza del lavoro con particolare riferimento ai costi delle misure adottate per eliminare o, ove ciò non sia possibile, ridurre al minimo i rischi in materia di salute e sicurezza sul lavoro derivanti dalle interferenze delle lavorazioni. Tali costi non sono soggetti a ribasso.

Il D.Lgs. 106/2009 (Disposizioni integrative e correttive del D.Lgs. 81/2008) ha modificato il suddetto articolo 26 del D.Lgs. 81/2008 introducendo al comma 3-ter la previsione per cui nei casi in cui il contratto sia affidato da una centrale di committenza o in tutti i casi in cui il datore di lavoro non coincide con il committente, il soggetto che affida il contratto redige il documento di valutazione dei rischi da interferenze recante una valutazione ricognitiva dei rischi standard relativi alla tipologia della prestazione che potrebbero potenzialmente derivare dall'esecuzione del contratto. Il soggetto presso il quale deve essere eseguito il contratto, prima dell'inizio dell'esecuzione, integra il predetto documento riferendolo ai rischi specifici da

interferenza presenti nei luoghi in cui verrà espletato l'appalto; l'integrazione, sottoscritta per accettazione dall'esecutore, integra gli atti contrattuali.

Viene inoltre specificato al comma 3-bis che l'obbligo della redazione del DUVRI non si applica ai servizi di natura intellettuale, alle mere forniture di materiali o attrezzature, nonché ai lavori o servizi la cui durata non sia superiore ai due giorni, sempre che essi non comportino rischi derivanti dalla presenza di agenti cancerogeni, biologici, atmosfere esplosive o dalla presenza dei rischi particolari di cui all'allegato XI del D.Lgs. 81/2008.

L'AORN S. Anna e S. Sebastiano agisce quale stazione appaltante ed è tenuta alla redazione del presente documento ricognitivo dei rischi standard. Si precisa che sarà cura della medesima AORN integrare il predetto documento riferendolo ai rischi specifici da interferenza presenti nei luoghi in cui verrà espletato l'appalto; l'integrazione, sottoscritta per accettazione dall'esecutore, integra gli atti contrattuali.

In particolare, il presente documento, come previsto dall'art. 26, comma 3-ter del D. Lgs. n. 81/2008 e s.m.i., reca una valutazione ricognitiva dei rischi standard relativi alla tipologia delle prestazioni oggetto della *"Gara a procedura aperta ai sensi del D.Lgs. n.50/2016 , per l'affidamento della fornitura di dm diversi"*, che potrebbero potenzialmente derivare dall'esecuzione dei singoli contratti.

Resta comunque onere di ciascun Fornitore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti all'esercizio della propria attività, il documento di valutazione dei rischi e di provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici connessi all'attività svolta dallo stesso.

2. DEFINIZIONI

La seguente tabella riporta i termini maggiormente utilizzati nel presente documento e le relative definizioni.

TERMINI	DEFINIZIONI
Amministrazioni	Le Amministrazioni che utilizzano il contratto nel periodo della sua validità ed efficacia richiedendo i servizi oggetto del Capitolato Tecnico mediante l'emissione dell'Ordinativo di Fornitura ovvero i soggetti presso i quali deve essere eseguito il contratto
Fornitore	L'impresa (RTI o Consorzio) risultata aggiudicataria <eventuale in caso di gara a più lotti: di uno o più lotti> e che conseguentemente sottoscrive il contratto, obbligandosi a quanto nella stessa previsto e, comunque, ad eseguire i servizi oggetto del Capitolato Tecnico.

Datore di Lavoro	Soggetto titolare del rapporto di lavoro con il Lavoratore o, comunque, soggetto che, secondo il tipo e l'assetto dell'organizzazione nel cui ambito il Lavoratore presta la propria attività, ha la responsabilità dell'organizzazione stessa o dell'unità produttiva in quanto esercita i poteri decisionali e di spesa. Secondo la definizione di cui all'art. 2 del D.Lgs. 81/2008 e s.m.i. nelle Pubbliche Amministrazioni per Datore di Lavoro si intende il dirigente al quale spettano i poteri di gestione, ovvero il funzionario non avente qualifica dirigenziale, nei soli casi in cui quest'ultimo sia preposto ad un ufficio avente autonomia gestionale, individuato dall'organo di vertice delle singole Amministrazioni tenendo conto dell'ubicazione e dell'ambito funzionale degli uffici nei quali viene svolta l'attività, e dotato di autonomi poteri decisionali e di spesa.
DVRI standard	Il presente documento.
DUVRI	Il documento unico di valutazione dei rischi da interferenze di cui all'art. 26 d.lgs 81/2008 e s.m.i. che la singola Amministrazione è tenuta a redigere, integrando il DVRI standard.
Lavoratore	Persona che, indipendentemente dalla tipologia contrattuale, svolge un'attività lavorativa nell'ambito dell'organizzazione di un Datore di Lavoro pubblico o privato, con o senza retribuzione, anche al solo fine di apprendere un mestiere, un'arte o una professione, esclusi gli addetti ai servizi domestici e familiari, secondo quanto stabilito dall'art. 2 del D.Lgs 81/2008 e s.m.i..



3. VALUTAZIONE RICOGNITIVA DEI RISCHI STANDARD

Sono di seguito indicate le principali interferenze che possono ragionevolmente prevedersi nell'esecuzione delle attività oggetto del presente appalto. Tali interferenze potrebbero generare dei rischi e quindi richiedere misure di sicurezza atte ad eliminarli o quantomeno a ridurli.

Oltre ai rischi immessi dalle lavorazioni stesse del Fornitore, potrebbero verificarsi rischi derivanti da:

- esecuzione del servizio oggetto d'appalto durante l'orario di lavoro del personale delle Amministrazioni e/o durante la presenza di utenti;
- compresenza di utenti delle Amministrazioni;
- compresenza di lavoratori di altre ditte;
- movimento/transito di mezzi;
- rischio scivolamenti (pavimenti, scale, rampe, ecc...);
- interruzioni di fornitura di energia elettrica, acqua, gas, linea telefonica, rete dati;
- temporanea disattivazione di sistemi antincendio;
- temporanea interruzione servizi di riscaldamento/raffrescamento;
- probabili interventi sugli impianti;
- probabili interventi di opere murarie;

- probabile utilizzo di attrezzature e macchinari propri delle Amministrazioni;
- probabile movimentazione manuale di carichi;
- probabile movimentazione di carichi con ausilio di macchinari.

Si precisa che il presente documento dovrà essere integrato dalla Amministrazione, prima della stipula del contratto, con i rischi specifici da interferenza presenti nei luoghi in cui verrà espletato l'appalto, individuando le misure atte ad eliminare, o quantomeno ridurre, tali rischi; l'integrazione, sottoscritta per accettazione dal Fornitore, integra gli atti contrattuali.

4. MISURE GENERALI PER LA SICUREZZA

I rischi da interferenza di cui al presente documento sono eliminabili o riducibili tramite l'osservanza di norme di comportamento da parte del personale del Fornitore.

In via generale il personale del Fornitore dovrà osservare quanto segue:

- l'introduzione di materiali e/o attrezzature pericolose dovrà essere preventivamente autorizzata;
- l'accesso agli edifici del personale afferente a ditte appaltatrici, subappaltatrici e/o lavoratori autonomi dovrà essere limitato esclusivamente alle zone interessate alle attività oggetto del contratto;
- l'orario di lavoro dovrà di norma essere concordato con l'Amministrazione;
- l'obbligo di esporre il cartellino di riconoscimento di cui all'art.6 della L.123/2007;
- il divieto di accedere senza precisa autorizzazione a zone diverse da quelle interessate ai lavori;
- l'obbligo di non trattenersi negli ambienti di lavoro al di fuori dell'orario stabilito;
- il divieto di introdurre sostanze infiammabili o comunque pericolose o nocive;
- il divieto di compiere, di propria iniziativa, manovre ed operazioni che non siano di propria competenza e che possono perciò compromettere anche la sicurezza di altre persone;
- il divieto di ingombrare passaggi, corridoi e uscite di sicurezza con materiali di qualsiasi natura.

Le misure tecnico-organizzative da adottare da parte Fornitore, al fine di ridurre al minimo il rischio di interferenza, possono sostanziarsi nella formazione del personale sulle norme di comportamento da tenere nonché sui temi della sicurezza sul posto di lavoro attraverso corsi, seminari, riunioni, ecc..

5. COSTI DELLA SICUREZZA

Per quanto descritto nei precedenti paragrafi, la prevenzione e riduzione dei rischi d'interferenza, consiste nell'informazione e formazione del personale del Fornitore, di conseguenza si stima che i costi per la sicurezza siano pari a: euro "0,00" (zero) in quanto trattasi di mere consegne

*Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici
e materiale protesico per l'UOC Cardiocirurgia - AORN S.ANNA-E
S.SEBASTIANO – CASERTA*

**ALLEGATO A/10 al
DISCIPLINARE DI GARA**

Modulo trattamento dati – informativa ai fornitori



Il Decreto Legislativo 196/2003 – Codice in materia di protezione dei dati personali (di seguito anche Codice) garantisce che il trattamento dei dati personali si svolga nel rispetto dei diritti, delle libertà fondamentali, nonché della dignità delle persone fisiche, con particolare riferimento alla riservatezza e all'identità personale; garantisce altresì i diritti delle persone giuridiche e di ogni altro ente o associazione.

Per questi motivi l'AORN S.ANNA E S.SEBASTIANO con sede in Via Palasciano 81100 Caserta, in persona del Titolare è tenuta a fornirLe una precisa informativa, ai sensi dell'art.13 del Codice, circa il trattamento dei dati personali che La riguardano.

1) Fonte dei dati

I dati personali oggetto del trattamento da Lei forniti, ovvero altrimenti acquisiti nell'ambito dell'attività posta in essere dall'Azienda Ospedaliera, verranno trattati nel rispetto della normativa sopra richiamata e dei relativi obblighi di riservatezza.

2) Finalità del trattamento

I dati personali oggetto del trattamento verranno utilizzati esclusivamente per le finalità istituzionali di rilevante interesse pubblico connesse o strumentali all'attività dell'Azienda Ospedaliera, e precisamente:

- Adempimento di obblighi previsti dalla legge, dai regolamenti e dalla normativa comunitaria, nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo (es. centrale rischi, legge sull'usura, antiriciclaggio, oneri fiscali, etc.);
- Amministrazione dei fornitori;
- Amministrazione di contratti, ordini, spedizioni, fatture;
- Servizi assicurativi;
- Gestione del contenzioso;

Con riferimento alle suddette finalità il conferimento dei Suoi dati personali è necessario per l'instaurazione, la prosecuzione e corretta gestione del contratto, pertanto l'eventuale rifiuto a fornire tali dati potrà causare la mancata instaurazione del rapporto contrattuale, ovvero, in corso di tale rapporto, l'impossibilità a proseguirlo.

3) Modalità di trattamento dei dati

Tali finalità prevedono lo svolgimento delle operazioni di raccolta, registrazione, conservazione e modificazione dei dati personali mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi.

I dati potranno essere trattati con la collaborazione di soggetti terzi espressamente nominati dal Titolare o dai Responsabili del Trattamento.

4) Categorie di soggetti ai quali i dati possono essere comunicati

I dati personali potranno essere trasmessi a soggetti ai quali la comunicazione è prevista per legge o per regolamento, nonché, per l'esecuzione di obblighi contrattuali, a banche, assicurazioni, enti locali, consulenti, liberi professionisti, società ed imprese.

Per la comunicazione dei suoi dati personali, esclusivamente ai soggetti sopraindicati, è necessario che Lei ci fornisca il Suo consenso.

La invitiamo pertanto a compilare il modulo con la formula di consenso che troverà allegato.

5) Diritti di cui all'art. 7

Le comunichiamo inoltre che agli effetti del Codice:

Titolare del trattamento è il Direttore Generale dell'AORN S.ANNA E S.SEBASTIANO con sede in Via Palasciano 81100 Caserta.

Lei potrà rivolgersi al Titolare per far valere i Suoi diritti così come previsto dall'art. 7 del Codice.

(NOME E COGNOME, DENOMINAZIONE, RAGIONE SOCIALE)

Preso atto dell'informativa che l'AO S.ANNA E S.SEBASTIANO ha fornito, resa ai sensi dell'art.13 del Codice:

esprime il consenso

nega il consenso

alla comunicazione dei propri dati personali esclusivamente alle categorie di soggetti elencate nel punto 4) della Informativa

Luogo e data _____

Firma _____

SCHEMA DI CONTRATTO

Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per l'UOC Cardiocirurgia - AORN S. ANNA E S. SEBASTIANO - CASERTA

TRA

..... con sede legale in e domiciliata ai fini del presente atto in, P. IVA, Cod. Fisc., in persona del Direttore Generale e legale rappresentante,, giusta poteri allo stesso conferiti dalla in data

E

- _____, sede legale in _____, Via _____, capitale sociale Euro _____, iscritta al Registro delle Imprese di _____ al n. _____, P. IVA _____, domiciliata ai fini del presente atto in _____, Via _____, in persona del _____ e legale rappresentante Dott. _____, giusta poteri allo stesso conferiti da _____, [in caso di RTI, nella sua qualità di impresa mandataria capo-gruppo del Raggruppamento Temporaneo tra, oltre alla stessa, la mandante _____, sede legale in _____, Via _____, capitale sociale Euro _____, iscritta al Registro delle Imprese di _____ al n. _____, P. IVA _____, domiciliata ai fini del presente atto in _____, via _____, e la mandante _____, sede legale in _____, Via _____, capitale sociale Euro _____, iscritta al Registro delle Imprese di _____ al n. _____, P. IVA _____, domiciliata ai fini del presente atto in _____, via _____, giusta mandato collettivo speciale con rappresentanza autenticato dal notaio in _____, dott. _____, repertorio n. _____] (nel seguito per brevità anche "**Fornitore**")

PREMESSO

- a) che in qualità di stazione appaltante, ha indetto con Bando di gara pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, foglio inserzioni, n. _____ del _____ e nella Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea n. _____ del _____, una procedura aperta per la fornitura di
- b) che i Fornitori che sottoscrivono il presente contratto sono risultati aggiudicatari della predetta procedura aperta e, per l'effetto, hanno manifestato la volontà di impegnarsi ad eseguire quanto stabilito nel medesimo alle condizioni, modalità e termini ivi stabiliti;
- c) che la stipula del presente contratto non è fonte di alcuna obbligazione per nei confronti dei Fornitori in quanto definisce la disciplina relativa alle modalità di stipula di un Contratto di fornitura nel quale verranno specificati, di volta in volta, le tipologie di prodotti da fornire, le quantità, etc.;
- d) che i Fornitori dichiarano che quanto risulta dal presente Contratto e dai suoi Allegati, ivi compreso il Capitolato tecnico, nonché gli ulteriori atti della procedura, definiscono in modo adeguato e completo gli impegni assunti con la firma del presente atto, nonché l'oggetto delle prestazioni da fornire e, in ogni caso, ha potuto acquisire tutti gli elementi per una idonea valutazione tecnica ed economica delle stesse e per la formulazione dell'offerta;
- e) che i Fornitori hanno presentato la documentazione richiesta ai fini della stipula del presente Contratto che, anche se non materialmente allegata al presente atto, ne forma parte integrante e sostanziale;
- f) che ciascun Fornitore, con la seconda sottoscrizione, dichiara, ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 cod. civ., di accettare tutte le condizioni e patti contenuti nella presente Contratto e relativi Allegati, e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole; in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni riportate in calce al presente Contratto;

Ciò premesso, tra le parti come in epigrafe rappresentate e domiciliate si conviene e si stipula quanto segue:

Articolo 1 – Definizioni

Nell'ambito del presente Contratto, si intende per:

- a) **Contratto di Fornitura:** il presente atto, comprensivo di tutti i suoi Allegati, nonché dei documenti ivi richiamati, quale accordo concluso dalla da una parte, ed i Fornitori, dall'altra parte, con lo scopo di stabilire le clausole relative agli ordini di fornitura emessi da
- b) **Amministrazione:** sulla base della normativa vigente è legittimata ad utilizzare il Contratto e può, dunque, emettere ordinativi di fornitura basati su di esso;
- c) **Fornitore:** ciascun aggiudicatario (impresa, raggruppamento temporaneo o consorzio di imprese) della procedura aperta di cui in premessa, che, conseguentemente, sottoscrive il presente Contratto impegnandosi a quanto nello stesso previsto;

- d) **Capitolato Tecnico:** il documento allegato al presente atto che descrive le specifiche tecniche minime dei prodotti e dei servizi connessi oggetto del Contratto, esso disciplina inoltre le modalità per l'emissione degli ordinativi di fornitura;

Articolo 2 - Valore delle premesse, degli allegati e norme regolatrici

Le premesse di cui sopra, gli atti ed i documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, ivi incluso il Bando di gara, ancorché non materialmente allegati, costituiscono parte integrante e sostanziale del presente Contratto.

Costituiscono, altresì, parte integrante e sostanziale del Contratto:

- l'Allegato "A" (Capitolato tecnico);
- l'Allegato "B" (Offerta tecnica di ciascun Fornitore);
- l'Allegato "C" (Offerta economica di ciascun Fornitore)

Il presente Contratto è regolato, in via graduata:

- a) dal contenuto del Contratto e dei suoi Allegati, che costituiscono la manifestazione integrale di tutti gli accordi intervenuti con i Fornitori relativamente alle attività e prestazioni contrattuali che costituiscono parte integrante e sostanziale del Contratto;
- b) dalle disposizioni di cui al D.Lgs. n. 50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017;
- c) dalle disposizioni contenute nel D.M. 28 ottobre 1985 del Ministero dell'economia e delle finanze, nonché dalle altre disposizioni anche regolamentari in vigore per le Amministrazioni, di cui il Fornitore dichiara di avere esatta conoscenza e che, sebbene non siano materialmente allegati, formano parte integrante del presente atto;
- d) dalle norme in materia di Contabilità di Stato;
- e) dal codice civile e dalle altre disposizioni normative in vigore in materia di contratti di diritto privato.

In caso di contrasto o difficoltà interpretativa tra quanto contenuto nel presente Contratto e relativi Allegati, da una parte, e quanto dichiarato nell'Offerta Tecnica, dall'altra parte, prevarrà quanto contenuto nei primi, fatto comunque salvo il caso in cui l'Offerta Tecnica contenga, a giudizio della previsioni migliorative rispetto a quelle contenute nel presente Contratto e relativi Allegati.

Le clausole del Contratto sono sostituite, modificate od abrogate automaticamente per effetto di norme aventi carattere cogente contenute in leggi o regolamenti che entreranno in vigore successivamente, fermo restando che in ogni caso, anche ove intervengano modificazioni autoritative dei prezzi migliorativi per il Fornitore, quest'ultimo rinuncia a promuovere azioni o ad opporre eccezioni rivolte a sospendere o a risolvere il rapporto contrattuale in essere.

Nel caso in cui dovessero sopraggiungere provvedimenti di pubbliche autorità dai contenuti non suscettibili di inserimento di diritto nel presente Contratto l'Amministrazione contraente, da un lato, e il Fornitore, dall'altro lato, potranno concordare le opportune modifiche ai soprarichiamati documenti sul presupposto di un equo contemperamento dei rispettivi interessi e nel rispetto dei criteri di aggiudicazione della procedura.

Articolo 3 - Oggetto del Contratto

Il Contratto definisce la disciplina normativa e contrattuale relativa alle condizioni e alle modalità di affidamento e di esecuzione delle prestazioni oggetto dei singoli ordinativi di fornitura.

Il presente Contratto è concluso con i Fornitori aggiudicatari della procedura aperta di cui in premessa, i quali, con la sottoscrizione del presente atto, si impegnano a fornire quanto richiesto con gli ordinativi di fornitura basati sulle condizioni stabilite nel presente Contratto e relativi Allegati, ivi incluse le condizioni indicate nel Capitolato tecnico.

Il Fornitore, pertanto, si impegna ad eseguire i servizi connessi alla fornitura, così come definiti nel Capitolato tecnico. In esecuzione del presente Contratto potranno essere emessi ordini per un quantitativo complessivo espresso dal massimale previsto per ogni lotto.

L'AORN nel periodo di efficacia del presente Contratto, si riserva la facoltà di incrementare il predetto quantitativo massimo complessivo, nei limiti previsti dalla normativa vigente, alle condizioni e corrispettivi stabiliti nel presente atto e nei suoi Allegati; in particolare, l'AORN potrà, alle stesse condizioni, incrementare il predetto quantitativo massimo complessivo fino a concorrenza di un quinto ai sensi dell'art.106 co.12 D.Lgs.n.50/2016.

Fermo restando quanto previsto al comma precedente, l'AORN nel corso dell'esecuzione contrattuale, potrà apportare, nei casi e con le modalità previste variazioni e modifiche nei limiti e modalità previsti dall'art.106 D.Lgs.n.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017.

Articolo 4 - Durata del Contratto

Il presente Contratto avrà una durata di 36 mesi, decorrenti dalla data di stipula dello stesso, periodo entro il quale potranno essere emessi ordinativi singoli di fornitura.

Articolo 5 – Disposizioni specifiche

1. Fermo restante quanto stabilito in altre parti del presente Contratto e relativi Allegati, l'Amministrazione:

- regolerà il subappalto, nel rispetto di quanto stabilito all'art. 105 del D.Lgs. n. 50/2016 così come rettificato e integrato dal D.Lgs. n.56/2017;
- prevederà il rispetto degli obblighi derivanti dal rapporto di lavoro, secondo la normativa vigente;
- potrà prevedere l'esecuzione di verifiche tecniche e documentali in corso di fornitura;
- prevederà le prescrizioni relative alla riservatezza in conformità ai propri regolamenti in tema di privacy;
- stabilirà modalità e termini di pagamento nel rispetto della normativa vigente;
- prevederà l'impegno del fornitore al puntuale rispetto della Legge n. 136/2010 e successiva normativa attuativa e/o modificativa, ivi incluse le ipotesi di risoluzione contrattuale nei casi di mancato rispetto degli obblighi stabiliti in capo all'appaltatore;
- potrà prevedere ogni altra prescrizione in uso nella contrattualistica pubblica.

2. L'Amministrazione, inoltre, nomina nella persona di il Direttore dell'esecuzione.

Articolo 6 - Obbligazioni generali del Fornitore

Sono a carico del Fornitore tutti gli oneri e rischi relativi alla fornitura basate sul presente Contratto, nonché ad ogni attività che si rendesse necessaria per l'attivazione e la prestazione delle stesse o, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste, ivi compresi quelli relativi ad eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto alla esecuzione contrattuale.

2. Il Fornitore si obbliga ad eseguire tutte le prestazioni a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nel Contratto, nel Capitolato tecnico, ivi inclusi i rispettivi Allegati.
3. Le prestazioni contrattuali dovranno necessariamente essere conformi alle caratteristiche tecniche ed alle specifiche indicate nel Capitolato tecnico e nei relativi Allegati; in ogni caso, il Fornitore si obbliga ad osservare, nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, tutte le norme e le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere successivamente emanate.
4. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente alla stipula del Contratto, resteranno ad esclusivo carico del Fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale indicato negli ordinativi di fornitura ed il Fornitore non potrà, pertanto, avanzare pretesa di compensi a tale titolo, nei confronti dell'AORN assumendosene ogni relativa alea.
5. Il Fornitore si impegna espressamente a:
 - a) impiegare, a sua cura e spese, tutte le strutture ed il personale necessario per l'esecuzione dei Contratti di fornitura secondo quanto specificato nel Contratto e nei rispettivi Allegati e negli atti di gara richiamati nelle premesse del Contratto;
 - b) rispettare, per quanto applicabili, le norme internazionali UNI EN ISO vigenti per la gestione e l'assicurazione della qualità delle proprie prestazioni;
 - c) predisporre tutti gli strumenti ed i metodi, comprensivi della relativa documentazione, atti a consentire alla AORN per quanto di propria competenza, di monitorare la conformità dei servizi e delle forniture alle norme previste nel contratto;
 - d) predisporre tutti gli strumenti ed i metodi, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di servizi, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza;
 - e) nell'adempimento delle proprie prestazioni ed obbligazioni, osservare tutte le indicazioni operative, di indirizzo e di controllo che a tale scopo saranno predisposte e comunicate dall'AORN, per quanto di rispettiva competenza;
 - f) comunicare tempestivamente all'AORN le variazioni della propria struttura organizzativa coinvolta nell'esecuzione della Contratto, indicando analiticamente le variazioni intervenute ed i nominativi dei nuovi responsabili;
 - g) non opporre all'AORN qualsivoglia eccezione, contestazione e pretesa relative alla fornitura e/o alla prestazione dei servizi;

- h) manlevare e tenere indenne l'AORN da tutte le conseguenze derivanti dalla eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche, di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.
6. Data la natura di servizio pubblico dell'attività oggetto del presente contratto, l'impresa rinuncia espressamente al diritto di cui all'art.1460 c.c., impegnandosi ad adempiere regolarmente le prestazioni contrattuali anche in caso di mancata tempestiva controprestazione da parte del committente.
7. Il Fornitore rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa da eventi imprevedibili e/o da terzi.
8. Il Fornitore si obbliga a: (a) dare immediata comunicazione alla AORN, di ogni circostanza che abbia influenza sull'esecuzione delle attività di cui alla Contratto; (b) prestare i servizi e/o le forniture nei luoghi che verranno indicati negli ordini di fornitura.
9. Il Fornitore prende atto ed accetta che le forniture e/o i servizi oggetto del Contratto dovranno essere prestati con continuità anche in caso di eventuali variazioni della consistenza e della dislocazione delle sedi di erogazione delle prestazioni;
10. Ai sensi dell'art. 105 D.Lgs. n. 50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, con riferimento a tutti i sub-contratti stipulati dal Fornitore per l'esecuzione del contratto, è fatto obbligo al Fornitore stesso di comunicare all'AORN il nome del sub-contraente, l'importo del contratto, l'oggetto delle attività, delle forniture e dei servizi affidati.

Articolo 7 - Obbligazioni specifiche del Fornitore

Ciascun singolo Fornitore ha l'obbligo di tenere costantemente aggiornata, per tutta la durata della presente Contratto la documentazione amministrativa richiesta e presentata all'AORN per la stipula del presente Contratto. In particolare, pena l'applicazione delle penali di cui oltre, ciascun Fornitore ha l'obbligo di:

- a) comunicare alla AORN ogni modificazione e/o integrazione relativa al possesso dei requisiti di ordine generale di cui all'art. 80, del D.Lgs. n. 50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, entro il termine perentorio di 10 (dieci) giorni lavorativi decorrenti dall'evento modificativo/integrativo;
- b) inviare alla AORN con periodicità semestrale la dichiarazione sostitutiva, ai sensi dell'art. 46 del D.Lgs. n. 445/2000 del certificato di iscrizione al Registro delle Imprese;

Ciascun singolo Fornitore ha l'obbligo di comunicare tempestivamente alla AORN le eventuali modifiche che possano intervenire per tutta la durata del presente Contratto, in ordine alle modalità di esecuzione contrattuale.

Articolo 8 - Verifiche e monitoraggio

Il Fornitore si obbliga a consentire all'AORN., per quanto di propria competenza, di procedere, in qualsiasi momento e anche senza preavviso, alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.

Il Fornitore si obbliga a rispettare tutte le indicazioni relative alla buona e corretta esecuzione contrattuale che dovessero essere impartite dalla AORN.

In ogni caso, l'AORN procederà alle verifiche dei servizi e delle forniture in ragione di quanto stabilito dal Capitolato Tecnico.

Nel caso in cui le precedenti attività di verifica abbiano esito negativo, l'AORN si riserva di risolvere il Contratto. L'AORN provvederà, nel corso dell'esecuzione contrattuale dell'appalto specifico, in conformità a quanto previsto dall'articolo 102 del D.Lgs. n.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, ad accertare la regolare esecuzione della Fornitura e ad attestare, attraverso il rilascio di apposito Certificato di verifica di conformità, che le prestazioni contrattuali siano state eseguite dal Fornitore a regola d'arte sotto il profilo tecnico e funzionale, in conformità e nel rispetto delle condizioni, modalità, termini e prescrizioni contrattuali nonché delle leggi di settore. Tutti gli oneri derivanti dalla verifica di conformità si intendono a carico del Fornitore. In conformità a quanto previsto all'art.108 D.Lgs. n.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, l'AORN ove abbia accertato un grave inadempimento contrattuale ovvero le prestazioni siano state dichiarate non eseguite a regola d'arte potrà risolvere - relativamente al Fornitore nei confronti del quale sia stato accertato il grave inadempimento o la non corretta esecuzione delle prestazioni contrattuali - il presente Contratto.

Articolo 9 – Penali

1. Le penali sono definite nell'ART.13 del Capitolato tecnico;

2. Gli eventuali inadempimenti contrattuali che daranno luogo all'applicazione delle penali sopra stabilite, dovranno essere contestati al Fornitore per iscritto dal Direttore dell'esecuzione del contratto.
3. In caso di contestazione dell'inadempimento il Fornitore dovrà comunicare, in ogni caso, per iscritto, le proprie controdeduzioni, supportate da una chiara ed esauriente documentazione all'Amministrazione nel termine massimo di 5 (cinque) giorni lavorativi dalla ricezione della contestazione stessa. Qualora le predette controdeduzioni non pervengano all'Amministrazione nel termine indicato, ovvero, pur essendo pervenute tempestivamente, non siano idonee, a giudizio della medesima Amministrazione, a giustificare l'inadempienza, potranno essere applicate al Fornitore le penali stabilite nel Contratto a decorrere dall'inizio dell'inadempimento.
4. L'AORN potrà compensare i crediti derivanti dall'applicazione delle penali di cui al Contratto con quanto dovuto al Fornitore a qualsiasi titolo, quindi anche con i corrispettivi maturati, ovvero, in difetto, avvalersi della cauzione definitiva rilasciata dal Fornitore a garanzia degli adempimenti previsti dal Contratto.
5. Nell'ambito del Contratto si potranno applicare al Fornitore penali sino a concorrenza della misura massima pari al 10% (dieci per cento) del valore stimato del Contratto, fermo il risarcimento degli eventuali maggiori danni.
6. La richiesta e/o il pagamento delle penali sopra indicate non esonera in nessun caso il Fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per la quale si è reso inadempiente e che ha fatto sorgere l'obbligo di pagamento della medesima penale.

Articolo 10 – Cauzione

1. A garanzia delle obbligazioni assunte dal Fornitore con la stipula del presente Contratto, il Fornitore medesimo ha prestato una cauzione definitiva pari ad Euro ____/00 (____), mediante _____.
 2. In particolare, la cauzione rilasciata garantisce tutti gli obblighi specifici assunti dal Fornitore, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta espressamente inteso che l'AORN, fermo restando quanto previsto nel precedente articolo 9, ha diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione per l'applicazione delle penali.
 3. La cauzione garantisce altresì la serietà dell'offerta presentata dal Fornitore secondo le prescrizioni, anche in merito alla eventuale escussione della stessa, contenute nel Capitolato Tecnico.
 4. La garanzia opera per tutta la durata del Contratto e, comunque, sino alla completa ed esatta esecuzione delle obbligazioni nascenti dal Contratto e sarà svincolata, secondo le modalità ed alle condizioni di seguito indicate – previa deduzione di eventuali crediti della AORN verso il Fornitore - a seguito della piena ed esatta esecuzione delle predette obbligazioni e decorsi detti termini.
- A-01 In ogni caso il garante sarà liberato dalla garanzia prestata solo previo consenso espresso in forma scritta dalla AORN. Peraltro, qualora l'ammontare della garanzia prestata dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali o per qualsiasi altra causa, anche inerente la partecipazione alla procedura di gara, il Fornitore dovrà provvedere al reintegro entro il termine di 10 (dieci) giorni lavorativi dal ricevimento della relativa richiesta effettuata dalla AORN

Articolo 11 - Risoluzione

1. In caso di inadempimento del Fornitore anche di uno solo degli obblighi assunti con la stipula del Contratto che si protragga oltre il termine non inferiore comunque a 15 (quindici) giorni, che verrà assegnato a mezzo di raccomandata a.r. dalla AORN, la medesima ha la facoltà di considerare risolto di diritto, esclusivamente nei confronti del Fornitore inadempiente, il Contratto e di ritenere definitivamente la cauzione, ove essa non sia stata ancora restituita, e/o di applicare una penale equivalente, nonché di procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento del danno.
2. In ogni caso, si conviene che la AORN senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, potrà risolvere di diritto ai sensi dell'art. 1456 cod. civ., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore con raccomandata a.r., il Contratto per la parte relativa al Fornitore inadempiente, nei seguenti casi:
 - a) qualora fosse accertata la non sussistenza ovvero il venir meno di alcuno dei requisiti minimi richiesti per la partecipazione alla procedura aperta per l'aggiudicazione del presente Contratto, nonché per la stipula del medesimo Contratto;
 - b) qualora il Fornitore offra o, comunque, fornisca prodotti che non abbiano i requisiti di conformità e/o le caratteristiche tecniche minime stabilite dalle normative vigenti nonché nel Capitolato tecnico, ovvero quelle migliorative eventualmente offerte in sede di aggiudicazione del Contratto;
 - c) qualora il Fornitore offra o, comunque, fornisca la prestazione di servizi a condizioni e/o modalità peggiorative rispetto a quelle stabilite dalle normative vigenti, nonché dal Capitolato tecnico, dall'Offerta Tecnica;
 - d) qualora gli accertamenti antimafia presso la Prefettura competente risultino positivi;
 - e) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di 10 (dieci) giorni lavorativi dal ricevimento della relativa richiesta da parte della AORN
 - f) applicazione di penali oltre la misura massima stabilita all'articolo 9 del presente Contratto;

- g) raggiungimento dei valori massimi di penale per ognuno dei livelli di servizio previsti dall'art.13 del Capitolato tecnico;
 - h) nel caso di violazione di una delle obbligazioni indicate agli articoli 14 (Riservatezza), 16 (Divieto di cessione del contratto), 17 (Brevetti industriali e diritti d'autore), 20 (Tracciabilità dei flussi finanziari - Ulteriori clausole risolutive espresse), 21 (Adempimenti del Fornitore derivanti dal Protocollo di legalità) del presente atto.
3. In tutti i casi, previsti nel presente Contratto, di risoluzione del Contratto l'AORN avrà diritto di escutere la cauzione prestata rispettivamente per l'intero importo della stessa. Ove non sia possibile escutere la cauzione, sarà applicata una penale di equivalente importo, che sarà comunicata al Fornitore con lettera raccomandata a/r.. In ogni caso, resta fermo il diritto dell'Amministrazione al risarcimento dell'ulteriore danno.
 4. La risoluzione del Contratto è causa ostativa all'aggiudicazione di nuovi Appalti fatto salvo, in ogni caso, il risarcimento del danno.
 5. L'AORN potrà procedere alla risoluzione del Contratto ai sensi del presente articolo nell'ipotesi in cui il documento unico di regolarità contributiva del Fornitore, risulti negativo per due volte consecutive.

Articolo 12 – Recesso

1. L'AORN ha diritto di recedere unilateralmente dal presente Contratto, in tutto o in parte, in qualsiasi momento, senza preavviso, nei casi di:
 - a. giusta causa,
 - b. reiterati inadempimenti del Fornitore, anche se non gravi,
 - c. mutamenti di carattere organizzativo.

Si conviene che per giusta causa si intende, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo:

- qualora sia stato depositato contro il Fornitore un ricorso ai sensi della legge fallimentare o di altra legge applicabile in materia di procedure concorsuali, che proponga lo scioglimento, la liquidazione, la composizione amichevole, la ristrutturazione dell'indebitamento o il concordato con i creditori, ovvero nel caso in cui venga designato un liquidatore, curatore, custode o soggetto avente simili funzioni, il quale entri in possesso dei beni o venga incaricato della gestione degli affari del Fornitore;
- ogni altra fattispecie che faccia venire meno il rapporto di fiducia sottostante il presente Contratto.

In tali casi, il Fornitore ha diritto al pagamento da parte dell'Amministrazione delle prestazioni eseguite relative ai singoli ordini di fornitura, purché correttamente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni previste nel Contratto, rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso e/o indennizzo e/o rimborso, anche in deroga a quanto previsto dall'articolo 1671 cod. civ.. L'AORN potrà recedere per qualsiasi motivo dal Contratto, avvalendosi della facoltà di cui all'articolo 1671 cod. civ. con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari, da comunicarsi al/i Fornitore/i con lettera raccomandata a/r., purché, limitatamente tenga indenne il Fornitore delle spese sostenute, delle prestazioni rese e del mancato guadagno.

2. In ogni caso di recesso, il Fornitore si impegna a porre in essere ogni attività necessaria per assicurare la continuità del servizio e/o della fornitura in favore dell'AORN.
3. Il recesso del presente Contratto è causa ostativa all'emissione degli ordinativi di fornitura, fatto salvo, in ogni caso, quanto espressamente disposto al precedente comma 2 in ordine a risarcimenti, compensi, indennizzi e/o rimborsi.

Articolo 13 - Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro

1. Ciascun Fornitore si obbliga ad ottemperare a tutti gli obblighi verso i propri dipendenti derivanti da disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro, ivi compresi quelli in tema di igiene e sicurezza, in materia previdenziale e infortunistica, assumendo a proprio carico tutti i relativi oneri. In particolare, il Fornitore si impegna a rispettare nell'esecuzione delle obbligazioni derivanti dal Contratto le disposizioni di cui al D.Lgs. n. 81/2008 e successive modificazioni e integrazioni.
2. Il Fornitore si obbliga altresì ad applicare, nei confronti dei propri dipendenti occupati nelle attività contrattuali, le condizioni normative e retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti collettivi ed integrativi di lavoro applicabili alla data di stipula del Contratto alla categoria e nelle località di svolgimento delle attività, nonché le condizioni risultanti da successive modifiche ed integrazioni.
3. Il Fornitore si obbliga, altresì, fatto in ogni caso salvo il trattamento di miglior favore per il dipendente, a continuare ad applicare i suindicati contratti collettivi anche dopo la loro scadenza e fino alla loro sostituzione.

4. Gli obblighi relativi ai contratti collettivi nazionali di lavoro di cui ai commi precedenti vincolano il Fornitore anche nel caso in cui questi non aderisca alle associazioni stipulanti o receda da esse, per tutto il periodo di validità del Contratto.

Articolo 14 – Riservatezza

1. Ciascun Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del Contratto e comunque per i cinque anni successivi alla cessazione di efficacia del rapporto contrattuale.
2. L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione del Contratto; tale obbligo non concerne i dati che siano o divengano di pubblico dominio.
3. Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché dei propri eventuali subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.
4. In caso di inosservanza degli obblighi di riservatezza, l'AORN ha la facoltà di dichiarare risolto di diritto, rispettivamente, il Contratto di fornitura, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che dovessero derivare all'AORN.
5. Il Fornitore potrà citare i contenuti essenziali del Contratto nei casi in cui ciò fosse condizione necessaria per la partecipazione del Fornitore medesimo a gare e appalti.
6. Fermo restando quanto previsto nel successivo articolo, il Fornitore si impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal D.Lgs. n. 196/2003 (Codice della Privacy).

Articolo 15- Responsabile della Fornitura

1. Ciascun Fornitore ha l'onere di nominare, entro 10 (dieci) giorni dalla stipula del presente atto, un Responsabile, con incarico di essere il referente responsabile nei confronti della AORN per l'esecuzione del presente Contratto, e quindi, avrà la capacità di rappresentare ad ogni effetto il Fornitore. In difetto di nomina, sarà considerato Responsabile il legale rappresentante del Fornitore.
2. Qualora il Fornitore dovesse trovarsi nella necessità di sostituire il Responsabile, dovrà darne immediata comunicazione scritta alla AORN.

Articolo 16 - Divieto di cessione del contratto e subappalto

1. È fatto assoluto divieto a ciascun Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, il Contratto, a pena di nullità della cessione medesima.
2. In caso di inadempimento da parte del Fornitore degli obblighi di cui al presente articolo, l'AORN, fermo restando il diritto al risarcimento del danno, ha facoltà di dichiarare risolto di diritto, rispettivamente, il contratto.
3. E' ammesso il subappalto ai sensi dell'art.105 del D.lgs. n.50/16, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, nei limiti del 30% dell'importo complessivo del contratto.
Ciascuna Impresa partecipante dovrà dare indicazione in sede di offerta della prestazione o parte della prestazione come sopra individuata che intende subappaltare e la relativa misura percentuale.
In tal caso l'Appaltatore resta ugualmente il solo ed unico responsabile di fronte al Committente delle prestazioni subappaltate.

L'affidamento in subappalto è, inoltre, sottoposto alle seguenti condizioni:

1. che l'affidatario provveda al deposito del contratto di subappalto presso la stazione appaltante almeno venti giorni prima della data di effettivo inizio dell'esecuzione delle relative prestazioni;
2. che al momento del deposito del contratto di subappalto presso la stazione appaltante l'affidatario trasmetta altresì la certificazione attestante il possesso da parte del subappaltatore dei requisiti di qualificazione prescritti dal Codice in relazione alla prestazione subappaltata e la dichiarazione del subappaltatore attestante il possesso dei requisiti generali di cui all'articolo 80 del Codice Appalti così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017;
3. che non sussista, nei confronti dell'affidatario del subappalto, alcuno dei divieti previsti dall'articolo 10 della legge 31 maggio 1965, n. 575, e successive modificazioni.

Articolo 17 - Brevetti industriali e diritti d'autore

1. Ciascun Fornitore assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui; il Fornitore, pertanto, si obbliga a manlevare l'Amministrazione, dalle pretese che terzi dovessero avanzare in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.
2. Qualora venga promossa nei confronti dell'AORN azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sulle prestazioni contrattuali, il Fornitore assume a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, incluse le spese eventualmente sostenute per la difesa in giudizio. In questa ipotesi, l'Amministrazione è tenuta ad informare prontamente per iscritto il Fornitore in ordine alle suddette iniziative giudiziarie.
3. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'AORN, quest'ultima, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto del Contratto, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i servizi e/o le forniture erogati.

Articolo 18 - Foro competente

Per tutte le questioni relative ai rapporti tra il/i Fornitore/i e la AORN sarà competente in via esclusiva il Foro di Santa Maria Capua Vetere

Articolo 19 - Trattamento dei dati personali

1. Le parti dichiarano di essersi reciprocamente comunicate - oralmente e prima della sottoscrizione del presente Contratto - le informazioni di cui all'articolo 13 del D.Lgs. n. 196/2003 recante "Codice in materia di protezione dei dati personali" circa il trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione del Contratto stesso e di essere a conoscenza dei diritti che spettano loro in virtù dell'art. 7 della citata normativa.
2. L'AORN tratta i dati relativi al Contratto ed all'esecuzione dello stesso in ottemperanza agli obblighi di legge, per fini di studio e statistici ed in particolare per le finalità legate al monitoraggio dei consumi ed al controllo della spesa nonché per l'analisi degli ulteriori risparmi di spesa ottenibili.
3. I Fornitori acconsentono espressamente al trattamento da parte dell'AORN, dei dati relativi alla fatturazione, rendicontazione e monitoraggio per le finalità connesse all'esecuzione del Contratto.
4. Le Parti si impegnano ad improntare il trattamento dei dati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza nel pieno rispetto del citato D.Lgs. n. 196/2003 con particolare attenzione a quanto prescritto riguardo alle misure minime di sicurezza da adottare.
5. Le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da un'inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei.

Articolo 20 - Tracciabilità dei flussi finanziari – Ulteriori clausole risolutive espresse

1. Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3, comma 8, della Legge 13 agosto 2010 n. 136, il Fornitore si impegna a rispettare puntualmente quanto previsto dalla predetta disposizione in ordine agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari.
2. Fermo restando le ulteriori ipotesi di risoluzione previste nel presente Contratto, si conviene che, in ogni caso, l'AORN in ottemperanza a quanto disposto dall'art. 3, comma 8, 2° periodo, della Legge 13 agosto 2010 n. 136, senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, risolverà di diritto, ai sensi dell'art. 1456 cod. civ., nonché ai sensi dell'art. 1360 cod. civ., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore con raccomandata a.r., il contratto nell'ipotesi in cui le transazioni siano eseguite senza avvalersi di banche o della società Poste italiane ai sensi della Legge 13 agosto 2010 n. 136.
3. In ogni caso, si conviene che l'AORN, senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, si riserva di risolvere di diritto il Contratto, ai sensi dell'art. 1456 cod. civ., nonché ai sensi dell'art. 1360 cod. civ., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore con raccomandata a.r., nell'ipotesi di reiterati inadempimenti agli obblighi di cui al precedente comma. 1.
4. Il Contratto è inoltre condizionato in via risolutiva all'irrogazione di sanzioni interdittive o misure cautelari di cui al D.Lgs. n. 231/2001, che impediscano al Fornitore di contrattare con le Pubbliche Amministrazioni, ed è altresì condizionato in via risolutiva all'esito negativo del controllo di veridicità delle dichiarazioni rese ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000; in tali ipotesi – fatto salvo quanto previsto dall'art. 71, comma 3 del D.P.R. n. 445/2000 – il contratto si intenderà risolto anche relativamente alle prestazioni ad esecuzione continuata e periodica, fermo restando il diritto al risarcimento del danno.

Articolo 21 - Adempimenti del Fornitore derivanti dal Protocollo di legalità

Conformemente a quanto statuito dal Protocollo di legalità, l'impresa accetta espressamente le seguenti clausole contemplate dal Protocollo menzionato:

1. L'Impresa dichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui al protocollo di legalità, sottoscritto dalla stazione appaltante con la prefettura di Caserta, tra l'altro consultabili al sito <http://www.utgcaserta.it>, e che qui si intendono integralmente riportate ed accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti, ad eccezione di quelle previste in tema di tracciabilità finanziaria, dall'art. 2, comma 2, punti h) ed i); dall'art.7, comma 1 e dall'art.8, comma 1, clausole 7) ed 8).
2. L'Impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di danaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi familiari (richiesta di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di lavorazioni, forniture, o servizi a determinate imprese, danneggiamenti, furti di beni personali o di cantiere).
3. L'Impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente Clausola n.2 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, da parte dell'Autorità di pubblica sicurezza, l'attivazione di ogni conseguente iniziativa.
4. L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura, successivamente alla stipula del contratto o subcontratto, informazioni interdittive di cui all'art.10 del D.P.R. n.252/1998, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale o di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali di interesse. Qualora il contratto sia stato stipulato nelle more dell'acquisizione delle informazioni del Prefetto, sarà applicata a carico dell'impresa, oggetto dell'informativa interdittiva successiva, anche una penale nella misura del 10% del valore del contratto ovvero, qualora lo stesso non sia determinato o determinabile, una penale pari al valore delle prestazioni al momento eseguite, le predette penali saranno applicate mediante automatica detrazione, da parte della AORN, del relativo importo dalle somme dovute all'impresa in relazione alla prima erogazione utile.
5. L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale.
6. L'Impresa si impegna ad osservare il divieto imposto dall'AORN di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alla gara e non risultate aggiudicatarie, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche.

Articolo 22 - Clausola finale

1. Il presente Contratto ed i suoi Allegati costituiscono manifestazione integrale della volontà negoziale delle parti che hanno altresì preso piena conoscenza di tutte le relative clausole, avendone negoziato il contenuto, che dichiarano quindi di approvare specificamente singolarmente nonché nel loro insieme e, comunque, qualunque modifica al presente atto ed ai suoi Allegati non potrà aver luogo e non potrà essere provata che mediante atto scritto; inoltre, l'eventuale invalidità o l'inefficacia di una delle clausole della Contratto non comporta l'invalidità o inefficacia dei medesimi atti nel loro complesso.
2. Qualsiasi omissione o ritardo nella richiesta di adempimento del Contratto da parte della AORN e del Fornitore non costituisce in nessun caso rinuncia ai diritti spettanti che le medesime Parti si riservano comunque di far valere nei limiti della prescrizione.
3. Con il presente Contratto si intendono regolati tutti i termini generali del rapporto tra le Parti.

Caserta, li ____ / ____ / ____

AORN

IL FORNITORE

C.F.:

IL FORNITORE

C.F.:

Il sottoscritto, nella qualità di legale rappresentante del Fornitore, dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti ivi richiamati; ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 cod. civ., il Fornitore dichiara di accettare tutte le condizioni e patti ivi contenuti e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole; in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni di seguito elencate:

- Articolo 3 (Oggetto del Contratto), Articolo 4 (Durata del Contratto), Articolo 6 (Obbligazioni generali del Fornitore), Articolo 7 (Obbligazioni specifiche del Fornitore) Articolo 8 (Verifiche e monitoraggio), Articolo 9 (Penali), Articolo 10 (Cauzione), Articolo 11 (Risoluzione); Articolo 12 (Recesso); Articolo 13 (Obblighi derivanti dai rapporti di lavoro); Articolo 14 (Riservatezza); Articolo 16 (Divieto di cessione del contratto e subappalto); Articolo 17 (Brevetti industriali e diritti d'autore); Articolo 18 (Foro competente); Articolo 19 (Trattamento dei dati personali); Articolo 20 (Tracciabilità dei flussi finanziari - Ulteriori clausole risolutive espresse), Articolo 22 (Clausola finale).

Caserta, li _____

IL FORNITORE

C.F.:

IL FORNITORE

C.F.:

IL FORNITORE

C.F.:





Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per l'UOC Cardiocirurgia - AORN S.ANNA E S.SEBASTIANO – CASERTA

CAPITOLATO TECNICO E SPECIALE D'APPALTO

ART.1 - OGGETTO DELLA FORNITURA

Il presente Capitolato disciplina le modalità relative alla fornitura di dispositivi medici e materiale protesico da destinare all'UOC Cardiocirurgia dell'Azienda Ospedaliera S. Anna e San Sebastiano di Caserta, di seguito "Amministrazione contraente", secondo la specifica tipologia e le quantità indicate per ciascun lotto nella "scheda cig e garanzie" Allegato A7, per un massimale triennale a base d'asta pari a € 8.533.596,15 + IVA.

Il contratto relativo a ciascun lotto avrà durata di 36 (trentasei) mesi decorrenti dalla data della sua sottoscrizione, periodo entro il quale potranno essere emessi gli Ordinativi di fornitura.

Gli importi massimi indicati non sono in alcun modo vincolanti per l'AORN che, pertanto, non risponderà nei confronti del Fornitore in caso di Ordinativi di Fornitura che risultino complessivamente inferiori a detti importi.

Qualora nel corso della fornitura dovessero mutare le condizioni di mercato rispetto alla situazione esistente alla data di scadenza dei termini per la presentazione dell'offerta, quali ad esempio l'immissione in commercio di nuovi prodotti che facciano venire meno situazioni di esclusività o anche in caso di registrazione dello stesso prodotto da parte di altra ditta, la stazione appaltante si riserva la facoltà di rescindere il contratto.

ART.2 - ORDINATIVI DI FORNITURA E QUANTITÀ

Gli ordinativi di Fornitura costituiscono il documento mediante il quale l'Amministrazione contraente regola

i suoi rapporti con il Fornitore. Si precisa che il Fornitore deve iniziare ad erogare la fornitura, individuata nell'ordinativo, entro e non oltre 10 (dieci) giorni naturali e consecutivi dall'emissione dell'ordinativo stesso.

I quantitativi indicati per ciascun lotto costituiscono il valore contrattuale massimo entro il quale il Fornitore è tenuto ad accettare Ordinali di Fornitura e non sono pertanto in alcun modo vincolanti per l'AORN.

I quantitativi ordinati potranno subire, nel corso dell'esecuzione contrattuale, nei casi e con le modalità previste dall'art.106 comma 12 del D.Lgs. n.50/2016, variazioni in aumento e in diminuzione rispetto ai quantitativi indicati, nei limiti previsti nei surrichiamati articoli.

ART.3 - SUDDIVISIONE IN LOTTI

La fornitura sarà suddivisa in 209 lotti come riportato nella "scheda cig e garanzie" allegato A7;

I prodotti in gara dovranno possedere tutte le caratteristiche previste dalle leggi e dai regolamenti vigenti in materia, con particolare riferimento a quanto stabilito dal D.Lgs. n. 46 del 1997 e ss.mm., alle varie norme di buona fabbricazione e qualità, alla vigente normativa in materia.

I Fornitori dovranno inoltre indicare, per quanto offerto, lotto per lotto e prodotto per prodotto, la denominazione, il codice ditta, la classificazione CND ed il numero del Repertorio Nazionale dei dispositivi medici commercializzati in Italia (RDM) o dichiarare che lo stesso è in corso di registrazione o che trattasi di prodotto non soggetto all'obbligo di cui al D.M. 20/02/2007 Ministero della Salute.

ART.4 - CONFEZIONAMENTO

Il confezionamento e l'etichettatura devono essere conformi alle vigenti norme di legge.

Il materiale di confezionamento deve essere resistente e tale da garantire la sterilità fino al momento dell'uso.

I prodotti devono essere confezionati ed imballati in modo tale che le loro caratteristiche e prestazioni non vengano alterate durante il trasporto e l'immagazzinamento per il periodo di validità degli stessi.

Sulla confezione, inoltre, devono essere riportate, in lingua italiana, tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie a garantire una utilizzazione corretta e sicura del prodotto; nella confezione dovrà essere presente il foglietto illustrativo con le indicazioni per l'uso in lingua italiana.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei prodotti, devono essere chiaramente leggibili.

Sulle scatole e sulle singole buste dovranno essere riportati, in lingua italiana, la descrizione qualitativa del contenuto, il numero di lotto, la data di scadenza, la data di produzione, la dicitura sterile e monouso, o relativo simbolo, il tipo di sterilizzazione, il nome del produttore.

In corso di fornitura i prodotti dovranno essere i medesimi indicati nella documentazione tecnica inviata per la gara.

ART.5 - SUPPORTO E ASSISTENZA

Qualora le unità operative destinatarie della fornitura necessitino di informazioni specifiche sull'utilizzo del prodotto offerto, il Fornitore aggiudicatario di ciascun Lotto si impegna a svolgere, entro 15 giorni dal ricevimento della richiesta, una o più sedute informative sulle caratteristiche dei prodotti offerti le cui

modalità di erogazione sono da concordare con le stesse UU.OO.

ART.6 - VIGILANZA SUI DISPOSITIVI MEDICI

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

ART.7 - CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio e all'uso e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura. I prodotti ed i relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi, devono essere conformi ai requisiti previsti dalle leggi e regolamenti comunitari in materia, vigenti all'atto della fornitura e devono essere provvisti di marcatura CE (D. Lgs. 24 febbraio 1997, n° 46 in attuazione della Direttiva 93/42 e al D. Lgs. 25 gennaio 2010, n° 37, in attuazione della Direttiva 2007/47/CE).

Il materiale dovrà possedere le seguenti caratteristiche:

CONVAT
- latex free
- biocompatibile
- sterile

ART.8 - REQUISITI DEI FORNITORI

I fornitori dovranno essere in regola con tutte le disposizioni in materia ed idonei tecnologicamente, organizzativamente e qualitativamente alla tipologia e all'entità della fornitura assegnata.

In corso di fornitura, eventuali variazioni di ragione sociale, accorpamenti, cessioni di ramo d'azienda, cessioni di prodotti, etc., dovranno essere comunicati all'AORN che procederà così come disciplinato dall'Art. 106 del D.Lgs.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017.

ART.9 - PREZZI

Prima dell'aggiudicazione, l'AORN effettuerà una valutazione di congruità tecnico-economica delle offerte tenendo conto dei prezzi attualmente praticati in analoghi affidamenti in regione Campania e/o a livello nazionale.

Si precisa che, nel caso che il medesimo device sia offerto in più di un lotto il prezzo offerto dovrà essere il medesimo, in caso contrario si riterrà valido il prezzo inferiore offerto.

ART.10 - AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

Nel caso in cui, durante il corso della fornitura vengano apportate variazioni sostanziali nella produzione di quanto aggiudicato o vengano introdotti sul mercato prodotti sostitutivi, la Ditta aggiudicataria, previa autorizzazione dell'AORN, si impegna a immettere nella fornitura il nuovo prodotto, alle medesime condizioni contrattuali.

Le variazioni dei prodotti in corso di fornitura possono consistere in affiancamenti (la Ditta offre accanto al prodotto aggiudicato che continua comunque a fornire un prodotto più aggiornato) o vere e proprie sostituzioni.

Ai fini dell'autorizzazione alla variazione di prodotti in corso di fornitura la Ditta dovrà far prevenire all'AORN una relazione da cui si evincano i vantaggi della sostituzione/affiancamento in relazione a:

- dimensioni del device,
- caratteristiche tecnologiche,
- vantaggi tecnici, di gestione, economici, di metodiche d'uso/impianto rispetto a trattamenti alternativi esistenti (allegare documentazione);
- dati di efficacia e sicurezza per il paziente e l'operatore (allegare documentazione);
- caratteristiche dei materiali che consentano una maggiore durata e sicurezza d'uso (allegare documentazione)
- risultati di studi clinici controllati riportati nella letteratura nazionale e internazionale (allegare gli studi citati)

Le Informazioni generali sul dispositivo da fornire sono le seguenti:

- o inquadramento del prodotto in termini di descrizione e funzionamento
- o Classificazione Nazionale dei Dispositivi medici - CND
- o Classe di rischio
- o Certificazioni (marchio CE, approvazione FDA,...)
- o Indicazioni e controindicazioni all'uso - da scheda tecnica
- o Prezzo e condizione di vendita

In seguito ad adeguata istruttoria tecnica, del cui esito sarà data comunicazione alla Ditta aggiudicataria, si procederà o meno all'autorizzazione dell'aggiornamento tecnologico.

ART.11 - CONSEGNE

Le consegne dovranno essere effettuate a cura, rischio, spese del Fornitore presso il magazzino farmaceutico preposto dalle ore 8,30 alle 13 dei giorni feriali escluso il sabato, previo apposito ordinativo (fatti salvi eventuali diversi accordi circa i tempi e le modalità di consegna appositamente sottoscritti tra la Farmacia ed i fornitori).

Per ciascun lotto la ditta aggiudicataria si impegna ad accettare le modalità di esecuzione contrattuale (es.: contratto estimatorio ai sensi art. 1556, 1557 e 1558 C.C o di somministrazione ai sensi dell'art. 1559 C.C.) ritenute maggiormente adeguate.

Nei casi diversi dal conto deposito le consegne (ordinarie) dovranno essere effettuate entro il termine di 10 (dieci) giorni consecutivi a decorrere dalla data di trasmissione dell'ordine, che di norma avverrà a mezzo fax (fa fede la data di trasmissione). Nel caso in cui il termine ultimo per la consegna coincida con il sabato, la domenica o giorno festivo, lo stesso è prorogato al lunedì o al primo giorno non festivo.

In caso di urgenza, con espressa e motivata indicazione sull'ordinativo trasmesso al Fornitore, la consegna del prodotto dovrà avvenire entro e non oltre 4 giorni dal momento della trasmissione dell'ordine, esclusi festivi.

Il Fornitore sarà tenuto a verificare la completezza e correttezza dell'ordinativo ricevuto. Nel caso della mancanza di uno dei predetti requisiti sarà compito del Fornitore contattare prontamente la Farmacia Ospedaliera e chiedere l'invio di un nuovo ordinativo corretto. L'AORN procederà all'annullamento del precedente ordinativo e all'emissione di uno nuovo, senza che il Fornitore possa vantare pretese di alcun genere.

La merce deve essere consegnata in porto franco nelle quantità e qualità descritte negli ordini inviati di volta in volta, all'interno dei magazzini indicati negli ordini. I prodotti sterili, all'atto della consegna, devono avere la data di scadenza non inferiore a 2/3 della durata complessiva di validità, fermo restando la facoltà di

accettare dispositivi con validità residua minore in caso di necessità.

Il Fornitore dovrà impegnarsi a fornire qualsiasi quantitativo nei tempi e nei modi descritti, anche se si trattasse di quantitativi minimi. Il fornitore non dovrà fissare nessun importo minimo per l'esecuzione degli ordini.

Il Fornitore dovrà garantire che, anche durante la fase di trasporto, verranno rigorosamente osservate le idonee modalità per la conservazione dei prodotti.

Nel caso di prodotti posti in sequestro dal Ministero della Sanità o comunque su disposizione dell'Autorità Giudiziaria, il fornitore dovrà ritirare tali prodotti a proprie spese, con conseguente emissione di nota di accredito.

In caso di indisponibilità temporanea dei prodotti aggiudicati il fornitore è tenuto a darne immediata comunicazione all'AORN, senza attendere eventuali ordini.

Nella comunicazione dovrà essere indicato il periodo di indisponibilità, ove prevedibile e le cause dell'indisponibilità. Si precisa che l'omessa tempestiva comunicazione di indisponibilità comporterà, nel caso di non evasione dell'ordine l'applicazione delle penali previste dall'art. 13 del presente capitolato per mancata consegna relativa al ritardo della consegna.

In ogni caso per i prodotti indisponibili l'Amministrazione contraente potrà procedere all'acquisto presso altro fornitore attingendo alla graduatoria di gara o, in mancanza di offerte valide nella stessa, rivolgendosi al mercato e addebitando all'aggiudicatario l'eventuale maggior prezzo pagato.

Art.12 – DISCIPLINA DEL CONTO DEPOSITO

Il fornitore dovrà garantire la disponibilità alla fornitura in conto deposito fisso dei dispositivi medici.

Per prodotti consegnati nei casi previsti con la modalità del conto deposito l'AORN si obbliga a pagare al

fornitore i materiali impiantati e restituire allo stesso, al termine della fornitura, quelli non utilizzati.

L'AORN individua il Responsabile del conto deposito (il Dirigente Responsabile dell'U.O.C. Cardiochirurgia o delegati) con il compito di gestire la movimentazione del materiale e le scorte secondo il metodo in uso.

Il Conto Deposito verrà istituito presso il l'U.O. interessata dopo il ricevimento dell'atto di adesione, entro 7 gg. consecutivi dalla comunicazione scritta di richiesta di attivazione del conto deposito.

Le consegne dei dispositivi richiesti saranno affidate al Responsabile del conto deposito dopo il recepimento ed il controllo della merce da parte della Farmacia.

Il fornitore provvede ad emettere documento di trasporto con la causale del conto deposito con la quantità consegnata, il codice prodotto, il numero di lotto di riferimento, la data di scadenza e tutti gli altri elementi ritenuti necessari (es. numero matricola dispositivo).

Tale documento dovrà essere firmato dal Responsabile della Farmacia che lo invierà al reparto in copia.

Dopo l'impianto del materiale sul paziente il prodotto verrà scaricato dal conto deposito.

L'AORN dà atto con la sottoscrizione della documentazione di consegna delle merci e dell'eventuale verbale di consegna che i beni concessi in uso sono consegnati in perfetta efficienza ed esenti da vizi che ne impediscano o limitino l'uso.

Il fornitore si obbliga a mantenere invariato il materiale previsto come scorta in conto deposito, sia rispetto alla quantità e misure, sia rispetto alle condizioni di utilizzabilità.

Le parti si riservano di apportare congiuntamente modifiche al quantitativo e le misure di prodotti, in tal caso si renderà necessaria la sottoscrizione di un separato accordo di modifica del medesimo allegato.

Il Responsabile del conto deposito comunicherà con cadenza periodica, adeguata ai volumi di attività, alla Farmacia di aver impiantato materiale in conto deposito con l'indicazione del codice e del numero seriale, chiedendo contemporaneamente alla Farmacia stessa di provvedere al ripristino del materiale utilizzato.

Il Responsabile della Farmacia interna, entro e non oltre le successive 24 ore, provvederà ad inviare via fax/mail il codice ed il numero seriale dei prodotti impiantati al fornitore.

Il Responsabile della Farmacia è obbligato contestualmente alla suddetta comunicazione ad emettere l'apposito ordinativo di acquisto sulla base del quale il fornitore provvederà al reintegro entro 48 ore lavorative (24 ore in caso di urgenza) ed ad emettere la relativa fattura.

E' fatto divieto al fornitore di emettere fattura o procedere al reintegro in assenza dell'ordine.

In caso di richiesta di accesso al conto deposito da parte del fornitore, il Responsabile ne autorizzerà l'accesso.

Solo con l'emissione di formale ordinativo della merce utilizzata, l'AORN si obbliga a pagare il prezzo al fornitore: tale ordinativo verrà effettuato solo sulla base del modulo debitamente firmato dalla Farmacia a seguito del documento del responsabile del conto deposito attestante l'avvenuto impianto, o l'eventuale danneggiamento o perdita.

L'ordine emesso recherà il dettaglio del materiale utilizzato. Il fornitore utilizzerà tale ordine per l'emissione della fattura di pagamento che dovrà far riferimento alla bolla/e di consegna emessa/e a suo tempo in conto deposito nel rispetto dei termini precedentemente prefissati.

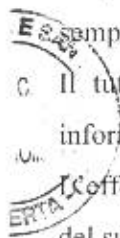
L'AORN si impegna attraverso il Responsabile del conto deposito a:

- provvedere ad una adeguata custodia e manutenzione del materiale in deposito, secondo le regole della buona tecnica di conservazione (integrità del confezionamento, assenza di scritte o etichette diverse dall'atto della produzione, controllo scadenze, corretto utilizzo dei prodotti in base alla loro scadenza) e stoccaggio in locali e contenitori adeguati sulla base delle istruzioni impartite dal fornitore e si impegna, inoltre ad impiegare detto materiale secondo l'uso per cui sono progettati;
- impiantare i materiali forniti dello stesso codice aventi la data di scadenza più breve;
- informare immediatamente il fornitore di eventuali danni ai materiali in deposito in conseguenza dei quali possa essere derivata perdita o inservibilità del bene.

L'AORN risponde del perimento e deterioramento (ad. esempio: per danni, furti, manomissioni, smarrimenti, scritte) del materiale consegnato e giacente presso i propri locali.

L'AORN sarà egualmente tenuta a pagare il prezzo dei beni ricevuti anche se la loro restituzione diventa impossibile per causa non imputabile all'Azienda Contraente stessa.

Il fornitore non può disporre dei beni concessi in conto deposito fino a che l'AORN non provveda ad effettuare la restituzione, tranne nel caso in cui per emergenze non fosse necessario prelevare temporaneamente da parte dello stesso fornitore del materiale per poi garantirne il reintegro entro 48h.

 sempre nel rispetto e nella tutela delle necessità cliniche della sala operatoria.

Il tutto dovrà avvenire tramite movimentazione documentata dal Responsabile del conto deposito ed informazione scritta al responsabile della Farmacia.

Il Effetto traslativo della proprietà in capo all'AORN della merce consegnata, non si produce al momento del suo ritiro (presa in consegna), bensì all'utilizzo del bene.

La dichiarazione di presa in consegna dei prodotti da parte dell'Azienda AORN non esonera il fornitore per eventuali vizi di produzione che non siano emersi al momento della consegna, ma vengano accertati al momento dell'impiego.

Il fornitore dovrà provvedere alla sostituzione del materiale che per perdita di sterilità, non imputabile agli operatori dell'AORN o per qualche vizio di produzione, non dovesse garantire la massima sicurezza dell'intervento.

Nel caso in cui un prodotto esca di produzione o in caso di temporanea indisponibilità, previa autorizzazione dell'AORN, il fornitore potrà procedere alla sostituzione con prodotti di pari funzionalità alle stesse condizioni economiche.

Il fornitore si impegna a mettere a disposizione le informazioni che, interfacciate con quelle dell'AORN, permettano di rintracciare in modo semplice e rapido i pazienti ai quali è stato impiantato del materiale.

Con cadenza fissata tra il fornitore e l'AORN e, comunque, almeno ogni 6 mesi viene effettuata di concerto tra il reparto clinico e la Ditta la verifica del conto deposito. In ogni caso la verifica al 31 dicembre di ogni anno deve portare alla chiusura dei beni in conto deposito e contestuale riapertura con nuova bolla nel nuovo anno.

Entro 15 giorni dalla data di scadenza del contratto, l'AORN dovrà restituire al fornitore in condizioni di integrità e funzionalità i prodotti non utilizzati e non scaduti e redigerà verbale attestante il buono stato degli

stessi.

Le spese relative alla consegna ed al ritiro del materiale sono a carico del fornitore.

Negli altri casi l' AORN comunicherà, di volta in volta, mediante ordine di acquisto emesso da parte del Responsabile della Farmacia dell'Azienda ed inoltrato al Fornitore, la tipologia e la quantità dei prodotti che devono essere consegnati.

Art.13 – LIVELLI DI SERVIZIO E PENALI

L'Amministrazione a tutela della qualità del servizio e della sua scrupolosa conformità alle norme contrattuali, si riserva di applicare sanzioni pecuniarie in ogni caso di accertata violazione di tali norme o disposizioni secondo il principio della progressione, in misura giornaliera dell'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale, e comunque complessivamente non superiore al 10%.

Dovranno essere rispettati i seguenti livelli minimi di servizio:

Indicatori	Livelli di Servizio	Penale	Competenza
Rispetto della scadenza prevista per la consegna	Consegna dei prodotti entro 7 giorni lavorativi dalla data dell'ordine di acquisto	In caso di ritardo rispetto al tempo di consegna, si applicherà una penale dell'uno per mille del valore dell'ordine per ogni giorno di ritardo. La consegna di prodotto difforme, per il quale il fornitore dovrà provvedere alla sostituzione, non interrompe il termine per la consegna ordinaria.	D.E.C.
	consegna d'urgenza entro le 96 ore	In caso di ritardo rispetto al tempo di Consegna di urgenza, si applicherà una penale dell'uno per mille del valore dell'ordine per ogni giorno (24 ore) di ritardo. La consegna di prodotto difforme, per il quale il fornitore dovrà provvedere alla sostituzione, non interrompe il termine per la consegna di urgenza.	D.E.C.
	sostituzione entro 4 giorni del prodotto inidoneo	In caso di ritardo rispetto al tempo di sostituzione, si applicherà una penale dell'uno per mille del valore dell'ordine per ogni giorno di ritardo. Qualora la ritardata consegna del prodotto idoneo, in sostituzione di altro inidoneo, avviene dopo che sia decorso, a seconda dei casi, anche il termine per la consegna ordinaria (7 giorni) o di urgenza (96 ore), si applicheranno cumulativamente sia le penali per ritardata sostituzione che per ritardata consegna.	D.E.C.
Idoneità fornitura	scadenza oltre i due terzi	In caso di consegna di prodotto con scadenza oltre i due terzi della validità complessiva il prodotto sarà respinto e si applicherà una penale dell'uno per mille del valore dell'ordine	D.E.C.

In caso di attivazione del "conto deposito" le penali saranno eventualmente applicate come segue:

- Per ogni giorno solare di ritardo rispetto ai sette giorni dalla richiesta di conto deposito, si applicherà una penale di 100 € per ogni giorno di ritardo.
- La consegna di prodotto difforme, per il quale il fornitore dovrà provvedere alla sostituzione, non interrompe il termine per la consegna ordinaria.
- In caso di ritardo rispetto al tempo di Consegna di urgenza delle protesi impiantate, si applicherà una penale del 1 per mille del valore dell'ordine per ogni giorno (24 ore) di ritardo.
- In caso di ritardo rispetto al tempo di sostituzione (4 giorni) di dispositivi inidonei, si applicherà una penale del 1 per mille del valore dell'ordine per ogni giorno di ritardo.
- Qualora la ritardata consegna del prodotto idoneo, in sostituzione di altro inidoneo, avviene dopo che sia decorso, a seconda dei casi, anche il termine per la consegna ordinaria (10 giorni) o di urgenza (96 ore), si applicheranno cumulativamente sia le penali per ritardata sostituzione che per ritardata consegna.
- In caso di consegna di prodotto fornito con contratto di somministrazione con scadenza oltre i due terzi della validità complessiva il prodotto sarà respinto e si applicherà una penale del 10% del valore dell'ordine, salvo diverso accordo con l'U.O. richiedente.

Fatta salva l'ipotesi di forza maggiore, nel caso di mancato rispetto anche di uno soltanto dei livelli di servizio e/o condizioni e/o termini e/o modalità e/o specifiche tecniche di cui al presente Capitolato tecnico, l'AORN contraente potrà applicare all'aggiudicatario le penali sopra indicate.

ART.14 - CONTROLLO SULLA MERCE

La firma per ricevuta dei prodotti non impegna questa AORN la quale si riserva di comunicare le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni in ordine alla conformità del prodotto e/o ai vizi apparenti ed occulti delle merci non rilevabili all'atto della consegna.

In caso di mancata corrispondenza dei prodotti forniti ai requisiti qualitativi previsti dal capitolato e/o alle caratteristiche dichiarate dalla Ditta in offerta, l'AORN li respingerà al fornitore che dovrà sostituirli con altri aventi i requisiti richiesti entro due giorni. In caso di mancanza o ritardo da parte del fornitore ad uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda potrà provvedere al reperimento dei prodotti contestati presso altra fonte, addebitando alla Ditta fornitrice l'eventuale maggiore spesa.

ART.15 - FATTURAZIONE

La fatturazione sarà effettuata con cadenza periodica per i soli dispositivi utilizzati, identificati per numero di codice e lotto di produzione.

Agli effetti della fatturazione, sono valide le quantità effettivamente utilizzate e comunicate dal Servizio competente, di norma il servizio di Farmacia Ospedaliera.

ART.16 - Personale e obblighi previdenziali, fiscali ed assicurativi della Ditta

Per lo svolgimento della fornitura, la Ditta dovrà impiegare esclusivamente personale per il quale siano stati regolarmente adempiuti gli obblighi previsti dalle vigenti leggi in materia di assicurazioni sociali.

assistenziali, previdenziali ed antinfortunistiche, esonerando di conseguenza la A.O. di Caserta da ogni e qualsiasi responsabilità in merito.

A richiesta dell' A.O. di Caserta la Ditta aggiudicataria dovrà fornire tutta la documentazione necessaria a verificare il rispetto degli obblighi suddetti. Pertanto, sono a carico della Ditta tutti gli oneri di competenza in osservanza delle leggi, disposizioni, regolamenti, contratti normativi e salariali, previdenziali ed assicurativi, disciplinanti il rapporto di lavoro del settore. In caso di mancato adempimento dei suddetti obblighi, accertato dall' A.O. di Caserta o ad essa segnalato dall'Ispettorato del Lavoro, la A.O. di Caserta potrà procedere ad una detrazione, sui pagamenti da effettuarsi, della somma occorrente per l'adempimento degli obblighi di cui sopra, senza che la Ditta possa opporre eccezione né abbia titolo a pretendere risarcimento dei danni. Le detrazioni proseguiranno finché l'Ispettorato del Lavoro non abbia comunicato l'avvenuta regolarizzazione della posizione della Ditta.

ART.17 - Riservatezza dei dati

La fornitura oggetto della presente gara dovrà essere svolta nel rispetto di quanto previsto dal D.Lgs 30/06/03 n. 196 relativo al "Codice Privacy". La Ditta aggiudicataria assume l'obbligo di agire in modo che il suo personale, incaricato di effettuare le prestazioni contrattuali, mantenga riservati i dati e le informazioni di cui venga in possesso, non li divulghi e non ne faccia oggetto di sfruttamento.

Responsabilità:

La A.O. di Caserta è esonerata da ogni responsabilità per danni, infortuni o altro che dovesse accadere al personale della Ditta aggiudicataria nell'esecuzione del contratto, convenendosi a tale riguardo che qualsiasi eventuale onere è già compreso e compensato nel corrispettivo del contratto stesso. La Ditta aggiudicataria risponde pienamente per danni a persone e/o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali ed imputabili ad essa e ai suoi dipendenti e dei quali danni fosse chiamata a rispondere l' AORN che si intende sollevata ed indenne da ogni pretesa.

ART.18 - Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro

Alla Ditta aggiudicataria, allegato al contratto d'appalto, verrà consegnato un fascicolo, redatto ai sensi dell'art. 26 del D.Lgs. 81/08, che dovrà essere utilizzato per informare gli operatori della Ditta stessa sui rischi specifici e le modalità organizzative della A.O. di Caserta e unitamente sarà consegnato il Documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti. Tale documento indica le misure da adottare per eliminare e, dove non possibile, ridurre al minimo i rischi da interferenze e per questo specifico contratto, trattandosi di misure organizzative, gli oneri relativi risultano essere pari a zero, restano immutati gli obblighi a carico delle imprese e dei lavoratori autonomi in merito alla sicurezza sul lavoro.

ART.19 - Informativa per il trattamento dei dati personali

Ai sensi dell'art.13 del D.Lgs.30/06/03 n.196 (denominato "Codice privacy") i dati personali forniti saranno raccolti presso l'U.O.C. Provveditorato-Economato, in banca dati sia automatizzata che cartacea, per le finalità inerenti la gestione della procedura di gara (incluse le finalità amministrativo-contabili) e

comprenderà, nel rispetto dei limiti e delle condizioni poste dall'art.11 del citato D.Lgs.n.196/03, tutte le operazioni o complesso di operazioni previste dall'art.4 della medesima normativa necessarie al trattamento in questione. I dati conferiti saranno trattati con o senza l'ausilio di mezzi elettronici o automatizzati, comunque mediante strumenti ritenuti idonei a garantire la sicurezza per evitare rischi di perdita, distruzione o accesso non autorizzato ai sensi e per gli effetti delle relative disposizioni contenute nel D.Lgs.n.196/03. Le medesime condizioni di riservatezza e sicurezza saranno garantite, anche successivamente, a seguito di eventuale instaurazione di rapporto contrattuale, per la gestione dello stesso.

I dati oggetto di trattamento non saranno sottoposti ad accesso alcuno tranne che per i casi previsti dalla normativa vigente in materia, in particolare dall'art.22 della L.241/90.

I dati personali potranno essere oggetto di comunicazione per le sole finalità sopra esposte e nei limiti consentiti dalla normativa a:

- responsabili e incaricati di trattamento di articolazioni organizzative della A.O. di Caserta;
- legali incaricati per la tutela della A.O. di Caserta in sede giudiziaria;
- all'Autorità Giudiziaria nei casi espressamente previsti dalla Legge.

Il conferimento dei dati richiesti è obbligatorio ai fini della valutazione dei requisiti di partecipazione, pena l'esclusione dalla procedura. L'interessato è titolare di diritti di cui all'art.7 del Codice Privacy, per cui, previa richiesta (mediante lettera raccomandata, telefax o posta elettronica) rivolta al titolare o al responsabile di trattamento, può:

- conoscere, mediante accesso, l'origine dei dati personali, le finalità e modalità di trattamento, gli estremi identificativi dei soggetti che li trattano;
- ottenere l'aggiornamento, la rettifica ovvero l'integrazione dei dati che lo riguardano, la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge se contenuti in documenti suscettibili di tali modificazioni;
- opporsi in tutto o in parte per motivi legittimi al trattamento dei dati che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta.

Titolare del trattamento: A.O. di Caserta.

Art.20 - Risoluzione del contratto

Oltre alle ipotesi di risoluzione espressamente previste dalla normativa vigente (in particolare si rinvia a quanto previsto dall'art.108 d.lgs. n.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017) e dai documenti contrattuali, la risoluzione del Contratto opera di diritto ai sensi dell'Art.1456 C.C.:

- in caso di frode, da parte dell'Appaltatore, o collusione con personale appartenente all'organizzazione del Committente o con i terzi;
- nel caso di inadempimenti o ritardi nella esecuzione delle forniture che comportino l'applicazione di una o più penali che complessivamente superino per ciascun anno il 10% (dieci percento) dell'importo annuale di Contratto;

- nel caso in cui, in relazione anche ad un singolo ordine di fornitura, la prestazione non sia rispondente alle prescrizioni contrattuali e tale inadempienza si verifichi per 5 volte, anche non consecutive, sulla base della segnalazione esplicita del Responsabile del Procedimento;
- nel caso di violazione degli obblighi imposti dalla Legge n. 136/2010, in materia di tracciabilità finanziaria.

Avvenuta la risoluzione, il Committente comunicherà all'Appaltatore la data in cui deve aver luogo la consegna delle forniture eseguite.

L'Appaltatore sarà obbligato all'immediata consegna delle forniture nello stato in cui si trovano. La consegna avverrà con un verbale di constatazione, redatto in contraddittorio, dello stato delle forniture eseguite e della loro regolare esecuzione. Avvenuta la consegna, si darà corso alla compilazione dell'ultima situazione delle forniture, al fine di procedere al conto finale di liquidazione.

Il Committente si riserva ogni diritto a richiedere il risarcimento dei danni subiti e, in particolare, si riserva di esigere dall'Appaltatore il rimborso di eventuali spese sopportate a causa della risoluzione. Il Committente avrà comunque facoltà di differire il pagamento del saldo dovuto in base al conto finale di liquidazione, sino alla quantificazione del danno che l'Appaltatore è tenuto a risarcire, nonché di operare la compensazione tra i due importi.

Nelle ipotesi di risoluzione del Contratto, il Committente potrà procedere ai sensi e per gli effetti dell'art. 110 del d.lgs. n. 50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n. 56/2017.

Art.21 - Recesso

Ai sensi dell'art.109 del d.lgs.n.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n. 56/2017, il Committente, a suo insindacabile giudizio, ha la facoltà di recedere dal Contratto in qualunque momento e qualunque sia lo stato delle prestazioni delle forniture oggetto del Contratto stesso.

Il recesso, con preavviso di 20 gg, ha effetto dal giorno del ricevimento da parte dell'Appaltatore della raccomandata A/R con la quale il Committente comunica la volontà di recedere dal Contratto.

All'Appaltatore, a definitiva e completa tacitazione di ogni suo diritto e pretesa, sarà riconosciuto esclusivamente il pagamento delle prestazioni correttamente eseguite fino al momento della ricezione della comunicazione di recesso, secondo i corrispettivi e le condizioni di Contratto, nonché il 10% (dieci per cento) dell'importo delle prestazioni non eseguite calcolato sulla differenza tra l'importo dei quattro quinti del prezzo contrattuale e l'ammontare netto delle prestazioni eseguite, con espressa esclusione di ogni altro riconoscimento, a qualsivoglia titolo

richiesto

ART.22 - Oneri per la sicurezza

In ogni caso ogni onere diretto e indiretto relativo agli adempimenti per la sicurezza, per espresso patto contrattuale rimane a carico dell'Appaltatore in quanto compreso e compensato nel corrispettivo contrattuale.

In ottemperanza alle disposizioni di cui alla L. n.123/2007 ed al d.lgs.81/2008, nonché al parere n.3/2008 reso dall'Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture, sono stati quantificati gli oneri per la sicurezza non soggetti a ribasso.

Gli oneri in questione ammontano complessivamente ad € "0,0" (zero)

Art.23 Stipula del contratto

La stipula del Contratto avverrà entro 60 giorni dalla intervenuta efficacia della aggiudicazione e comunque nel rispetto di quanto previsto dall'art.32 D.Lgs. n.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017.

Art.24 Trattamento dei lavoratori. Osservanza dei contratti collettivi

L'Appaltatore è obbligato ad applicare integralmente le disposizioni vigenti in materia di tutela, salute e sicurezza dei lavoratori, nonché le norme in materia di contribuzione e retribuzione dei lavoratori, di trattamento economico, normativo, previdenziale ed assistenziale, nel rispetto dei vigenti contratti collettivi di lavoro applicabili alla categoria e nella località in cui si svolgono i Servizi/forniture, nonché delle successive modifiche ed integrazioni dei contratti medesimi ed in genere da ogni altro Contratto collettivo, applicabile nelle località, successivamente stipulato per la categoria.

L'Appaltatore si obbliga, altresì, a continuare ad applicare i contratti collettivi summenzionati anche dopo le scadenze e fino alla loro sostituzione.

I suddetti obblighi vincolano l'Appaltatore, anche se questi non sia aderente alle associazioni stipulanti o recede da esse e indipendentemente dalla sua natura industriale o artigiana, dalla struttura e dimensione e da ogni altra sua qualificazione giuridica, economica o sindacale. Tutti i lavoratori impiegati devono essere assicurati presso l'I.N.A.I.L. contro gli infortuni sul lavoro e presso l'I.N.P.S. per quanto riguarda le malattie e le assicurazioni sociali.

Nel caso in cui il documento unico di regolarità contributiva segnali un'inadempienza contributiva relativa a uno o più soggetti impiegati nell'esecuzione del contratto, verrà trattenuto dai pagamenti successivi l'importo corrispondente all'inadempienza. Il pagamento di quanto dovuto per le inadempienze accertate mediante il documento unico di regolarità contributiva è disposto direttamente agli enti previdenziali e assicurativi, compresa, nei lavori, la cassa edile.

Per tale sospensione o ritardo di pagamento l'Appaltatore non può opporre eccezione al Committente, neanche a titolo di risarcimento danni.

In ogni caso sull'importo netto progressivo delle prestazioni è operata una ritenuta dello 0,50 per cento; le ritenute possono essere svincolate soltanto in sede di liquidazione finale, dopo l'approvazione del certificato di verifica di conformità, previo rilascio del documento unico di regolarità contributiva.

In caso di ritardo nel pagamento delle retribuzioni dovute al personale dipendente dell'Appaltatore o dei subappaltatori, il responsabile del procedimento invita per iscritto il soggetto inadempiente, ed in ogni caso l'esecutore, a provvedervi entro i successivi quindici giorni. Decorso infruttuosamente il suddetto termine e ove non sia stata contestata formalmente e motivatamente la fondatezza della richiesta entro il termine sopra assegnato, il Committente potrà procedere al pagamento anche in corso di esecuzione del contratto direttamente ai lavoratori le retribuzioni arretrate detraendo il relativo importo dalle somme dovute all'Appaltatore.

I pagamenti eseguiti dal Committente direttamente ai lavoratori sono provati dalle quietanze predisposte a cura del responsabile del procedimento e sottoscritte dagli interessati.

Nel caso di formale contestazione delle richieste, il responsabile del procedimento provvede all'inoltro delle richieste e delle contestazioni alla direzione provinciale del lavoro per i necessari accertamenti.

Art.25 Disposizioni antimafia e inerenti la prevenzione della criminalità

L'Appaltatore è obbligato alla piena osservanza della vigente normativa antimafia e di prevenzione della criminalità.

Art.26 Controlli da parte del Committente

Il Committente, nel corso di esecuzione della fornitura può effettuare, tramite propri delegati rappresentanti, audit ed ispezioni senza obbligo di preavviso.

Eventuali irregolarità che venissero riscontrate da parte dei delegati del Committente, saranno segnalate al Responsabile del Procedimento che provvederà a notificarle all'Appaltatore.

Art.27 Cauzione di garanzia e spese contrattuali

La cauzione definitiva sarà pari al 10% dell'importo contrattuale ed è prestata con le modalità di cui all'art. comma 2, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, e comma 3 del D.lgs. n.50/2016.

In caso di aggiudicazione con ribassi superiori al dieci per cento la garanzia da costituire è aumentata di tanti punti percentuali quanti sono quelli eccedenti il 10 per cento. Ove il ribasso sia superiore al venti per cento, l'aumento è di due punti percentuali per ogni punto di ribasso superiore al venti per cento. La cauzione è prestata a garanzia dell'adempimento di tutte le obbligazioni del contratto e del risarcimento dei danni derivanti dall'eventuale inadempimento delle obbligazioni stesse, nonché a garanzia del rimborso delle somme pagate in più all'esecutore rispetto alle risultanze della liquidazione finale, salva comunque la risarcibilità del maggior danno verso l'appaltatore.

La stazione appaltante può richiedere al soggetto aggiudicatario la reintegrazione della garanzia ove questa sia venuta meno in tutto o in parte con la precisazione che, in caso di inottemperanza, la reintegrazione si effettua sui ratei di prezzo da corrispondere all'esecutore.

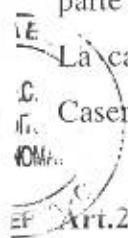
La mancata costituzione della garanzia di cui al presente articolo determina la decadenza dell'affidamento e l'acquisizione della cauzione provvisoria presentata in sede di offerta.

La garanzia fideiussoria definitiva a scelta dell'appaltatore può essere rilasciata dai soggetti di cui all'art.93 co.3 D.lgs. n.50/2016.

La garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, secondo comma, del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

La cauzione verrà svincolata ai sensi dell'art. 103 co.5 del d.lgs. n. 50/2016 a misura dell'avanzamento dell'esecuzione nel limite massimo dell'80% dell'iniziale importo garantito. Lo svincolo sarà automatico senza necessità di nulla osta dell'AORN con la consegna al garante da parte dell'Impresa del documento attestante l'avvenuta esecuzione della fornitura.

La cauzione dovrà avere quali beneficiario l'Azienda Ospedaliera S.Anna e S.Sebastiano di Caserta.



Sono a carico dell'Appaltatore tutte le spese inerenti al Contratto, fatta eccezione per l'IVA, che è a carico del Committente nella misura prevista dalla Legge.

Art.29 Danni di forza maggiore

Si considerano danni di forza maggiore quelli effettivamente provocati da cause impreviste e imprevedibili per le quali l'Appaltatore non abbia ommesso le normali cautele atte ad evitarli.

I danni che dovessero derivare a causa della arbitraria esecuzione delle forniture in regime di sospensione non potranno mai essere ascritti a causa di forza maggiore e dovranno essere riparati a cura e spese dell'Appaltatore, il quale altresì è obbligato a risarcire gli eventuali consequenziali danni derivati al Committente.

I danni che l'Appaltatore ritenesse ascrivibili a causa di forza maggiore dovranno essere denunciati al Committente entro tre giorni dall'inizio del loro avverarsi, mediante raccomandata, escluso ogni altro mezzo, sotto pena di decadenza dal diritto di risarcimento.

Art.30 Revisione dei prezzi

Ai sensi dell'art.106 del D.lgs. n.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, il prezzo delle forniture oggetto dell'affidamento sarà sottoposto ad aggiornamento alla fine di ogni

esercizio annuale sulla base dell'indice di variazione prezzi per le famiglie di operai ed impiegati (Indice FOI) mensilmente pubblicato dall' ISTAT. Per il primo anno non è dovuta alcuna revisione prezzi.

Art.31 Pagamenti

I pagamenti relativi alle forniture svolte dall'Appaltatore sono subordinati alla verifica della documentazione attestante la regolarità contributiva previdenziale ed assistenziale del medesimo (D.U.R.C.).

Il pagamento del corrispettivo sarà effettuato previo accertamento da parte del Responsabile del Procedimento della perfetta esecuzione delle forniture.

Il pagamento sarà effettuato nel termine di 60 giorni dalla data di ricevimento delle fatture.

L'ultima fattura dell'anno contrattuale conterrà l'importo dovuto a congruaggio per l'eventuale revisione dei prezzi, ad esclusione del 1 anno.

Obblighi relativi alla tracciabilità finanziaria

L'Appaltatore si impegna a rispettare e far rispettare integralmente, per quanto di sua competenza, la legge 13 agosto 2010, n. 136 e successive modifiche e integrazioni ed in particolare gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari. Inoltre l'Appaltatore che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria si impegna a darne immediata comunicazione al Committente ed alla Prefettura – Ufficio Territoriale del Governo di Caserta.

L'Appaltatore, a pena di nullità assoluta, si obbliga altresì ad inserire nei contratti di subappalto e/o subcontratti una clausola con la quale il subappaltatore e/o il subcontraente si impegnano a rispettare e far rispettare integralmente, per quanto di loro competenza, la legge 13 agosto 2010, n. 136 e successive modifiche e integrazioni ed in particolare gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari. Inoltre il subappaltatore ovvero il subcontraente che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria si impegna a darne immediata comunicazione all'Appaltatore, al Committente, alla Prefettura – Ufficio Territoriale del Governo di Caserta, ove ha sede l'Appaltatore. Nella predetta clausola dovrà essere, altresì, specificato l'obbligo del subappaltatore e/o subcontraente di inserire analoga clausola in tutti i subappalti e/o subcontratti eventualmente stipulati dal medesimo.

Il mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni finanziarie relative alla presente commessa costituisce, ai sensi dell'art. 3, comma 9 bis, della legge n. 136/2010, causa di risoluzione del contratto. Entro venti giorni dalla stipula del contratto l'appaltatore comunica gli estremi del conto corrente bancario o postale dedicato, anche in via non esclusiva, al presente Appalto, nonché le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi. In caso di mancata comunicazione entro i termini sopra indicati, tutti i pagamenti rimarranno sospesi.

Art.32 Riservatezza

Tutti i documenti prodotti dall'Appaltatore, inerenti l'oggetto del contratto di che trattasi, saranno di proprietà del Committente.

L'Appaltatore dovrà mantenere riservata e non dovrà divulgare a terzi, ovvero impiegare in modo diverso da quello occorrente per realizzare l'oggetto del Contratto, qualsiasi informazione relativa al progetto che non fosse resa nota direttamente o indirettamente dal Committente o che derivasse dall'esecuzione delle forniture per l'Azienda.

Quanto sopra avrà validità fino a quando tali informazioni non siano divenute di dominio pubblico, salvo la preventiva approvazione alla divulgazione da parte del Committente.

L'Appaltatore potrà citare nelle proprie referenze il lavoro svolto per il Committente, eventualmente illustrando con disegni, purché tale citazione non violi l'obbligo di riservatezza del presente articolo.

Nel caso particolare di comunicati stampa, annunci pubblicitari, partecipazione a simposi, seminari e conferenze con propri elaborati, l'Appaltatore, sino a che la documentazione dei lavori non sia divenuta di dominio pubblico, dovrà ottenere il previo benestare del Committente sul materiale scritto e grafico inerente ai Servizi resi all'Azienda Ospedaliera nell'ambito del Contratto, che intendesse esporre o

produrre.



Art.33 Verifica di conformità

L'Azienda Ospedaliera, tramite il R.U.P., procederà alla nomina del Direttore dell'esecuzione del Contratto, così come previsto dall'art. 101 D.lgs. n.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, che procederà all'accertamento del regolare adempimento da parte dell'Appaltatore delle obbligazioni contrattuali.

Il responsabile unico del procedimento controlla l'esecuzione del contratto congiuntamente al direttore dell'esecuzione del contratto.

Ai sensi dell'art.111 del D.lgs. n.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, il Direttore dell'esecuzione del contratto provvede al coordinamento, alla direzione e al controllo tecnico-contabile dell'esecuzione del contratto assicurando la regolare esecuzione da parte dell'esecutore, in conformità ai documenti contrattuali.

Per le ipotesi di risoluzione e recesso si rinvia a quanto previsto dagli artt.108-109 del d.lgs. n.50/2016 così come rettificati e integrati dal D.lgs. n.56/2017.

Art.34 Non conformità delle forniture

Qualora il Committente rilevasse l'esistenza di non conformità di una qualunque parte delle forniture eseguite dall'Appaltatore, oppure rilevasse inadempienze rispetto agli obblighi assunti, potrà richiedere all'Appaltatore di porre rimedio a tali inconvenienti fissandogli all'uopo un termine perentorio.

L'Appaltatore non avrà diritto al riconoscimento degli eventuali maggiori costi sopportati per rimediare alle non conformità e/o inadempimenti, qualora le deficienze riscontrate fossero addebitabili a sue specifiche responsabilità.

Art.35 – AVVALIMENTO, SUBAPPALTO, CESSIONE DEL CONTRATTO, CESSIONE DEI CREDITI

E' ammesso l'**avvalimento** a termini dell'art. 89 del D.Lgs 50/16 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017.

E' ammesso l'avvalimento di più imprese ausiliarie. L'ausiliario non può avvalersi a sua volta di altro soggetto.

In relazione alla presente gara non è consentito, a pena di esclusione, che della stessa impresa ausiliaria si avvalga più di un concorrente, e che partecipino sia l'impresa ausiliaria che quella che si avvale dei requisiti.

A tal fine, e in conformità all'art. 89, comma 1, del D. Lgs. 50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, il concorrente che intenda far ricorso all'avvalimento dovrà produrre nella Busta n.1 "documentazione amministrativa", la seguente documentazione:

- a) dichiarazione sottoscritta dal legale rappresentante della ditta concorrente, attestante l'avvalimento dei requisiti necessari per la partecipazione alla gara, con specifica indicazione dei requisiti di cui ci si intende avvalere e dell'impresa ausiliaria;
- b) dichiarazione sottoscritta dal legale rappresentante dell'impresa ausiliaria attestante il possesso da parte di quest'ultima dei requisiti generali di cui all'art. 80 del D. Lgs. n. 50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, secondo il modello di cui agli Allegati A/1 e A/2 del disciplinare nonché il possesso dei requisiti tecnici e delle risorse oggetto di avvalimento;
- c) dichiarazione sottoscritta dal legale rappresentante dell'impresa ausiliaria con cui quest'ultima si obbliga verso il concorrente e verso l'Azienda Appaltante a mettere a disposizione per tutta la durata del contratto le risorse necessarie di cui è carente il concorrente;
- d) dichiarazione sottoscritta dal legale rappresentante dell'impresa ausiliaria con cui quest'ultima attesta che non partecipa alla gara in proprio o associata o consorziata ai sensi dell'art. 45 del D. Lgs. n. 50/2016, né si trova in una delle situazioni di cui all'art. 48 d.lgs. n.50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, con una delle altre imprese che partecipano alla presente gara;
- e) originale o copia autentica del contratto in virtù del quale l'impresa ausiliaria si obbliga nei confronti del concorrente a fornire i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata del contratto, ed anche dell'eventuale periodo di proroga, ovvero, in caso di avvalimento nei confronti di un'impresa che appartiene al medesimo gruppo, dichiarazione

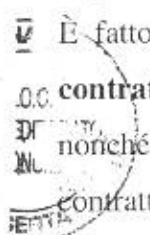
sostitutiva attestante il legame giuridico ed economico esistente nel gruppo, dal quale discendono i medesimi obblighi previsti dalla normativa antimafia.

L'Amministrazione aggiudicatrice, e per essa la Commissione Giudicatrice, si riserva la facoltà di richiedere ogni ulteriore documentazione qualora quella presentata non fosse ritenuta idonea e/o sufficiente.

Si precisa che, nel caso di dichiarazioni mendaci, si procederà all'esclusione del concorrente e all'escussione della cauzione provvisoria.

Il concorrente e l'impresa ausiliaria sono responsabili in solido delle obbligazioni assunte con la stipula del contratto.

Al fine di consentire un più ampio confronto concorrenziale tra le imprese, in conformità alle segnalazioni dell'Autorità Garante della Concorrenza e del Mercato AS251 del 30/01/2003 (bollettino n. 5/2003) e S536 del 18/01/2005, non è ammessa l'utilizzazione dei requisiti tecnici e/o economici mediante avvalimento tra due o più imprese in grado di soddisfare singolarmente i requisiti economici e tecnici di partecipazione alla gara, pena l'esclusione dalla stessa.

 È fatto divieto alla ditta aggiudicataria di **cedere a terzi, in tutto o in parte, l'oggetto del contratto**, pena l'immediata risoluzione dello stesso, la perdita del deposito cauzionale versato, nonché il risarcimento di ogni conseguente danno. La **cessione dei crediti** derivanti dal presente contratto è soggetta alle disposizioni di cui all'art.106 co.13 del D.lgs. n.50/2016. In particolare, le cessioni dei crediti devono essere stipulate con atto pubblico o scrittura privata autenticata ed essere notificate alla stazione appaltante. Le stesse diventano efficaci ed opponibili alla stazione appaltante decorsi 45 giorni dalla notifica qualora non vengano rifiutate con apposita comunicazione.

E' ammesso il **subappalto** ai sensi dell'art.105 del D.lgs. n.50/16, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, nei limiti del 30% dell'importo complessivo del contratto.

Ciascuna Impresa partecipante dovrà dare indicazione in sede di offerta della prestazione o parte della prestazione come sopra individuata che intende subappaltare e la relativa misura percentuale.

In tal caso l'Appaltatore resta ugualmente il solo ed unico responsabile di fronte al Committente delle prestazioni subappaltate.

L'affidamento in subappalto è, inoltre, sottoposto alle seguenti condizioni:

1. che l'affidatario provveda al deposito del contratto di subappalto presso la stazione appaltante almeno venti giorni prima della data di effettivo inizio dell'esecuzione delle relative prestazioni;
2. che al momento del deposito del contratto di subappalto presso la stazione appaltante l'affidatario trasmetta altresì la certificazione attestante il possesso da parte del subappaltatore dei requisiti di qualificazione prescritti dal Codice in relazione alla prestazione subappaltata e la dichiarazione del subappaltatore attestante il possesso dei requisiti generali di cui all'articolo 80 del Codice Appalti così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017;

3. che non sussista, nei confronti dell'affidatario del subappalto, alcuno dei divieti previsti dall'articolo 10 della legge 31 maggio 1965, n. 575, e successive modificazioni.

L'affidatario è, altresì, responsabile in solido dell'osservanza delle norme in materia di trattamento economico e normativo stabilito dai contratti collettivi nazionale e territoriale in vigore per il settore e per la zona nella quale si eseguono le prestazioni anzidette da parte dei subappaltatori nei confronti dei loro dipendenti per le prestazioni rese nell'ambito del subappalto.

L'affidatario che si avvale del subappalto deve allegare alla copia autentica del contratto la dichiarazione circa la sussistenza o meno di eventuali forme di controllo o di collegamento a norma dell'articolo 2359 del codice civile con il titolare del subappalto.

Art. 36 – CONTROVERSIE E NORME COMUNI

Ai sensi dell'art.206 d.lgs. n.50/16, qualora insorgano controversie in fase esecutiva del contratto circa la corretta valutazione dell'esattezza della prestazione pattuita, si applicano le disposizioni dell'art.205 del d.lgs. n.50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017.

Qualsiasi controversia concernente l'interpretazione, esecuzione e risoluzione del presente contratto sarà di competenza esclusiva del foro di Santa Maria Capua Vetere.

Per quanto non previsto espressamente dal presente capitolato tecnico e dal disciplinare di gara, rinvia alla disciplina comunitaria e nazionale vigente in materia di contratti pubblici.



A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta
Procedura aperta per la fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per l'UOC Cardiocirurgia.
ALLEGATO B1 - ELENCO PRODOTTI OFFERTI LOTTO N

[illegible]

ALLEGATO B2

FORNITORE

Sede Amministrativa

Via

Num.

CAP

Città

Provincia

Codice Fiscale

Partita IVA

e - mail (ufficio commerciale) pec (ufficio commerciale) Referente Commerciale

Sede Operativa

Via

Num.

CAP

Città

Provincia

Codice Fiscale

Partita IVA

e - mail (ufficio tecnico) pec (ufficio tecnico) Referente Tecnico

Direzione Medica

Tel.

Fax

Tel. Emerg Fax Emergenze

e - mail

pec

e - mail En pec Emergenze

Referente Farmacovigilanza

Referente Dispositivovigilanza

Depositario cui
indirizzare gli
ordini

Sede Amministrativa

Via

Num.

CAP

Città

Provincia

Codice Fiscale

Partita IVA

Tel.

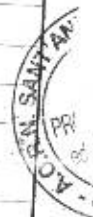
Fax

Tel. Emerg Fax Emergenze

e - mail

pec

e mail Eme pec Emergenze



IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Mario Nicola Vittorio Ferrante

nominato con D.G.R.C. n. 297 del 23.05.2017

impresso nelle funzioni con D.P.G.R.C. n.212 del 30.05.2017

deliberazione D.G. n. 1 del 31.05.2017 – immissione in servizio

- Vista la proposta di deliberazione che precede, a firma del Direttore dell'U.O.C. Provveditorato ed Economato;
- Visto i pareri favorevoli resi sulla stessa dal Direttore Sanitario e dal Direttore Amministrativo;

DELIBERA

Per le causali in premessa, che qui si intendono integralmente richiamate e trascritte, di prendere atto della proposta di deliberazione che precede e, per l'effetto, di:

1. **INDIRE** la procedura di gara aperta, ai sensi dell'art.60 del D.lgs.n.50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs.n.56/2017, di durata triennale, con aggiudicazione in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art.95 co.2 del D.lgs. n.50/2016, per l'affidamento della fornitura di dispositivi medici e materiale protesico per Cardiochirurgia, a fronte di un massimale complessivo annuale pari ad € 2.844.532,05 (oltre iva);
2. **APPROVARE** gli atti di gara predisposti dalla UOC Provveditorato ed Economato in allegato alla presente deliberazione a formarne parte integrante e sostanziale (allegato costituito da n.88 pagine);
3. **PREVEDERE** nel contratto la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto dagli art.92 e 100 del d.lgs. n. 159/2011, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativo di infiltrazione mafiosa;
4. **PREVEDERE** apposita clausola risolutiva espressa qualora So.Re.Sa. spa (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro centralizzato;
5. **PRENDERE ATTO** che i costi derivanti dall'affidamento del presente appalto verranno definiti in sede di aggiudicazione definitiva e saranno imputati dalla UOC G.E.F. e della Progettualità Europea ai competenti conti di bilancio;
6. **INCARICARE** l'UOC Provveditorato ed Economato di procedere alla pubblicazione del bando di gara, sul sito web aziendale, sulla G.U.C.E. e Ministero delle Infrastrutture, sulla G.U.R.I. nonché per estratto, su due quotidiani a carattere nazionale e due quotidiani a carattere locale;
7. **IMPUTARE** la spesa presunta di euro 4.000,00, quali oneri di pubblicità che verranno rimborsati dagli aggiudicatari ai sensi dell'art.5 co.2 del Decreto ministeriale infrastrutture e trasporti del 2 dicembre 2016, nonché la spesa dovuta per il contributo ANAC (pari ad € 800,00) sull'autorizzazione n.66 del corrente bilancio conto economico 50.20.20.17.001 come da scheda contabile informatizzata allegata (allegato 6);
8. **NOMINARE**, ai sensi dell'art.31 del D.lgs. n.50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, quale R.U.P. (Responsabile Unico del Procedimento) la dr.ssa Marisa Di Sano, Direttore UOC Provveditorato ed Economato, relativamente alla procedura di gara e sino all'aggiudicazione definitiva e stipula del contratto;
9. **TRASMETTERE** copia della presente deliberazione al Collegio Sindacale, ai sensi di legge, nonché all'UOC Gestione Economico-Finanziaria e della Progettualità Europea e alla UOC Farmacia;

IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Mario Nicola Vittorio Ferrante

