

**AZIENDA OSPEDALIERA "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"**  
DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE  
DI CASERTA

Deliberazione n° 530 del 16 luglio 2018

**Oggetto: Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) - 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**

A conclusione di specifica istruttoria, descritta nella narrazione che segue, si rappresenta che ricorrono i presupposti finalizzati all'adozione del presente provvedimento, ai sensi dell'art. 2 della Legge n. 241/1990 e s.m.i.

**Premesso che**

- con precedente deliberazione n.82 del 13.02.2015 è stata aggiudicata la fornitura di dispositivi medici sez. A e C, per un periodo di 24 mesi, rinnovabile per ulteriori 12 mesi, con scadenza contrattuale al 31.03.2017;
- con successiva deliberazione n. 133 del 08.05.2017 è stato predisposto il rinnovo dei contratti di fornitura di dispositivi medici sez. A e C, come da previsione degli atti di gara, per un ulteriore anno, sino al 31.03.2018;
- come da ultima deliberazione n. 433 del 19.06.2018, si è disposta la prosecuzione degli effetti giuridici ed economici dell'appalto in argomento sino al 30.09.2018 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 14.05.2018 il capitolato relativo ai dispositivi medici Sezione A (dispositivi da somministrazione, prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) per l'indizione di una nuova gara (allegato 1);

**Preso atto che**

- a seguito di apposita richiesta di autorizzazione in deroga prot. n. 13831/U del 23.05.2018, con nota prot. SRA-0016552-2018 del 11.06.2018, 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 con l'esclusione dei lotti A9 (aggiudicato nella procedura di gara di Emodinamica) e A38 (attuale lotto A37= "Materiale di consumo per iniettore automatico AVANTA") autorizzabile per un anno in quanto presente nella raccolta per Emodinamica 2 (allegati 2-3);

**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.69 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 Sezione A (dispositivi da somministrazione, prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) a fronte di un massimale complessivo annuale pari ad € 921.897,87 iva esclusa (allegato 4 costituito da 78 pagine);

**Ritenuto**

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

**Attestata**

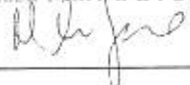
la legittimità della presente proposta di deliberazione, che è conforme alla vigente normativa in materia;

## 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 Sezione A (dispositivi da somministrazione, prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso), a fronte di un massimale complessivo annuale pari ad € 921.897,87 (oltre iva) per complessivi triennali € 2.765.693,60 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.78 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. 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 € 600,00) al conto economico 50.20.20.17.001 autorizzazione n.65 sub 1 del corrente bilancio;
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 U.O.C. PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Dott.ssa Marisa Di Sano



#### ATTESTAZIONE DI REGISTRAZIONE CONTABILE

Il costo derivante dal presente atto:

- è di competenza dell'esercizio \_\_2018\_\_ imputabile al conto economico \_\_50202017001\_\_ ed è da imputare al preventivo di spesa \_\_65 / 1\_\_ che presenta la necessaria disponibilità;
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanz. \_\_\_\_\_

Il Direttore UOC GEF  
Dr. Eduardo Chianese



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

**IL DIRETTORE SANITARIO**

Dott.ssa Antonietta Siciliano



**IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO**

Gaetano Gubitosa



Da "FARMACIA AORN CASERTA" <farmacia@ospedalecasertapec.it>  
A "Provveditorato" <provveditorato@ospedalecasertapec.it>  
Data lunedì 14 maggio 2018 - 13:48

ALLEGATO N. **1**

**re invio capitolati dispositivi medici A e C**

---

Alla cortese attenzione Anna Bovenzi

Come richiesto in allegato i capitolati di cui all'oggetto

---

**Allegato(1)**

Capitolato Dispositivi Medici per sistema Artero-Venoso lotto C .xlsx (19 Kb)

Capitolato Dispositivi Medici da somministrazione ,prelievo e raccolta lotto A.xls (830 Kb)

LOTTI	DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA	QUANTITA' ANNUALE	COD. AREAS	CND
A 1	Aghi di Westcott per biopsia ,monouso sterili ,a pareti sottili e scanalatura aperta a circa 3mm dalla punta 22G lunghezze varie	200	2071 98525 98524 98523	A01020102 AGHI ASPIRANTI E KIT
A 2	a Ago per amniocentesi monouso sterile mis varie raggi gamma b ago per Villocentesi sterile monouso con la tecnica del doppio ago punta non tranciante tipo Chiba, con attacco universale luer lock e impugnatura trasparente. Misure: a) 90-160mm b) 145-210 mm	1.000 100	99655 104897 nuovo	A010204 AGHI E KIT PER AMNIOCENTESI
A 3	a Ago per aspirato midollare per puntato sternale, impugnatura ergonomica non a T 15 G e 16 G lunghezza 4cm e 6 cm b Ago per aspirato midollare per la cresta iliaca, impugnatura a T, 15 G 10 cm	500 500	1884	A01020201 AGHI E KIT PER BIOPSIA ILIACO- STERNALE
A 4	a Ago per biopsia osteomidollare con meccanismo di intrappolamento del frustolo a cucchiaino antilussazione con specillo graduato 8G 15cm b come sopra 11G 15cm	200 300	23060 135	A01020201 AGHI E KIT PER BIOPSIA ILIACO- STERNALE
A 5	Ago per alcolizzazione con prolunga da 50cm,con introduttore,cannula a punta chiusa 3 fori a 120° nei primi 3mm 21 G x 20 cm	50	10009	A019003 AGHI PER ALCOLIZZAZIONE
A 6	Set per biopsia epatica secondo Menghini modificato con stiletto solidale al pistone della siringa punta dello stiletto piramidale con movimento del pistone a molla ecogeno monouso sterile18G e 20 Gx15 cm	100	10006	A01020101 AGHI TRANCIANTI E KIT
A 7	Ago per biopsia semiautomatico con tecnica tipo Vim-Silverman modificata dove invece del mandrino bifido c'è un intaglio in prossimità della punta ,con doppia scelta di avanzamento dellaago di 1 o 2 cm. con possibilità di sganciare l'ago esterno 16-18G-20G	200	28762	A01020101 AGHI TRANCIANTI E KIT
A 8	Ago per mesoterapia G 28 0,4 cm	2.000	6556	A019006 AGHI PER MESOTERAPIA
A 9	Kit per pericardiocentesi costituito da telo fenestrato.2 applicatori,1 siringa luer lock da10cc,1 siringa luer lock da 20cc,1 ago 21 G,1 ago 25G ,1 ago 18G x15cm con mandrino,1 filo di sutura con relativo ago,1 guida 0,35 cm doppia punta ,dritta e a J ,1 bisturi N 11con impugnatura,1 cavo connettore con clip dentata,1 rubinetto a 3 vie,1 dilatatore 8Fr x50cm,almeno 6 garze 10x10,1 sacca da raccolta da 100cc,1 cateter pig tail 7Fr	30	4414	A060205 DRENAGGI PER PERICARDIOCENT ESI E KIT

LOTTE	DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA	QUANTITA' ANNUALE	COD. AREAS	CND
A 10	Lancette automatiche monouso per il prelievo di sangue capillare	100.000	nuovo	V0104 LANCETTE PUNGIDITO MONOUSO
A 11	Sistema sterile monouso per l' incisione cutanea atrumatica del tallone dei neonati per il prelievo di sangue capillare mis varie	4.000	93194	V0104 LANCETTE PUNGIDITO MONOUSO
A 12	Set completo per para-toracentesi monouso sterile per il drenaggio di liquidi pleurici o addominali con 3 aghi di misure 14-16-18 G con sacca da almeno 5 lt.	1.000	21560	A060204 DRENAGGI PER PARA-E TORACENTESI E KIT
A 13	a Raccordo per accesso vascolare a circuito chiuso esente da lattice e ftalati privi di parti metalliche con pressione positiva alla disconnessione	20.000	1354	A07050202 TAPPI / OTTURATORI CON VIA DI ACCESSO SENZA AGO
	b come sopra a due vie	5.000	?	
A 14	Tappo perforabile in lattice attacco luer lock per CVC	1.000	?	A07050201 TAPPI / OTTURATORI PERFORABILI CON AGO
A 15	Tappi con attacco luer lock per siringhe, sterili, monouso ,in confezione singola	2.000	22655	A070501 TAPPI / OTTURATORI NON PERFORABILI
A 16	Set completo per infusione intraossea composto da: manipolo alimentato da batterie progettato per consentire l'inserimento rapido di un ago intraosseo a lume singolo nell'osso umano.	4		A019011 AGHI PER INFUSIONE OSSEA E VERTEBROPLASTI CA
	ago compatibile a tale manipolo adulti calibro di 15 ga., lunghezza di 25 mm in acciaio inox 304	20		
	ago compatibile a tale manipolo pediatrico calibro di 15 ga., lunghezza di 15 mm in acciaio inox 304	20		

LOTTI	DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA	QUANTITA' ANNUALE	COD. AREAS	CND
d	ago compatibile a tale manipolo calibro di 15 ga., lunghezza di 45 mm in acciaio inox 304	20		
A 17	Kit per drenaggio toracico percutaneo con cannula anti-Kinking. Ch 9 e 12 fornito di aghi retrattili tipo Verres con visualizzazione della resistente alla punta dell'ago e cateteri in poliuretano radiopaco.	50	71580	A060204 - DRENAGGI PER PARA- E TORACENTESI E KIT
A 18	Ago monouso per citologia (TBNA) con broncoscopio flessibile: - catetere sottile e trasparente - lunghezza operativa circa 1150 mm - canale operativo circa 2 mm - diametro ago 21 g - lunghezza ago circa 13 mm	100	31041	R070103 SONDE PER ASPIRAZIONE E LAVAGGIO BRONCHIALE
A 19	a Adattatore a tre vie per ago cannula anticontaminazione	2.000	89834	A03020199 PROLUNGHE ALTRE
	b Come sopra a due vie	3.000	89835	
A 20	a Deflussore per soluzioni perfusionali fornito di dispositivo rigido indeformabile per la perforazione del tappo dei contenitori infusionali ed il deflusso del liquido, camera di gocciolamento trasparente, flessibile in materiale plastico conforme a quanto prescritto dalla normativa vigente dispositivo munito di filtro antiparticolato e che garantisce l'arresto dell'aria; foro di uscita dell'aria in posizione contrapposta a quella di entrata del liquido; regolatore di flusso a rotella, che deve consentire di arrestare completamente il flusso e controllare la velocità di somministrazione su un ampio range di selezione, tubo in materiale plastico trasparente, di materiale stabile chimicamente privo di ftalati, porta ago luer lock con un punto per l'iniezione a y; cappucci protettivi accoppiati alle due parti terminali. I deflussori dovranno essere in involucro termosaldato ermeticamente per consentire la sterilità nel tempo. Latex free.	200.000	440	A030401 KIT PER INFUSIONE
	b Deflussore come sopra in polietilene	2.500		

LOTTI	DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA	QUANTITA' ANNUALE	COD. AREAS	CND
A 21	Deflussore per la somministrazione di farmaci antiblastici con possibilità di regolare le gocce a caduta, latex free e provi di flatali nel percorso del farmaco, dotato di 4 punti di accesso a monte della camera di gocciolamento non rigida con filtro di 15 micron, doppio clamp di chiusura prima e dopo la valvola bidirezionale, raccordo terminale luer/lock munito di sistema di sicurezza antisvuotamento, regolatore di flusso. Lunghezza totale almeno 150 cm	5.000	21569	A030401 KIT PER INFUSIONE
	come sopra ambrato con capacità di ispezione fluidi, per la somministrazione di farmaci fotosensibili	6.000		
A 22	Deflussore microgoccia con le stesse caratteristiche dei deflussori normali con microgocciolatore da 60/70 gtt per ml	1.000	523	A030401 KIT PER INFUSIONE
A 23	Dispositivo elastomerico monouso costituito da un contenitore elastomerico per una lenta e continua infusione tubo antiingocchiamento ed antischiacciamento, con filtro antiparticelle, regolatore di flusso, latex free e flatali free			
	a c.s. 50-60 ml circa con differenti volumi di erogazione/h	3.000	21570	A05 SISTEMI ELASTOMERICI
	b c.s. 100 ml circa con differenti volumi di erogazione/h per somministrazione farmaci antiblastici	500	21867	
	c c.s. 260 ml circa con differenti volumi di erogazione/h per somministrazione farmaci antiblastici	300	21869	
A 24	Prolunga in polietilene a spirale ad elevata resistenza fino a 40 bar di diametro 1 mm x 2.00 mm di lunghezza 100cm monouso sterile	4.000	586	A030201 PROLUNGHE
	b come sopra 1,5mm x 2.5 mm di lunghezza 200cm	4.000	590	
A 25	Rampa di tre rubinetti a 3 vie, con prolunga al terminale libero luer lock femmina da 50cm con chiavi di chiusura dei rubinetti di differenti colori sterile, latex e flatali free	5.000	1877	A03
A 26	Rubinetti a tre vie per linea di infusione e monitoraggio, con attacchi luer lock resistente a ogni farmaco con codice colore latex free	70.000	1878	A0703 RUBINETTI
A 27	Regolatore di flusso per soluzioni con microgocciolatore con sistema a rotella, con graduazione da 3 a 200 o 250 ml / h con linea di infusione, filtro antibatterico, dispositivo per presa d'aria antibatterico	20.000	1355	A03010103
A 28	Set per infusione rapida con sistema ad alto flusso, sistema di filtro aria e sangue e di rilevamento ed eliminazione di bolle d'aria NB: la ditta aggiudicataria del set dovrà fornire almeno tre sistemi per il funzionamento degli stessi.	120	22021	A030105 SISTEMA PER RISCALDAMENTO DEI FLUIDI

LOTTI	DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA	QUANTITA' ANNUALE	COD. AREAS	CND
A 29	Set a due vie per irrigazione con tubo lung 180 cm circa con regolatore di flusso mediante dispositivo roller	2.000	1375	A03010202 DEFLUSSORI UROLOGICI
A 30	Prolunga lineare monouso sterile con luer 50cm lunghezza tipo k50 LL	10.000	616	A03 APPARATI TUBULARI
A 31	Sacche di raccolta per liquidi aspirati da 2 lt con le seguenti caratteristiche: -forma cilindrica, in materiale plastico trasparente, igroscopico, non rigido, antistrappo e ad alta resistenza -coperchio rigido di materiale plastico saldato alla sacca -sistema di chiusura ermetica (entrata-uscita) che permetta facilmente l'utilizzo e la rimozione della sacca, senza alcun pericolo di contatto con il contenuto da parte degli operatori sanitari -possibilità di collegamento anche ad altra sacca in linea -contenente agente antischiurante -latex free. L'offerta dovrà prevedere anche 300 cilindri per sacche da 2 lt e 300 supporti per sacche da 2 litri e eventuali altri supporti di fissaggio sia a muro che al letto -filtro anti aerosol	10.000	98855 98854 1363 1322	A06030499 DISPOSITIVI PER LA RACCOLTA INTRAOPERATORI A DEI LIQUIDI ASPIRATI - ALTRI
A 32	a Ago di Chiba 18 G 20 cm b Ago di Chiba 18 G 28 cm	100 100	4044	A01020102 AGHI ASPIRANTI E KIT
A 33	Bisturi circolari monouso sterile Biopsy Punch diam a mis 4 b mis 5 c mis 6	600 100 100	175 10337 10338	A010203 AGHI E PUNCH PER BIOPSIA CUTANEA
A 34	Tubi di drenaggio sterile a T tipo Kehr per chirurgia biliare in silicone, con linea radiopaca: mis 9 mis 10 mis 12 mis 14 mis 16 mis 18	10 10 10 10 10 10	1690 28831 1691 38990 38992 28833	A0601010102 DRENAGGI CILINDRICI O ROTONDI (RETTI ED A T)

LOTTI	DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA	QUANTITA' ANNUALE	COD. AREAS	CND
<b>A 35</b>	Trocar monouso, sterile per drenaggio toracico continuo in pvc di grado medicale con mandrino con punta atraumatica varie misure:			
	A 12 FR	40	6999	
	B 14 FR	40	prodotto nuovo	
	B 16 FR	40	1437	A060202 DRENAGGI TROCAR 3/4
	C 18 FR	40	7000	
	D 20 FR	200	1836	
	E 24 FR	200	1834	
F 28 FR	200	1833		
<b>A 36</b>	KIT per biopsia ossea così composto:	30	prodotto nuovo	A0102 AGHI E KIT PER BIOPSIA
	a sistema coassiale per accesso osseo con trefina e indicatore di avanzamento misure: 14 G / 6,5 cm - 14 G / 9,5 cm - 12 G / 10 cm			
	b aghi per biopsia dell'osso per sistema coassiale dotato di specillo estrattore e specillo a trappola misure: 15G / varie lunghezze- 13 G 15 cm			
	c manopola di rorazione per facilitare la penetrazione della trefina e dell'ago da biopsia			
	Materiale di consumo per iniettore automatico "AVANTA" ditta Medrad			
<b>A 37</b>	a Kit monopaziente - AVA 500 SPAT -	1.600	33331	A03020102- PROLUNGHE AD ALTA PRESSIONE
	b Siringhe multipaziente - AVA 500 -	250	33330	A020104-SIRINGHE PER INIETTORE
	c Hand controller - AVA 500 HC -	50	33332	Y240999- DISPOSITIVI E SISTEMI DI COMANDO - ALTRI

LOTTI	DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA	QUANTITA' ANNUALE	COD. AREAS	CND
A 38	SACCHE POST-PARTUM Sacca retrosacrale graduata per la raccolta e la valutazione delle perdite ematiche causate dal parto, sterile.	600	104556	A060399 - SACCHE E SISTEMI DI RACCOLTA LIQUIDI - ALTRI
	Sacche in EVA per somministrazione miscele per nutrizione artificiale parenterale, copertura per fotoprotezione inserita nel confezionamento primario.			A080102 - SACCHE E CONTENITORI PER ALIMENTAZIONE PARENTERALE
A 39	a capacità 250 ml	1.000	74694	
	b capacità 500 ml	100	74641	
	c capacità 2000 ml	100	74639	

	DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO	QUANTITA' ANNUALE	COD AREAS	CND
<b>C01</b>	Set per cateterizzazione arteria radiale con catetere radiopaco in poliuretano, privo di lattice, ago introduttore, guida seldinger, sterile monouso;			C01020201 CAT. VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI MONOLUME
	a ago introduttore 18 g 38 mmCA	100	104999	
	b ago introduttore 20 g 38 mmCA	100	35109	
	c ago introduttore 22 g 38 mmCA	100	28756	
	d ago introduttore 20 g 80 mmCA	200	109100	
	e ago introduttore 20 g 12 mmCA	100	109101	
<b>C02</b>	Set monitoraggio pressorio ad un trasduttore per la determinazione delle pressioni invasive complete di:			C019004 SISTEMI DI MONITORAGGIO CARDIOVASCOLARE
	<ul style="list-style-type: none"> <li>● deflussore con camera di gocciolamento tipo macro per collegamento alla sacca pressurizzata.</li> <li>● N° 2 prolunghe trasparenti da 150 cm con roller clamp.</li> <li>● Connettori elettrici ai cavi di raccordo, compatibili con monitor in nostra dotazione, che garantiscono un ottimo contatto ed una tenuta stagna perfetta.</li> <li>● 2 trasduttori monouso</li> <li>● Accessi per effettuare test di retrocalibrazione</li> <li>● Dispositivo di lavaggio continuo da 3 ml/h integrati nel corpo dei trasduttori con codice e colore rosso e blu</li> <li>● Prolunghe monometriche da 120 cm. Con codice rosso e blu</li> <li>● Rubinetto a tre vie per infusione e/o prelievo ematici.</li> <li>● Prolunghe monometriche trasparenti di 30 cm. Con codice colore rosso e blu. Completo di cavi di interconnessione a monitor Drager Infinity delta, monitor DASH3000, monitor Datascope Spectrum fornitura cavi a richiesta del reparto per un massimo di 5*annarechiatura/anno</li> </ul>			
a	un trasduttore	1.500	18787	
b	come sopra a due trasduttori	500	18785	

	DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO	QUANTITA' ANNUALE	COD AREAS	CND
<b>C 03</b>	<p>Kit per termomodulazione transpolmonare composto da:</p> <p>1) Catetere arterioso femorale in material attraumatico (silicone).</p> <p>2) Guida, per introduzione femorale, di materiale adatto ad un perfetto scorrimento e ad una rapida manovrabilita (Nichel Titano).</p> <p>3) Traduttore di Pressione Venosa Centrale</p> <p>4) Traduttore/sensore di pressione arteriosa femorale ad elevata performance in termini di frequenza naturale e coefficiente di smorzamento</p> <p>5) Rampa di collegamento, accesso venoso centrale, con valvole unidirezionali per protezione batterica ed antireflusso.</p>	12	102714	C019004 SISTEMI DI MONITORAGGIO CARDIOVASCOLARE
<b>C 04</b>	<p>Sensore monouso per la determinazione della portata cardiaca in continuo con accesso radiale, kit composto da: Sistema di lavaggio 3ml/h, lunghezza almeno 150 cm con rubinetto a tre vie per prelievo ematico, prolunga da 30 cm. Rubinetto per lo zero. Sistema di lavaggio rapido e test dell'onda quadra integrato nel sensore. Il sensore deve rilevare anche la pressione arteriosa invasiva. Confezione singola sterile.</p>	10	34898	C019004 SISTEMI DI MONITORAGGIO CARDIOVASCOLARE
<b>C 05</b>	<p>Catetere per SCVO2 in continuo: 1) CVC a quattro lumi con fibra ottica integrata per la rilevazione della ScVO2 in continuo, tre lumi per infusione monitoraggio e 1 lume per fibra ottica, lunghezza 20 cm dimensioni 8,5 fr</p>	50	34897	C019004- SISTEMI DI MONITORAGGIO CARDIOVASCOLARE
<b>C 06</b>	<p>Sistemi di pressurizzazione per infusione rapida di sangue o liquidi, in Nylon, munito di rubinetto a tre vie, bulbo morbido e cilindretto per l'identificazione della pressione, misure da</p> <p>a Premisacca poliuro per sacche da 1 lt</p> <p>b Premisacca poliuro per sacche da 3 lt</p> <p>c Premisacca poliuro per sacche da 5 lt</p>	100 50 50	5523 28485 86041	C0180 DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO - ACCESSORI ALTRI
<b>C 07</b>	<p>Catetere venoso epicutaneo monolume per vena centrale:</p> <p>a 24g lung 30 cm 2 Fr</p> <p>b 28g lung 20 cm 1 Fr</p>	200 200	69693 32952	C01020101 CATETERI VENOSI CENTRALI CON ACCESSO PERIFERICO MONOLUME

	<b>DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO</b>	<b>QUANTITA' ANNUALE</b>	<b>COD AREAS</b>	<b>CND</b>
<b>C 08</b>	<p>Kit per impianto di catetere venoso neonatale composto da: catetere monolume in poliuretano da 2 FR, 22G, lunghezza 8 cm, O.R.X per puntura venosa con prolunga integrata, alette di fissaggio, introduzione secondo la metodica di Seldinger tramite un ago metallico 21G, lunghezza 42 mm, ed una guida metallica atraumatica flessibile. Bustina di gel per ecografia sterile, sacca coprisonda di lunghezza 120 cm e sezione 15 cm con elastico, telo di apertura 45X35 cm, dispositivo luer-lock maschio-femmina con derivazione elettrica per la verifica del corretto posizionamento dei cateteri venosi centrali basato sul metodo dell'ECG intracavitario, dispositivo per accesso vascolare a circuito chiuso a pressione neutra alla disconnessione e spazio morto di 0,02 ml, due siringhe preriempite di fisiologica da 5 ml, dispositivo di fissaggio alla cute con adesivo all'ossido di zinco, pellicola trasparente per la medicazione del punto di inserzione cutaneo del catetere</p>	100	99674	ASSEMBLATO
<b>C 09</b>	<p>Kit così costituiti: catetere bilume in poliuretano da 3 FR, 22G/22G, lunghezza 6 cm, O.R.X per puntura venosa per succlavia o giugulare con prolunghe integrate, alette di fissaggio, introduzione secondo la tecnica di Seldinger tramite un ago metallico 22G, lunghezza 40 mm, o ago cannula 24 G, lunghezza 19 mm, ed una guida in nitinol atraumatica flessibile. Bustina di gel per ecografia sterile, sacca coprisonda di lunghezza 120 cm e sezione 15 cm con elastico, telo di apertura 45 cmX35 cm, dispositivo luer-lock maschio-femmina con derivazione elettrica per la verifica del corretto posizionamento dei cateteri venosi centrali basato sul metodo dell'ECG intracavitario, dispositivo per accesso vascolare a circuito chiuso a pressione neutra alla disconnessione e spazio morto massimo di 0,02 ml, due siringhe preriempite di soluzione fisiologica da 5 ml, dispositivo di fissaggio alla cute con adesivo all'ossido di zinco, pellicola trasparente per la medicazione del punto di inserzione cutaneo del catetere</p>	80	99656	ASSEMBLATO

	DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO	QUANTITA' ANNUALE	COD AREAS	CND
<b>C 10</b>	Kit catetere per vena centrale composto da catetere radiopaco in poliuretano di ultima generazione antitrombo 7F a 3 lumi, ali di sutura, siringa da 5 cc, ago 22G, ago a parete sottile 18G, ago cannula 16g, dilatatore di vasi, cavo guida a punta dritta ed a punta a J, 3 morsetti di scorrimento lunghezza tra 20 cm e 30 cm	1.200	2978	C01020203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI
<b>C 11</b>	Sistema venoso impiantabile ad alto flusso a lume singolo, in polisulfone (per la compatibilità diagnostica con RM), con camera, fondo e attacco del setto in titanio, onde garantire la massima solidità alle penetrazioni ripetute dell'ago con catetere radiopaco in poliuretano a basso e alto profilo	40	5806	C01020401 SISTEMI DI ACCESSO VENOSO IMPIANTABILI SOTTOCUTANEI MONOCAMERA
<b>C 12</b>	Kit completo per l'impianto di catetere PICC monolume 4 Fr punta aperta in poliuretano morbido, power injectable, kit di inserzione con microsealinger. Lunghezza di 40 cm e 50 cm	250		C01020101 CATETERI VENOSI CENTRALI CON ACCESSO PERIFERICO MONOLUME
	a lunghezza 40 cm		101216	
	b lunghezza 50 cm			
<b>C 13</b>	Kit completo per l'impianto di catetere PICC monolume 4-5 Fr punta aperta in poliuretano morbido, medicato con clorexidina, power injectable, kit di inserzione con microsealinger. Lunghezza di 40 cm e 50 cm	50	nuovo	C01020101- CATETERI VENOSI CENTRALI CON ACCESSO PERIFERICO MONOLUME
	a lunghezza 40 cm			
	b lunghezza 50 cm			
<b>C 14</b>	Kit completo per l'impianto di catetere PICC bilume 5 Fr punta aperta in poliuretano morbido, power injectable, kit di inserzione con microsealinger. Lunghezza di 40 cm e 50 cm	50		C01020102- CATETERI VENOSI CENTRALI CON ACCESSO PERIFERICO MULTILUME
	a lunghezza 40 cm		104956	
	b lunghezza 50 cm		104940	
<b>C 15</b>	Catetere PICC bilume 5-6 Fr punta aperta in poliuretano morbido, medicato con clorexidina, power injectable, kit di inserzione con microsealinger. Lunghezza di 40 cm e 50 cm	100	NUOVO	C01020102- CATETERI VENOSI CENTRALI CON ACCESSO PERIFERICO MULTILUME
	a lunghezza 40 cm			
	b lunghezza 50 cm			

	<b>DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO</b>	<b>QUANTITA' ANNUALE</b>	<b>COD AREAS</b>	<b>CND</b>
<b>C 16</b>	kit completo per l'impianto di catetere venoso centrale ad inserimento periferico PICC in silicone 4 Fr, monolume, con punta tipo Groshong	100	82734	C01020101 CATETERI VENOSI CENTRALI CON ACCESSO PERIFERICO MONOLUME
<b>C 17</b>	kit per guida ecografica con coprisonda sterile 122 cm circa, slitta guida per calibro 21 G con tre diverse profondità 1-1,5-2 cm compreso di gel	1.000	109900	Z11 STRUMENTAZIONE PER BIOIMMAGINE E RADIOTERAPIA
<b>C 18</b>	Kit per vena centrale 7 FR a due vie 16 cm con possibilità di inserire il Seldinger (centimetrato) senza distaccare la siringa dall'ago attraverso accesso valvolato	50	81375	C01020202 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI BILUME
<b>C 19</b>	Kit per vena centrale a tre vie 7 FR in poliuretano morbido con ago introduttore ecoriflettente e con possibilità di inserire il Seldinger (centimetrato) senza distaccare la siringa dall'ago attraverso accesso valvolato	100	33162	C01020203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI
<b>C 20</b>	Kit per vena centrale a tre vie 7 FR in poliuretano morbido trattato con impregnazione antibatterica, con ago introduttore ecoriflettente, con inserimento tramite Seldinger inseribile senza distaccare la siringa dal cono dell'ago. Lunghezza da 20 a 30 cm	100	nuovo	C01020203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI
<b>C 21</b>	Kit per vena centrale a 5 vie ad alto flusso lumi da 14-16-18-18-18 Fr con inserimento tramite Seldinger inseribile senza distaccare la siringa dal cono dell'ago.	100	35178	C01020203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI
<b>C 22</b>	Kit per vena centrale a 5 vie 8,5FR in poliuretano morbido medicati trattato con impregnazione antibatterica, con ago introduttore ecoriflettente, con inserimento tramite Seldinger inseribile senza distaccare la siringa dal cono dell'ago. Lunghezza da 20 a 30 cm	100	NUOVO	C01020203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI

	<b>DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO</b>	<b>QUANTITA' ANNUALE</b>	<b>COD AREAS</b>	<b>CND</b>
<b>C 23</b>	Catetere endovenoso per dialisi a breve termine bi-lume 13-14Fr, lunghezza 150mm precurvati a "collo di cigno" provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger	100		C01020202 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI BILUME
<b>C 24</b>	Catetere endovenoso per dialisi a breve termine bi-lume 13-14 Fr- lunghezza 200mm "precurvati a collo di cigno" provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger	100		C01020202 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI BILUME
<b>C 25</b>	Catetere endovenoso per dialisi a breve termine bi-lume 13-14Fr, lunghezza 200mm provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger e possibilità di inserire il Seldinger.	200		C01020202 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI BILUME
<b>C 26</b>	Catetere a breve termine per dialisi bi-lume 12-16 Fr per incannulamento vena femorale, lunghezza 250-300 mm circa medicato con clorexidina provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger.	150		C01020202 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI BILUME
<b>C 27</b>	Catetere medio termine per dialisi bi-lume 14-16 FR, lunghezza 250-300 mm circa, poliuretano morbido antikinking valvolato con alette fisse girevoli per uso femorale.	200		C01020202 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI BILUME
<b>C 28</b>	Catetere a breve termine per dialisi tri-lume 12-16 Fr per incannulamento vena femorale, lunghezza 250-300 mm circa terzo lume di piccolo calibro per consentire la perfusione dei farmaci durante l'emodialisi provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger.	100		C01020203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI
<b>C 29</b>	Catetere a breve termine per dialisi tri-lume 12-14 Fr per incannulamento venoso, lunghezza 150mm circa terzo lume di piccolo calibro per consentire la perfusione dei farmaci durante l'emodialisi provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger.	50		C01020203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI

	<b>DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO</b>	<b>QUANTITA' ANNUALE</b>	<b>COD AREAS</b>	<b>CND</b>
<b>C 30</b>	<p>Catetere venoso centrale trilume tipo Angel comprensivo di kit per l'inserimento femorale dotato di un sistema di apertura distale di un cestello di nitinol che assolve alla funzione di filtro cavale (per vena cava inferiore). Tale catetere deve consentire l'isericimento e il posizionamento al letto del paziente in urgenza</p>	15	108200	C010599 DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INTRAVASCOLARE - ALTRI



**Unità Operativa Complessa Provveditorato ed Economato**

Direttore: dott.ssa Marisa Di Sano

Telefono: 0823-232462

e-mail: [provveditorato@ospedale\\_caserta.it](mailto:provveditorato@ospedale_caserta.it)

pec: [provveditorato@ospedaledicasertapec.it](mailto:provveditorato@ospedaledicasertapec.it)

U.O.G. UOC Area Generali - Ufficio Provveditorato Economico
   
 Protocollo: 0013831/U Data: 23/05/2016 10:58
   
 Ufficio: UOC Area Generali
   
 Classifica:



Al Direttore Generale
   
 So.Re.Sa. spa
   
[ufficiogare@pec.soresa.it](mailto:ufficiogare@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 medici vari - Sezioni A e C
BASE D'ASTA COMPLESSIVA	importo complessivo triennale iva esclusa € 2.932.788,60
METODO DI CALCOLO BASE D'ASTA	prezzi attuali ponderati con prezzi medi di mercato
SUDDIVISIONE IN LOTTI	sì (vedi allegato)
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

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

In accordanza

Il Direttore Sanitario
   
 Dott.ssa Antonietta Siciliano

Il Direttore Amministrativo
   
 Gaetano Gubitosa

Il Direttore Generale
   
 Dott. Mario Nicola Vittorio Ferrante



LOTTE	DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA	QUANTITA' ANNUALE	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA	VALORE COMPLESSI VO ANNUALE	VALORE COMPLESSI VO TRIENNALE	CND
A 1	Aghi di Westcott per biopsia monouso sterili a pareti sottili e scanalatura aperta a circa 3mm della punta 22G lunghezze varie	200	€ 12,00	€ 2.400,00	€ 7.200,00	A01020102 AGHI ASPIRANTI E KIT
A 2	a Ago per amniocentesi monouso sterile mis varie reggi gemina	1.000	€ 4,00	€ 4.000,00	€ 12.000,00	A010204 AGHI E KIT PER AMNIOCENTESI
	b ago per Villocentesi sterile monouso con la tecnica del doppio ago punta non trascinante tipo Chuba, con attacco universale luer lock e impugnatura trasparente. (Misure: a) 90-160mm b) 145-210 mm	100	€ 13,50	€ 1.350,00	€ 4.050,00	
A 3	a Ago per aspirato midollare per puntato sternale, impugnatura ergonomica non a T 15 G e 16 G lunghezza 4cm e 6 cm	500	€ 11,00	€ 5.500,00	€ 16.500,00	A01020201 AGHI E KIT PER BIOPSIA ILIACO- STERNALE
	b Ago per aspirato midollare per la cresta iliaca, impugnatura a T, 15 G 10 cm	500	€ 11,00	€ 5.500,00	€ 16.500,00	
A 4	a Ago per biopsia osseomidollare con meccanismo di intrappolamento del frustolo a cucchiaio antilussazione con specchio graduato 8G 15cm	200	€ 22,00	€ 4.400,00	€ 13.200,00	A01020201 AGHI E KIT PER BIOPSIA ILIACO- STERNALE
	b come sopra 11G 15cm	300	€ 22,00	€ 6.600,00	€ 19.800,00	
A 5	Ago per alcolizzazione con prolunga da 50cm, con introduttore, cannula a punta chiusa 3 fori a 120° nei primi 3mm 21 G x 20 cm	50	€ 25,70	€ 1.285,00	€ 3.855,00	A019003 AGHI PER ALCOLIZZAZIONE
A 6	Set per biopsia epatica secondo Menghini modificato con sbiello sovrato al pistone della siringa punta dello stiletto piramidale con movimento del pistone a molle ecogeno monouso sterile 18G e 20 Gx15 cm	100	€ 38,00	€ 3.800,00	€ 11.400,00	A01020101 AGHI TRACIANANTI E KIT
A 7	Ago per biopsia semiautomatico con tecnica tipo Vim-Silverman modificata dove invece del mandrino bifido c'è un intaglio in prossimità della punta, con doppia scelta di avanzamento dell'ago di 1 o 2 cm, con possibilità di sganciare l'ago esterno 16-18G-20G	200	€ 15,75	€ 3.150,00	€ 9.450,00	A01020101 AGHI TRACIANANTI E KIT
A 8	Ago per mesoterapia G 28 0,4 cm	2.000	€ 0,13	€ 260,00	€ 780,00	A019006 AGHI PER MESOTERAPIA
A 9	Kit per pericardiocentesi costituito da telo fenestrato 2 applicatori, 1 siringa luer lock da 10cc, 1 siringa luer lock da 20cc, 1 ago 21 G, 1 ago 25G, 1 ago 18G x15cm con mandrino, 1 filo di sutura con relativo ago, 1 guida 0,35 cm doppia punta, a J, 1 bisturi N 11 con impugnatura, 1 cavo connettore con clip dentata, 1 rubinetto a 3 vie, 1 dilatatore BF, x50cm, almeno 6 garze 10x10, 1 sacca da raccolta da 100cc, 1 catelex pig tail 7Ft	30	€ 190,00	€ 5.700,00	€ 17.100,00	A060205 DRENAGGI PER PERICARDIACCENT ESI E KIT
A 10	Lancette automatiche monouso per il prelievo di sangue capillare	100.000	€ 0,10	€ 10.000,00	€ 30.000,00	V0104 LANCETTE PUNGIDITO MONOUSO
A 11	Sistema sterile monouso per l'incisione cutanea a trumatica del tallone dei neonati per il prelievo di sangue capillare mis varie	4.000	€ 0,95	€ 3.800,00	€ 11.400,00	V0104 LANCETTE PUNGIDITO MONOUSO
A 12	Set completo per para-toracentesi monouso sterile per il drenaggio di liquidi pleurici o addominali con 3 aghi di misure 14-16-18 G con sacca da almeno 5 lt.	1.000	€ 11,15	€ 11.150,00	€ 33.450,00	A060204 DRENAGGI PER PARA- E TORACENTESI KIT

LOTTI	DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA	QUANTITA' ANNUALE	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA	VALORE COMPLESSI VO ANNUALE	VALORE COMPLESSI VO TRIENNALE	CND
<b>A 13</b>	a Raccordo per accesso vascolare a circuito chiuso esente da latiche e flastri privi di parti metalliche con pressione positiva alla disconnessione	20.000	€ 1,87	€ 37.400,00	€ 112.200,00	A07050202 TAPPI / OTTURATORI CON VIA DI ACCESSO SENZA AGO
	b come sopra a due vie	5.000	€ 5,86	€ 29.300,00	€ 87.900,00	
<b>A 14</b>	Tappo perforabile in latiche attacco luer lock per CVC	1.000	€ 0,80	€ 800,00	€ 2.400,00	A07050201 TAPPI / OTTURATORI PERFORABILI CON AGO
<b>A 15</b>	Tappi con attacco luer lock per siringhe, sifilli, monouso, in confezione singola	2.000	€ 0,06	€ 120,00	€ 360,00	A070501 TAPPI / OTTURATORI NON PERFORABILI
<b>A 16</b>	Set completo per infusione intraossea composto da:					
	a manipolo alimentato da batterie progettato per consentire l'inserimento rapido di un ago intracossea a lume singolo nell'osso umano	4	€ 600,00	€ 2.400,00	€ 7.200,00	A019011 AGHI PER INFUSIONE OSSEA
	b ago compatibile a tale manipolo adulti calibro di 15 ga., lunghezza di 25 mm in acciaio inox 304	20	€ 95,00	€ 1.900,00	€ 5.700,00	E
	c ago compatibile a tale manipolo pediatrico calibro di 15 ga., lunghezza di 15 mm in acciaio inox 304	20	€ 95,00	€ 1.900,00	€ 5.700,00	CA
d ago compatibile a tale manipolo calibro di 15 ga., lunghezza di 45 mm in acciaio inox 304	20	€ 95,00	€ 1.900,00	€ 5.700,00		
<b>A 17</b>	Kit per drenaggio toracico percutaneo con cannula anti-kinking. Ch 9 e 12 fornito di aghi retrattili tipo Verres con visualizzazione della resistenza alla punta dell'ago e cateteri in poliuretano radiopaco.	50	€ 190,00	€ 9.500,00	€ 28.500,00	A060204 - DRENAGGI PER PARA- E TORACENTESIE KIT
<b>A 18</b>	Ago monouso per citologia (TBNA) con broncoscopio flessibile: - cattera sterile e trasparente - lunghezza operativa circa 1150 mm - canale operativo circa 2 mm - diametro ago 21 g - lunghezza ago circa 13 mm	100	€ 55,00	€ 5.500,00	€ 16.500,00	R070103 SONDE PER ASPIRAZIONE E LAVAGGIO BRONCHIALE
<b>A 19</b>	a Adattatore a tre vie per ago cannula anticontaminazione	2.000	€ 5,00	€ 10.000,00	€ 30.000,00	A03020199 PROLUNGHE ALTRE
	b Come sopra a due vie	3.000	€ 5,90	€ 17.700,00	€ 53.100,00	

LOTTI	DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA	QUANTITA' ANNUALE	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA	VALORE COMPLESSI VO ANNUALE	VALORE COMPLESSI VO TRIENNALE	CND
A 20	Deflussore per soluzioni perfusionali fornito di dispositivo rigido indeformabile per la perforazione del tappo dei contenitori infusionali ed il deflusso del liquido, camera di gocciolamento trasparente, flessibile in materiale plastico conforme a quanto prescritto dalla normativa vigente dispositivo munito di filtro antiparticolato e che garantisca l'arresto dell'aria, foro di uscita dell'aria in posizione contrapposta a quella di entrata del liquido, regolatore di flusso a rotella, che deve consentire di arrestare completamente il flusso e controllare la velocità di somministrazione su un ampio range di selezione, tubo in materiale plastico trasparente di materiale stabile chimicamente privo di ftalati, porta ago luer lock con un punto per finizione a Y, cappucci protettivi accoppiati alle due parti terminali, i deflussori dovranno essere in involucro termosaldato ermeticamente per consentire la sterilità nel tempo, Latex free.	200.000	€ 0,17	€ 34.000,00	€ 102.000,00	A030401 KIT PER INFUSIONE
A 21	Deflussore come sopra in polietilene	2.500	€ 0,30	€ 750,00	€ 2.250,00	A030401 KIT PER INFUSIONE
A 22	Deflussore per la somministrazione di farmaci antiblastici con possibilità di regolare le gocce a caduta, latex free e provi di ftalati nel percorso del farmaco, dotato di 4 punti di accesso a monte della camera di gocciolamento non rigida con filtro di 15 micron, doppio clamp di chiusura prima e dopo la valvola bidirezionale, raccordo terminale luerlock munito di sistema di sicurezza antisvuotamento, regolatore di flusso. Lunghezza totale almeno 150 cm	5.000	€ 2,45	€ 12.250,00	€ 36.750,00	A030401 KIT PER INFUSIONE
	b come sopra ambrato con capacità di ispezione fluidi, per la somministrazione di farmaci fotosensibili	6.000	€ 2,65	€ 15.900,00	€ 47.700,00	A030401 KIT PER INFUSIONE
A 23	Deflussore microgoccola con le stesse caratteristiche dei deflussori normali con microgocciolatore da 60/70 gtt per ml	1.000	€ 0,22	€ 220,00	€ 660,00	A030401 KIT PER INFUSIONE
A 24	Dispositivo elastomero monouso costituito da un contenitore elastomerico per una lenta e continua infusione tubo antingocciamento ed antisciacchiamento, con filtro antiparticelle, regolatore di flusso, latex free o ftalati free					A05 SISTEMI ELASTOMERICI
	a c. s. 50-60 ml circa con differenti volumi di erogazione/h	3.000	€ 18,55	€ 55.650,00	€ 166.950,00	
	b c.s. 100 ml circa con differenti volumi di erogazione/h per somministrazione farmaci antiblastici	500	€ 18,55	€ 9.275,00	€ 27.825,00	
	c c.s. 260 ml circa con differenti volumi di erogazione/h per somministrazione farmaci antiblastici	300	€ 18,55	€ 5.565,00	€ 16.695,00	
A 25	Prolunga in polietilene a spirale ad elevata resistenza fino a 40 bar di diametro 1mm x 2.00 mm di lunghezza 100cm monouso sterile	4.000	€ 1,68	€ 6.720,00	€ 20.160,00	A030201 PROLUNGHE
	b come sopra 1,5mm x 2,5 mm di lunghezza 200cm	4.000	€ 1,40	€ 5.600,00	€ 16.800,00	
A 26	Rampa di tre rubinetti a 3 vie, con prolunga al terminale libero luer lock femmina da 50cm con chiavi di chiusura dei rubinetti di differenti colori sterile, latex e ftalati free	5.000	€ 3,50	€ 17.500,00	€ 52.500,00	A03
A 27	Rubinetti a tre vie per linea di infusione e monitoraggio, con attacchi luer lock resistente a ogni farmaco con codice colore latex free	70.000	€ 0,45	€ 31.500,00	€ 94.500,00	A0703 RUBINETTI
A 28	Regolatore di flusso per soluzioni con microgocciolatore con sistema a rotella, con graduazione da 3 a 200 o 250 ml / h con linea di infusione, filtro antibatterico, dispositivo per presa d'aria antibatterico	20.000	€ 1,25	€ 25.000,00	€ 75.000,00	A03010103

LOTTI	DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA	QUANTITA' ANNUALE	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA	VALORE COMPLESSI VO ANNUALE	VALORE COMPLESSI VO TRIENNALE	CND
A 29	Set per infusione rapida con sistema ad alto flusso, sistema di filtro aria e sangue e di rilevamento ed eliminazione di bolle d'aria NB: la ditta aggiudicataria del set dovrà fornire almeno tre sistemi per il funzionamento degli stessi.	120	€ 83,00	€ 9.960,00	€ 29.880,00	A030105 SISTEMA PER RISCALDAMENTO DEI FLUIDI
A 30	Set a due vie per irrigazione con tubo lung 180 cm circa con regolatore di flusso mediante dispositivo roller	2.000	€ 1,88	€ 3.760,00	€ 11.280,00	A03010202 DEFLUSSORI UROLOGICI
A 31	Prolunga lineare monouso sterile cano luex 50cm lunghezza tipo K50 LL	10.000	€ 1,00	€ 10.000,00	€ 30.000,00	A03 APPARATI TUBULARI
A 32	Sacche di raccolta per liquidi aspirati da 2 litri con le seguenti caratteristiche: -forma cilindrica, in materiale plastico trasparente, igroscopico, non rigido, antistrappo e ad alta resistenza -coperchio rigido di materiale plastico saldato alla sacca -sistema di chiusura ermetica (entrata-uscita) che permetta facilmente l'utilizzo e la rimozione della sacca, senza alcun pericolo di contatto con il contenuto da parte degli operatori sanitari -possibilità di collegamento anche ad altra sacca in linea -contenente agente antischiumante -latex free. L'offerta dovrà prevedere anche 300 cilindri per sacche da 2 litri e 300 supporti per sacche da 2 litri e eventuali altri supporti di fissaggio sia a muro che al letto	10.000	€ 1,66	€ 16.600,00	€ 49.800,00	A06030499 DISPOSITIVI PER LA RACCOLTA INTRAOPERATORI A DEI LIQUIDI ASPIRATI - ALTRI
A 33	a Ago di Chiba 18 G 20 cm b Ago di Chiba 18 G 26 cm	100 100	€ 5,00 € 5,00	€ 500,00 € 500,00	€ 1.500,00 € 1.500,00	A01020102 AGHI ASPIRANTI E KIT
A 34	Bisturi circolari monouso sterile Biopsy Punch diam a mis 4 b mis 5 c mis 6	600 100 100	€ 2,05 € 2,05 € 2,05	€ 1.230,00 € 205,00 € 205,00	€ 3.690,00 € 615,00 € 615,00	A010203 AGHI E PUNCH PER BIOPSIA CUTANEA
A 35	Tubi di drenaggio sterile a T tipo Keht per chirurgia biliare in silicone, con linea radiopaca. mis 10 mis 12 mis 14 mis 16 mis 18	10 10 10 10 10	€ 10,00 € 10,00 € 10,00 € 10,00 € 10,00	€ 100,00 € 100,00 € 100,00 € 100,00 € 100,00	€ 300,00 € 300,00 € 300,00 € 300,00 € 300,00	A0601010102 DRENAGGI CILINDRICI O ROTONDI (RETTI ED A T)
A 36	Trocac monouso, sterile per drenaggio toracico continuo in PVC di grado medicale con mandrino con punta automatica varie misure: A 12 FR B 14 FR B 16 FR C 18 FR D 20 FR E 24 FR	40 40 40 40 200 200	€ 3,87 € 3,87 € 3,87 € 3,87 € 3,87 € 3,87	€ 154,80 € 154,80 € 154,80 € 154,80 € 774,00 € 774,00	€ 464,40 € 464,40 € 464,40 € 464,40 € 2.322,00 € 2.322,00	A060202 DRENAGGI TROCAC 3/4

LOTTI	DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA	QUANTITA' ANNUALE	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA	VALORE COMPLESSI VO ANNUALE	VALORE COMPLESSI VO TRIENNALE	CND
F	2B FR KIT per biopsia ossea così composto: sistema coassiale per accesso osseo con tréfine e indicatore di avanzamento misure: a 14 G / 6,5 cm - 14 G / 9,5 cm - 12 G / 10 cm b aghi per biopsia dell'osso per sistema coassiale dotato di specchio estraibile e specchio a trappola misure: 15G / varie lunghezze- 13 G 15 cm c manopola di rotazione per facilitare la penetrazione della tréfine e dell'ago da biopsia	200 30	€ 3,87 € 40,00	€ 774,00 € 1.200,00	€ 2.322,00 € 3.600,00	A0102 AGHI E KIT PER BIOPSIA
A 37	Materiale di consumo per iniettore automatico "AVANTA" ditta Medrad					
A 38	a Kit monopaziente - AVA 500 SPAT - b Siringhe multipaziente - AVA 500 - c Hand controller - AVA 500 HC -	1.600 250 50	€ 41,00 € 34,65 € 14,70	€ 65.600,00 € 8.662,50 € 735,00	€ 196.800,00 € 25.987,50 € 2.205,00	A0302102- PROLUNGHE AD ALTA PRESSIONE A020104-SIRINGHE PER INIETTORE Y240999- DISPOSITIVI E SISTEMI DI COMANDO - ALTRI A060399 - SACCHE E SISTEMI DI RACCOLTA LIQUIDI - ALTRI
A 39	SACCHE POST-PARTUM Sacca retroscatrate graduata per la raccolta e la valutazione delle perdite ematiche causate dal parto, sterile.	600	€ 0,85	€ 516,00	€ 1.548,00	
A 40	Sacche in EVA per somministrazione miscela per nutrizione artificiale parenterale, copertura per fotoprotezione inserita nel confezionamento primario. a capacità 250 ml b capacità 500 ml c capacità 2000 ml	1.000 100 100	€ 2,30 € 2,30 € 2,30	€ 2.300,00 € 230,00 € 230,00	€ 6.900,00 € 690,00 € 690,00	A080102 - SACCHE E CONTENITORI PER ALIMENTAZIONE PARENTERALE

	DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO	QUANTITA' ANNUALE	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA	VALORE COMPLESSIVO ANNUALE	VALORE COMPLESSIVO TRIENNALE	CND
<b>C 01</b>	Set per cateterizzazione arteria radiale con catetere radiopaco in polietilene, privo di lattice, ago introduttore, guida seidinger, sterile monouso.					C01020201 CAT. VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI MONOLUME
	a ago introduttore 18 g 38 mmCA	100	€ 17,20	€ 1.720,00	€ 5.160,00	
	b ago introduttore 20 g 38 mmCA	100	€ 17,20	€ 1.720,00	€ 5.160,00	
	c ago introduttore 22 g 38 mmCA	100	€ 17,20	€ 1.720,00	€ 5.160,00	
	d ago introduttore 20 g 80 mmCA	200	€ 17,20	€ 3.440,00	€ 10.320,00	
<b>C 02</b>	e ago introduttore 20 g 12mmCA	100	€ 17,20	€ 1.720,00	€ 5.160,00	C019004 SISTEMI DI MONITORAGGIO CARDIOVASCOLARE
	Set monitoraggio pressorio ad un trasduttore per la determinazione delle pressioni invasive complete di: <ul style="list-style-type: none"> <li>• deflussore con camera di gocciolamento tipo macro per collegamento alla sacca pressurizzata.</li> <li>• N° 2 prolunghe trasparenti da 150 cm con roller clamp.</li> <li>• Connettori elettrici ai cavi di raccordo, compatibili con monitor in nostra dotazione, che garantiscono un ottimo contatto ed una tenuta stagna perfetta.</li> <li>• 2 trasduttori monouso</li> <li>• Accessi per effettuare test di retrocabbrazione</li> </ul>					
<b>C 03</b>	Set per tomografia transesofagea composta da: 1) Catetere arterioso femorale in materiale atossomatico (silicone). 2) Guida per introduzione femorale, di materiale adatto ad un perfetto scorrimento e ad una rapida manovrabilità (Nucleo Triango). 3) Trasduttore di Pressione Venosa Centrale 4) Trasduttore/sensore di pressione arteriosa femorale ad elevata performance in termini di frequenza naturale e coefficiente di smorzamento. 5) Rampa di collegamento, accesso venoso centrale, con valvole unidirezionali per protezione batterica ed anti-reflusso.					C019004 SISTEMI DI MONITORAGGIO CARDIOVASCOLARE
	a a un trasduttore	1.500	€ 8,80	€ 13.200,00	€ 39.600,00	
	b come sopra a due trasduttori	500	€ 15,75	€ 7.875,00	€ 23.625,00	
		1,2	€ 357,00	€ 4.284,00	€ 12.852,00	

	DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO	QUANTITA' ANNUALE	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA	VALORE COMPLESSIVO ANNUALE	VALORE COMPLESSIVO TRIENNALE	CND
<b>C 04</b>	Sensore monouso per la determinazione della portata cardiaca in continuo con accesso radiale, kit composto da: Sistema di lavaggio 3ml/h, lunghezza almeno 130 cm con rubinetto a tre vie per pedicchio ematico, prolunga da 30 cm. Rubinetto per lo zero. Sistema di lavaggio rapido e test dell'onda quando integrato nel sensore. Il sensore deve ricevere anche la pressione arteriosa invasiva. Confezione singola sterile.	10	€ 210,00	€ 2.100,00	€ 6.300,00	C019004 SISTEMI DI MONITORAGGIO CARDIOVASCOLARE
<b>C 05</b>	Catetere per S.V.C.2 in contenitore 3; C.V.C. a quattro lumen con fibra ottica integrata per la rilevazione della SvO2 in continua, tre lumen per infusione monitoraggio e 1 lume per fibra ottica, lunghezza 20 cm dimensioni 8,5 fr	50	€ 210,00	€ 10.500,00	€ 31.500,00	C019004- SISTEMI DI MONITORAGGIO CARDIOVASCOLARE
<b>C 06</b>	Sistemi di pressurizzazione per infusione rapida di sangue o liquidi, in Nylon, munito di rubinetto a tre vie, bulbo morbido e cilindretto per l'identificazione della pressione, misure da a Premisacca poliuro per sacche da 1 lt b Premisacca poliuro per sacche da 3 lt c Premisacca poliuro per sacche da 5 lt	100 50 50	€ 140,00 € 140,00 € 140,00	€ 14.000,00 € 7.000,00 € 7.000,00	€ 42.000,00 € 21.000,00 € 21.000,00	C0180 DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO - ACCESSORI ALTRI
<b>C 07</b>	Catetere venoso epicutaneo monolumine per vena centrale: a 24g lung 30 cm 2 Fr b 28g lung 20 cm 1 Fr	200 200	€ 50,40 € 50,40	€ 10.080,00 € 10.080,00	€ 30.240,00 € 30.240,00	C01020101 CATETERI VENOSI CENTRALI CON ACCESSO PERIFERICO MONOLUMINE ASSEMBLATO
<b>C 08</b>	Kit per impianto di catetere venoso neonatale composto da: catetere monolumine in poliuretano da 2 Fr, 22G, lunghezza 8 cm, O.R.X per puntura venosa con prolunga integrata, alette di fissaggio, introduzione secondo la metodica di Seldinger tramite un ago metallico 21G, lunghezza 42 mm, ed una guida metallica atraumatica flessibile. Bustina di gel per ecografia sterile, sacca coprisonda di lunghezza 120 cm e sezione 15 cm con elastico, telo di apertura 45x35 cm, dispositivo luer-lock maschio-femmina con derivazione elettrica per la verifica del corretto posizionamento dei cateteri venosi centrali basato sul metodo dell'ECG intracavitario, dispositivo per accesso vascolare a circuito chiuso a pressione neutra alla disconnessione e spazio morto di 0,02 ml, due siringhe preimpite di fisiologica da 5 ml, dispositivo di fissaggio alla cute con adesivo all'ossido di zinco, pellicola trasparente per la medicazione del punto di inserzione cutaneo del catetere	100	€ 78,75	€ 7.875,00	€ 23.625,00	

	DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO	QUANTITA' ANNUALE	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA	VALORE COMPLESSIVO ANNUALE	VALORE COMPLESSIVO TRIENNALE	CND
<b>C 09</b>	Kit così costituiti: catetere bilume in poliuretano da 3 FR. 22G/22G. lunghezza 6 cm. O.R.X per puntura venosa per succlavia o giugulare con prolunghe integrate, alette di fissaggio, introduzione secondo la tecnica di Seidinger tramite un ago metallico 22G, lunghezza 40 mm, o ago cannula 24 G, lunghezza 19 mm, ed una guida in nitinol a traumatica flessibile. Bustina di gel per ecografia sterile, sacca coprisonda di lunghezza 120 cm e sezione 15 cm con elastico, telo di apertura 45 cmX35 cm, dispositivo luer-lock maschio-femmina con derivazione elettrica per la verifica del corretto posizionamento dei cateteri venosi centrali basato sul metodo dell'ECG intracavitario, dispositivo per accesso vascolare a circuito chiuso a pressione neutra alla disconnessione e spazio morto massimo di 0,02 ml, due siringhe preriempite di soluzione fisiologica da 5 ml, dispositivo di fissaggio alla cute con adesivo all'ossido di zinco, pellicola trasparente per la medicazione del punto di inserzione cutaneo del catetere	80	€ 110,25	€ 8.820,00	€ 26.460,00	ASSEMBLIATO
<b>C 10</b>	Kit catetere per vena centrale composto da catetere radiopaco in poliuretano di ultima generazione antitrombo 7F a 3 lumi, ali di sutura, siringa da 5 cc, ago 22G, ago a parete sottile 18G, ago cannula 16G, dilatatore di vasi, cavo guida a punta dritta ed a punta a J, 3 morsetti di scorrimento lunghezza tra 20 cm e 30 cm	1.200	€ 26,25	€ 31.500,00	€ 94.500,00	C01020203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI
<b>C 11</b>	Sistema venoso impiantabile ad alto flusso a lume singolo, in polisulfone (per la compatibilità diagnostica con RM), con camera, fondo e attacco del setto in titanio, onde garantire la massima solidità alle penetrazioni ripetute dell'ago con catetere radiopaco in poliuretano a basso e alto profilo	40	€ 160,00	€ 6.400,00	€ 19.200,00	C01020401 SISTEMI DI ACCESSO VENOSO IMPIANTABILI SOTTOCLAVARE MONOCAMERA
<b>C 12</b>	Kit completo per l'impianto di catetere PICC monoluma 4 Fr punta aperta in poliuretano morbido, power injectable, kit di inserzione con microseidinger. Lunghezza di 40 cm e 50 cm a lunghezza 40 cm b lunghezza 50 cm	250	€ 190,00	€ 47.500,00	€ 142.500,00	C01020101 CATETERI VENOSI CENTRALI CON ACCESSO PERIFERICO MONOLUME
<b>C 13</b>	Kit completo per l'impianto di catetere PICC monoluma 4-5 Fr punta aperta in poliuretano morbido, medicato con clorexidina, power injectable, kit di inserzione con microseidinger. Lunghezza di 40 cm e 50 cm a lunghezza 40 cm b lunghezza 50 cm	50	€ 210,00	€ 10.500,00	€ 31.500,00	C01020101- CATETERI VENOSI CENTRALI CON ACCESSO PERIFERICO MONOLUME
<b>C 14</b>	Kit completo per l'impianto di catetere PICC bilume 5 Fr punta aperta in poliuretano morbido, power injectable, kit di inserzione con microseidinger. Lunghezza di 40 cm e 50 cm a lunghezza 40 cm	50	€ 190,00	€ 9.500,00	€ 28.500,00	C01020102- CATETERI VENOSI CENTRALI CON ACCESSO PERIFERICO MULTILUME

	DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO	QUANTITA' ANNUALE	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA	VALORE COMPLESSIVO ANNUALE	VALORE COMPLESSIVO TRIENNALE	CND
	b lunghezza 50 cm					
<b>C 15</b>	Catetere PICC bilume 5-6 Fr punta aperta in poliuretano morbido, medicato con clorexidina, power injectable, kit di inserzione con microselidinger. Lunghezza di 40 cm e 50 cm a lunghezza 40 cm b lunghezza 50 cm	100	€ 210,00	€ 21.000,00	€ 63.000,00	C010Z0102 - CATETERI VENOSI CENTRALI CON ACCESSO PERIFERICO MULTILUMINE
<b>C 16</b>	kit completo per l'impianto di catetere venoso centrale ad inserimento periferico PICC in silicone 4 Fr. monolumine, con punta tipo Groshong	100	€ 336,00	€ 33.600,00	€ 100.800,00	C010Z0101 CATETERI VENOSI CENTRALI CON ACCESSO PERIFERICO MONOLUMINE
<b>C 17</b>	kit per guida ecografica con capsicola sterile 122 cm circa, slitta guida per calibro 21 G con tre diverse profondità 1-1,5-2 cm compreso di gel	1.000	€ 20,00	€ 20.000,00	€ 60.000,00	Z11 STRUMENTAZIONE PER BIOCIMMAGINI E RADIOTERAPIA
<b>C 18</b>	Kit per vena centrale 7 FR a due vie 16 cm con possibilità di inserire il Seldinger (centimetrato) senza distaccare la siringa dall'ago attraverso accesso valvolato	50	€ 28,35	€ 1.417,50	€ 4.252,50	C010Z0202 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI BILUMINE
<b>C 19</b>	Kit per vena centrale a tre vie 7 FR in poliuretano morbido con ago introduttore ecoriffiante e con possibilità di inserire il Seldinger (centimetrato) senza distaccare la siringa dall'ago attraverso accesso valvolato	100	€ 16,00	€ 1.600,00	€ 4.800,00	C010Z0203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI
<b>C 20</b>	Kit per vena centrale a tre vie 7 FR in poliuretano morbido trattato con impregnazione antibatterica, con ago introduttore ecoriffiante, con inserimento tramite Seldinger inseribile senza distaccare la siringa dal cono dell'ago. Lunghezza da 20 a 30 cm	100	€ 20,00	€ 2.000,00	€ 6.000,00	C010Z0203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI
<b>C 21</b>	Kit per vena centrale a 5 vie ad alto flusso lumi da 14-16-18-18-18 Fr con inserimento tramite Seldinger inseribile senza distaccare la siringa dal cono dell'ago.	100	€ 130,00	€ 13.000,00	€ 39.000,00	C010Z0203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI
<b>C 22</b>	Kit per vena centrale a 5 vie 8,5FR in poliuretano morbido medicati trattati con impregnazione antibatterica, con ago introduttore ecoriffiante, con inserimento tramite Seldinger inseribile senza distaccare la siringa dal cono dell'ago. Lunghezza da 20 a 30 cm	100	€ 150,00	€ 15.000,00	€ 45.000,00	C010Z0203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI
<b>C 23</b>	Catetere endovenoso per diabeti a breve termine bi-lume 13-14Fr, lunghezza 150mm precurvati a "collo di cigno" provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger	100	€ 60,00	€ 6.000,00	€ 18.000,00	C010Z0202 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI BILUMINE

	DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO	QUANTITA' ANNUALE	PREZZO UNITARIO A BASE D'ASTA	VALORE COMPLESSIVO ANNUALE	VALORE COMPLESSIVO TRIENNALE	CND
<b>C 24</b>	Catetere endovenoso per dialisi a breve termine bi-lume 13-14 Fr- lunghezza 200mm "precurvati a collo di cigno" provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger.	100	€ 80,00	€ 6.000,00	€ 18.000,00	C01020202 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI BILUME
<b>C 25</b>	Catetere endovenoso per dialisi a breve termine bi-lume 13-14Fr, lunghezza 200mm provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger e possibilità di inserire il Seldinger.	200	€ 60,00	€ 12.000,00	€ 36.000,00	C01020202 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI BILUME
<b>C 26</b>	Catetere a breve termine per dialisi bi-lume 12-16 Fr per incannulamento vena femorale, lunghezza 250-300 mm circa medicato con clorexidina provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger.	150	€ 66,00	€ 9.900,00	€ 29.700,00	C01020202 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI BILUME
<b>C 27</b>	Catetere medio termine per dialisi bi-lume 14-16 Fr, lunghezza 250-300 mm circa, poliuretano morbido antiblocking valvolato con alette fisse girevoli per uso femorale.	200	€ 80,00	€ 16.000,00	€ 48.000,00	C01020202 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI BILUME
<b>C 28</b>	Catetere a breve termine per dialisi tri-lume 12-16 Fr per incannulamento vena femorale, lunghezza 250-300 mm circa terzo lume di piccolo calibro per consentire la perfusione dei farmaci durante l'emodialisi provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger.	100	€ 100,00	€ 10.000,00	€ 30.000,00	C01020203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI
<b>C 29</b>	Catetere a breve termine per dialisi tri-lume 12-14 Fr per incannulamento venoso, lunghezza 150mm circa terzo lume di piccolo calibro per consentire la perfusione dei farmaci durante l'emodialisi provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger.	50	€ 66,00	€ 3.300,00	€ 9.900,00	C01020203 CATETERI VENOSI CENTRALI NON TUNNELIZZABILI A TRE O PIU' LUMI
<b>C 30</b>	Catetere venoso centrale trilume tipo Angel comprensivo di kit per l'inserimento femorale dotato di un sistema di apertura distale di un cestello di nitinol che assolve alla funzione di filtro cavale (per vena cava inferiore). Tale catetere deve consentire l'inserimento e il posizionamento al letto del paziente in urgenza.	15	€ 3.675,00	€ 55.125,00	€ 165.375,00	C010599 DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INTRAVASCOLARE - ALTRI

Da "autorizzazioni@pec.soresa.it" <autorizzazioni@pec.soresa.it>  
A "provveditorato@ospedalecasertapec.it" <provveditorato@ospedalecasertapec.it>  
Data lunedì 11 giugno 2018 - 12:44

ALLEGATO N. 3

**SoReSa: Richiesta 180523\_133259-9665 - Autorizzazione Positiva**

---

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

---

**Allegato(i)**

LetteraAutorizzazione.pdf (327 Kb)

Al Direttore Generale  
A.O. "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"  
PEC: provveditorato@ospedalecasertapec.it

e al Referente Aziendale  
per il processo autorizzativo

**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 MEDICI VARI - SEZIONI A e C"**

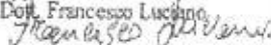
A riscontro della nota di codesta Azienda prot. 13831/U DEL 23.05.2018 (prot. SoReSa/0015299/2018 del 23/05/2018) si autorizza l'espletamento diretto di autonoma procedura di gara, con l'esclusione dei lotti A9 (aggiudicato nella procedura di gara di Emodinamica) e A38 (autorizzabile per un anno in quanto presente nella raccolta per Emodinamica 2), 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.

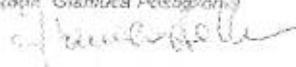
Si precisa, altresì, che la responsabilità circa le modalità di scelta del contraente, il criterio di aggiudicazione, la tipologia e le condizioni economiche dell'acquisto, i criteri di affidamento e il finanziamento della spesa occorrente ricade esclusivamente in capo alla stazione appaltante.

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. Nota con l'esclusione dei lotti A9 e A38, si può autorizzare

Distinti saluti.

Il Direttore Operativo  
Centrale di Committenza  
Dott. Francesco Luciano  


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


---

Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) – 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 vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) 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 vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso), suddivisa in 69 lotti, da destinare alle UU.OO. 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 € 2.765.693,60 + 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, ad eccezione del lotto A37 il cui contratto avrà durata di 12 (dodici) 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.

È 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.

È 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.

È 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 (aperto al pubblico dal lunedì al venerdì dalle ore 09:00 alle ore 13:30), 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 idoncamente 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: "Offerta per la partecipazione alla gara con procedura aperta per la fornitura di dispositivi medici vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso)".

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 telelogicamente 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<sup>a</sup> 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 vistati 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 di scadenza 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 avalimento.

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 Ospedalica 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.

È 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'utente 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 "PASSOE"** da parte del servizio AVCPASS [N.B. Dovrà essere richiesto un PASSOE relativamente ad ognuno dei lotti per cui si presenta offerta];

**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.**

Nella “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.L.gs 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 ogni lotto offerto, nella quantità di numero 2 dispositivi per ciascun lotto.

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 vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso)".

#### **"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 impegnarne 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.L.gs. 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](http://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.

<b>Criterio</b>	<b>Punteggio massimo</b>
Punteggio tecnico (PT)	<b>70</b>
Punteggio economico (PE)	<b>30</b>
<b>Totale</b>	<b>100</b>

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:

### Criteri per la valutazione tecnica Max Punti: 70/100

CRITERI E SUBCRITERI	PARAMETRI DI QUALITA'	PUNTEGGIO	TIPOLOGIA (TABELLARE /DISCREZIONALE)	CRITERI MOTIVAZIONALI PER L'ESPRESSIONE DELLE PREFERENZE
<b>CRITERIO A</b>	<b>CARATTERISTICHE TECNICHE DEI PRODOTTI RICHIESTI</b>	<b>MAX 30</b>		
Sub A.1	Qualità del materiale del prodotto	<b>20</b>	<b>D</b>	Saranno valutate le caratteristiche qualitative e funzionali, anche aggiuntive, relative alla evoluzione tecnologica dei dispositivi offerti.
Sub A.2	Tipologia di confezionamento	<b>10</b>	<b>D</b>	Saranno valutate la semplicità e comodità di utilizzo del confezionamento dei dispositivi medici offerti.
<b>CRITERIO B</b>	<b>CARATTERISTICHE CLINICO/FUNZIONALI</b>	<b>MAX 25</b>		
Sub B.1	Semplicità d'uso e praticità nell'utilizzo	<b>15</b>	<b>D</b>	Saranno valutate la semplicità e praticità di utilizzo dei dispositivi medici offerti
Sub B.2	Funzionalità del prodotto in relazione alle esigenze di manualità e tecniche d'uso	<b>10</b>	<b>D</b>	Saranno valutate le caratteristiche funzionali anche aggiuntive relative alla evoluzione tecnologica dei dispositivi offerti
<b>CRITERIO C</b>	<b>ASSISTENZA TECNICA E POST VENDITA</b>	<b>MAX 15</b>		
Sub C.1	Tempi di consegna in caso di urgenza	<b>8</b>	<b>D</b>	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).
Sub C.2	Training e assistenza (assistenza post-vendita, resi sostituzioni etc..)	<b>7</b>	<b>D</b>	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)<sub>i</sub> 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); **Pi** è la media della somma attribuita dai commissari al singolo concorrente per l'elemento; **Pmax** 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**

Il punteggio attribuito alle offerte economiche (punteggio economico – max 30 punti) verrà calcolato sulla base della seguente formula:

$$P_e(i) = 30 * Val\ Min / Val\ i-esima$$

Dove:

**P<sub>e</sub>(i)** = punteggio economico assegnabile a ciascuna offerta;

**Valmin** = il valore complessivo dell'offerta più basso tra le offerte ritenute valide presentate dalle Ditte concorrenti;

**Val-i esima** = il valore complessivo dell'offerta presentata dalla Ditta concorrente i-esima.

### **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. 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](mailto:provveditorato@ospedalecasertapec.it) Le risposte ai quesiti verranno pubblicate sul sito internet [www.ospedale.caserta.it](http://www.ospedale.caserta.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](http://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 del bando e dell'esito relativo 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 e/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) DVR1 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 vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) – AORN S.ANNA E S.SEBASTIANO – CASERTA

### ***Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000<sup>1</sup>***

Il sottoscritto

nato a ( ) il

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di <sup>2</sup>

della impresa

con sede in ( ), Via

in qualità di <sup>3</sup> (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.

<sup>1</sup>Far riferimento alle istruzioni di compilazione riportate in calce al presente documento.

<sup>2</sup>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

<sup>3</sup>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)"

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 accettare di produrre i dati relativi ai prodotti aggiudicati in modo da consentire il carico nel sistema gestionale dell'AORN, mediante l'ausilio di lettori ottici, interfacciandosi con la U.O.C. Sistemi Informativi Aziendali per concordare il formato da produrre;
- k) 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 propria offerta e di giudicare, pertanto, remunerativa l'offerta economica presentata;

l) 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: ;

m) (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): ;

n) 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);

o) 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: ;

p) 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 ostantive 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: si; no;

- q) che l'impresa ha ottemperato alle disposizioni della legge 68/1999 "norme per il diritto al lavoro dei disabili";
- r) (Barrare il punto relativo alla propria situazione):
- o 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;
  - o 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;
  - o 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;

- s) 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;
- t) e di partecipare alla gara di cui trattasi per i lotti di seguito indicati:

**LOTTO/I n.:** \_\_\_\_\_

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».

, lì

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;
- Nei casi 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 vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) - 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><sup>1</sup>

della impresa

con sede in ( ), Via

in qualità di <scegliere dall'elenco><sup>2</sup> (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 <sup>3</sup>.

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».

, lì

TIMBRO E FIRMA

---

<sup>1</sup> 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 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.

<sup>2</sup> 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)"

<sup>3</sup> 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.

Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) – AORN S.ANNA E S.SEBASTIANO – CASERTA

***Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000<sup>1</sup>***

Il sottoscritto

nato a ( ) il

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di <sup>2</sup>

della impresa

con sede in ( ), Via

in qualità di <sup>3</sup> (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 capo-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».

, lì

**TIMBRO E FIRMA**

<sup>1</sup> Per riferimento alle istruzioni di compilazione riportate in calce al presente documento.

<sup>2</sup> 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.

<sup>3</sup> 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 vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) – AORN S.ANNA E S.SEBASTIANO – CASERTA

### *Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000<sup>1</sup>*

Il sottoscritto

nato a () il

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di <sup>2</sup>

della impresa

con sede in (), Via

in qualità di <sup>3</sup> (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 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.

<sup>1</sup>Far riferimento alle istruzioni di compilazione riportate in calce al presente documento.

<sup>2</sup>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

<sup>3</sup>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 di scadenza 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 vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) – 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><sup>1</sup>

della impresa

con sede in ( ), Via

in qualità di <scegliere dall'elenco><sup>2</sup> (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.
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.

<sup>1</sup> 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

<sup>2</sup> 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)"

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 vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) – AORN S.ANNA E S.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	<b>DOCUMENTAZIONE GENERALE</b>	
1.1	<b>Allegato B/1 - Elenco Prodotti Offerti</b>	
1.2	<b>Allegato B/2 - Scheda Fornitore</b>	
1.3	<b>Catalogo dei prodotti commercializzati dall'operatore economico riferiti all'oggetto di gara.</b>	
2	<b>DOCUMENTAZIONE SPECIFICA PER SINGOLO LOTTO</b> LA DOCUMENTAZIONE VA RACCOLTA IN FASCICOLI PER CIASCUN LOTTO OFFERTO, OGNI PAGINA VA NUMERATA PROGRESSIVAMENTE	
2.1	<b>Scheda Tecnica Prodotto Offerto -</b> Nella scheda tecnica devono essere riportate le seguenti informazioni: <ul style="list-style-type: none"><li>- Numero lotto di riferimento</li><li>- denominazione commerciale del prodotto offerto</li><li>- codice prodotto offerto</li><li>- il nome e la ragione sociale ed indirizzo del fabbricante</li><li>- CND prodotto offerto (classificazione nazionale dei dispositivi)</li><li>- RDM prodotto offerto (numero identificativo del dispositivo nel repertorio del Ministero della Salute) ove previsto.</li></ul>	DA PAG... A PAG...
2.2	<b>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.</b> Si precisa che tutta la documentazione presente nella banca dati del Nuovo Sistema Informativo Sanitario (NSIS) e reperibile tramite il numero di registrazione nel repertorio generale dei dispositivi medici	DA PAG... A PAG...

	commercializzati in Italia (RDM) può essere omessa <u>previa dichiarazione dell'offerente</u> attestante l'aggiornamento della documentazione presente in tale banca dati.	
2.3	Copia dell' <b>etichetta</b> del prodotto offerto -	DA PAG... A PAG...
2.4	<b>Dichiarazione dell'offerente che attesti</b> - Che tutti i prodotti offerti sono <b>Latex Free</b> ; - Che i prodotti offerti sono biocompatibili;	DA PAG... A PAG...
2.5	<b>Dichiarazione firmata da cui siano desumibili i valori dei parametri oggetto di valutazione da parte della commissione tecnica</b>	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	<b>DOCUMENTAZIONE "EVENTUALE"</b> <b><u>DA COMPILARE SOLO SE EFFETTIVAMENTE PRESENTATA</u></b> 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	<b>Supporto informatico (CD ROM) con copia documentazione in formato elettronico come previsto dal disciplinare di gara</b>	

ALLEGATO A7 - SCHEDA CIG E GARANZIE		PROCEDURA APERTA dispositivi medici vari Sezione A e Sezione C									
CIG	LOTTO	Descrizione	quantità mensile	prezzo unitario a base d'asta	valore lotto a base d'asta mensile	esecuzione	esecuzione con abbinamento	contributo			
<b>DISPOSITIVI DA SOMMINISTRAZIONE PRELIEVO E RACCOLTA</b>											
<b>A 1</b>		Aghi di Westcott per biopsia ,monouso sterili ,a pareti sottili e scanalatura aperta a circa 3mm dalla punta 22G lunghezze varie	600	€ 12,00	€ 7.200,00						
<b>A 2</b>	a	Ago per amniocentesi monouso sterile mis varie raggi gamma	3.000	€ 4,00	€ 12.000,00						
	b	ago per Villocentesi sterile monouso con la tecnica del doppio ago punta non trascinante tipo Chiba, con attacco universale luer lock e impugnatura trasparente. Misure: a) 90-160mm b) 145-210 mm	300	€ 13,50	€ 4.050,00						
			tot.		€ 16.050,00						
<b>A 3</b>	a	Ago per aspirato midollare per puntato sterile, impugnatura ergonomica non a T 15 G e 16 G lunghezza 4cm e 6 cm	1.500	€ 11,00	€ 16.500,00						
	b	Ago per aspirato midollare per la cresta iliaca, impugnatura a T, 15 G, 10 cm	1.500	€ 11,00	€ 16.500,00						
			tot.		€ 33.000,00						
<b>A 4</b>	a	Ago per biopsia osteomidollare con meccanismo di intrappolamento del frustolo a cucchiario antilussazione con specchio graduato 8G 15cm	600	€ 22,00	€ 13.200,00						
	b	come sopra 11G 15cm	900	€ 22,00	€ 19.800,00						
			tot.		€ 33.000,00						
<b>A 5</b>		Ago per alcolizzazione con prolunga da 50cm con introduttore cannula a punta chiusa 3 fori a 120° nei primi 3mm 21 G x 20 cm	150	€ 25,70	€ 3.855,00						
<b>A 6</b>		Set per biopsia epatica secondo Menghini modificato con stiletto solidale al pistone della siringa punta dello stiletto piramidale con movimento del pistone a molla ecogeno monouso sterile 18G e 20 Gx15 cm	300	€ 38,00	€ 11.400,00						
<b>A 7</b>		Ago per biopsia semiautomatico con tecnica tipo Vim-Silverman modificata dove invece del mandrino bifido c'è un intaglio in prossimità della punta , con doppia scelta di avanzamento dellaago di 1 o 2 cm. con possibilità di sganciare l'ago esterno 16-18G-20G	600	€ 15,75	€ 9.450,00						
<b>A 8</b>		Ago per mesoterapia G 28 0,4 cm	6.000	€ 0,13	€ 780,00						
<b>A 9</b>		Lancette automatiche monouso per il prelievo di sangue capillare	300.000	€ 0,10	€ 30.000,00						
<b>A 10</b>		Sistema sterile monouso per l' incisione cutanea atrumatica del tallone dei neonati per il prelievo di sangue capillare mis varie	12.000	€ 0,95	€ 11.400,00						
<b>A 11</b>		Set completo per para-toracentesi monouso sterile per il drenaggio di liquidi pleurici o addominali con 3 aghi di misure 14-16-18 G con sacca da almeno 5 lt.	3.000	€ 11,15	€ 33.450,00						
<b>A 12</b>	a	Raccordo per accesso vascolare a circuito chiuso esente da lattice e filati privi di parti metalliche con pressione positiva alla disconnessione	60.000	€ 1,87	€ 112.200,00						
	b	come sopra a due vie	15.000	€ 5,86	€ 87.900,00						
			tot.		€ 200.100,00						
<b>A 13</b>		Tappo perforabile in lattice attacco luer lock per CVC	3.000	€ 0,80	€ 2.400,00						
<b>A 14</b>		Tappi con attacco luer lock per siringhe, sterili, monouso, in confezione singola	6.000	€ 0,06	€ 360,00						
		Set completo per infusione intraossea composto da:									

<b>A 15</b>	a	manipolo alimentato da batterie progettato per consentire l'inserimento rapido di un ago intraosseo a lume singolo nell'osso umano.	12	€ 600,00	€ 7.200,00
	b	ago compatibile a tale manipolo adulti calibro di 15 ga., lunghezza di 25 mm in acciaio inox 304	60	€ 95,00	€ 5.700,00
	c	ago compatibile a tale manipolo pediatrico calibro di 15 ga., lunghezza di 15 mm in acciaio inox 304	60	€ 95,00	€ 5.700,00
	d	ago compatibile a tale manipolo calibro di 15 ga., lunghezza di 45 mm in acciaio inox 304	60	€ 95,00	€ 5.700,00
			tot.		<b>€ 24.300,00</b>
<b>A 16</b>		Kit per drenaggio toracico percutaneo con cannula anti-Kinking. Ch 9 e 12 fornito di aghi retrattili tipo Verres con visualizzazione della resistente alla punta dell'ago e cateteri in poliuretano radiopaco.	150	€ 190,00	<b>€ 28.500,00</b>
<b>A 17</b>		Ago monouso per citologia (TBNA) con broncoscopio flessibile: - catetere sottile e trasparente - lunghezza operativa circa 1150 mm - canale operativo circa 2 mm - diametro ago 21 g - lunghezza ago circa 13 mm	300	€ 55,00	<b>€ 16.500,00</b>
<b>A 18</b>	a	Adattatore a tre vie per ago cannula anticontaminazione	6.000	€ 5,00	€ 30.000,00
	b	Come sopra a due vie	9.000	€ 5,90	€ 53.100,00
			tot.		<b>€ 83.100,00</b>
<b>A 19</b>		Deflussore per soluzioni perfusionali fornito di dispositivo rigido indeformabile per la perforazione del tappo dei contenitori infusionali ed il deflusso del liquido, camera di gocciolamento trasparente, flessibile in materiale plastico conforme a quanto prescritto dalla normativa vigente munito di filtro antiparticolato e che garantisce l'arresto dell'aria; foro di uscita dell'aria in posizione contrapposta a quella di entrata del liquido; regolatore di flusso a rotella, che deve consentire di arrestare completamente il flusso e controllare la velocità di somministrazione su un ampio range di selezione, tubo in materiale plastico trasparente di materiale stabile chimicamente privo di ftalati, porta ago luer lock con un punto per l'iniezione a y; cappucci protettivi accoppiati alle due parti terminali. I deflussori dovranno essere in involucro termosaldato ermeticamente per consentire la sterilità nel tempo.Latex free.	600.000	€ 0,17	<b>€ 102.000,00</b>
<b>A 20</b>		Deflussore come sopra in polietilene	7.500	€ 0,30	<b>€ 2.250,00</b>
<b>A 21</b>	a	Deflussore per la somministrazione di farmaci antiblastici con possibilità di regolare le gocce a caduta, latex free e provi di ftalati nel percorso del farmaco, dotato di 4 punti di accesso a monte della camera di gocciolamento non rigida con filtro di 15 micron, doppio clamp di chiusura prima e dopo la valvola bidirezionale, raccordo terminale luer/lock munito di sistema di sicurezza antisvuotamento, regolatore di flusso. Lunghezza totale almeno 150 cm	15.000	€ 2,45	€ 36.750,00
	b	come sopra ambrato con capacità di ispezione fluidi, per la somministrazione di farmaci fotosensibili	18.000	€ 2,65	€ 47.700,00
			tot.		<b>€ 84.450,00</b>
<b>A 22</b>		Deflussore microgoccia con le stesse caratteristiche dei deflussori normali con microgocciolatore da 60/70 gtt per ml	3.000	€ 0,22	<b>€ 660,00</b>
		Dispositivo elastomero monouso costituito da un contenitore elastomero per una lenta e continua infusione tubo antingocchiamento ed antischiacciamento, con filtro antiparticelle, regolatore di flusso, latex free e ftalati free			

<b>A 23</b>	a	c.s. 50-60 ml circa con differenti volumi di erogazione/h	9.000	€ 18,55	€ 166.950,00
	b	c.s. 100 ml circa con differenti volumi di erogazione/h per somministrazione farmaci antiblastici	1.500	€ 18,55	€ 27.825,00
	c	c.s. 260 ml circa con differenti volumi di erogazione/h per somministrazione farmaci antiblastici	900	€ 18,55	€ 16.695,00
			tot.		€ 211.470,00
<b>A 24</b>	a	Prolunga in polietilene a spirale ad elevata resistenza fino a 40 bar di diametro 1mm x 2,00 mm di lunghezza 100cm monouso sterile	12.000	€ 1,68	€ 20.160,00
	b	come sopra 1,5mm x 2,5 mm di lunghezza 200,cm	12.000	€ 1,40	€ 16.800,00
			tot.		€ 36.960,00
<b>A 25</b>		Rampa di tre rubinetti a 3 vie, con prolunga al terminale libero luer lock femmina da 50cm con chiavi di chiusura dei rubinetti di differenti colori sterili, latex e ftalati free	15.000	€ 3,50	€ 52.500,00
<b>A 26</b>		Rubinetti a tre vie per linea di infusione e monitoraggio, con attacchi luer lock resistente a ogni farmaco con codice colore latex free	210.000	€ 0,45	€ 94.500,00
<b>A 27</b>		Regolatore di flusso per soluzioni con microgioccioloio con sistema a rotella, con graduazione da 3 a 200 o 250 ml / h con linea di infusione ,filtro antibatterico, dispositivo per presa d'aria antibatterico	60.000	€ 1,25	€ 75.000,00
<b>A 28</b>		Set per infusione rapida con sistema ad alto flusso,sistema di filtro aria e sangue e di rilevamento ed eliminazione di bolle d'aria NB: la ditta aggiudicataria del set dovrà fornire almeno tre sistemi per il funzionamento,degli stessi.	360	€ 83,00	€ 29.880,00
<b>A 29</b>		Set a due vie per irrigazione con tubo lung 180 cm circa con regolatore di flusso mediante dispositivo roller	6.000	€ 1,88	€ 11.280,00
<b>A 30</b>		Prolunga lineare monouso sterile con luer 50cm lunghezza tipo k50 LL	30.000	€ 1,00	€ 30.000,00
<b>A 31</b>		Sacche di raccolta per liquidi aspirati da 2 lt con le seguenti caratteristiche: -forma cilindrica, in materiale plastico trasparente, igroscopico, non rigido, antistrappo e ad alta resistenza			
		-coperchio rigido di materiale plastico saldato alla sacca -sistema di chiusura ermetica (entrata-uscita) che permetta facilmente l'utilizzo e la rimozione della sacca, senza alcun pericolo di contatto con il contenuto da parte degli operatori sanitari -filtro anti aerosol -possibilità di collegamento anche ad altra sacca in linea -contenente agente antischiumentante -latex free.	30.000	€ 1,66	€ 49.800,00
		L'offerta dovrà prevedere anche 300 cilindri per sacche da 2 lt e 300 supporti per sacche da 2 litri e eventuali altri supporti di fissaggio sia a muro che al letto			
<b>A 32</b>	a	Ago di Chiba 18 G 20 cm	300	€ 5,00	€ 1.500,00
	b	Ago di Chiba 18 G 28 cm	300	€ 5,00	€ 1.500,00
			tot.		€ 3.000,00
<b>A 33</b>		Bisturi circolari monouso sterile Biopsy Punch diam			
	a	mis 4	1.800	€ 2,05	€ 3.690,00
	b	mis 5	300	€ 2,05	€ 615,00
	c	mis 6	300	€ 2,05	€ 615,00
			tot.		€ 4.920,00
		Tubi di drenaggio sterile a T tipo Kehr per chirurgia biliare in silicone, con linea radiopaca:			

<b>A 34</b>	mis 10		30	€ 10,00	€ 300,00	
	mis 12		30	€ 10,00	€ 300,00	
	mis 14		30	€ 10,00	€ 300,00	
	mis 16		30	€ 10,00	€ 300,00	
	mis 18		30	€ 10,00	€ 300,00	
			tot.		<b>€ 1.500,00</b>	
<b>A 35</b>	Trocar monouso, sterile per drenaggio toracico continuo in pvc di grado medicale con mandrino con punta atraumatica varie misure:					
	A	12 FR	120	€ 3,87	€ 464,40	
	B	14 FR	120	€ 3,87	€ 464,40	
	B	16 FR	120	€ 3,87	€ 464,40	
	C	18 FR	120	€ 3,87	€ 464,40	
	D	20 FR	600	€ 3,87	€ 2.322,00	
	E	24 FR	600	€ 3,87	€ 2.322,00	
F	28 FR	600	€ 3,87	€ 2.322,00		
			tot.		<b>€ 8.823,60</b>	
<b>A 36</b>	KIT per biopsia ossea così composto:					
	a	sistema coassiale per accesso osseo con trefina e indicatore di avanzamento misura: 14 G / 6,5 cm - 14 G / 9,5 cm - 12 G / 10 cm	90	€ 40,00	€ 3.600,00	
	b	aghi per biopsia dell'osso per sistema coassiale dotato di specillo estrattore e specillo a trappola misure: 15G / varie lunghezze- 13 G 15 cm				
c	manopola di torazione per facilitare la penetrazione della trefina e dell'ago da biopsia					
<b>A 37</b>	Materiale di consumo per iniettore automatico "AVANTA" ditta Medrad					
	a	Kit monopaziente - AVA 500 SPAT - *	1.600	€ 41,00	€ 65.600,00	
	b	Siringhe multipaziente - AVA 500 - *	250	€ 34,65	€ 8.662,50	
	c	Hand controller - AVA 500 HC - *	50	€ 14,70	€ 735,00	
				tot.		<b>€ 74.997,50</b>
<b>A 38</b>	SACCHE POST-PARTUM					
		Sacca retroscapolare graduata per la raccolta e la valutazione delle perdite ematiche causate dal parto, sterile.	1.800	€ 0,86	€ 1.548,00	
<b>A 39</b>	Sacche in EVA per somministrazione miscelata per nutrizione artificiale parenterale, copertura per fotoprotezione inserita nel confezionamento primario.					
	a	capacità 250 ml	3.000	€ 2,30	€ 6.900,00	
	b	capacità 500 ml	300	€ 2,30	€ 690,00	
	c	capacità 2000 ml	300	€ 2,30	€ 690,00	
			tot.		<b>€ 8.280,00</b>	
<b>DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO</b>						
<b>C 01</b>	Set per cateterizzazione arteria radiale con catetere radiopaco in poliuretano, privo di lattice, ago introduttore, guida seldinger, sterile monouso:					
	a	ago introduttore 18 g 38 mmCA	300	€ 17,20	€ 5.160,00	
	b	ago introduttore 20 g 38 mmCA	300	€ 17,20	€ 5.160,00	
	c	ago introduttore 22 g 38 mmCA	300	€ 17,20	€ 5.160,00	
	d	ago introduttore 20 g 80 mmCA	600	€ 17,20	€ 10.320,00	
e	ago introduttore 20 g 12mmCA	300	€ 17,20	€ 5.160,00		
			tot.		<b>€ 30.960,00</b>	



<b>C 08</b>	<p>Kit per impianto di catetere venoso neonatale composto da: catetere monolume in poliuretano da 2 Fr, 22G, lunghezza 8 cm, O.R.X per puntura venosa con prolunga integrata, alette di fissaggio, introduzione secondo la metodica di Seldinger tramite un ago metallico 21G, lunghezza 42 mm, ed una guida metallica atraumatica flessibile. Bustina di gel per ecografia sterile, sacca coprisonda di lunghezza 120 cm e sezione 15 cm con elastico, telo di apertura 45X35 cm, dispositivo luer-lock maschio-femmina con derivazione elettrica per la verifica del corretto posizionamento dei cateteri venosi centrali basato sul metodo dell'ECG intracavitario, dispositivo per accesso vascolare a circuito chiuso a pressione neutra alla disconnessione e spazio morto di 0,02 ml, due siringhe preimpiegate di fisiologica da 5 ml, dispositivo di fissaggio alla cute con adesivo all'ossido di zinco, pellicola trasparente per la medicazione del punto di inserzione cutaneo del catetere</p>	300	€ 78,75	€ 23.625,00					
<b>C 09</b>	<p>Kit così costituiti: catetere bilume in poliuretano da 3 Fr, 22G/22G, lunghezza 6 cm, O.R.X per puntura venosa per suclavia o giugulare con prolunghe integrate, alette di fissaggio, introduzione secondo la tecnica di Seldinger tramite un ago metallico 22G, lunghezza 40 mm, o ago cannula 24 G, lunghezza 19 mm, ed una guida in nitinol atraumatica flessibile. Bustina di gel per ecografia sterile, sacca coprisonda di lunghezza 120 cm e sezione 15 cm con elastico, telo di apertura 45 cmX35 cm, dispositivo luer-lock maschio-femmina con derivazione elettrica per la verifica del corretto posizionamento dei cateteri venosi centrali basato sul metodo dell'ECG intracavitario, dispositivo per accesso vascolare a circuito chiuso a pressione neutra alla disconnessione e spazio morto massimo di 0,02 ml, due siringhe preimpiegate di soluzione fisiologica da 5 ml, dispositivo di fissaggio alla cute con adesivo all'ossido di zinco, pellicola trasparente per la medicazione del punto di inserzione cutaneo del catetere</p>	240	€ 110,25	€ 26.460,00					
<b>C 10</b>	<p>Kit catetere per vena centrale composto da catetere radiopaco in poliuretano di ultima generazione antitrombo 7F a 3 lumi, ali di sutura, siringa da 5 cc, ago 22G, ago a parete sottile 18G, ago cannula 16g, dilatatore di vasi, cavo guida a punta dritta ed a punta a J, 3 morsetti di scorrimento lunghezza tra 20 cm e 30 cm</p>	3.600	€ 26,25	€ 94.500,00					
<b>C 11</b>	<p>Sistema venoso impiantabile ad alto flusso a lume singolo, in</p>	120	€ 160,00	€ 19.200,00					
<b>C 12</b>	<p>Kit completo per l'impianto di catetere PICC monolume 4 Fr punta aperta in poliuretano morbido, medicato con clobexidina, power injectable, kit di inserzione con microseidinger. Lunghezza di 40 cm e 50 cm</p>	750	€ 190,00	€ 142.500,00					
	<p>a lunghezza 40 cm</p>								
	<p>b lunghezza 50 cm</p>								
<b>C 13</b>	<p>Kit completo per l'impianto di catetere PICC monolume 4-5 Fr punta aperta in poliuretano morbido, medicato con clobexidina, power injectable, kit di inserzione con microseidinger. Lunghezza di 40 cm e 50 cm</p>	150	€ 210,00	€ 31.500,00					
	<p>a lunghezza 40 cm</p>								
	<p>b lunghezza 50 cm</p>								
<b>C 14</b>	<p>Kit completo per l'impianto di catetere PICC bilume 5 Fr punta aperta in poliuretano morbido, power injectable, kit di inserzione con microseidinger. Lunghezza di 40 cm e 50 cm</p>	150	€ 190,00	€ 28.500,00					
	<p>a lunghezza 40 cm</p>								
	<p>b lunghezza 50 cm</p>								

<b>C 15</b>	Catetere PICC bi-lume 5-6 Fr punta aperta in poliuretano morbido, medicato con clorexidina, power injectable, kit di inserzione con microseldinger. Lunghezza di 40 cm e 50 cm	300	€ 210,00	€ 63.000,00	
<b>a</b>	lunghezza 40 cm				
<b>b</b>	lunghezza 50 cm				
<b>C 16</b>	Kit completo per l'impianto di catetere venoso centrale ad inserimento periferico PICC in silicone 4 Fr, monolume, con punta tipo Groshong	300	€ 336,00	€ 100.800,00	
<b>C 17</b>	Kit per guida ecografica con coprisonda sterile 122 cm circa, slitta guida per calibro 21 G con tre diverse profondità 1-1,5-2 cm compreso di gel	3.000	€ 20,00	€ 60.000,00	
<b>C 18</b>	Kit per vena centrale 7 FR a due vie 16 cm con possibilità di inserire il Seldinger (centimetrato) senza distaccare la siringa dall'ago attraverso accesso valvolato	150	€ 28,35	€ 4.252,50	
<b>C 19</b>	Kit per vena centrale a tre vie 7 FR in poliuretano morbido con ago introduttore ecoriflettente e con possibilità di inserire il Seldinger (centimetrato) senza distaccare la siringa dall'ago attraverso accesso valvolato	300	€ 16,00	€ 4.800,00	
<b>C 20</b>	Kit per vena centrale a tre vie 7 FR in poliuretano morbido trattato con impregnazione antibatterica, con ago introduttore ecoriflettente, con inserimento tramite Seldinger inseribile senza distaccare la siringa dal cono dell'ago. Lunghezza da 20 a 30 cm	300	€ 20,00	€ 6.000,00	
<b>C 21</b>	Kit per vena centrale a 5 vie ad alto flusso lumi da 14-16-18-18-18 Fr con inserimento tramite Seldinger inseribile senza distaccare la siringa dal cono dell'ago.	300	€ 130,00	€ 39.000,00	
<b>C 22</b>	Kit per vena centrale a 5 vie 8,5FR in poliuretano morbido medicati trattati con impregnazione antibatterica, con ago introduttore ecoriflettente, con inserimento tramite Seldinger inseribile senza distaccare la siringa dal cono dell'ago. Lunghezza da 20 a 30 cm	300	€ 150,00	€ 45.000,00	
<b>C 23</b>	Catetere endovenoso per dialisi a breve termine bi-lume 13-14Fr, lunghezza 150mm precurvati a "collo di cigno" provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger	300	€ 60,00	€ 18.000,00	
<b>C 24</b>	Catetere endovenoso per dialisi a breve termine bi-lume 13-14 Fr, lunghezza 200mm "precurvati a collo di cigno" provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger	300	€ 60,00	€ 18.000,00	
<b>C 25</b>	Catetere endovenoso per dialisi a breve termine bi-lume 13-14Fr, lunghezza 200mm provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger e possibilità di inserire il Seldinger	600	€ 60,00	€ 36.000,00	
<b>C 26</b>	Catetere a breve termine per dialisi bi-lume 12-16 Fr per incannulamento vena femorale, lunghezza 250-300 mm circa medicato con clorexidina provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger.	450	€ 66,00	€ 29.700,00	
<b>C 27</b>	Catetere medio termine per dialisi bi-lume 14-16 Fr, lunghezza 250-300 mm circa, poliuretano morbido antinking valvolato con alette fisse girevoli per uso femorale.	600	€ 80,00	€ 48.000,00	
<b>C 28</b>	Catetere a breve termine per dialisi tri-lume 12-16 Fr per incannulamento vena femorale, lunghezza 250-300 mm circa terzo lume di piccolo calibro per consentire la perfusione dei farmaci durante l'emodialisi provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger.	300	€ 100,00	€ 30.000,00	
<b>C 29</b>	Catetere a breve termine per dialisi tri-lume 12-14 Fr per incannulamento venoso, lunghezza 150mm circa terzo lume di piccolo calibro per consentire la perfusione dei farmaci durante l'emodialisi provvisti di inserimento mediante tecnica di Seldinger.	150	€ 66,00	€ 9.900,00	

	<b>C 30</b>	<p>Catetere venoso centrale trilume tipo Angel comprensivo di kit per l'inserimento femorale dotato di un sistema di apertura distale di un cestello di nitinol che assolve alla funzione di filtro cavale (per vena cava inferiore). Tale catetere deve consentire l'inserimento e il posizionamento al letto del paziente in urgenza</p>	45	€ 3.675,00	€ 165.375,00			
--	-------------	--	----	------------	--------------	--	--	--





Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) – 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	<p>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.</p> <p>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.</p>
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 vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) – 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 vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) – 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 gradata:

- 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 temperamento 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:

- regolamerterà 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**

1. 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.P.R. 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.12 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.
5. 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.l.gs. 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. È 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. Ferme 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 aggiudicatrici, 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 vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) – 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 vari Sezione A (dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso) suddivisa in 69 lotti, da destinare alle UU.OO. 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 € 2.765.693,60 + IVA.

Il contratto relativo a ciascun lotto avrà durata di 36 (trentasei) mesi, ad eccezione del lotto A37 il cui contratto avrà durata di 12 (dodici) 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 Ordinativi 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 69 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:

- 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 – 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	D.E.C.

		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.	
	sostituzione entro 4 giorni del prodotto idoneo	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 idoneo, 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.

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.13 - 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.14 - 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.15 - 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 nè 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.16 - 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.17 - 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 DLgs. 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.18 - 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.19 - 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 nell'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.20 - 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.21 - 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.22 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.23 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.24 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.25 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.26 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.

#### **Art.27 IVA**

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.28 Danni di forza maggiore**

Si considerano danni di forza maggiore quelli effettivamente provocati da cause imprevedute 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.29 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.30 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 conguaglio 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.31 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.32 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.33 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.34 – 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.

È 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.

È 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. 35 – 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, si rinvia alla disciplina comunitaria e nazionale vigente in materia di contratti pubblici.



ALLEGATO B2

<b>FORNITORE</b>					
<i>Sede Amministrativa</i>					
Via		Num.	CAP	Città	Provincia
Codice Fiscale		Partita IVA			
e - mail (ufficio commerciale)		pec (ufficio commerciale)	Referente Commerciale		
<i>Sede Operativa</i>					
Via		Num.	CAP	Città	Provincia
Codice Fiscale		Partita IVA			
e - mail (ufficio tecnico)		pec (ufficio tecnico)	Referente Tecnico		
<i>Direzione Medica</i>					
Tel.		Fax	Tel. Emergenze	Fax Emergenze	
e - mail		pec	e - mail Emergenze		
Referente Farmacovigilanza		Referente Dispositivovigilanza			
<i>Depositario cui indirizzare gli ordini</i>					
<i>Sede Amministrativa</i>					
Via		Num.	CAP	Città	Provincia
Codice Fiscale		Partita IVA			
Tel.		Fax	Tel. Emergenze	Fax Emergenze	
e - mail		pec	e mail Emergenze		

**IL DIRETTORE GENERALE**

**Dott. Mario Nicola Vittorio Ferrante**

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

immesso 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 Sezione A (dispositivi da somministrazione, prelievo e raccolta) e Sezione C (dispositivi per sistema artero-venoso), a fronte di un massimale complessivo annuale pari ad € 921.897,87 (oltre iva) per complessivi triennali € 2.765.693,60 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.78 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. 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 € 600,00) al conto economico 50.20.20.17.001 autorizzazione n.65 sub 1 del corrente bilancio;
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



