



**REGIONE CAMPANIA**  
**AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE**  
**“SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO”**  
**CASERTA**

---

**Deliberazione del Direttore Generale N. 1059 del 28/11/2023**

---

**Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO**

**Oggetto: PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA – INDIZIONE E APPROVAZIONE ATTI DI GARA.**

**PUBBLICAZIONE**

In pubblicazione dal 28/11/2023 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

**ESECUTIVITA'**

Atto immediatamente esecutivo

**TRASMISSIONE**

La trasmissione di copia della presente Deliberazione è effettuata al Collegio Sindacale e ai destinatari indicati nell'atto nelle modalità previste dalla normativa vigente. L'inoltro alle UU. OO. aziendali avverrà in forma digitale ai sensi degli artt. 22 e 45 D.gs. n° 82/2005 e s.m.i. e secondo il regolamento aziendale in materia.

**UOC AFFARI GENERALI**

**Direttore Eduardo Chianese**

**ELENCO FIRMATARI**

*Gaetano Gubitosa - DIREZIONE GENERALE*

*Teresa Capobianco - UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO*

*Carmela Zito - UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA*

*Angela Anneschiarico - DIREZIONE SANITARIA*

*Amalia Carrara - DIREZIONE AMMINISTRATIVA*

*Per delega del Direttore della UOC AFFARI GENERALI, il funzionario Pasquale Cecere*



**Oggetto:** PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA – INDIZIONE E APPROVAZIONE ATTI DI GARA.

### **IL DIRETTORE U.O.C. PROVVEDITORATO ED ECONOMATO**

A conclusione di specifica istruttoria, descritta nella narrazione che segue e i cui atti sono custoditi presso la struttura proponente, rappresenta che ricorrono le condizioni e i presupposti giuridico-amministrativi per l'adozione del presente provvedimento, ai sensi dell'art. 2 della Legge n. 241/1990 e s.m.i. e, in qualità di responsabile del procedimento, dichiara l'insussistenza del conflitto di interessi, ai sensi dell'art. 6 bis della legge 241/90 e s.m.i.

### **PREMESSO CHE**

- con nota Prot. n. 5304/2023 (allegato n. 1) il Direttore del Dipartimento Scienze Mediche, già Direttore della UOC Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva ha trasmesso alla UOC Provveditorato – Economato ed alla UOC Farmacia Ospedaliera l'elenco riepilogativo "Prodotti, divisi in lotti e sub – lotti" con indicazione del fabbisogno annuo;
- con Prot. n.5367/2023 (allegato n.2), il Direttore della Farmacia Ospedaliera, Dott.ssa Anna Dello Stritto, ha trasmesso a questa UOC il suddetto elenco, dalla stessa validato, come emerge dalla relativa consultazione;
- con nota Prot. n. 8772/2023 (allegato n.3), la stessa UOC ha acquisito per il tramite della Farmacia Ospedaliera l'elenco riepilogativo dei criteri di valutazione ricevuto dal Direttore della UOC Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva;
- con Prot. n.24902 del 30/08/2023 (allegato n.4) è stata inoltrata alla So.re.sa. Spa. richiesta di autorizzazione all'espletamento in autonomia di una procedura aperta pluriennale (lotti n. 93), essendo presente nel Programma biennale "Piano delle iniziative ..... per forniture, servizi e lavori – anni 2023 – 2024" (Det. So.re.sa. n.258 del 16/12/2022) specifica iniziativa per "Dispositivi per endoscopia digestiva";
- la So.re.sa. Spa. con Prot. n. 13303/2023 ha riscontrato positivamente la richiesta (allegato n.5);
- sulla base della corrispondenza intrattenuta con la predetta Farmacia è stato predisposto il Capitolato Speciale di Appalto (mail del 06/09/2023 e Prot. n.5304 del 14/09/2023- allegati nn. 6 e 7);
- in data 11/10/2023, è stato acquisito agli atti della scrivente UOC – per il tramite della medesima Farmacia Ospedaliera (Prot. n. 29578 – allegato n.8) – l'elenco dei criteri di valutazione "revisionato" dalla UOC Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva;

### **DATO ATTO CHE**

- l'importo complessivo triennale a base d'asta è pari ad € 5.658.882,00 Iva esclusa;
- il quadro economico riferito alla presente procedura è il seguente

<b>QUADRO ECONOMICO RIEPILOGATIVO</b>
---------------------------------------

Deliberazione del Direttore Generale

A)	<b>FORNITURE</b>	
A 1	fornitura triennale di dispositivi medici per le esigenze della UOC Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva	€ 5.658.882,00
	Totale A)	€ 5.658.882,00
B)	<b>Somme a disposizione dell'Amministrazione</b>	
B1	IVA al 22% sulle forniture	€ 1.244.954,04
B2	Incentivo per funzioni tecniche	€ 7.211,99
B3	Importo per beni strumentali	€ 1.442,40
B4	Spese di pubblicazione	€ 4.000,00
	Totale B)	€ 1.257.608,43
	<b>TOTALE A) + B)</b>	<b>€ 6.916.490,43</b>

**VISTA** la documentazione di gara (Allegato n. 9), composta dai seguenti elaborati, redatti a cura dell'U.O.C. Provveditorato ed Economato:

- Bando di gara;
- Disciplinare di gara;
- Allegato A1 Domanda di partecipazione;
- Allegato A2 D.G.U.E.
- Allegato A3 Scheda fornitore;
- Allegato A4 Modulo trattamento dati
- Allegato A5 Eventuale avvalimento e dichiarazione di avvalimento
- Allegato A6 CIG e garanzie
- Allegato A7 Ricevuta di pagamento imposta di bollo
- Allegato A8 Elenco prodotti offerti
- Allegato A8 bis Indice documentazione tecnica
- Allegato A8 ter Relazione parametri oggetto di valutazione
- Allegato A9 Modello di offerta economica
- Allegato A10 Protocollo di legalità
- Allegato B Capitolato Speciale di Appalto

**PRESO ATTO CHE** come da vigente normativa in materia di appalti pubblici la suddetta procedura, ai sensi dell'art. 25 del D. Lgs. n. 36/2023 sarà espletata mediante l'utilizzo della piattaforma telematica di negoziazione, all'uopo costituita (Sistema Informativo Appalti Pubblici Sanità – S.I.A.P.S.) e in dotazione della So.re.sa. S.p.A.;

**ESAMINATA** tutta la documentazione innanzi richiamata, allegata alla presente e in atti giacente;  
**RITENUTO** pertanto necessario doversi procedere all'approvazione degli atti di gara e ad indire gara di appalto nella forma della procedura aperta (art. 71 del D. Lgs. citato) per l'affidamento triennale della fornitura in questione da aggiudicarsi - tramite l'utilizzo della piattaforma telematica SIAPS, allestita dalla Soresa Spa. - secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa (art. 108, comma 1, del medesimo Decreto); tanto per l'importo complessivo triennale a base d'asta pari ad € 5.658.882,00 Iva esclusa;

*Deliberazione del Direttore Generale*

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

### **PROPONE**

**I – DI APPROVARE** la documentazione di gara di seguito elencata:

- Bando di gara;
- Disciplinare di gara;
- Allegato A1 Domanda di partecipazione;
- Allegato A2 D.G.U.E.
- Allegato A3 Scheda fornitore;
- Allegato A4 Modulo trattamento dati
- Allegato A5 Eventuale avvalimento e dichiarazione di avvalimento
- Allegato A6 CIG e garanzie
- Allegato A7 Ricevuta di pagamento imposta di bollo
- Allegato A8 Elenco prodotti offerti
- Allegato A8 bis Indice documentazione tecnica
- Allegato A8 ter Relazione parametri oggetto di valutazione
- Allegato A9 Modello di offerta economica
- Allegato A10 Protocollo di legalità
- Allegato B Capitolato Speciale di Appalto

**II – DI INDIRE** una procedura aperta (art. 71 del D. Lgs. citato) per l'affidamento triennale della fornitura in questione da aggiudicarsi - tramite l'utilizzo della piattaforma telematica SIAPS, allestita dalla Soresa Spa. - secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa (art. 108, comma 1, del medesimo Decreto); tanto per l'importo complessivo triennale a base d'asta pari ad € 5.658.882,00 Iva esclusa;

### **III – DI IMPUTARE**

- a) la spesa presunta di € 4.000,00, quali oneri di pubblicità al conto economico n. 5020201700 "spese di pubblicità e promozione" del Bilancio 2023;
- b) l'importo di € 7.211,99 quale incentivo per funzioni tecniche al conto economico n. 5020202150 del Bilancio 2023;

**IV – DI PRENDERE ATTO** che i costi effettivi derivanti dall'affidamento del presente appalto verranno definiti in sede di aggiudicazione definitiva e saranno imputati dalla UOC Gestione Economico-Finanziaria ai competenti conti di bilancio;

**V – DI PREVEDERE** la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto degli artt. 92 e 100 del D. Lgs. n. 159/2011 e s.m.i, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;

**VI – DI PREVEDERE** inoltre apposita clausola risolutiva espressa qualora So.re.sa. Spa (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro;

*Deliberazione del Direttore Generale*

**VII – DI NOMINARE** ex art. 15 del D. Lgs. n. 36/2023 quale RUP. la Dott.ssa Teresa Capobianco, Direttore UOC Provveditorato - Economato, relativamente alla procedura di gara e sino all'aggiudicazione definitiva e stipula del contratto;

**VIII - DI TRASMETTERE** copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di legge, nonché alle UU.OO.CC. Gestione Economico – Finanziaria, Farmacia Ospedaliera, Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva.

**IL DIRIGENTE UOS GARE  
E CONTRATTI**

Dott.ssa Tiziana Simone

**IL DIRETTORE UOC  
PROVVEDITORATO ED ECONOMATO**

Dott.ssa Teresa Capobianco

**IL DIRETTORE GENERALE**

**Dr. Gaetano Gubitosa**

individuato con D.G.R.C. n. 465 del 27/07/2023

immesso nelle funzioni con D.P.G.R.C. n. 80 del 31/07/2023

**Vista** la proposta di deliberazione che precede, a firma del Direttore UOC Provveditorato ed Economato Dott.ssa Teresa Capobianco

**Acquisiti** i pareri favorevoli del Direttore Sanitario e del Direttore Amministrativo in modalità telematica (art. 6, punto 1, lett e del regolamento aziendale) e sotto riportati

Il Direttore Sanitario

Dr.ssa Angela Anzecchiarico

Favorevole

Il Direttore Amministrativo

Avv. Amalia Carrara

Favorevole

**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:

**I – APPROVARE** la documentazione di gara di seguito elencata:

- Bando di gara;
- Disciplinare di gara;
- Allegato A1 Domanda di partecipazione;
- Allegato A2 D.G.U.E.
- Allegato A3 Scheda fornitore;
- Allegato A4 Modulo trattamento dati
- Allegato A5 Eventuale avvalimento e dichiarazione di avvalimento
- Allegato A6 CIG e garanzie
- Allegato A7 Ricevuta di pagamento imposta di bollo
- Allegato A8 Elenco prodotti offerti
- Allegato A8 bis Indice documentazione tecnica

*Deliberazione del Direttore Generale*

- Allegato A8 ter Relazione parametri oggetto di valutazione
- Allegato A9 Modello di offerta economica
- Allegato A10 Protocollo di legalità
- Allegato B Capitolato Speciale di Appalto

**II – INDIRE** una procedura aperta (art. 71 del D. Lgs. citato) per l'affidamento triennale della fornitura in questione da aggiudicarsi - tramite l'utilizzo della piattaforma telematica SIAPS, allestita dalla Soresa Spa. - secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa (art. 108, comma 1, del medesimo Decreto); tanto per l'importo complessivo triennale a base d'asta pari ad € 5.658.882,00 Iva esclusa;

**III – IMPUTARE**

- a) la spesa presunta di € 4.000,00, quali oneri di pubblicità al conto economico n. 5020201700 "spese di pubblicità e promozione" del Bilancio 2023;
- b) l'importo di € 7.211,99 quale incentivo per funzioni tecniche al conto economico n. 5020202150 del Bilancio 2023;

**IV – PRENDERE ATTO** che i costi effettivi derivanti dall'affidamento del presente appalto verranno definiti in sede di aggiudicazione definitiva e saranno imputati dalla UOC Gestione Economico-Finanziaria ai competenti conti di bilancio;

**V – PREVEDERE** la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto degli artt. 92 e 100 del D. Lgs. n. 159/2011 e smi, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;

**VI – PREVEDERE** inoltre apposita clausola risolutiva espressa qualora So.re.sa. Spa (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro;

**VII – NOMINARE** ex art. 15 del D. Lgs. n. 36/2023 quale RUP. la Dott.ssa Teresa Capobianco, Direttore UOC Provveditorato - Economato, relativamente alla procedura di gara e sino all'aggiudicazione definitiva e stipula del contratto;

**VIII - TRASMETTERE** copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di legge, nonché alle UU.OO.CC. Gestione Economico – Finanziaria, Farmacia Ospedaliera, Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva.

**IL DIRETTORE GENERALE**

Gaetano Gubitosa



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

---

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE  
(per le proposte che determinano un costo per l'AORN – VEDI ALLEGATO)

*Deliberazione del Direttore Generale*

*Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.*



\*17/02/2023 10.43-20230005304\*



*all. n. 1*

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

U.O.C. Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva  
Direttore dr. Prof. Rosario CUOMO

Al Direttore UOC Farmacia  
Al Direttore UOC Provveditorato  
AORN Sede

Oggetto: Elenco dispositivi per esigenze Endoscopia Digestiva

In riferimento alla fornitura di materiale per le esigenze delle Endoscopia Digestiva afferente alla UOC di Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva si allega elenco di Prodotti divisi in lotti e sub-lotti. Tale elenco è caratterizzato anche dalla specifica del fabbisogno annuale.

Caserta 16 febbraio 2023

Direttore della UOC di Gastroenterologia  
Dr. Prof. Rosario Cuomo

A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano - Caserta  
Dipartimento Scienze Mediche  
Direttore: Dr. Prof. Rosario CUOMO  
CE 4238

A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano  
CASERTA  
U.O.C. Gastroenterologia e  
Endoscopia Digestiva  
Direttore: dr. Prof. Rosario CUOMO



LOTTO	Denominazione Generica del Prodotto	FABBISOGNO annuale (Pezzi)
1	Applicatori monouso Endo loop, canale operativo 2,8 diametro loop non inferiore a 30 mm;	300
2	Taglierina endoscopica monouso per taglio del loop alla base del polipo	20
3	Boccagli per gastroscopia per adulti, standard, monouso, con elastico, con raccordo per ossigenoterapia	3.000
4	Boccagli monouso, per bambini con elastico;	30
5	Cateteri spray per colorazione vitale, autoclavabili, compatibili con canale operativo 2,8 mm e lunghezza Non inferiore a 2300mm;	30
6	Spazzolini per pulizia canali endoscopici, con spazzolino singolo o doppio alle estremità, lunghezza operativa non inferiore a 2300mm;	5.000
7	Test per la determinazione HP su mucosa gastrica,	1.500
8	Trappole per polipi ad aspirazione, monouso, con 4 o più scomparti filtranti, muniti di coperchio con tubo flessibile centrale;	250
9	Sospensione sterile a base di pigmento di carbone per tatuaggio endoscopico	250
10	boxer per colonscopia in TNT	3.000
11	Anse monouso. Manipolo a tre anelli. Plurifilamento, guaina in Teflon. Coppio ovale di dimensioni da 10 mm a 35 mm circa	1.000
12	Anse monouso Pediatriche per canale operativo min. 2mm dia., con indicazione per uso a caldo e a freddo. Manipolo a tre anelli. Coppio in acciaio inossidabile plurifilamento e guaina in Teflon. Coppio Ovale di diverse dimensioni	15
13	Ansa monouso tipo crescent, con filo sottile flessibile, con apertura di 20 mm., lunghezza operativa non inferiore a 2300 mm.	15
14	Anse monouso per polipectomia e mucosetomia, di diversa forma, monofilamento, comprensivo di guaina teflonata, di diametro da 10 a 30 mm circa. Lunghezza operativa 230 cm circa, compatibile con canale da 2,8 mm	600
15	Ansa per polipectomia a freddo, monouso, con diametro da 10 mm a 15 mm circa	300
16	Anse pluriuso, ovali, per polipectomia, comprensive di guaina teflonata e manico, compatibile con colonscopio standard e canale operativo di 2,8 mm, con diverse aperture di ansa: 10 X 20mm circa; 20x40 circa,	30
17	Ansa /bisturi endoscopica, monouso, monofilamento, di forma romboidale, con sezione dell'ansa piatta e a lama, anello di giuntura per la torsione. Specifica per lesioni piane.	60
18	Ansa plurifilamento, rigida con tre step di apertura per polipi di diverse tipologie. Utilizzabile sia a caldo che a freddo.	30
19	Pinze biotiche Monouso. Varie capacità e forma di morso. In acciaio, con foro di fenestrazione per un maggior prelievo di tessuto. Con e senza ago, lunghezza operativa compatibile con gastroscopio standard e colonscopio standard. Utilizzabili anche in retroversione	3.000
20	Pinze biotiche pluriuso Pediatriche, in acciaio inossidabile, con foro di fenestrazione per un maggior prelievo di tessuto. Compatibilità con canali di lavoro $\geq 2.0$ mm. Disponibili con e senza ago in lunghezze $\geq 160$ cm	15
21	Pinze da biopsie, pluriuso in acciaio e senza punti di giunture o saldature, con e senza ago, azionamento meccanico senza scatti, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa di 2300 mm circa, Utilizzabili anche in retroversione	50
22	Pinza multiprelievo per resezione a freddo di polipi diminutivi, rotante, con doppia fenestrazione.	150
23	Pinza biotica monouso filoguidata a valve basculanti per istologia all'interno delle vie biliari	30
24	Papillotomi ad ago Pre-cut, monouso, a triplo lume per inserzione filo guida da 0,035, con canale aperto a C compatibile con sistema a scambio rapido. Estensione ago da 4 mm a 6 mm.	150
25	Ago da Pre-cut biliare compatibile con guida da 0,035, estensione dell'ago di 5 mm, ago standard e parzialmente isolato, lunghezza 1700 mm circa	200
26	Papillotomi ricoperto in parte sul filo di taglio, monouso, a triplo lume per inserzione di filo guida da 0,035, con punta radiopaca rastremata e precurvata, compatibile con canale operativo 2,8 mm, lunghezza operativa non superiore a 1700 mm, con lunghezza naso di 3 e 7 mm;	300

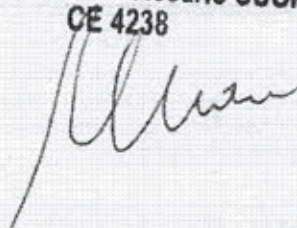
27	Sfinterotomo Monouso. Compatibile con sistema a scambio rapido. Rotante da 0 a 180 gradi. Diametro della punta da 3,9 4.4 Fr e 4.9 Fr. Filo di taglio da 20 mm e 30 mm. Triplo lume con il canale aperto a C. Per guida da 0,035	300
28	Sfinterotomi per Gastroresezioni Billoth II, monouso, doppio lume, compatibile con filo guida da 0,035 mm, canale operativo di 2,8 mm; catetere di circa 6 Fr, rastremato, radiopaco;	15
29	Sistema per sfinteroplastica biliare costituito da un unico dispositivo con sfinterotomo con lama protetta e palloncino per sfinteroplastica a tre livelli di dilatazione con markers radiologico alle due estremità del palloncino e un marker endoscopico al centro del palloncino	60
30	Sfinterotomo filoguidato fornito di palloncino per estrazione di calcoli biliari	15
31	Palloncini per estrazione calcoli Monouso. Compatibili con sistema a scambio rapido. Triplo lume con canale aperto a C. Punto di repere radiopaco sull'estremità prossimale del palloncino. Possibilità di gonfiare ogni palloncino a diversi diametri memorizzati. Diametri del palloncino da 9 a 18 mm. Possibilità di iniezione distale e prossimale. Spalla quadrata in tutti i diametri	100
32	Catetere a palloncino monouso per l'estrazione dei calcoli biliari, a 3 lumi separati, dotato di markers radiopachi, iniezione del liquido di contrasto sopra o sotto il palloncino. Filoguida compatibile: 0,035". Palloncino gonfiabile a vari diametri crescenti: 8,5-11,5-15 mm e 15-18-20 mm. Lunghezza operativa circa 1900 mm.	100
33	Cateteri per ERCP, standard, sterili, monouso con punta rastremata, a doppio lume, compatibile con filo guida da 0,035;	15
34	Stent biliari precaricati, riposizionabili, monouso, in polietilene. Impugnatura ergonomica con meccanismo di bloccaggio e sbloccaggio sul sistema di rilascio. Compatibile con sistema a scambio rapido; stent da 10 Fr con diametro interno di 2.3 mm. Piegatura centrale in polietilene 10 Fr. di 7-9-12 cm. Piegatura duodenale in polietilene 10 Fr. di 7-9-12 cm.	120
35 - sub1	Kit di inserimento protesi in plastica da 10 Fr, monouso, con punta radiopaca, comprensivo di catetere guida e tubo spingitore	150
35 - sub2	Protesi biliari in plastica da 7-9-12 cm di lunghezza, 10 Fr, in materiale radiopaco, polietilene, con alette antidislocamento e foro, diritte ed angolate.	150
36	Protesi biliari biodegradabili a lenta degradazione 10 Fr lunghezza non inferiore a 60 mm e non superiore a 125 mm circa. ( sub lotto )	30
37	Protesi biliari biodegradabili a rapida degradazione da 10 Fr lunghezza non inferiore a 60 mm e non superiore a 125 mm circa. ( sub lotto )	30
38 - sub1	Stent pancreatici in plastica di diverse dimensioni e forma, con alette laterali, non premontate,	100
38 - sub2	kit di posizionamento stent pancreatici in plastica	100
39	Stent pancreatico in plastica premontato su sistema di rilascio, 4/5 fr, compatibile con sistema a scambio rapido, latex free. Monouso, filo guida 0,035	250
40	Cestello estrazione calcoli biliari in nitinol a forma esagonale, dotato di cilindretto in PTFE, diametro vari da 10 a 35 mm, lunghezza 210 mm circa, diametro guaina 3,3mm circa.	150
41	Basket per recupero calcoli biliari a 4 e/o 8 fili distali e 4 fili prossimali. Filoguidato, manico integrato, con possibilità di litotrissia intracanalare ed extracanalare in emergenza. Lunghezza operativa 1900 mm circa.	150
42	Cestello per estrazione di calcoli biliari, monouso, filoguidato, compatibile con sistema a scambio rapido, costituito da 4 fili in lega metallica. Possibilità di rottura in emergenza in punta, diametro del cestello da 15mm a 30 mm. Possibilità di litotrissia in emergenza	150
43	Sistema di litotrissia intracanalare premontato consistente in: - Cestello monouso sterile, premontato con camicia interna in teflon scorrevole ed esterna metallica, ampiezza del cestello 26mm e 30mm, rotante, filoguidabile in punta al cestello (0,035"). - Manico in acciaio, con blocco di non ritorno e ghiera rotante.	150
44	Sistema di litotrissia d'emergenza extracanalare pluriuso costituito da: 1) Camicia di ricambio in acciaio autoclavabile di lunghezza 90 cm circa e diametro 3,8 mm circa. 2) Manico in acciaio con dispositivo di bloccaggio, Cavo per litotrissia endocanalare per cestello estrazione calcoli con via per mezzo di contrasto, catetere da 10 fr, lunghezza 170 cm circa, compatibili con litotritore di soehendra.	6

45	Sondini per drenaggio nasobiliare di diverse dimensioni e forme, radiopaco, con sistema di introduzione e/o catetere guida.	60
46	Spazzolino per citologia biliare composto da tre tipi di setole di diversa durezza, monouso, filoguidato, calibra di diverse dimensioni e compatibile con canale del duodenoscopia	200
47	sistema brushing per citologia biliare compatibile con sistema a guida corta	
48	Palloncini da dilatazione biliare monouso con markers radiopachi compatibili con canale operativo da 2,8 mm, lunghezza pallone non inferiore a 30 mm, filoguidati 0.035. Diametro da 4 a 8 mm circa, lunghezza operativa non inferiore a 180 cm circa, con sistema di gonfiaggio e misurazione in PSI monouso.	60
49	Palloncino da dilatazione Monouso, per uso esofageo, pilorico, colico e biliare (indicazione per papilla di Vater-DASE) ad espansione radiale controllata, in Pebax con marker radiopaco prossimale. Possibilità di gonfiare ogni palloncino a 3 diversi diametri memorizzati a cui corrispondono 3 pressioni predeterminate. Lunghezza palloncino 5,5 cm circa. Diametri esterni dai 6 ai 20 mm. Forma del pallone con spalle corte e arrotondate e di colore trasparente. Filoguidato da 0.035". cm. Catetere con lunghezza di 180 cm e 240 cm... Comprensivo di sistema di gonfiaggio e misurazione PSI	150
50	Fili guida per diagnostica ed interventistica biliare endoscopica. In nitinol, ricoperto in PTFE, a punta singola e doppia, idrofila radiopaca, dritta o curva, lunghezze 260 cm e 450 cm, da 0.025 e 0.035", con dispositivo di torsione, tipo zebrato,	200
51	Fili guida a punta morbida, angolata e dritta, da 0,025" e 0,035" in PTFE, estremità distale terumo, punta rastremata che permette risalite tramite funzione tipo Alfa-Loop, flessibile, marcature special fluoroscopiche per agevolazioni misurazioni di stent; markers endoscopici	150
52	Protesi biliari in platinol totalmente coperta, parzialmente coperta e non coperta in peralume o similari con corpo da 6 mm, 8 mm, e 10 mm, lunghezze di 4,6,8,10, 12 cm, sistema di rilascio monorail da 8,5 Fr, estremità svasate, quattro punti di reperi fluoroscopici, recuperabile fino a circa l'80 % della sua lunghezza, presenza di doppio coppia di recupero, compatibile con sistema a scambio rapido.	100
53	Protesi biliari autoespandibile in nitinol monofilamento parzialmente e totalmente ricoperte e non ricoperte. Markers radiopachi integrati distale e prossimale. Rilascio distale intracanalare TTS tipo pull back. Riposizionabile fino all'80% dell'apertura	40
54	Protesi biliare espandibile metallica, biodegradabile diverse lunghezze e diametro	20
55 - sub 1	Sistema di posizionamento di clip endoscopiche costituito da: 1) applicatori in acciaio, monopaziente, rotante a 360°, sistema di aggancio rapido della clip con meccanismo anticaduta, per canale operativo di 2,8 mm e lunghezza operativa di 2300mm e	200
55 - sub 2	2) clip di misure varie da 4 a 9mm, e con angolo tra braccio e dente della clip a scelta tra 90° e 135°	1.000
56	Clip monouso premontate, ruotanti con rapporto 1:1, possibilità di aprire e chiudere più volte prima del rilascio definitivo. Lunghezza di lavoro non inferiore a 155 cm e non superiore a 235 cm. Apertura della clip a partire da 5 mm per utilizzo specifico per duodenoscopia fino a 20 mm per ampie lacerazioni, con possibilità di rimozione post rilascio	300
57	Sistema di posizionamento Clip dotato di sei punte a 360° per chiusura efficace di perforazioni, sistema di rilascio clip con pistone attivatore a pollice, extracanalare non occupante il canale biottico dell' endoscopia	60
58	Legatore multiplo per il trattamento delle varici esofagee composto da 6- 10 lacci latex free e compatibile con endoscopi standard;	100
59	Protesi autoespandibile ricoperta per il trattamento in emergenza delle varici esofagee sanguinanti, lunghezza 135 mm, completa di device con palloncino	30
60	Pinza da coagulazione per EMR o ESD, monopolare, rotante, per canale operativo da 2,8 mm per gastroscopio standard e colonscopio standard	60
61	Cestelli di recupero in rete, per recupero polipi e/o corpi estranei, montata su ansa di diverse forme (ovale e ottagonale), rotante, di dimensioni diverse, a scorrimento morbido, lunghezza operativa non inferiore 2300mm;	50
62	Cestelli di recupero in materiale plastico, per recupero polipi e/o corpi estranei, montata su ansa ovale, di misura diversa, lunghezza operativa non superiore a 2300 mm;	10
63	Sistema grasping per afferrare e recuperare corpi estranei, monouso, a punte distali arrotondate ed atraumatiche predisposte su assi diversi, Compatibile con canale operativo 2,8.	15

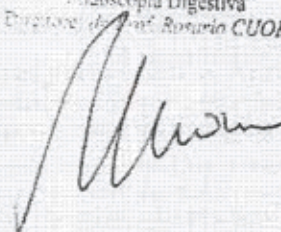
64	Pinze per recupero corpi estranei, a denti di topo, pluriuso, in acciaio e senza punti di giunture o saldature, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa non inferiore a 1600mm e non superiore a 2300mm circa, possibilità di uso in retroversione;	10
65	Pinze per recupero corpi estranei, a morso di alligatore, in acciaio e senza punti di giuntura o saldature, pluriuso, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa di 2300mm circa, apertura di circa di 8 mm, possibilità di uso in retroversione;	10
66	Pinze per recupero corpi estranei con configurazione ibrida delle ganasce, lunghezza operativa di 165 e 230 cm circa. Pluriuso, in acciaio e senza punti di giunture o saldature	10
67	Pinza per recupero corpi estranei a denti di topo, ad alligatore e misto, sterile e monouso, compatibile per canale da 2,8, rotante	50
68	Aghi per emostasi endoscopica sterili, monouso, teflonati per gastroscopio pediatrico, lunghezza operativa 1650 mm, misura G25, per canale operativo di 2 mm.	30
69	Aghi per emostasi endoscopica sterili, monouso, teflonati per gastroscopio standard lunghezza operativa circa 230cm, misura G23 e G25, diametro esterno del catetere da 1,8 mm a 2,3 mm, lunghezza ago circa 4 mm.	500
70	Aghi da iniezione tipo carr-locke per angolature complesse, lunghezza 230 cm circa, per canale operativo 2,8 mm, ago 25 G	100
71	Kit polvere emostatica per trattamento endoscopico delle emorragie digestive	50
72	kit da 3 ml e da 5 ml comprensivi di siringhe precaricate di idrogel emostatico e catetere dedicato, trasparente, biocompatibile, pronto all'uso indicato per sanguinamento attivo e tardivo	50
73	Campana elastica per rimozione e recupero corpi estranei in sicurezza;	50
74	Pinza per elettroemostasi termica bipolare, diametro 2,6 mm circa. Compatibile con gastroscopio e colonscopio standard.	15
75 - sub 1	Catetere endoscopico intra-canalare, per l'uso ablazione/coagulazione con radiofrequenza di siti sanguinanti o meno nel tratto gastrointestinale. Lunghezza utile 135 cm Lunghezza elettrodo 15,7 mm Numero di ablazioni minimo 120	50
75 - sub 2	Catetere a pallone per Radiofrequenza e trattamento Esofago di Barrett e neoplasie esofagee costituito da un elettrodo avvolto intorno ad un pallone, un lume di insufflazione, un canale per il filo guida, un catetere, un filtro, e da connettori elettrici e pneumatici per l'insufflazione. Sulla superficie del palloncino circuiti elettrici contigui che circondano completamente il pallone, per l'ablazione della mucosa.	20
75 - sub 3	Generatore di radiofrequenza in comodato d'uso gratuito	1
76	Sonde per coagulazione / ablazione ad APC frontale e circolare compatibile con modulo Argon ERBE italia in possesso	300
77	Placche elettrodo neutro per apparecchio elettrobisturi incorporato in modulo VIO 3 in nostro possesso	1.500
78	Palloncini da dilatazione per acalasia, provvisto di filo guida, lunghezza palloncino non inferiore a 10 cm, con diametro palloncino di circa 30 mm, 35 mm, 40 mm, dimensione catetere circa 14 Fr, lunghezza operativa 90 cm; Comprensivo di sistema di gonfiaggio e misurazione in PSI	20
79	Protesi esofagee totalmente e parzialmente ricoperte autoespandibili multifilamento in nitinol, rivestimento in Permalume o similari, sutura di rimozione in poliestere, rivestita in teflon, sistema di rilascio a basso profilo 18,5 Fr, recuperabile e riposizionabile prima del rilascio, quattro markers radiopachi sul catetere e due markers visibili sul manipolo, diametri 18-23 mm, 23-28 mm, lunghezza 10, 12 e 15 cm	10
80	Protesi esofagee autoespandibili biodegradabili per stenosi benigne refrattarie, non ricoperte con markers radiopachi in oro, vari diametri e varie dimensioni. Degradazione completa in 3 mesi circa.	10
81	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, non ricoperte.	10
82	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, parzialmente ricoperte.	10
83	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, completamente ricoperte.	10
84	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, non ricoperte.	10
85	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, parzialmente ricoperte.	10
86	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, completamente ricoperte.	10

87	Protesi enterali per DILATAZIONE ANASTOMOSI in nitinol monofilamento a rilascio distale extracanalare OTW. Markers distale e prossimale radiopaco. Completamente ricoperto. Riposizionabile fino a circa l'80%. Diverse dimensioni	60
88	Kit di siringa pre-riempita e pre-colorata di gel ad elevata viscosità provvista di catetere ad ago 25 G da iniezione per sollevamento di lesioni mucose per escissione endoscopica.	100
89	Kit per ESD ( dissezione sottomucosa endoscopica) con device compatibili con modulo Erbejet 2 in possesso	100
90	Ago per ecoandoscopio per FNB, 22 gauge, con pattern ecogeno fino in punta	200
91	Videocapsula per malattia di Crohn con angolo di visione 170 gradi +170 gradi con maggior frame/secondo possibile. Compatibile con l'apparecchiatura in nostro possesso: workstation pillcam della Medtronic	80
92	Capsule tipo Patency per la verifica della pervietà intestinale, monouso, in materiale biocompatibile, radiopaco	25
93	Sistema per rilascio di videocapsula endoscopica in duodeno lunghezza 180 cm circa e diametro compatibile per canale 2,8 mm	10

**A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano - Caserta**  
**Dipartimento Scienze Mediche**  
**Direttore: Dr. Prof. Rosario CUOMO**  
**CE 4238**



A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano  
**CASERTA**  
 U.O.C. Gastroenterologia e  
 Endoscopia Digestiva  
 Direttore: Dr. Prof. Rosario CUOMO



\*17/02/2023 13.17-20230005367\*

\*17/02/2023 10.43-20230005304\*



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

U.O.C. Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva  
Direttore dr. Prof. Rosario CUOMO

Oll. u. 2

Al Direttore UOC Farmacia  
Al Direttore UOC Provveditorato  
AORN Sede

Oggetto: Elenco dispositivi per esigenze Endoscopia Digestiva

In riferimento alla fornitura di materiale per le esigenze delle Endoscopia Digestiva afferente alla UOC di Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva si allega elenco di Prodotti divisi in lotti e sub-lotti. Tale elenco è caratterizzato anche dalla specifica del fabbisogno annuale.

Caserta 16 febbraio 2023

Direttore della UOC di Gastroenterologia  
Dr. Prof. Rosario Cuomo

A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano - Caserta  
Dipartimento Scienze Mediche  
Direttore: Dr. Prof. Rosario CUOMO  
CE 4238

A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano  
CASERTA  
U.O.C. Gastroenterologia e  
Endoscopia Digestiva  
Direttore: dr. Prof. Rosario CUOMO



LOTTO	Denominazione Generica del Prodotto	FABBISOGNO annuale (Pezzi)
1	Applicatori monouso Endo loop, canale operativo 2,8 diametro loop non inferiore a 30 mm;	300
2	Taglierina endoscopica monouso per taglio del loop alla base del polipo	20
3	Boccagli per gastroscopia per adulti, standard, monouso, con elastico, con raccordo per ossigenoterapia	3.000
4	Boccagli monouso, per bambini con elastico;	30
5	Cateteri spray per colorazione vitale, autoclavabili, compatibili con canale operativo 2,8 mm e lunghezza Non inferiore a 2300mm;	30
6	Spazzolini per pulizia canali endoscopici, con spazzolino singolo o doppio alle estremità, lunghezza operativa non inferiore a 2300mm;	5.000
7	Test per la determinazione HP su mucosa gastrica,	1.500
8	Trappole per polipi ad aspirazione, monouso, con 4 o più scomparti filtranti, muniti di coperchio con tubo flessibile centrale;	250
9	Sospensione sterile a base di pigmento di carbone per tatuaggio endoscopico	250
10	boxer per colonoscopia in TNT	3.000
11	Anse monouso. Manipolo a tre anelli. Plurifilamento, guaina in Teflon. Coppio ovale di dimensioni da 10 mm a 35 mm circa	1.000
12	Anse monouso Pediatriche per canale operativo min. 2mm dia., con indicazione per uso a caldo e a freddo. Manipolo a tre anelli. Coppio in acciaio inossidabile plurifilamento e guaina in Teflon. Coppio Ovale di diverse dimensioni	15
13	Ansa monouso tipo crescent, con filo sottile flessibile, con apertura di 20 mm., lunghezza operativa non inferiore a 2300 mm.	15
14	Anse monouso per polipectomia e mucosectomia, di diversa forma, monofilamento, comprensivo di guaina teflonata, di diametro da 10 a 30 mm circa. Lunghezza operativa 230 cm circa, compatibile con canale da 2,8 mm	600
15	Ansa per polipectomia a freddo, monouso, con diametro da 10 mm a 15 mm circa	300
16	Anse pluriuso, ovali, per polipectomia, comprensive di guaina teflonata e manico, compatibile con colonoscopia standard e canale operativo di 2,8 mm, con diverse aperture di ansa: 10 X 20mm circa; 20x40 circa,	30
17	Ansa /bisturi endoscopica, monouso, monofilamento, di forma romboidale, con sezione dell'ansa piatta e a lama, anello di giuntura per la torsione. Specifica per lesioni piene.	60
18	Ansa plurifilamento, rigida con tre step di apertura per polipi di diverse tipologie. Utilizzabile sia a caldo che a freddo.	30
19	Pinze biotiche Monouso. Varie capacità e forma di morso. In acciaio, con foro di fenestrazione per un maggior prelievo di tessuto. Con e senza ago, lunghezza operativa compatibile con gastroscopio standard e colonoscopia standard. Utilizzabili anche in retroversione	3.000
20	Pinze biotiche pluriuso Pediatriche, in acciaio inossidabile, con foro di fenestrazione per un maggior prelievo di tessuto. Compatibilità con canali di lavoro $\geq 2.0$ mm. Disponibili con e senza ago in lunghezze $\geq 150$ cm.	15
21	Pinze da biopsie, pluriuso in acciaio e senza punti di giunture o saldature, con e senza ago, azionamento meccanico senza scatti, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa di 2300 mm circa; Utilizzabili anche in retroversione	50
22	Pinza multiprelievo per resezione a freddo di polipi diminutivi, rotante, con doppia fenestrazione.	150
23	Pinza biotica monouso floguidata a valve basculanti per istologia all'interno delle vie biliari	30
24	Papillotomi ad ago Pre-cut, monouso, a triplo lume per inserzione filo guida da 0,035, con canale aperto a C compatibile con sistema a scambio rapido. Estensione ago da 4 mm a 6 mm.	150
25	Ago da Pre-cut biliare compatibile con guida da 0,035, estensione dell'ago di 5 mm, ago standard e parzialmente isolato, lunghezza 1700 mm circa	200
26	Papillotomi ricoperto in parte sul filo di taglio, monouso, a triplo lume per inserzione di filo guida da 0,035, con punta radiopaca rastremata e precurvata, compatibile con canale operativo 2,8 mm, lunghezza operativa non superiore a 1700 mm, con lunghezza naso di 3 e 7 mm;	300





27	Sfinterotomo Monouso. Compatibile con sistema a scambio rapido. Rotante da 0 a 180 gradi. Diametro della punta da 3,9 4,4 Fr e 4,9 Fr. Filo di taglio da 20 mm e 30 mm. Triplo lume con il canale aperto a C. Per guida da 0,035	300
28	Sfinterotomi per Gastroresezioni Billroth II, monouso, doppio lume, compatibile con filo guida da 0,035 mm, canale operativo di 2,8 mm, catetere di circa 6 Fr, rastremato, radiopaco;	15
29	Sistema per sfinteroplastica biliare costituito da un unico dispositivo con sfinterotomo con lama protetta e palloncino per sfinteroplastica a tre livelli di dilatazione con markers radiologico alle due estremità del palloncino e un marker endoscopico al centro del palloncino	60
30	Sfinterotomo filoguidato fornito di palloncino per estrazione di calcoli biliari	15
31	Palloncini per estrazione calcoli Monouso. Compatibili con sistema a scambio rapido. Triplo lume con canale aperto a C. Punto di repere radiopaco sull'estremità prossimale del palloncino. Possibilità di gonfiare ogni palloncino a diversi diametri memorizzati. Diametri del palloncino da 9 a 18 mm. Possibilità di iniezione distale e prossimale. Spalla quadrata in tutti i diametri	100
32	Catetere a palloncino monouso per l'estrazione dei calcoli biliari, a 3 lumi separati, dotato di markers radiopachi, iniezione del liquido di contrasto sopra o sotto il palloncino. Filoguida compatibile: 0,035". Palloncino gonfiabile a vari diametri crescenti: 8,5-11,5-15 mm e 15-18-20 mm. Lunghezza operativa circa 1900 mm.	100
33	Cateteri per ERCP, standard, sterili, monouso con punta rastremata, a doppio lume, compatibile con filo guida da 0,035	15
34	Stent biliari precaricati, riposizionabili, monouso, in polietilene. Impugnatura ergonomica con meccanismo di bloccaggio e sbloccaggio sul sistema di rilascio. Compatibile con sistema a scambio rapido; stent da 10 Fr con diametro interno di 2,3 mm. Piegatura centrale in polietilene 10 Fr. di 7-9-12 cm. Piegatura duodenale in polietilene 10 Fr. di 7-9-12 cm.	120
35 - sub1	Kit di inserimento protesi in plastica da 10 Fr, monouso, con punta radiopaca, comprensivo di catetere guida e tubo spingitore	150
35 - sub2	Protesi biliari in plastica da 7-9-12 cm di lunghezza, 10 Fr, in materiale radiopaco, polietilene, con alette antidislocamento e foro, diritte ed angolate.	150
36	Protesi biliari biodegradabili a lenta degradazione 10 Fr lunghezza non inferiore a 60 mm e non superiore a 125 mm circa. ( sub lotto )	30
37	Protesi biliari biodegradabili a rapida degradazione da 10 Fr lunghezza non inferiore a 60 mm e non superiore a 125 mm circa. ( sub lotto )	30
38 - sub1	Stent pancreatici in plastica di diverse dimensioni e forma, con alette laterali, non premontate.	100
38 - sub2	kit di posizionamento stent pancreatici in plastica	100
39	Stent pancreatico in plastica premontato su sistema di rilascio, 4/5 fr, compatibile con sistema a scambio rapido, latex free. Monouso, filo guida 0,035	250
40	Cestello estrazione calcoli biliari in nitinol a forma esagonale, dotato di cilindretto in PTFE, diametro vari da 10 a 35 mm, lunghezza 210 mm circa, diametro guaina 3,3mm circa.	150
41	Basket per recupero calcoli biliari a 4 e/o 8 fili distali e 4 fili prossimali. Filoguidato, manico integrato, con possibilità di litotrixxia intracanalare ed extracanalare in emergenza. Lunghezza operativa 1900 mm circa.	150
42	Cestello per estrazione di calcoli biliari, monouso, filoguidato, compatibile con sistema a scambio rapido, costituito da 4 fili in lega metallica. Possibilità di rottura in emergenza in punta, diametro del cestello da 15mm a 30 mm. Possibilità di litotrixxia in emergenza	150
43	Sistema di litotrixxia intracanalare premontato consistente in: - Cestello monouso sterile, premontato con camicia interna in teflon scorrevole ed esterna metallica, ampiezza del cestello 26mm e 30mm, rotante, filoguidabile in punta al cestello (0,035"). Manico in acciaio, con blocco di non ritorno e ghiera rotante.	150
44	Sistema di litotrixxia d'emergenza extracanalare pluriluso costituito da: 1)Camicia di ricambio in acciaio autoclavabile di lunghezza 90 cm circa e diametro 3,8 mm circa. 2) Manico in acciaio con dispositivo di bloccaggio. Cavo per litotrixxia endocanalare per cestello estrazione calcoli con via per mezzo di contrasto, catetere da 10 fr, lunghezza 170 cm circa, compatibili con litotritore di soehendra.	6



45	Sondini per drenaggio nasobiliare di diverse dimensioni e forme, radiopaco, con sistema di introduzione e/o catetere guida.	60
46	Spezzolino per citologia biliare composto da tre tipi di setole di diversa durezza, monouso, filoguidato, calibro di diverse dimensioni e compatibile con canale del duodenoscopio	200
47	sistema brushing per citologia biliare compatibile con sistema a guida corta	
48	Palloncini da dilatazione biliare monouso con markers radiopachi compatibili con canale operativo da 2,8 mm, lunghezza pallone non inferiore a 30 mm, filoguidati 0.035. Diametro da 4 a 8 mm circa, lunghezza operativa non inferiore a 180 cm circa, con sistema di gonfiaggio e misurazione in PSI monouso.	60
49	Palloncino da dilatazione Monouso, per uso esofageo, pilorico, colico e biliare (indicazione per papilla di Vater-DASE) ad espansione radiale controllata, in Pebax con marker radiopaco prossimale. Possibilità di gonfiare ogni palloncino a 3 diversi diametri memorizzati a cui corrispondono 3 pressioni predeterminate. Lunghezza palloncino 5,5 cm circa. Diametri esterni dai 6 ai 20 mm. Forma del pallone con spalle corte e arrotondate e di colore trasparente. Filoguidato da 0.035" cm. Catetere con lunghezza di 180 cm e 240 cm. Comprensivo di sistema di gonfiaggio e misurazione PSI	150
50	Fili guida per diagnostica ed interventistica biliare endoscopica. In nitinol, ricoperto in PTFE, a punta singola e doppia, idrofila radiopaca, dritta o curva, lunghezze 260 cm e 450 cm, da 0.025 e 0.035", con dispositivo di torsione, tipo zebraato,	200
51	Fili guida a punta morbida, angolata e dritta, da 0.025" e 0.035" in PTFE, estremità distale terumo, punta rastremata che permette risalite tramite funzione tipo Alfa-Loop, flessibile, marcature speciali fluoroscopiche per agevolazioni misurazioni di stent; markers endoscopici	150
52	Protesi biliari in platino totalmente coperta, parzialmente coperta e non coperta in permalume o similari con corpo da 6 mm, 8 mm, e 10 mm, lunghezze di 4,6,8,10, 12 cm, sistema di rilascio monorail da 8,5 Fr, estremità svassate, quattro punti di reperi fluoroscopici, recuperabile fino a circa l'80 % della sua lunghezza, presenza di doppio coppia di recupero, compatibile con sistema a scambio rapido.	100
53	Protesi biliari autoespandibile in nitinol monofilamento parzialmente e totalmente ricoperte e non ricoperte. Markers radiopachi integrati distale e prossimale. Rilascio distale intracanalare TTS tipo pull back. Riposizionabile fino all'80% dell'apertura	40
54	Protesi biliare espandibile metallica, biodegradabile diverse lunghezze e diametro	20
55 - sub 1	Sistema di posizionamento di clip endoscopiche costituito da: 1) applicatori in acciaio, monopaziente, rotante a 360°, sistema di aggancio rapido della clip con meccanismo anticaduta, per canale operativo di 2,8 mm e lunghezza operativa di 2300mm e	200
55 - sub 2	2) clip di misure varie da 4 a 9mm, e con angolo tra braccio e dente della clip a scelta tra 90° e 135°	1.000
56	Clip monouso premontate, ruotanti con rapporto 1:1, possibilità di aprire e chiudere più volte prima del rilascio definitivo. Lunghezza di lavoro non inferiore a 155 cm e non superiore a 235 cm, Apertura della clip a partire da 5 mm per utilizzo specifico per duodenoscopio fino a 20 mm per ampie lacerazioni, con possibilità di rimozione post rilascio	300
57	Sistema di posizionamento Clip dotato di sei punte a 360° per chiusura efficace di perforazioni, sistema di rilascio clip con pistone attivatore a pollice, extracanalare non occupante il canale biottico dell' endoscopio	60
58	Legatore multiplo per il trattamento delle varici esofagee composto da 6- 10 lacci latex free e compatibile con endoscopi standard;	100
59	Protesi autoespandibile ricoperta per il trattamento in emergenza delle varici esofagee sanguinanti, lunghezza 135 mm, completa di device con palloncino	30
60	Pinza da coagulazione per EMR o ESD, monopolare, rotante, per canale operativo da 2,8 mm per gastroscopio standard e colonscopio standard	60
61	Cestelli di recupero in rete, per recupero polipi e/o corpi estranei, montata su ansa di diverse forme (ovale e ottagonale), rotante, di dimensioni diverse, a scorrimento morbido, lunghezza operativa non inferiore 2300mm;	50
62	Cestelli di recupero in materiale plastico, per recupero polipi e/o corpi estranei, montata su ansa ovale, di misura diversa, lunghezza operativa non superiore a 2300 mm;	10
63	Sistema grasping per afferrare e recuperare corpi estranei, monouso, a punte distali arrotondate ed atraumatiche predisposte su assi diversi, Compatibile con canale operativo 2,8.	15

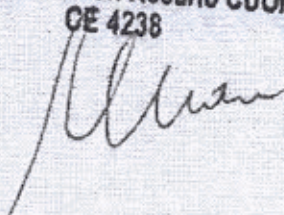


64	Pinze per recupero corpi estranei, a denti di topo, pluriuso, in acciaio e senza punti di giunture o saldature, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa non inferiore a 1600mm e non superiore a 2300mm circa, possibilità di uso in retroversione;	10
65	Pinze per recupero corpi estranei, a morso di alligatore, in acciaio e senza punti di giuntura o saldature, pluriuso, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa di 2300mm circa, apertura di circa di 8 mm, possibilità di uso in retroversione;	10
66	Pinze per recupero corpi estranei con configurazione ibrida delle ganasce, lunghezza operativa di 165 e 230 cm circa. Pluriuso, in acciaio e senza punti di giunture o saldature	10
67	Pinza per recupero corpi estranei a denti di topo, ad alligatore e misto, sterile e monouso, compatibile per canale da 2,8, rotante	50
68	Aghi per emostasi endoscopica sterili, monouso, teflonati per gastroscopio pediatrico, lunghezza operativa 1650 mm, misura G25, per canale operativo di 2 mm.	50
69	Aghi per emostasi endoscopica sterili, monouso, teflonati per gastroscopio standard lunghezza operativa circa 230cm, misura G23 e G25, diametro esterno del catetere da 1,8 mm a 2,3 mm, lunghezza ago circa 4 mm.	500
70	Aghi da iniezione tipo carr-locke per angolature complesse, lunghezza 230 cm circa, per canale operativo 2,8 mm, ago 25 G	100
71	Kit polvere emostatica per trattamento endoscopico delle emorragie digestive	50
72	kit da 3 ml e da 5 ml comprensivi di siringhe precaricate di idrogel emostatico e catetere dedicato, trasparente, biocompatibile, pronto all'uso indicato per sanguinamento attivo e tardivo	50
73	Campana elastica per rimozione e recupero corpi estranei in sicurezza;	50
74	Pinza per elettroemostasi termica bipolare, diametro 2,6 mm circa. Compatibile con gastroscopio e colonscopio standard.	15
75 - sub 1	Catetere endoscopico intra-canalare, per l'uso ablazione/coagulazione con radiofrequenza di siti sanguinanti o meno nel tratto gastrointestinale. Lunghezza utile 135 cm Lunghezza elettrodo 15,7 mm. Numero di ablazioni minimo 120	50
75 - sub 2	Catetere a pallone per Radiofrequenza e trattamento Esofago di Barrett e neoplasie esofagee costituito da un elettrodo avvolto intorno ad un pallone, un lume di insufflazione, un canale per il filo guida, un catetere, un filtro, e da connettori elettrici e pneumatici per l'insufflazione. Sulla superficie del palloncino circuiti elettrici contigui che circondano completamente il pallone, per l'ablazione della mucosa.	20
75 - sub 3	Generatore di radiofrequenza in comodato d'uso gratuito	1
76	Sonde per coagulazione / ablazione ad APC frontale e circolare compatibile con modulo Argon ERBE italia in possesso	300
77	Placche elettrodo neutro per apparecchio elettrobisturi incorporato in modulo VIO 3 in nostro possesso	1.500
78	Palloncini da dilatazione per acalasia, provvisto di filo guida, lunghezza palloncino non inferiore a 10 cm, con diametro palloncino di circa 30 mm, 35 mm, 40 mm, dimensione catetere circa 14 Fr, lunghezza operativa 90 cm; Comprensivo di sistema di gonfiaggio e misurazione in PSI	20
79	Protesi esofagee totalmente e parzialmente ricoperte autoespandibili multifilamento in nitinol, rivestimento in Permalum o similari, sutura di rimozione in poliestere, rivestita in teflon, sistema di rilascio a basso profilo 18,5 Fr, recuperabile e riposizionabile prima del rilascio, quattro markers radiopachi sul catetere e due markers visibili sul manipo, diametri 18-23 mm, 23-28 mm, lunghezza 10, 12 e 15 cm	10
80	Protesi esofagee autoespandibili biodegradabili per stenosi benigne refrattarie, non ricoperte con markers radiopachi in oro, vari diametri e varie dimensioni. Degradazione completa in 3 mesi circa.	10
81	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, non ricoperte.	10
82	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, parzialmente ricoperte.	10
83	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, completamente ricoperte.	10
84	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, non ricoperte.	10
85	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, parzialmente ricoperte.	10
86	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, completamente ricoperte.	10

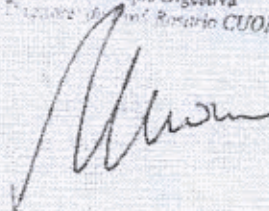


87	Protesi enterali per DILATAZIONE ANASTOMOSI in nitinol monofilamento e rilascio distale extracanalare OTW. Markers distale e prossimale radiopaco. Completamente ricoperto. Riposizionabile fino a circa l'80%. Diverse dimensioni	60
88	Kit di siringa pre-riempita e pre-colorata di gel ad elevata viscosità provvista di catetere ad ago 25 G da iniezione per sollevamento di lesioni mucose per escissione endoscopica.	100
89	Kit per ESD ( dissezione sottomucosa endoscopica) con device compatibili con modulo Erbejet 2 in possesso	100
90	Ago per ecoendoscopio per FNB, 22 gauge, con pattern ecogeno fino in punta	200
91	Videocapsula per malattia di Crohn con angolo di visione 170 gradi +170 gradi con maggior frame/secondo possibile. Compatibile con l'apparecchiatura in nostro possesso: workstation pillcam della Medtronic	80
92	Capsule tipo Patency per la verifica della pervietà intestinale, monouso, in materiale biocompatibile, radiopaco	25
93	Sistema per rilascio di videocapsula endoscopica in duodeno lunghezza 180 cm circa e diametro compatibile per canale 2,8 mm	10

A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano - Caserta  
 Dipartimento Scienze Mediche  
 Direttore: Dr. Prof. Rosario CUOMO  
 CE 4238



A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano  
 CASERTA  
 U.O.C. Gastroenterologia e  
 Endoscopia Digestiva  
 Direttore: Dr. Prof. Rosario CUOMO









Oll. u. 3



**AORN  
CASERTA**

Dipartimento Oncologico  
U.O.C. Farmacia

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

Direttore

Dott.ssa Anna Dello Stritto  
Tel: 0823 232603

UOS: Farmacoconomia e UMaCa

Dott.ssa Teresa Marzano  
Tel: 0823 232731

Dott.ssa Ersilia Lupoli  
Tel: 0823 232364

IPAS: Dispositivi Medici di Alta

Specializzazione  
Dott.ssa Gabriella Caiola  
Tel: 0823 232541

Dirigenti Farmacisti

Settore A.F.E. Dott.ssa Evelina Murtas  
Tel: 0823232611

Settore Farmaci Dott.ssa Maria Dezia  
Bisceglia Tel: 0823232426

Settore Dispositivi Medici Dott.ssa  
Giovanna Capone Tel: 0823232298

**Al Direttore U.O.C. Provveditorato**  
**E p.c. Al Direttore U.O.C. di Gastroenterologia**  
**LORO SEDI**

Oggetto: elenco dispositivi medici per Endoscopia Digestiva – gara triennale.

In riferimento a quanto indicato oggetto e facendo seguito all'elenco inviato e validato con prot. n.5367 del 17/2/2023, si inviano, in allegato, i criteri di valutazione così come trasmessi all'U.O.C. di Farmacia in data 16/03/2023 dal Direttore dell'U.O.C. di Gastroenterologia.

**Il Direttore U.O.C. di Farmacia**  
**Dott.ssa Anna Dello Stritto**

per



\*16/03/2023 12.49-20230008460\*



Dipartimento Scienze Mediche  
U.O.C. Gastroenterologia

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

Caserta, li 16/03/2023

**Direttore**  
Prof. Rosario Cuomo  
Tel: +39 0823 232402

**UOS: Bleeding Unit**  
Dott. Domenico Costato  
Tel: +39 0823 232191

**IPAS: Malattie Croniche  
Infiammatorie intestinali**  
Dott.ssa Caterina Mucherino  
Tel: +39 0823 232194

**Dirigenti Medici**  
Dott.ssa Silvia Astretto  
Dott. Luigi Russo  
Dott.ssa Valentina Vecchiarelli  
Dott. Sabino Alvino

**Coordinatore Infermieri**  
Dott.ssa Angela Patrizia Perillo  
Tel: +39 0823 232497

**Medicheria:** +39 0823 232403

**Ambulatorio:** +39 0823 232907

**Day Hospital:** +39 0823 232423

**Endoscopia:** +39 0823 232360

Al Direttore UOC Farmacia  
Al Direttore UOC Provveditorato  
AORN Sede

Oggetto: Elenco dispositivi per esigenze Endoscopia Digestiva

In riferimento alla fornitura triennale di materiale per le esigenze delle Endoscopia Digestiva afferente alla UOC di Gastroenterologia si allega elenco di Prodotti divisi in lotti e sub-lotti in formato Excel e criteri di aggiudicazione. L'elenco è caratterizzato anche dalla specifica del fabbisogno annuale e dal costo unitario.

Direttore della UOC di Gastroenterologia  
Dr. Prof. Rosario Cuomo

ROSARIO  
CUOMO  
16.03.2023  
10:03:04  
GMT+01:00





### **Criterio di aggiudicazione**

L'aggiudicazione è per lotti funzionali di prodotto.

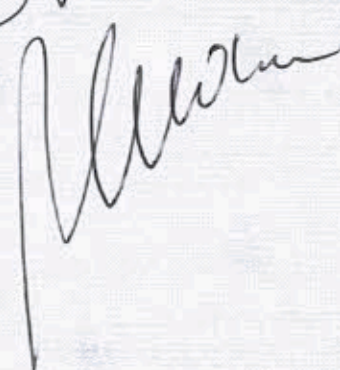
Il criterio di aggiudicazione per i lotti avviene, previa valutazione di conformità dei requisiti del prodotto alle specifiche tecniche fissate nel Capitolato, è quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa, valutabile sulla scorta delle indicazioni fissate nel capitolato speciale d'appalto.

L'offerta economicamente più vantaggiosa sarà individuata in base ai seguenti elementi di valutazione:

1. **caratteristiche tecnico qualitative della fornitura – 70 punti**
2. **prezzo complessivo offerto per il singolo lotto – 30 punti**

1. Il punteggio relativo all'elemento di valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative verrà attribuito in base ai seguenti criteri e sottocriteri, per ciascuno dei quali è previsto uno specifico valore ponderale (punteggi e sub-punteggi):

**A) Caratteristiche tecniche, clinico/funzionali, ampiezza della gamma e confezionamento dei prodotti proposti - max punti 50, così ripartiti:**

OK!  




A1	<p>Caratteristiche tecniche dei prodotti e degli accessori o dell'apparecchiatura per l'utilizzo (se previsti) con particolare riferimento alla qualità del materiale, anche in termini di biocompatibilità, e grado di accuratezza del prodotto finito.</p>	Max punti 20
A2	<p>Caratteristiche clinico/funzionali dei prodotti. In generale il dispositivo medico sarà valutato tenuto conto della maneggevolezza, della praticità d'uso, dell'insieme delle caratteristiche che garantiscano la sicurezza del paziente e dell'operatore oltre alle indicazioni d'uso e, in particolare, per i dispositivi di cui sotto sulla base dei correlati parametri:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- filo guida: flessibilità, radiopacità e visione endoscopica, scorrevolezza;</li> <li>- cannula ERCP: scorrevolezza e facilità di iniezione; adattabilità del materiale alla curvatura manuale, radiopacità;</li> <li>- sfinterotomi: scorrevolezza e facilità di iniezione; stabilità e facilità di ancoraggio del filo guida; In questa sezione si valuteranno anche gli studi clinici e la letteratura scientifica del prodotto</li> <li>- cestelli: capacità di mantenere la forma originaria, apertura simmetrica dei fili del cestello; In questa sezione si valuteranno anche gli studi clinici e la letteratura scientifica del prodotto</li> <li>- palloncini per recupero calcoli: resistenza e tenuta del palloncino al gonfiaggio; visibilità in fluoroscopia; flessibilità del catetere;</li> <li>- anse: apertura e flessibilità dell'ansa, resistenza e scorrevolezza della guaina, precisione di taglio;</li> <li>- protesi: caratteristiche; scorrevolezza; funzionalità del sistema di introduzione e rilascio e certificazione d'uso;</li> <li>-clips endoscopiche-forza di ritenzione, studi clinici e letteratura scientifica del prodotto- indicazioni terapeutiche per profilassi post polipectomia</li> </ul> <p>In questa sezione si valuteranno anche gli studi clinici e la letteratura scientifica del prodotto</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Aghi EUS : qualità dei materiali, letteratura scientifica</li> </ul>	Max punti 20
A3	<p>Ampiezza della gamma di tipi e misure disponibili, caratteristiche del confezionamento del prodotto con particolare riferimento all'etichettatura, alle informazioni riportate sulla confezione, alla sigillatura e all'apertura.</p>	Max punti 10

Ok!  






**B) Caratteristiche dei servizi connessi alla fornitura - max punti 20,00, così ripartiti:**

B1	Attività di supporto specialistico agli operatori con realizzazione di programmi di addestramento e di consulenza anche mediante il supporto di adeguati software per la guida chirurgica con assistenza visiva computerizzati, finalizzati all'uso corretto ed appropriato dei prodotti aggiudicati ed alla ottimizzazione dell'uso. Gestione del servizio di conto deposito ove richiesto	Max punti 15
B2	Struttura organizzativa di distribuzione con indicazione di tempi e modalità di consegna garantiti, possibilità di risposta per le urgenze, il servizio di assistenza tecnica e post-vendita.	Max punti 5

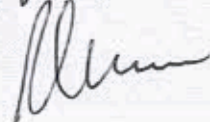
Ai fini della determinazione del punteggio relativo alla qualità, la Commissione Giudicatrice attribuirà a ciascuno dei criteri un coefficiente di risultato dell'offerta. Tale coefficiente sarà determinato dalla commissione in maniera solidale e discrezionale, facendo ricorso alla seguente griglia di valutazione:

Giudizio	Ottimo	Buono	Sufficiente	Non pienamente sufficiente	Inadeguato
Valore assegnato	1	0.75	0.50	0.25	0

I coefficienti attribuiti ad ogni criterio di valutazione saranno, poi, moltiplicati per il valore rappresentato dal peso/punteggio previsto per quello stesso criterio dalla stazione appaltante.

La sommatoria dei valori così calcolati determinerà il punteggio di valutazione tecnica.

**Non saranno ammesse alla fase di apertura delle offerte economiche le ditte la cui offerta non avrà ottenuto per l'elemento di valutazione delle caratteristiche tecnico qualitative un punteggio almeno pari a 35,00 punti sui 70,00 previsti.**

Ok!  




2. Alle ditte che avranno formulato il prezzo per lotto più basso saranno attribuiti punti 30,00; alle altre offerte punteggi inversamente proporzionali, calcolati in base alla seguente formula:

$$Pu = \frac{Pm \times 30,00}{P}$$

dove:  $Pu$  = punteggio;  $Pm$  = prezzo minimo tra quelli offerti;  $P$  = prezzo offerto dalla ditta presa in considerazione.

Per la determinazione del prezzo si terrà conto di quanto indicato nel disciplinare di gara.

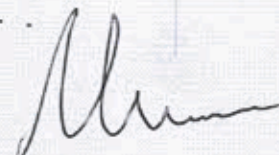
Saranno dichiarate aggiudicatarie provvisorie per ciascun lotto di gara le ditte che avranno ottenuto il miglior punteggio complessivo, dato dalla somma dei punteggi conseguiti per ciascuno dei due elementi di valutazione previsti.

Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida.

Resta salva la facoltà per l'Azienda di non procedere all'aggiudicazione della gara, ai sensi dell'art. 81, comma 3, d. lgs. n. 163 del 2006, qualora la migliore offerta non sia ritenuta conveniente sotto il profilo economico.

Nel caso di riscontrata partecipazione singola ad un lotto, ai fini della predetta valutazione di convenienza, il concorrente potrà essere obbligato a fornire i dati di vendita del dispositivo presso altre strutture sanitarie pubbliche e/o private secondo le indicazioni richieste dalla Stazione Appaltante.

Si rammenta che nei casi in cui l'aggiudicazione avviene in base all'offerta economicamente più vantaggiosa, tutti gli elementi di giudizio qualitativo forniti dalla impresa aggiudicataria, unitamente ai prezzi, costituiscono obbligo contrattuale.

OK!  




## CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

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

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

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	Massimo 70
Offerta economica	Massimo 30
TOTALE	100

### Criteri di valutazione dell'Offerta tecnica

Il punteggio dell'Offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nella sottostante tabella con la relativa ripartizione dei punteggi:

#### A) Caratteristiche tecniche, clinico/funzionali, ampiezza della gamma e confezionamento dei prodotti proposti:

	Criterio	Punteggio Massimo
A1	Caratteristiche tecniche dei prodotti e degli accessori, con particolare riferimento alla rispondenza alle caratteristiche ed alle misure richieste, alla qualità del materiale e al grado di accuratezza del prodotto finito.	20 punti
A2	Maneggevolezza, praticità d'uso, insieme delle caratteristiche che garantiscano la sicurezza del paziente e dell'operatore oltre alle indicazioni d'uso e, in particolare, per i dispositivi di cui sotto sulla base dei correlati parametri: - <b>Filo guida</b> : flessibilità, radiopacità e visione endoscopica, scorrevolezza; - <b>Cannula ERCP</b> : scorrevolezza e facilità di iniezione, adattabilità del materiale alla curvatura manuale, radiopacità; - <b>Sfinterotomi</b> : scorrevolezza e facilità di iniezione, stabilità e facilità di ancoraggio del filo guida - <b>Palloncini per recupero calcoli</b> : resistenza e tenuta del palloncino al gonfiaggio, visibilità in fluoroscopia, flessibilità del catetere; - <b>Anse</b> : apertura e flessibilità dell'ansa, resistenza e scorrevolezza della guaina, consistenza del filo, precisione di taglio; - <b>Retini</b> : riapribilità e flessibilità della rete, scorrevolezza della guaina, rifinitura della rete - <b>Protesi</b> : caratteristiche, scorrevolezza, funzionalità del sistema di introduzione e rilascio e certificazione d'uso; - <b>Clips endoscopiche</b> : forza di ritenzione, rotazione e riapribilità, certificazione per trattamento sanguinamenti post polipectomia e per uso con duodenoscopia, possibilità di rimozione post rilascio - <b>Aghi</b> : qualità dei materiali, atraumaticità della punta	20 punti
A3	Ampiezza della gamma di tipi e misure disponibili, caratteristiche del confezionamento del prodotto con particolare riferimento all'etichettatura, alle informazioni riportate sulla confezione, alla sigillatura e all'apertura.	20 punti



**B) Caratteristiche dei servizi connessi alla fornitura**

*Ms*  
*Alvise*

	<b>Criterio</b>	<b>Punteggio Massimo</b>
<b>B1</b>	Attività di supporto specialistico agli operatori con realizzazione di programmi di addestramento e di consulenza anche mediante il supporto di adeguati supporti per la guida chirurgica con assistenza visiva computerizzati, finalizzati all'uso corretto ed appropriato dei prodotti aggiudicati ed alla ottimizzazione dell'uso. Gestione del servizio di conto deposito ove richiesto	5 punti
<b>B2</b>	Struttura organizzativa di distribuzione con indicazione di tempi e modalità di consegna garantiti, possibilità di risposta per le urgenze, il servizio di assistenza tecnica e post-vendita.	5 punti

Ai sensi dell'art. 95, comma 8 del Codice, è prevista una soglia minima di sbarramento pari a 36 punti. Il concorrente sarà escluso dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla predetta





ELENCO PRODOTTI			
LOTTO	Denominazione Generica del Prodotto	FABBISOGNO annuale (Pezzi)	PREZZO UNITARIO
1	Applicatori monouso Endo loop, canale operativo 2,8 diametro loop non inferiore a 30 mm;	300	300,00 €
2	Taglierina endoscopica monouso per taglio del loop alla base del polipo	20	100,00 €
3	Boccali per gastroscopia per adulti, standard, monouso, con elastico, con raccordo per ossigenoterapia	3.000	2,00 €
4	Boccali monouso, per bambini con elastico;	30	2,00 €
5	Cateteri spray per colorazione vitale, autoclavabili, compatibili con canale operativo 2,8 mm e lunghezza non inferiore a 2300mm;	30	20,00 €
6	Spazzolini per pulizia canali endoscopici, con spazzolino singolo o doppio alle estremità, lunghezza operativa non inferiore a 2300mm;	5.000	5,00 €
7	Test per la determinazione HP su mucosa gastrica,	1.500	0,94 €
8	Trappole per polipi ad aspirazione, monouso, con 4 o più scomparti filtranti, muniti di coperchio con tubo flessibile centrale;	250	6,00 €
9	Sospensione sterile a base di pigmento di carbone per tatuaggio endoscopico	250	40,00 €
10	boxer per colonscopia in TNT	3.000	3,00 €
11	Anse monouso. Manipolo a tre anelli. Plurifilamento, guaina in Teflon. Coppio ovale di dimensioni da 10 mm a 35 mm circa	1.000	18,00 €
12	Ansa monouso Pediatriche per canale operativo min. 2mm dia., con indicazione per uso a caldo e a freddo. Manipolo a tre anelli. Coppio in acciaio inossidabile plurifilamento e guaina in Teflon. Coppio Ovale di diverse dimensioni	15	18,00 €
13	Ansa monouso tipo crescent, con filo sottile flessibile, con apertura di 20 mm., lunghezza operativa non inferiore a 2300 mm.	15	18,00 €
14	Anse monouso per polipectomia e mucosectomia, di diversa forma, monofilamento, comprensivo di guaina teflonata, di diametro da 10 a 30 mm circa. Lunghezza operativa 230 cm circa, compatibile con canale da 2,8 mm	600	18,00 €
15	Ansa per polipectomia a freddo, monouso, con diametro da 10 mm a 15 mm circa	300	18,00 €
16	Anse pluriuso, ovali, per polipectomia, comprensive di guaina teflonata e manico, compatibile con colonscopio standard e canale operativo di 2,8 mm, con diverse aperture di ansa: 10 X 20mm circa; 20x40 circa.	30	550,00 €
17	Ansa /bisturi endoscopica, monouso, monofilamento, di forma romboidale, con sezione dell'ansa piatta e a lama, anello di giuntura per la torsione. Specifica per lesioni piane.	60	150,00 €
18	Ansa plurifilamento, rigida con tre step di apertura per polipi di diverse tipologie. Utilizzabile sia a caldo che a freddo.	30	120,00 €
19	Pinze biotiche Monouso. Varie capacità e forma di morso. In acciaio, con foro di fenestrazione per un maggior prelievo di tessuto. Con e senza ago, lunghezza operativa compatibile con gastroscopio standard e colonscopio standard. Utilizzabili anche in retroversione	3.000	6,00 €
20	Pinze biotiche pluriuso Pediatriche, in acciaio inossidabile, con foro di fenestrazione per un maggior prelievo di tessuto. Compatibilità con canali di lavoro ≥ 2,0 mm. Disponibili con e senza ago in lunghezze ≥ 160 cm.	15	6,00 €
21	Pinza da biopsia, pluriuso in acciaio e senza punti di giuntura o saldature, con e senza ago, azionamento meccanico senza scatti, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa di 2300 mm circa; Utilizzabili anche in retroversione	50	280,00 €
22	Pinza multiprelievo per resezione a freddo di polipi diminutivi, rotante, con doppia fenestrazione.	150	30,00 €
23	Pinza biotica monouso filoguidata e valve basculanti per istologia all'interno delle vie biliari	30	50,00 €
24	Papillotomi ad ago Pre-cut, monouso, a triplo lume per inserzione filo guida da 0,035, con canale aperto a C compatibile con sistema a scambio rapido. Estensione ago da 4 mm a 6 mm.	150	180,00 €
25	Ago da Pre-cut biliare compatibile con guida da 0,035, estensione dell'ago di 5 mm, ago standard e parzialmente isolato, lunghezza 1700 mm circa	200	180,00 €
26	Papillotomi ricoperto in parte sul filo di taglio, monouso, a triplo lume per inserzione di filo guida da 0,035, con punta radiopaca rastremata e precurvata, compatibile con canale operativo 2,8 mm, lunghezza operativa non superiore a 1700 mm, con lunghezza naso di 3 e 7 mm;	300	200,00 €
27	Sfinterotomo Monouso. Compatibile con sistema a scambio rapido. Rotante da 0 a 180 gradi. Diametro della punta da 3,9 4,4 Fr e 4,9 Fr. Filo di taglio da 20 mm e 30 mm. Triplo lume con il canale aperto a C. Per guida da 0,035	300	200,00 €
28	Sfinterotomi per Gastroresezioni Billroth II, monouso, doppio lume, compatibile con filo guida da 0,035 mm, canale operativo di 2,8 mm; catetere di circa 6 fr, rastremato, radiopaco;	15	200,00 €



29	Sistema per sfinteroplastica biliare costituito da un unico dispositivo con sfinterotomo con lama protetta e palloncino per sfinteroplastica a tre livelli di dilatazione con markers radiologico alle due estremità del palloncino e un marker endoscopico al centro del palloncino	60		
30	sfinterotomo filoguidato fornito di palloncino per estrazione di calcoli biliari	15		350,00 €
31	Palloncini per estrazione calcoli Monouso. Compatibili con sistema a scambio rapido. Triplo lume con canale aperto a C. Punto di repere radiopaco sull'estremità prossimale del palloncino. Possibilità di gonfiare ogni palloncino a diversi diametri memorizzati. Diametri del palloncino da 9 a 18 mm. Possibilità di iniezione distale e prossimale. Spalla quadrata in tutti i diametri	100		250,00 €
32	Catetere a palloncino monouso per l'estrazione dei calcoli biliari, a 3 lumi separati, dotato di markers radiopachi, iniezione del liquido di contrasto sopra o sotto il palloncino. Filoguida compatibile: 0,035". Palloncino gonfiabile a vari diametri crescenti: 8,5-11,5-15 mm e 15-18-20 mm. Lunghezza operativa circa 1900 mm.	100		150,00 €
33	Cateteri per ERCP, standard, sterili, monouso con punta rastremata, a doppio lume, compatibile con filo guida da 0,035;	15		150,00 €
34	Stent biliari precaricati, riposizionabili, monouso, in polietilene. Impugnatura ergonomica con meccanismo di bloccaggio e sbloccaggio sul sistema di rilascio. Compatibile con sistema a scambio rapido; stent da 10 Fr con diametro interno di 2,3 mm. Piegatura centrale in polietilene 10 Fr, di 7-9-12 cm. Piegatura duodenale in polietilene 10 Fr, di 7-9-12 cm.	120		100,00 €
35 - sub1	Kit di inserimento protesi biliare in plastica da 10 Fr, monouso, con punta radiopaca, comprensivo di catetere guida e tubo spingitore	150		160,00 €
35 - sub2	Protesi biliari in plastica da 7-9-12 cm di lunghezza, 10 Fr, in materiale radiopaco, polietilene, con alette antidislocamento e foro, dritte ed angolate.	150		75,00 €
36	Protesi biliari biodegradabili a lenta degradazione 10 Fr lunghezza non inferiore a 60 mm e non superiore a 125 mm circa. ( sub lotto )	30		75,00 €
37	Protesi biliari biodegradabili a rapida degradazione da 10 Fr lunghezza non inferiore a 60 mm e non superiore a 125 mm circa. ( sub lotto )	30		850,00 €
38 - sub1	Stent pancreatici in plastica di diverse dimensioni e forma, con alette laterali, non premontate.	100		850,00 €
38 - sub2	kit di posizionamento stent pancreatici in plastica	100		75,00 €
39	Stent pancreatico in plastica premontato su sistema di rilascio, 4/5 fr, compatibile con sistema a scambio rapido, latex free. Monouso, filo guida 0,035	250		75,00 €
40	Cestello estrazione calcoli biliari in nitinol a forma esagonale, dotato di cilindretto in PTFE, diametro vari da 10 a 35 mm, lunghezza 210 mm circa, diametro guaina 3,3mm circa.	150		150,00 €
41	Basket per recupero calcoli biliari a 4 e/o 8 fili distali e 4 fili prossimali. Filoguidato, manico integrato, con possibilità di litotrixxia intracanalare ed extracanalare in emergenza. Lunghezza operativa 1900 mm circa.	150		700,00 €
42	Cestello per estrazione di calcoli biliari, monouso, filoguidato, compatibile con sistema a scambio rapido, costituito da 4 fili in lega metallica. Possibilità di rottura in emergenza in punta, diametro del cestello da 15mm a 30 mm. Possibilità di litotrixxia in emergenza	150		250,00 €
43	Sistema di litotrixxia intracanalare premontato consistente in: a) Cestello monouso sterile, premontato con camicia interna in teflon scorrevole ed esterna metallica, ampiezza del cestello 26mm e 30mm, rotante, filoguidabile in punta al cestello (0,035"). b) Manico in acciaio, con blocco di non ritorno e ghiera rotante.	a)150	b)2	200,00 €
44	Sistema di litotrixxia d'emergenza extracanalare pluriuso costituito da: 1)Camicia di ricambio in acciaio autoclavabile di lunghezza 90 cm circa e diametro 3,8 mm circa. 2) Manico in acciaio con dispositivo di bloccaggio, Cavo per litotrixxia endocanalare per cestello estrazione calcoli con via per mezzo di contrasto, catetere da 10 fr, lunghezza 170 cm circa, compatibili con litotritore di soehendra.	3		a)200 b) 500
45	Sondini per drenaggio nasobiliare di diverse dimensioni e forme, radiopaco, con sistema di introduzione e/o catetere guida	10		500,00 €
46	Spazzolino per citologia biliare composto da tre tipi di setole di diversa durezza, monouso, filoguidato, calibro di diverse dimensioni e compatibile con canale del duodenoscopia	100		50,00 €
47	sistema brushing per citologia biliare compatibile con sistema a guida corta	100		120,00 €
48	Palloncini da dilatazione biliare monouso con markers radiopachi compatibili con canale operativo da 2,8 mm, lunghezza pallone non inferiore a 30 mm, filoguidati 0,035. Diametro da 4 a 8 mm circa, lunghezza operativa non inferiore a 180 cm circa, con sistema di gonfiaggio e misurazione in PSI monouso.	60		120,00 €
				150,00 €



49	Palloncino da dilatazione Monouso, per uso esofageo, pilorico, colico e biliare (indicazione per papilla di Vater-DASE) ad espansione radiale controllata, in Pebax con marker radiopaco prossimale. Possibilità di gonfiare ogni palloncino a 3 diversi diametri memorizzati a cui corrispondono 3 pressioni predeterminate. Lunghezza palloncino 5,5 cm circa. Diametri esterni dai 6 ai 20 mm. Forma del pallone con spalle corte e arrotondate e di colore trasparente. Filoguidato da 0.035". cm. Catetere con lunghezza di 180 cm e 240 cm. Comprensivo di sistema di gonfiaggio e misurazione PSI	150	300,00 €
50	Fili guida per diagnostica ed interventistica biliare endoscopica. In nitinol, ricoperto in PTFE, a punta singola e doppia, idrofila radiopaca, dritta o curva, lunghezze 260 cm e 450 cm, da 0.025 e 0.035", con dispositivo di torsione, tipo zebrato.	200	100,00 €
51	Fili guida a punta morbida, angolata e dritta, da 0.025" e 0.035" in PTFE, estremità distale teruma, punta rastremata che permette risalite tramite funzione tipo Alfa-Loop, flessibile, marcature speciali fluoroscopiche per agevolazioni misurazioni di stent; markers endoscopici	150	120,00 €
	Bloccaguida in plastica per procedere con filoguida corto	100	0,94 €
52	Protesi biliari in platino totalmente coperta, parzialmente coperta e non coperta in permalume o similari con corpo da 6 mm, 8 mm, e 10 mm, lunghezze di 4, 6, 8, 10, 12 cm, sistema di rilascio monorail da 8,5 Fr, estremità svasate, quattro punti di reperi fluoroscopici, recuperabile fino a circa l'80 % della sua lunghezza, presenza di doppio coppia di recupero, compatibile con sistema a scambio rapido.	100	1.300,00 €
53	Protesi biliari autoespandibile in nitinol monofilamento parzialmente e totalmente ricoperte e non ricoperte. Markers radiopachi integrati distale e prossimale. Rilascio distale intracanalare TTS tipo pull back. Riposizionabile fino all'80% dell'apertura	40	1.300,00 €
54	Protesi biliare espandibile metallica, biodegradabile diverse lunghezze e diametro	2	2.000,00 €
55 - sub 1	Sistema di posizionamento di clip endoscopiche costituito da: 1) applicatori in acciaio, monopaziente, rotante a 360°, sistema di aggancio rapido della clip con meccanismo anticaduta, per canale operativo di 2,8 mm e lunghezza operativa di 2300mm e	200	60,00 €
55 - sub 2	2) clip di misure varie da 4 a 9mm, e con angolo tra braccio e dente della clip a scelta tra 90° e 135°	1.000	15,00 €
56	Clip monouso premontate, ruotanti con rapporto 1:1, possibilità di aprire e chiudere più volte prima del rilascio definitivo. Lunghezza di lavoro non inferiore a 155 cm e non superiore a 235 cm. Apertura della clip a partire da 5 mm per utilizzo specifico per duodenoscopia fino a 20 mm per ampie lacerazioni, con possibilità di rimozione post rilascio	300	90,00 €
57	Sistema di posizionamento Clip dotato di sei punte a 360° per chiusura efficace di perforazioni, sistema di rilascio clip con pistone attivatore a pollice, extracanalare non occupante il canale bioptico dell' endoscopia	60	90,00 €
58	Legatore multiplo per il trattamento delle varici esofagee composto da 6- 10 lacci latex free e compatibile con endoscopi standard;	100	75,00 €
59	Protesi autoespandibile ricoperta per il trattamento in emergenza delle varici esofagee sanguinanti, lunghezza 135 mm, completa di device con palloncino	30	1.300,00 €
60	Pinza da coagulazione per EMR o ESD, monopolare, rotante, per canale operativo da 2,8 mm per gastroscopio standard e colonscopio standard	60	100,00 €
61	Cestelli di recupero in rete, per recupero polipi e/o corpi estranei, montata su ansa di diverse forme (ovale e ottagonale), rotante, di dimensioni diverse, a scorrimento morbido, lunghezza operativa non inferiore 2300mm;	50	40,00 €
62	Cestelli di recupero in materiale plastico, per recupero polipi e/o corpi estranei, montata su ansa ovale, di misura diversa, lunghezza operativa non superiore a 2300 mm;	10	40,00 €
63	Sistema grasping per afferrare e recuperare corpi estranei, monouso, a punte distali arrotondate ed atraumatiche predisposte su assi diversi. Compatibile con canale operativo 2,8.	15	200,00 €
64	Pinze per recupero corpi estranei, a denti di topo, pluriuso, in acciaio e senza punti di giunture o saldature, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa non inferiore a 1600mm e non superiore a 2300mm circa, possibilità di uso in retroversione;	10	380,00 €
65	Pinze per recupero corpi estranei, a morso di alligatore, in acciaio e senza punti di giuntura o saldature, pluriuso, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa di 2300mm circa, apertura di circa di 8 mm, possibilità di uso in retroversione;	10	380,00 €
66	Pinze per recupero corpi estranei con configurazione ibrida delle ganasce, lunghezza operativa di 165 e 230 cm circa. Pluriuso, in acciaio e senza punti di giunture o saldature	10	380,00 €
67	Pinza per recupero corpi estranei a denti di topo, ad alligatore e misto, sterile e monouso, compatibile per canale da 2,8, rotante	50	50,00 €
68	Aghi per emostasi endoscopica sterili, monouso, teflonati per gastroscopio pediatrico, lunghezza operativa 1650 mm, misura G25, per canale operativo di 2 mm.	30	15,00 €
69	Aghi per emostasi endoscopica sterili, monouso, teflonati per gastroscopio standard lunghezza operativa circa 230cm, misura G23 e G25, diametro esterno del catetere da 1,8 mm a 2,3 mm, lunghezza ago circa 4 mm.	500	15,00 €
70	Aghi da iniezione tipo carr-locke per angolature complesse, lunghezza 230 cm circa, per canale operativo 2,8 mm, ago 25 G	100	15,00 €



71	Kit polvere emostatica per trattamento endoscopico delle emorragie digestive	50	450,00 €
72	Kit da 3 ml e da 5 ml comprensivi di siringhe precaricate di idrogel emostatico e catetere dedicato, trasparente, biocompatibile, pronto all'uso indicato per sanguinamento attivo e tardivo	50	380,00 €
73	Campana elastica per rimozione e recupero corpi estranei in sicurezza;	50	30,00 €
74	Pinza per elettrocoagulazione termica bipolare, diametro 2,6 mm circa. Compatibile con gastroscopio e colonscopio standard.	15	100,00 €
75 - sub 1	Catetere endoscopico intra-canalare, per l'uso ablazione/coagulazione con radiofrequenza di siti sanguinanti o meno nel tratto gastrointestinale. Lunghezza utile 135 cm Lunghezza elettrodo 15,7 mm Numero di ablazioni minimo 120	20	1.500,00 €
75 - sub 2	Catetere a pallone per Radiofrequenza e trattamento Esofago di Barrett e neoplasie esofagee costituito da un elettrodo avvolto intorno ad un pallone, un lume di insufflazione, un canale per il filo guida, un catetere, un filtro, e da connettori elettrici e pneumatici per l'insufflazione. Sulla superficie del palloncino circuiti elettrici contigui che circondano completamente il pallone, per l'ablazione della mucosa.	20	1.500,00 €
75 - sub 3	Generatore di radiofrequenza in comodato d'uso gratuito	1	0,00 €
76	Sonde per coagulazione / ablazione ad APC frontale e circolare compatibile con modulo Argon ERBE Italia in possesso	300	150,00 €
77	Placche elettrodo neutro per apparecchio elettrobisturi incorporato in modulo VIO 3 in nostro possesso	1.500	1,00 €
78	Palloncini da dilatazione per acalasia, provvisto di filo guida, lunghezza palloncino non inferiore a 10 cm, con diametro palloncino di circa 30 mm, 35 mm, 40 mm, dimensione catetere circa 14 Fr, lunghezza operativa 90 cm, Comprensivo di sistema di gonfiaggio e misurazione in PSI	20	180,00 €
79	Protesi esofagee totalmente e parzialmente ricoperte autoespandibili multifilamento in nitinol, rivestimento in Peralumite o similari, sutura di rimozione in poliestere, rivestita in teflon, sistema di rilascio a basso profilo 18,5 Fr, recuperabile e riposizionabile prima del rilascio, quattro markers radiopachi sul catetere e due markers visibili sul manipolo, diametri 18-23 mm, 23-28 mm, lunghezza 10, 12 e 15 cm	10	1.300,00 €
80	Protesi esofagee autoespandibili biodegradabili per stenosi benigne refrattarie, non ricoperte con markers radiopachi in oro, vari diametri e varie dimensioni. Degradazione completa in 3 mesi circa.	10	1.300,00 €
81	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, non ricoperte.	10	1.300,00 €
82	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, parzialmente ricoperte.	10	1.300,00 €
83	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, completamente ricoperte.	10	1.300,00 €
84	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, non ricoperte.	10	1.300,00 €
85	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, parzialmente ricoperte.	10	1.300,00 €
86	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, completamente ricoperte.	10	1.300,00 €
87	Protesi enterali per DILATAZIONE ANASTOMOSI in nitinol monofilamento a rilascio distale extracanalare OTW. Markers distale e prossimale radiopaco. Completamente ricoperto. Riposizionabile fino a circa l'80%. Diverse dimensioni	60	1.500,00 €
88	Kit di siringa pre-riempita e pre-colorata di gel ad elevata viscosità provvista di catetere ad ago 25 G da iniezione per sollevamento di lesioni mucose per escissione endoscopica.	100	80,00 €
89	Kit per ESD ( dissezione sottomucosa endoscopica) con device compatibili con modulo Erbejet 2 in possesso	100	950,00 €
90	Ago per ecoendoscopia per FNB, 22 gauge, con pattern ecogeno fino in punta	200	350,00 €
91	Videocapsula per malattia di Crohn con angolo di visione 170 gradi +170 gradi con maggior frame/secondo possibile. Compatibile con l'apparecchiature in nostro possesso: workstation pillcam della Medtronic	80	950,00 €
92	Capsule tipo Patency per la verifica della pervietà intestinale, monouso, in materiale biocompatibile, radiopaco	25	200,00 €
93	Sistema per rilascio di videocapsula endoscopica in duodeno lunghezza 180 cm circa e diametro compatibile per canale 2,8 mm	10	50,00 €





### **Criterio di aggiudicazione**

L'aggiudicazione è per lotti funzionali di prodotto.

Il criterio di aggiudicazione per i lotti avviene, previa valutazione di conformità dei requisiti del prodotto alle specifiche tecniche fissate nel Capitolato, è quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa, valutabile sulla scorta delle indicazioni fissate nel capitolato speciale d'appalto.

L'offerta economicamente più vantaggiosa sarà individuata in base ai seguenti elementi di valutazione:

- 1. caratteristiche tecnico qualitative della fornitura – 70 punti**
- 2. prezzo complessivo offerto per il singolo lotto – 30 punti**

1. Il punteggio relativo all'elemento di valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative verrà attribuito in base ai seguenti criteri e sottocriteri, per ciascuno dei quali è previsto uno specifico valore ponderale (punteggi e sub-punteggi):

**A) Caratteristiche tecniche, clinico/funzionali, ampiezza della gamma e confezionamento dei prodotti proposti - max punti 50, così ripartiti:**



A1	<p>Caratteristiche tecniche dei prodotti e degli accessori o dell'apparecchiatura per l'utilizzo (se previsti) con particolare riferimento alla qualità del materiale, anche in termini di biocompatibilità, e grado di accuratezza del prodotto finito.</p>	Max punti 20
A2	<p>Caratteristiche clinico/funzionali dei prodotti. In generale il dispositivo medico sarà valutato tenuto conto della maneggevolezza, della praticità d'uso, dell'insieme delle caratteristiche che garantiscano la sicurezza del paziente e dell'operatore oltre alle indicazioni d'uso e, in particolare, per i dispositivi di cui sotto sulla base dei correlati parametri:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- filo guida: flessibilità, radiopacità e visione endoscopica, scorrevolezza;</li> <li>- cannula ERCP: scorrevolezza e facilità di iniezione; adattabilità del materiale alla curvatura manuale, radiopacità;</li> <li>- sfinterotomi: scorrevolezza e facilità di iniezione; stabilità e facilità di ancoraggio del filo guida; In questa sezione si valuteranno anche gli studi clinici e la letteratura scientifica del prodotto</li> <li>- cestelli: capacità di mantenere la forma originaria, apertura simmetrica dei fili del cestello; In questa sezione si valuteranno anche gli studi clinici e la letteratura scientifica del prodotto</li> <li>- palloncini per recupero calcoli: resistenza e tenuta del palloncino al gonfiaggio; visibilità in fluoroscopia; flessibilità del catetere;</li> <li>- anse: apertura e flessibilità dell'ansa, resistenza e scorrevolezza della guaina, precisione di taglio;</li> <li>- protesi: caratteristiche; scorrevolezza; funzionalità del sistema di introduzione e rilascio e certificazione d'uso;</li> <li>-clips endoscopiche-forza di ritenzione, studi clinici e letteratura scientifica del prodotto- indicazioni terapeutiche per profilassi post polipectomia</li> </ul> <p>In questa sezione si valuteranno anche gli studi clinici e la letteratura scientifica del prodotto.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Aghi EUS : qualità dei materiali, letteratura scientifica</li> </ul>	Max punti 20
A3	<p>Ampiezza della gamma di tipi e misure disponibili, caratteristiche del confezionamento del prodotto con particolare riferimento all'etichettatura, alle informazioni riportate sulla confezione, alla sigillatura e all'apertura.</p>	Max punti 10



**B) Caratteristiche dei servizi connessi alla fornitura - max punti 20,00, così ripartiti:**

B1	Attività di supporto specialistico agli operatori con realizzazione di programmi di addestramento e di consulenza anche mediante il supporto di adeguati software per la guida chirurgica con assistenza visiva computerizzati, finalizzati all'uso corretto ed appropriato dei prodotti aggiudicati ed alla ottimizzazione dell'uso. Gestione del servizio di conto deposito ove richiesto	Max punti 15
B2	Struttura organizzativa di distribuzione con indicazione di tempi e modalità di consegna garantiti, possibilità di risposta per le urgenze, il servizio di assistenza tecnica e post-vendita.	Max punti 5

Ai fini della determinazione del punteggio relativo alla qualità, la Commissione Giudicatrice attribuirà a ciascuno dei criteri un coefficiente di risultato dell'offerta. Tale coefficiente sarà determinato dalla commissione in maniera solidale e discrezionale, facendo ricorso alla seguente griglia di valutazione:

Giudizio	Ottimo	Buono	Sufficiente	Non pienamente sufficiente	Inadeguato
Valore assegnato	1	0.75	0.50	0.25	0

I coefficienti attribuiti ad ogni criterio di valutazione saranno, poi, moltiplicati per il valore rappresentato dal peso/punteggio previsto per quello stesso criterio dalla stazione appaltante.

La sommatoria dei valori così calcolati determinerà il punteggio di valutazione tecnica.

**Non saranno ammesse alla fase di apertura delle offerte economiche le ditte la cui offerta non avrà ottenuto per l'elemento di valutazione delle caratteristiche tecnico qualitative un punteggio almeno pari a 35,00 punti sui 70,00 previsti.**



2. Alle ditte che avranno formulato il prezzo per lotto più basso saranno attribuiti punti 30,00; alle altre offerte punteggi inversamente proporzionali, calcolati in base alla seguente formula:

$$P_u = \frac{P_m \times 30,00}{P}$$

dove:  $P_u$  = punteggio;  $P_m$  = prezzo minimo tra quelli offerti;  $P$  = prezzo offerto dalla ditta presa in considerazione.

Per la determinazione del prezzo si terrà conto di quanto indicato nel disciplinare di gara.

Saranno dichiarate aggiudicatarie provvisorie per ciascun lotto di gara le ditte che avranno ottenuto il miglior punteggio complessivo, dato dalla somma dei punteggi conseguiti per ciascuno dei due elementi di valutazione previsti.

Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida.

Resta salva la facoltà per l'Azienda di non procedere all'aggiudicazione della gara, ai sensi dell'art. 81, comma 3, d. lgs. n. 163 del 2006, qualora la migliore offerta non sia ritenuta conveniente sotto il profilo economico.

Nel caso di riscontrata partecipazione singola ad un lotto, ai fini della predetta valutazione di convenienza, il concorrente potrà essere obbligato a fornire i dati di vendita del dispositivo presso altre strutture sanitarie pubbliche e/o private secondo le indicazioni richieste dalla Stazione Appaltante.

Si rammenta che nei casi in cui l'aggiudicazione avviene in base all'offerta economicamente più vantaggiosa, tutti gli elementi di giudizio qualitativo forniti dalla impresa aggiudicataria, unitamente ai prezzi, costituiscono obbligo contrattuale.





## CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

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

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

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	Massimo 70
Offerta economica	Massimo 30
TOTALE	100

### Criteri di valutazione dell'Offerta tecnica

Il punteggio dell'Offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nella sottostante tabella con la relativa ripartizione dei punteggi:

#### A) - Caratteristiche tecniche, clinico/funzionali, ampiezza della gamma e confezionamento dei prodotti proposti:

	Criterio	Punteggio Massimo
A1	Caratteristiche tecniche dei prodotti e degli accessori, con particolare riferimento alla rispondenza alle caratteristiche ed alle misure richieste, alla qualità del materiale e al grado di accuratezza del prodotto finito.	20 punti
A2	Maneggevolezza, praticità d'uso, insieme delle caratteristiche che garantiscano la sicurezza del paziente e dell'operatore oltre alle indicazioni d'uso e, in particolare, per i dispositivi di cui sotto sulla base dei correlati parametri: - <b>Filo guida</b> : flessibilità, radiopacità e visione endoscopica, scorrevolezza; - <b>Cannula ERCP</b> : scorrevolezza e facilità di iniezione, adattabilità del materiale alla curvatura manuale, radiopacità; - <b>Sfinterotomi</b> : scorrevolezza e facilità di iniezione, stabilità e facilità di ancoraggio del filo guida - <b>Palloncini per recupero calcoli</b> : resistenza e tenuta del palloncino al gonfiaggio, visibilità in fluoroscopia, flessibilità del catetere; - <b>Anse</b> : apertura e flessibilità dell'ansa, resistenza e scorrevolezza della guaina, consistenza del filo, precisione di taglio; - <b>Retini</b> : riapribilità e flessibilità della rete, scorrevolezza della guaina, rifinitura della rete - <b>Protesi</b> : caratteristiche, scorrevolezza, funzionalità del sistema di introduzione e rilascio e certificazione d'uso; - <b>Clips endoscopiche</b> : forza di ritenzione, rotazione e riapribilità, certificazione per trattamento sanguinamenti post polipectomia e per uso con duodenoscopia, possibilità di rimozione post rilascio - <b>Aghi</b> : qualità dei materiali, atraumaticità della punta	20 punti
A3	Ampiezza della gamma di tipi e misure disponibili, caratteristiche del confezionamento del prodotto con particolare riferimento all'etichettatura, alle informazioni riportate sulla confezione, alla sigillatura e all'apertura.	20 punti



**B) Caratteristiche dei servizi connessi alla fornitura**

	<b>Criterio</b>	<b>Punteggio Massimo</b>
<b>B1</b>	Attività di supporto specialistico agli operatori con realizzazione di programmi di addestramento e di consulenza anche mediante il supporto di adeguati supporti per la guida chirurgica con assistenza visiva computerizzati, finalizzati all'uso corretto ed appropriato dei prodotti aggiudicati ed alla ottimizzazione dell'uso. Gestione del servizio di conto deposito ove richiesto	5 punti
<b>B2</b>	Struttura organizzativa di distribuzione con indicazione di tempi e modalità di consegna garantiti, possibilità di risposta per le urgenze, il servizio di assistenza tecnica e post-vendita.	5 punti

Ai sensi dell'art. 95, comma 8 del Codice, è prevista una soglia minima di sbarramento pari a 36 punti. Il concorrente sarà **escluso dalla gara** nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla predetta





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

A.O.D. UOC Affari Generali - Ufficio Protocollo Generale  
Protocollo: 0024902/U Data: 30/08/2023 10:47  
Ufficio: UFFICIO PROTOCOLLO  
Classifica:

Ill. u. 4

Alla So.Re.Sa. S.p.A.

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.

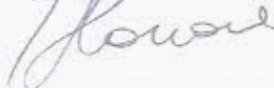
Ai sensi della normativa richiamata in oggetto, si chiede espressa autorizzazione per l'espletamento in autonomia della seguente procedura di gara d'appalto: **FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA - AORN "S. ANNA E S. SEBASTIANO" DI CASERTA.**

OGGETTO	FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA - AORN "S. ANNA E S. SEBASTIANO" DI CASERTA
VALORE STIMATO DELL'APPALTO	€ 5.658.882,00 IVA esclusa
METODO DI DETERMINAZIONE BASE ASTA	Prezzi medi di mercato
SUDDIVISIONE IN LOTTI	SI
NUMERO DEI LOTTI	93
CPV PREVALENTE	33190000-8
PROCEDURA DI SCELTA DEL CONTRAENTE	Procedura aperta
MOTIVAZIONE PER ATTIVAZIONE PROCEDURA NEGOZIATA (EX ART. 36 o 63 D.lgs. 50/2016)	
TIPOLOGIA DI ACQUISTO	Acquisto diretto
DURATA CONTRATTO (in mesi)	36 mesi
OPZIONI, PROROGHE E RINNOVI INCLUSE NEL VALORE STIMATO (ove previsto)	—
CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	Offerta economicamente più vantaggiosa
ACQUISTO INSERITO IN PROGRAMMAZIONE ANNUALE	sì
MOTIVAZIONE DEL MANCATO INSERIMENTO IN PROGRAMMAZIONE	

P.S.= Risulta presente alla posizione n.20 della tabella "Iniziativa 2023 Forniture" acclusa al "Piano delle Iniziative So.Re.Sa - Anni 2023-2024", la procedura avente ad oggetto "Dispositivi per endoscopia digestiva" - giusta Det. n.258 del 16 dicembre 2022.

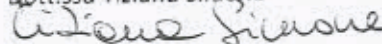
Caserta, 29/08/2023

Il Direttore Amministrativo  
Avv. Amalia Carrara



Il Responsabile UOS Gare e Contratti

Dott.ssa Tiziana Simone



Il Direttore Generale  
Gaetano Gubitosa



U.O.C. Provveditorato ed Economato  
Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale Sant'Anna e San Sebastiano - Caserta  
Via Palasciano 81100 - Caserta  
Tel. 0823/232462

e-mail: [provveditorato@ospedale-caserta.it](mailto:provveditorato@ospedale-caserta.it)  
pec: [provveditorato@ospealecasertapec.it](mailto:provveditorato@ospealecasertapec.it)



ELENCO PRODOTTI			
LOTTO	Denominazione Generica del Prodotto	FABBISOGNO annuale (Pezzi)	PREZZO UNITARIO
1	Applicatori monouso Endo loop, canale operativo 2,8 diametro loop non inferiore a 30 mm;	300	300,00 €
2	Taglierina endoscopica monouso per taglio del loop alla base del polipo	20	100,00 €
3	Boccali per gastroscopia per adulti, standard, monouso, con elastico, con raccordo per ossigenoterapia	3.000	2,00 €
4	Boccali monouso, per bambini con elastico;	30	2,00 €
5	Cateteri spray per colorazione vitale, autoclavabili, compatibili con canale operativo 2,8 mm e lunghezza Non inferiore a 2300mm;	30	20,00 €
6	Spazzolini per pulizia canali endoscopici, con spazzolino singolo o doppio alle estremità, lunghezza operativa non inferiore a 2300mm;	5.000	5,00 €
7	Test per la determinazione HP su mucosa gastrica,	1.500	0,94 €
8	Trappole per polipi ad aspirazione, monouso, con 4 o più scomparti filtranti, muniti di coperchio con tubo flessibile centrale;	250	6,00 €
9	Sospensione sterile a base di pigmento di carbone per tatuaggio endoscopico	250	40,00 €
10	boxer per colonscopia in TNT	3.000	3,00 €
11	Anse monouso. Manipolo a tre anelli. Plurifilamento, guaina in Teflon. Coppio ovale di dimensioni da 10 mm a 35 mm circa	1.000	18,00 €
12	Anse monouso Pediatriche per canale operativo min. 2mm dia., con indicazione per uso a caldo e a freddo. Manipolo a tre anelli. Coppio in acciaio inossidabile plurifilamento e guaina in Teflon. Coppio Ovale di diverse dimensioni	15	18,00 €
13	Ansa monouso tipo crescent, con filo sottile flessibile, con apertura di 20 mm., lunghezza operativa non inferiore a 2300 mm.	15	18,00 €
14	Anse monouso per polipectomia e mucosectomia, di diversa forma, monofilamento, comprensivo di guaina teflonata, di diametro da 10 a 30 mm circa. Lunghezza operativa 230 cm circa, compatibile con canale da 2,8 mm	600	18,00 €
15	Ansa per polipectomia a freddo, monouso, con diametro da 10 mm a 15 mm circa	300	18,00 €
16	Anse pluriuso, ovali, per polipectomia, comprensive di guaina teflonata e manico, compatibile con colonscopio standard e canale operativo di 2,8 mm, con diverse aperture di ansa: 10 X 20mm circa; 20x40 circa,	30	550,00 €
17	Ansa /bisturi endoscopica, monouso, monofilamento, di forma romboidale, con sezione dell'ansa piatta e a lama, anello di giuntura per la torsione. Specifica per lesioni piane.	60	150,00 €
18	Ansa plurifilamento, rigida con tre step di apertura per polipi di diverse tipologie. Utilizzabile sia a caldo che a freddo.	30	120,00 €
19	Pinze biotiche Monouso. Varie capacità e forma di morso. In acciaio, con foro di fenestrazione per un maggior prelievo di tessuto. Con e senza ago, lunghezza operativa compatibile con gastroscopio standard e colonscopio standard. Utilizzabili anche in retroversione	3.000	6,00 €
20	Pinze biotiche pluriuso Pediatriche, in acciaio inossidabile, con foro di fenestrazione per un maggior prelievo di tessuto. Compatibilità con canali di lavoro ≥ 2.0 mm. Disponibili con e senza ago in lunghezze ≥ 160 cm.	15	6,00 €
21	Pinze da biopsie, pluriuso in acciaio e senza punti di giunture o saldature, con e senza ago, azionamento meccanico senza scatti, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa di 2800 mm circa; Utilizzabili anche in retroversione	50	280,00 €
22	Pinza multiprelievo per resezione a freddo di polipi diminutivi, rotante, con doppia fenestrazione.	150	30,00 €
23	Pinza biotica monouso filoguidata a valve basculanti per istologia all'interno delle vie biliari	30	50,00 €
24	Papillotomi ad ago Pre-cut, monouso, a triplo lume per inserzione filo guida da 0,035, con canale aperto a C compatibile con sistema a scambio rapido. Estensione ago da 4 mm e 6 mm.	150	180,00 €
25	Ago da Pre-cut biliare compatibile con guida da 0,035, estensione dell'ago di 5 mm, ago standard e parzialmente isolato, lunghezza 1700 mm circa	200	180,00 €
26	Papillotomi ricoperto in parte sul filo di taglio, monouso, a triplo lume per inserzione di filo guida da 0,035, con punta radiopaca rastremata e precurvata, compatibile con canale operativo 2,8 mm, lunghezza operativa non superiore a 1700 mm, con lunghezza naso di 3 e 7 mm;	300	200,00 €
27	Sfinterotomo Monouso. Compatibile con sistema a scambio rapido. Rotante da 0 a 180 gradi. Diametro della punta da 3,9 4.4 Fr e 4.9 Fr. Filo di taglio da 20 mm e 30 mm. Triplo lume con il canale aperto a C. Per guida da 0,035	300	200,00 €
28	Sfinterotomi per Gastroresezioni Billroth II, monouso, doppio lume, compatibile con filo guida da 0,035 mm, canale operativo di 2,8 mm; catetere di circa 6 Fr, rastremato, radiopaco;	15	200,00 €



29	Sistema per sfinteroplastica biliare costituito da un unico dispositivo con sfinterotomo con lama protetta e palloncino per sfinteroplastica a tre livelli di dilatazione con markers radiologico alle due estremità del palloncino e un marker endoscopico al centro del palloncino	60		350,00 €
30	sfinterotomo filoguidato fornito di palloncino per estrazione di calcoli biliari	15		250,00 €
31	Palloncini per estrazione calcoli Monouso. Compatibili con sistema a scambio rapido. Triplo lume con canale aperto a C. Punto di reperi radiopaco sull'estremità prossimale del palloncino. Possibilità di gonfiare ogni palloncino a diversi diametri memorizzati. Diametri del palloncino da 9 a 18 mm. Possibilità di iniezione distale e prossimale. Spalla quadrata in tutti i diametri	100		150,00 €
32	Catetere a palloncino monouso per l'estrazione dei calcoli biliari, a 3 lumi separati, dotato di markers radiopachi, iniezione del liquido di contrasto sopra o sotto il palloncino. Filoguida compatibile: 0,035". Palloncino gonfiabile a vari diametri crescenti: 8,5-11,5-15 mm e 15-18-20 mm. Lunghezza operativa circa 1900 mm.	100		150,00 €
33	Cateteri per ERCP, standard, sterili, monouso con punta rastremata, a doppio lume, compatibile con filo guida da 0,035;	15		100,00 €
34	Stent biliari precaricati, riposizionabili, monouso, in polietilene. Impugnatura ergonomica con meccanismo di bloccaggio e sbloccaggio sul sistema di rilascio. Compatibile con sistema a scambio rapido; stent da 10 Fr con diametro interno di 2.3 mm: Piegatura centrale in polietilene 10 Fr. di 7-9-12 cm. Piegatura duodenale in polietilene 10 Fr. di 7-9-12 cm.	120		160,00 €
35 - sub1	Kit di inserimento protesi biliare in plastica da 10 Fr, monouso, con punta radiopaca, comprensivo di catetere guida e tubo spingitore	150		75,00 €
35 - sub2	Protesi biliari in plastica da 7-9-12 cm di lunghezza, 10 Fr, in materiale radiopaco, polietilene, con alette antidislocamento e foro, diritte ed angolate.	150		75,00 €
36	Protesi biliari biodegradabili a lenta degradazione 10 Fr lunghezza non inferiore a 60 mm e non superiore a 125 mm circa. ( sub lotto )	30		850,00 €
37	Protesi biliari biodegradabili a rapida degradazione da 10 Fr lunghezza non inferiore a 60 mm e non superiore a 125 mm circa. ( sub lotto )	30		850,00 €
38 - sub1	Stent pancreatici in plastica di diverse dimensioni e forma, con alette laterali, non premontate,	100		75,00 €
38 - sub2	kit di posizionamento stent pancreatici in plastica	100		75,00 €
39	Stent pancreatico in plastica premontato su sistema di rilascio, 4/5 fr, compatibile con sistema a scambio rapido, latex free. Monouso, filo guida 0,035	250		150,00 €
40	Cestello estrazione calcoli biliari in nitinol a forma esagonale, dotato di cilindretto in PTFE, diametro vari da 10 a 35 mm, lunghezza 210 mm circa, diametro guaina 3,3mm circa.	150		700,00 €
41	Basket per recupero calcoli biliari a 4 e/o 8 fili distali e 4 fili prossimali. Filoguidato, manico integrato, con possibilità di litotrissia intracanalare ed extracanalare in emergenza. Lunghezza operativa 1900 mm circa.	150		250,00 €
42	Cestello per estrazione di calcoli biliari, monouso, filoguidato, compatibile con sistema a scambio rapido, costituito da 4 fili in lega metallica. Possibilità di rottura in emergenza in punta, diametro del cestello da 15mm a 30 mm. Possibilità di litotrissia in emergenza	150		200,00 €
43	Sistema di litotrissia intracanalare premontato consistente in: a) Cestello monouso sterile, premontato con camicia interna in teflon scorrevole ed esterna metallica, ampiezza del cestello 26mm e 30mm, rotante, filoguidabile in punta al cestello (0,035)". b) Manico in acciaio, con blocco di non ritorno e ghiera rotante.	a)150	b)2	a)200 b) 500
44	Sistema di litotrissia d'emergenza extracanalare pluriuso costituito da: 1)Camicia di ricambio in acciaio autoclavabile di lunghezza 90 cm circa e diametro 3,8 mm circa. 2) Manico in acciaio con dispositivo di bloccaggio, Cavo per litotrissia endocanalare per cestello estrazione calcoli con via per mezzo di contrasto, catetere da 10 fr, lunghezza 170 cm circa, compatibili con litotritore di soehendra.	3		500,00 €
45	Sondini per drenaggio nasobiliare di diverse dimensioni e forme, radiopaco, con sistema di introduzione e/o catetere guida.	10		50,00 €
46	Spazzolino per citologia biliare composto da tre tipi di setole di diversa durezza, monouso, filoguidato, calibro di diverse dimensioni e compatibile con canale del duodenoscopia	100		120,00 €
47	sistema brushing per citologia biliare compatibile con sistema a guida corta	100		120,00 €
48	Palloncini da dilatazione biliare monouso con markers radiopachi compatibili con canale operativo da 2,8 mm, lunghezza pallone non inferiore a 30 mm, filoguidati 0.035. Diametro da 4 a 8 mm circa, lunghezza operativa non inferiore a 180 cm circa, con sistema di gonfiaggio e misurazione in PSI monouso.	60		150,00 €

49	Palloncino da dilatazione Monouso, per uso esofageo, pilorico, colico e biliare (indicazione per papilla di Vater-DASE) ad espansione radiale controllata, in Pebax con marker radiopaco prossimale. Possibilità di gonfiare ogni palloncino a 3 diversi diametri memorizzati a cui corrispondono 3 pressioni predeterminate. Lunghezza palloncino 5,5 cm circa. Diametri esterni dai 6 ai 20 mm. . Forma del pallone con spalle corte e arrotondate e di colore trasparente. Filoguidato da 0.035". cm. Catetere con lunghezza di 180 cm e 240 cm.. Comprensivo di sistema di gonfiaggio e misurazione PSI	150	300,00 €
50	Fili guida per diagnostica ed interventistica biliare endoscopica. In nitinol, ricoperto in PTFE, a punta singola e doppia, idrofila radiopaca, dritta o curva, lunghezze 260 cm e 450 cm, da 0.025 e 0.035", con dispositivo di torsione, tipo zebrato,	200	100,00 €
51 - sub 1	Fili guida a punta morbida, angolata e dritta, da 0,025" e 0,035" in PTFE, estremità distale terumo, punta rastremata che permette risalite tramite funzione tipo Alfa-Loop, flessibile, marcature speciali fluoroscopiche per agevolazioni misurazioni di stent; markers endoscopici	150	120,00 €
51 - sub 2	Bloccaguida in plastica per procedure con filoguida corto	100	0,94 €
52	Protesi biliari in platino totalmente coperta, parzialmente coperta e non coperta in permalume o similari con corpo da 6 mm, 8 mm, e 10 mm, lunghezze di 4,6,8,10, 12 cm, sistema di rilascio monorail da 8,5 Fr, estremità svasate, quattro punti di reperi fluoroscopici, recuperabile fino a circa l'80 % della sua lunghezza, presenza di doppio cappio di recupero, compatibile con sistema a scambio rapido.	100	1.300,00 €
53	Protesi biliari autoespandibile in nitinol monofilamento parzialmente e totalmente ricoperte e non ricoperte. Markers radiopachi integrati distale e prossimale. Rilascio distale intracanalare TTS tipo pulli back. Riposizionabile fino all'80% dell'apertura	40	1.300,00 €
54	Protesi biliare espandibile metallica, biodegradabile diverse lunghezze e diametro	2	2.000,00 €
55 - sub 1	Sistema di posizionamento di clip endoscopiche costituito da: 1) applicatori in acciaio, monopaziente, rotante a 360°, sistema di aggancio rapido della clip con meccanismo anticaduta, per canale operativo di 2,8 mm e lunghezza operativa di 2300mm e	200	60,00 €
55 - sub 2	clip di misure varie da 4 a 9mm, e con angolo tra braccio e dente della clip a scelta tra 90° e 135°	1.000	15,00 €
56	Clip monouso premontate, ruotanti con rapporto 1:1, possibilità di aprire e chiudere più volte prima del rilascio definitivo. Lunghezza di lavoro non inferiore a 155 cm e non superiore a 235 cm. Apertura della clip a partire da 5 mm per utilizzo specifico per duodenoscopia fino a 20 mm per ampie lacerazioni, con possibilità di rimozione post rilascio	300	90,00 €
57	Sistema di posizionamento Clip dotato di sei punte a 360° per chiusura efficace di perforazioni, sistema di rilascio clip con pistone attivatore a pollice, extracanalare non occupante il canale biottico dell' endoscopio	60	90,00 €
58	Legatore multiplo per il trattamento delle varici esofagee composto da 6- 10 lacci latex free e compatibile con endoscopi standard;	100	75,00 €
59	Protesi autoespandibile ricoperta per il trattamento in emergenza delle varici esofagee sanguinanti, lunghezza 135 mm, completa di device con palloncino	30	1.300,00 €
60	Pinza da coagulazione per EMR o ESD, monopolare, rotante, per canale operativo da 2,8 mm per gastroscopio standard e colonoscopia standard	60	100,00 €
61	Cestelli di recupero in rete, per recupero polipi e/o corpi estranei, montata su ansa di diverse forme (ovale e ottagonale), rotante, di dimensioni diverse, a scorrimento morbido, lunghezza operativa non inferiore 2300mm;	50	40,00 €
62	Cestelli di recupero in materiale plastico, per recupero polipi e/o corpi estranei, montata su ansa ovale, di misura diversa, lunghezza operativa non superiore a 2300 mm;	10	40,00 €
63	Sistema grasping per afferrare e recuperare corpi estranei, monouso, a punte distali arrotondate ed atraumatiche predisposte su assi diversi, Compatibile con canale operativo 2,8.	15	200,00 €
64	Pinze per recupero corpi estranei, a denti di topo, pluriuso, in acciaio e senza punti di giuntura o saldature, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa non inferiore a 1600mm e non superiore a 2300mm circa, possibilità di uso in retroversione ;	10	380,00 €
65	Pinze per recupero corpi estranei, a morso di alligatore, in acciaio e senza punti di giuntura o saldature, pluriuso, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa di 2300mm circa, apertura di circa di 8 mm, possibilità di uso in retroversione;	10	380,00 €
66	Pinze per recupero corpi estranei con configurazione ibrida delle ganasce, lunghezza operativa di 165 e 230 cm circa. Pluriuso, in acciaio e senza punti di giuntura o saldature	10	380,00 €
67	Pinza per recupero corpi estranei a denti di topo, ad alligatore e misto, sterile e monouso, compatibile per canale da 2,8, rotante	50	50,00 €
68	Aghi per emostasi endoscopica sterili, monouso, teflonati per gastroscopio pediatrico, lunghezza operativa 1650 mm, misura G25, per canale operativo di 2 mm.	30	15,00 €
69	Aghi per emostasi endoscopica sterili, monouso, teflonati per gastroscopio standard lunghezza operativa circa 230cm, misura G23 e G25, diametro esterno del catetere da 1,8 mm a 2,3 mm, lunghezza ago circa 4 mm.	500	15,00 €
70	Aghi da iniezione tipo garr-locke per angolature complesse, lunghezza 230 cm circa, per canale operativo 2,8 mm, ago 25 G	100	15,00 €

71	Kit polvere emostatica per trattamento endoscopico delle emorragie digestive	50	450,00 €
72	kit da 3 ml e da 5 ml comprensivi di siringhe precaricate di idrogel emostatico e catetere dedicato, trasparente, biocompatibile, pronto all'uso indicato per sanguinamento attivo e tardivo.	50	380,00 €
73	Campana elastica per rimozione e recupero corpi estranei in sicurezza;	50	30,00 €
74	Pinza per elettromostasi termica bipolare, diametro 2,6 mm circa. Compatibile con gastroscopio e colonscopio standard.	15	100,00 €
75 - sub 1	Catetere endoscopico intra-canalare, per l'uso ablazione/coagulazione con radiofrequenza di siti sanguinanti o meno nel tratto gastrointestinale. Lunghezza utile 135 cm Lunghezza elettrodo 15,7 mm Numero di ablazioni minimo 120	20	1.500,00 €
75 - sub 2	Catetere a pallone per Radiofrequenza e trattamento Esofago di Barrett e neoplasie esofagee costituito da un elettrodo avvolto intorno ad un pallone, un lume di insufflazione, un canale per il filo guida, un catetere, un filtro, e da connettori elettrici e pneumatici per l'insufflazione. Sulla superficie del palloncino circuiti elettrici contigui che circondano completamente il pallone, per l'ablazione della mucosa.	20	1.500,00 €
75 - sub 3	Generatore di radiofrequenza in comodato d'uso gratuito	1	0,00 €
76	Sonde per coagulazione / ablazione ad APC frontale e circolare compatibile con modulo Argon ERBE italia in possesso	300	150,00 €
77	Placche elettrodo neutro per apparecchio elettrobisturi incorporato in modulo VIO 3 in nostro possesso	1.500	1,00 €
78	Palloncini da dilatazione per acalasia, provvisto di filo guida, lunghezza palloncino non inferiore a 10 cm, con diametro palloncino di circa 30 mm, 35 mm, 40 mm, dimensione catetere circa 14 Fr, lunghezza operativa 90 cm; Comprensivo di sistema di gonfiaggio e misurazione in PSI	20	180,00 €
79	Protesi esofagee totalmente e parzialmente ricoperte autoespandibili multifilamento in nitinol, rivestimento in Permalume o similari, sutura di rimozione in poliestere, rivestita in teflon, sistema di rilascio a basso profilo 18,5 Fr, recuperabile e riposizionabile prima del rilascio, quattro markers radiopachi sul catetere e due markers visibili sul manipo, diametri 18-23 mm, 23-28 mm, lunghezza 10, 12 e 15 cm	10	1.300,00 €
80	Protesi esofagee autoespandibili biodegradabili per stenosi benigne refrattarie, non ricoperte con markers radiopachi in oro, vari diametri e varie dimensioni. Degradazione completa in 3 mesi circa.	10	1.300,00 €
81	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, non ricoperte.	10	1.300,00 €
82	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, parzialmente ricoperte.	10	1.300,00 €
83	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, completamente ricoperte.	10	1.300,00 €
84	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, non ricoperte.	10	1.300,00 €
85	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, parzialmente ricoperte.	10	1.300,00 €
86	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, completamente ricoperte.	10	1.300,00 €
87	Protesi enterali per DILATAZIONE ANASTOMOSI in nitinol monofilamento a rilascio distale extracanalare OTW. Markers distale e prossimale radiopaco. Completamente ricoperto. Riposizionabile fino a circa l'80%. Diverse dimensioni	60	1.500,00 €
88	Kit di siringa pre-riempita e pre-colorata di gel ad elevata viscosità provvista di catetere ad ago 25 G da iniezione per sollevamento di lesioni mucose per escissione endoscopica.	100	80,00 €
89	Kit per ESD ( dissezione sottomucosa endoscopica) con device compatibili con modulo Erbejet 2 in possesso	100	950,00 €
90	Ago per ecoendoscopia per FNB, 22 gauge, con pattern ecogeno fino in punta	200	350,00 €
91	Videocapsula per malattia di Crohn con angolo di visione 170 gradi +170 gradi con maggior frame/secondo possibile. Compatibile con l'apparecchiatura in nostro possesso: workstation pillcam della Medtronic	80	950,00 €
92	Capsule tipo Patency per la verifica della pervietà intestinale, monouso, in materiale biocompatibile, radiopaco	25	200,00 €
93	Sistema per rilascio di videocapsula endoscopica in duodeno lunghezza 180 cm circa e diametro compatibile per canale 2,8 mm	10	50,00 €

**Oggetto:** POSTA CERTIFICATA: SoReSa: Richiesta 230830\_115538-39309 - Autorizzazione Positiva

**Mittente:** "Per conto di: autorizzazioni@pec.soresa.it" <posta-certificata@pec.aruba.it>

**Data:** 31/08/2023, 17:11

**A:** <provveditorato@ospedalecasertapec.it>

oll. n. 5

## Messaggio di posta certificata

---

Il giorno 31/08/2023 alle ore 17:11:02 (+0200) il messaggio

"SoReSa: Richiesta 230830\_115538-39309 - Autorizzazione Positiva" è stato inviato da

"autorizzazioni@pec.soresa.it"

indirizzato a:

provveditorato@ospedalecasertapec.it

Il messaggio originale è incluso in allegato.

Identificativo messaggio: opec21010.20230831171102.142859.959.1.57@pec.aruba.it

---

— postacert.eml —

**Oggetto:** SoReSa: Richiesta 230830\_115538-39309 - Autorizzazione Positiva

**Mittente:** <autorizzazioni@pec.soresa.it>

**Data:** 31/08/2023, 17:11

**A:** <provveditorato@ospedalecasertapec.it>

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

---

— Allegati: —

dati-cert.xml	854 bytes
postacert.eml	441 kB
LetteraAutorizzazione.pdf	321 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 TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA "**


A riscontro della nota di codesta Azienda prot. 0024902/U DEL 30.08.2023 (prot. SoReSa/0013224/2023 del 30/08/2023 ) si autorizza l'espletamento diretto di autonoma procedura di gara 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, in quanto in programmazione per l'anno 2023.

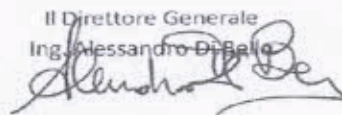
Si precisa, altresì, che la responsabilità circa le modalità di scelta del contraente, il criterio di aggiudicazione, la tipologia e le condizioni economiche dell'acquisto, i criteri di affidamento e il finanziamento della spesa occorrente ricade esclusivamente in capo alla stazione appaltante.

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.

Distinti saluti.

Il Direttore Acquisti  
So. Re. Sa. SpA  


Il Direttore Generale  
Ing. Alessandro Di Bella  




Trasmissione CSA "Procedura aperta per la fornitura triennale di D.M. per la UOC Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva"

011-46

Da [provveditorato@ospedale.caserta.it](mailto:provveditorato@ospedale.caserta.it) <[provveditorato@ospedale.caserta.it](mailto:provveditorato@ospedale.caserta.it)>

A [accettazionefarmacia](mailto:accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it) <[accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it](mailto:accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it)>

Data mercoledì 6 settembre 2023 - 15:21

Si rimette in allegato il Capitolato Speciale d'Appalto relativo alla procedura in oggetto per la preventiva validazione.

Cordiali Saluti

*U.O.C. Provveditorato ed Economato  
AORN Sant'Anna e San Sebastiano – Caserta  
Via Palasciano 81100 – Caserta - Tel. 0823/232462  
e-mail: [provveditorato@ospedale.caserta.it](mailto:provveditorato@ospedale.caserta.it)  
PEC: [provveditorato@ospedalecasertapec.it](mailto:provveditorato@ospedalecasertapec.it)*

CAPITOLATO SPECIALE Gastro.docx





000. n. 7

## CAPITOLATO SPECIALE

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA.**

### INDICE

- Art. 1 Oggetto della gara, quantità e durata dell’appalto
- Art. 2 Requisiti generali, Consegna e confezionamento dei prodotti
  - 2.1 Requisiti generali
  - 2.2 Consegna
  - 2.3 Confezionamento
- Art. 3 Vigilanza e sorveglianza Postmarketing
- Art. 4 Innovazione tecnologica
- Art. 5 Aumento o diminuzione delle prestazioni contrattuali
- Art. 6 Controlli qualitativi e quantitativi
- Art. 7 Assistenza e formazione del personale
- Art. 8 Fatturazione e Pagamenti
- Art. 9 Variazioni soggettive
- Art. 10 Garanzie, danni e responsabilità civile
- Art. 11 Inadempimenti e penalità
- Art. 12 Risoluzione del contratto
- Art. 13 Recesso unilaterale
- Art. 14 Clausola Soresa
- Art. 15 Disposizioni antimafia e sulla prevenzione della criminalità
- Art. 16 Riservatezza
- Art. 17 Tracciabilità dei flussi finanziari
- Art. 18 Brevetti industriali e diritto d’autore
- Art. 19 Controversie
- Art. 20 Modifiche normative, norme di rinvio e finali
- Art. 21 Cessione del credito

\*14/09/2023 12:35:20230026495\*

## **Art. 1 OGGETTO DELLA GARA, QUANTITA' E DURATA DELL'APPALTO**

La gara concerne l'affidamento della fornitura triennale (36 mesi) di dispositivi medici da destinare alla UOC Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva dell'AORN Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta.

Le caratteristiche, nonché i quantitativi complessivi da fornire, sono analiticamente descritti nell'allegato A6 "Scheda cig e garanzie".

**NOTA** Con precipuo riferimento alle specifiche tecniche, si evidenzia che l'espressione circa, ove riportata nella descrizione dei lotti presenti in gara, è da intendersi nella misura +/- 10%.

La **stipula del contratto** avverrà entro 60 (sessanta) giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione definitiva e, comunque, nel rispetto di quanto previsto dall'art. 18 del D. Lgs. n.36/2023.

La fornitura avrà la **durata di 36 mesi** e decorrerà dalla data di sottoscrizione dei contratti.

L'Appaltatore avrà l'obbligo di continuare la fornitura, alle condizioni convenute, oltre la scadenza del contratto e per un periodo non superiore ai 180 giorni, per consentire la definizione delle procedure relative all'espletamento di una nuova gara.

Tutte le spese, comprese quelle di bollo e registrazione, saranno a carico dell'Appaltatore. La sola IVA sarà a carico dell'Azienda appaltante.

Qualora durante il periodo contrattuale si utilizzi maggiormente uno o più dei prodotti compresi nel lotto, l'Azienda potrà richiedere, fino alla concorrenza dell'importo del lotto, di rideterminare il fabbisogno di ciascun prodotto.

## **Art. 2 REQUISITI GENERALI, CONSEGNA E CONFEZIONAMENTO DEI PRODOTTI**

### **Art. 2.1 REQUISITI GENERALI**

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in ambito nazionale e comunitario. Le autorizzazioni alla produzione, alla importazione, alla immissione in commercio e all'uso, dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto della fornitura, e a tutte quelle che venissero emanate durante il periodo di fornitura. Inoltre, tutti i prodotti dovranno essere rispondenti ai saggi tecnologici, chimici, fisici, biologici indicati nella F.U. vigente, e relativi supplementi ed aggiornamenti, nonché essere conformi ai requisiti stabiliti dalla direttiva 93/42/CEE sui Dispositivi Medici attuata con il D.lgs. 24.02.1997, n. 46 e s.m.i., ed al nuovo regolamento europeo 745/2017 del 05.04.2017 e che rispettino quanto previsto

in merito all'UDI. Per i dispositivi sterili monouso il prodotto offerto dovrà rispondere a tutti i saggi previsti dalla normativa vigente che dovranno essere riportati nella scheda tecnica, dove dovrà inoltre essere riportato se il prodotto è latex free o DEHP free.

Le ditte offerenti dovranno inviare quale documento obbligatorio elenco di tutti i prodotti offerti senza indicazione del prezzo al fine di consentire la valutazione da parte della Commissione giudicatrice utilizzando l'allegato A7 "ELENCO PRODOTTI OFFERTI".

## 2.2 CONSEGNA

La consegna dei prodotti oggetto della fornitura, a totale carico del Contraente (che si farà carico anche dei relativi rischi connessi), dovrà avvenire a seguito di ricevimento di regolare ordinativo con la massima tempestività e comunque **non oltre 5 giorni lavorativi dalla data di ricevimento dell'ordine**. Qualora il fornitore fosse impossibilitato alla consegna entro i termini indicati, dovrà darne tempestiva comunicazione scritta al seguente indirizzo [accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it](mailto:accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it). Qualora l'Appaltatore non dovesse effettuare o ritardasse la consegna, la Committente potrà acquistare il materiale presso altre Ditte. Resterà a carico dell'Aggiudicataria inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggior prezzo pagato rispetto a quello proposto in gara, sia ogni altro maggior onere o danno comunque derivante dall'inadempienza stessa.

L'Appaltatore deve garantire che, anche durante la fase di trasporto, vengano rigorosamente osservate le idonee modalità di conservazione dei dispositivi medici.

In deroga all'articolo 1510, comma 2, Codice Civile le consegne dovranno essere effettuate a rischio del contraente, franche di ogni spesa (imballo e trasporto compresi) e con ogni onere a carico del contraente, fatta eccezione per l'IVA che per legge è a carico dell'acquirente, presso i locali, che l'Azienda Committente indicherà in sede di contratto.

Il materiale consegnato dovrà essere integro e rispondente all'ordine. Esso dovrà inoltre essere esattamente conforme a quello in offerta, di cui alle schede tecniche ed alla campionatura eventualmente presentata (art. 1522 Codice Civile).

Comporterà il respingimento della merce, salvo diversa disposizione impartita dal responsabile del punto di consegna:

- la mancanza di una richiesta di ordinativo per la merce consegnata;
- ogni difformità della consegna rispetto a quanto riportato nell'ordinativo;
- la mancanza di un DDT di consegna;
- la mancanza, nel confezionamento esterno, delle informazioni necessarie alla corretta

individuazione dei prodotti contenuti;

- la consegna di prodotti con un periodo di validità, alla data di consegna, inferiore ai 2/3 della vita utile prevista.

Le consegne dovranno essere accompagnate da apposita bolla descrittiva (DDT) in duplice copia di cui una di queste, firmata per ricevuta, resterà al contraente.

Il suddetto documento di consegna dovrà obbligatoriamente indicare:

- Luogo di consegna della merce;
- Numero di riferimento dell'ordine e relativo codice aziendale;
- Data dell'ordine;
- Descrizione e quantità della merce, con relativo numero di lotto e data di scadenza;
- Eventuali dati specifici richiesti dall'Azienda Committente.

L'Appaltatore è tenuto a risarcire l'Azienda Ospedaliera per i danni derivati da vizi della cosa, se non prova di avere senza colpa ignorato i vizi stessi al momento della consegna.

La quantità consegnata sarà esclusivamente quella accertata presso la sede che l'Azienda indicherà nei relativi ordini e dovrà essere riconosciuta ad ogni effetto dall'Appaltatore.

L'originale del DDT deve essere rilasciato al destinatario, che lo firmerà per accettazione, per permettere la verifica amministrativa e la successiva liquidazione della fattura. Data l'impossibilità di verificare tutta la merce all'atto del ricevimento, la firma posta su tale documento indica la mera corrispondenza del numero dei colli consegnati rispetto a quanto previsto nella richiesta di reintegro. In ogni caso, l'Azienda Committente potrà accertare l'effettiva quantità e qualità dei prodotti consegnati in un successivo momento; tale verifica deve, comunque, essere riconosciuta ad ogni effetto dall'Aggiudicataria. I codici indicati dall'Appaltatore in sede di gara come riferimento ai prodotti offerti dovranno rimanere invariati per tutta la durata della fornitura. La loro modifica potrà essere effettuata solo previa comunicazione agli uffici competenti della Committente e la conseguente autorizzazione alla modifica da parte degli uffici competenti.

È responsabilità dell'Appaltatore garantire che il trasporto dei prodotti avvenga con mezzi adeguati tali da consentire il mantenimento di tutte le caratteristiche tecniche dei prodotti consegnati. Pertanto l'Appaltatore, ovvero il corriere specializzato incaricato della consegna, dovrà osservare tutte le precauzioni necessarie per la perfetta conservazione dei prodotti.

I prodotti offerti dovranno essere garantiti contro ogni difetto che possa imputarsi comunque alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio da parte dell'Appaltatore. In caso di riscontro di

imperfezioni e/o difetti imputabili alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio o qualora, a seguito degli accertamenti i prodotti forniti non risultassero conformi alle caratteristiche indicate nell'allegato tecnico, l'Appaltatore sarà obbligato a sostituirli gratuitamente, entro un termine massimo di 2 giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta di sostituzione.

## **2.3 CONFEZIONAMENTO**

Il confezionamento e l'etichettatura devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla normativa vigente. La confezione esterna dovrà assicurare l'integrità del prodotto durante il trasporto.

Si fa presente che il peso di ciascuna confezione esterna dovrà rispettare la normativa fissata in materia di sicurezza.

Tutto il materiale dovrà essere confezionato secondo quanto indicato nella descrizione dei singoli lotti.

## **Art. 3 VIGILANZA E SORVEGLIANZA POST-MARKETING**

Ad integrazione della vigente normativa, secondo cui gli avvisi di sicurezza sono inviati dai fabbricanti a tutti i soggetti coinvolti nell'uso di un dispositivo medico oggetto di Azione correttiva di campo ovvero direzioni sanitarie, medici ed utilizzatori nelle strutture pubbliche e private, responsabili aziendali del dispositivo medico, vigilanza, le Ditte (fabbricanti, mandatari e distributori) che stipulano contratti con la Committente sono tenute a:

- assicurare la piena tracciabilità, in ogni momento, dei dispositivi medici in ogni fase della filiera (in particolar modo in caso di recall) in merito a quantità, lotti, medici utilizzatori, e/o altre informazioni in suo possesso, numero di serie dell'apparecchiatura, ecc, anche in caso di utilizzo dei prodotti mediante conto deposito. Dovrà essere specificato da parte dei fornitori (fabbricanti e/o rivenditori) il proprio sistema vigente di Identificazione Univoca dei Dispositivi (UDI - Unique Device Identification). Nel caso in cui tale sistema non sia vigente i fabbricanti e i rivenditori dovranno attivarsi per la creazione di un eventuale processo che ne permetta l'implementazione. Dovrà comunque essere garantita una chiara identificazione mediante codice del prodotto, numero del catalogo o altro riferimento non ambiguo che ne consenta la tracciabilità. In caso di fornitori non fabbricanti, dovrà essere data evidenza di un eventuale accordo specifico relativo all'assunzione di responsabilità in luogo del fabbricante riguardo alle problematiche ed oneri derivanti dalla normativa vigente sulla vigilanza.

- informare l'Azienda contraente di qualsiasi segnalazione correttiva di campo, qualsiasi carenza e ogni qualsiasi altra informazione che coinvolga il dispositivo medico ed il sistema di reperimento/distribuzione nel territorio della Regione Campania.
- comunicare tutte le informazioni e le azioni inerenti la sicurezza oltre che agli utilizzatori finali anche alla Committente.

A titolo esemplificativo, e non esaustivo, sono ritenute comunicazioni urgenti:

- ritiri immediati di dispositivi medici in commercio in Italia;
- temporanea sospensione dell'utilizzo (senza ritiro dal commercio);
- controllo e monitoraggio stringente dei Dispositivi medici impiantabili attivi richiamati ma già impiantati;
- avvisi di sicurezza relativi a gravi incidenti che abbiano comportato per il paziente decesso, invalidità grave e/o permanente, grave pericolo di vita, necessità di un intervento medico o chirurgico al fine di evitare lesioni o menomazioni di una funzionalità del corpo;
- comunicati dei fabbricanti che richiama ad una maggiore attenzione circa specifici aspetti o modalità di utilizzo successivi ad una segnalazione correttiva di campo;
- parametri di funzionalità durante il funzionamento del dispositivo medico;
- variazioni nelle IFU/manuali d'uso che modificano sostanzialmente la modalità per una sicura utilizzazione e/o la destinazione d'uso, la processazione o la manutenzione del dispositivo medico/apparecchiatura/IVD;
- parametri di funzionalità durante il funzionamento del dispositivo medico.

Nell'ipotesi in cui le Autorità competenti o il fabbricante dispongano il divieto di vendita e il ritiro di un prodotto dal commercio, per salvaguardare la salute pubblica da situazioni di rischio e pericolosità, il venditore è obbligato, a propria cura e spese, al ritiro del prodotto nel termine di 10 giorni dalla data del provvedimento di ritiro.

Tutti i costi, diretti o indiretti, sostenuti dall'Azienda Ospedaliera a seguito di avvisi di sicurezza e segnalazioni delle Autorità competenti o a seguito dell'utilizzo di un dispositivo rivelatosi difettoso per ragioni di sicurezza (a titolo esemplificativo e non esaustivo richiamo pazienti, monitoraggi aggiuntivi al follow-up ordinario, esami di laboratorio, indagini cliniche, revisione dei dispositivi medici, sostituzione/reimpianto del dispositivo difettoso, somme elargite ai pazienti a titolo di risarcimento, ecc.), nonché gli oneri inerenti il sistema di tracciabilità dei dispositivi medici saranno posti a totale carico del Fornitore.

#### **Art. 4 INNOVAZIONE TECNOLOGICA**

Qualora durante l'esecuzione del contratto, il Produttore introduca in commercio nuovi dispositivi, anche a seguito di modifiche normative, analoghi a quelli oggetto della fornitura che presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità, dovranno essere proposti, alle medesime condizioni negoziali - in sostituzione parziale o totale di quelli aggiudicati - previa valutazione qualitativa da parte dell'Azienda Committente. In tal caso l'Appaltatore provvederà al ritiro del materiale non utilizzato e il cui confezionamento risulti ancora integro, emettendo relativa nota di accredito pari all'importo del materiale reso. Il Fornitore dovrà fornire adeguato corso di aggiornamento al personale e tutto il necessario per il corretto utilizzo dei nuovi prodotti immessi in commercio.

Qualora la sostituzione non sia autorizzata, resta l'obbligo in capo all'Appaltatore, di fornire i prodotti offerti originariamente in gara.

Nel caso di tecniche computer-assistite, per ogni programma fornito dovrà essere garantito l'aggiornamento gratuito del/dei software installato/i, nonché la conformità delle apparecchiature alle normative CEI o ad altre disposizioni internazionali riconosciute e, in generale, alle vigenti normative legislative, regolamentari e tecniche disciplinanti i componenti.

#### **Art. 5 AUMENTO O DIMINUIZIONE DELLE PRESTAZIONI CONTRATTUALI**

Durante l'esecuzione del contratto, l'Azienda Ospedaliera potrà richiedere all'Appaltatore incrementi o decrementi della fornitura, che comportino un aumento o una diminuzione dell'importo contrattuale entro il limite del  $\pm 20\%$ .

#### **Art. 6 CONTROLLI QUALITATIVI E QUANTITATIVI**

Il Direttore dell'esecuzione del contratto, come individuato dalla Committente, verifica il corretto adempimento degli obblighi contrattuali, la regolare esecuzione e la qualità dei servizi svolti. L'Appaltatore è tenuto alla corretta esecuzione della fornitura dei beni/prodotti secondo quanto disposto dal presente Capitolato.

Il giudizio sull'accettabilità o meno del materiale è riservato al personale competente assegnato alla UOC Farmacia Ospedaliera.

La firma per ricevuta posta sul documento di trasporto in occasione delle varie consegne non



esonera l'Appaltatore da eventuali contestazioni che possano insorgere all'atto di utilizzazione del prodotto. L'accettazione della merce non solleva l'Appaltatore dalla responsabilità per le proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti e/o occulti. Il ricevente provvede alla verifica delle merci, ove la loro qualità e rispondenza alle specifiche contrattuali possa essere accertata "a vista". L'accettazione con presa in carico dei beni, non esonera, dunque, l'Appaltatore dalla responsabilità per eventuali vizi e difetti non rilevati o non rilevabili al momento dell'accettazione e accertati successivamente al momento dell'effettivo utilizzo presso la Unità Operativa.

In ogni momento potrà essere verificata la corrispondenza delle caratteristiche tecniche dichiarate dal contraente. La Committente, in sede di effettivo utilizzo, potrà procedere ad una verifica sulla corrispondenza delle caratteristiche dei prodotti consegnati con quanto dichiarato ed offerto dal contraente, con riferimento alla documentazione tecnica prodotta in sede di gara.

I prodotti risultati, a seguito di verifica, danneggiati, viziati o non rispondenti ai requisiti richiesti, saranno tenuti (anche se tolti dagli imballaggi originali) a disposizione del contraente che provvederà al loro ritiro entro 10 giorni e comunque alla loro sostituzione entro 48 ore lavorative. Mancando o ritardando l'Appaltatore di uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda appaltante potrà procedere all'acquisto di beni simili sul mercato, ponendo a totale carico del contraente inadempiente le maggiori spese sostenute. Detta Azienda non sarà responsabile per il deperimento o la perdita della merce respinta, ma non ritirata dall'Appaltatore. Anche gli imballaggi che, a giudizio del personale designato dall'Appaltante, presentassero difetti saranno rifiutati e l'Appaltatore dovrà provvedere, nei termini sopra indicati nella richiesta, alla loro sostituzione.

In caso di reiterata verifica dell'avvenuta consegna di prodotti non conformi, per caratteristiche tecniche e materiali, alla documentazione tecnica dei prodotti offerti in gara, o di altri vizi tali da rendere i prodotti non idonei all'uso cui sono stati destinati, l'Appaltante potrà, avvalendosi della facoltà di cui all'art. 1456 Codice Civile e previa comunicazione scritta al contraente da effettuarsi a mezzo posta elettronica certificata, risolvere di diritto il contratto.

Nel caso in cui l'avvenuta consegna di prodotti non conformi, per caratteristiche tecniche e materiali, alla documentazione tecnica dei prodotti offerti in gara (o affetti da altri vizi tali da rendere i prodotti non idonei all'uso cui sono stati destinati) oppure per ragioni di sicurezza, la mancata o parziale sostituzione, mancato ritiro di tali beni e dei relativi imballaggi, non fossero imputabili a cause imprevedute e imprevedibili si applicheranno le penali di cui al presente Capitolato. In caso che le fattispecie sopra descritte costituiscano grave inadempimento, l'Appaltante potrà risolvere di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) ed incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni ulteriore conseguente danno subito (art. 1382

Codice Civile).

## **Art. 7 ASSISTENZA E FORMAZIONE DEL PERSONALE**

La Ditta dovrà assicurare, a proprie spese, la formazione del personale medico, sanitario e tecnico, compreso quello di nuovo inserimento nel corso del contratto, addetto alla fornitura, comprendente:

- istruzione iniziale per il corretto utilizzo dei prodotti mediante corsi di formazione e materiale didattico, compresi eventuali aggiornamenti;
- assistenza "on-line" e telefonica al personale addetto;
- "training" del personale consistente nella partecipazione a corsi di aggiornamento.

Le istruzioni, il manuale d'uso e di manutenzione, le schede di sicurezza e le schede tecniche, dovranno essere tutte in lingua italiana.

Il "training" del personale, inteso sia come formazione iniziale che attività di supporto per tutta la durata della fornitura, dovrà essere svolto, da parte di "specialist" messi a disposizione dalla ditta, presso il luogo di utilizzo dei prodotti (sala operatoria), previo accordo con il Direttore dell'U.O.C. interessata.

Gli "specialist" dovranno operare con modalità di accesso e comportamento nelle sale operatorie rispettosi delle procedure vigenti presso l'Azienda e di quelle previste dai contratti nazionali.

La Ditta concorrente dovrà sviluppare nell'offerta tecnica la descrizione del piano formativo proposto.

## **ART. 8 FATTURAZIONE E PAGAMENTI**

Ai fini del pagamento del corrispettivo l'Appaltatore dovrà presentare regolare fattura ai sensi della normativa vigente.

Il pagamento delle fatture sarà effettuato purché la fornitura sia stata regolarmente eseguita, secondo quanto previsto dalla documentazione tecnica (allegati al Capitolato), dall'offerta tecnica e dal presente Capitolato, nei termini di legge dalla data di ricevimento fattura. Agli effetti della fatturazione, sono valide le quantità richieste tramite ordinativo di fornitura inviato a mezzo canale NSO.

I pagamenti saranno effettuati sul conto corrente intestato all'Appaltatore di cui quest'ultimo dovrà fornire il codice IBAN in sede di stipula del contratto. Il contratto dovrà prevedere una clausola secondo cui l'Appaltatore si impegna a che il predetto conto operi nel rispetto della

Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i.

I pagamenti relativi alle prestazioni eseguite dalla Ditta aggiudicataria sono subordinati alla verifica della documentazione attestante la regolarità contributiva previdenziale ed assistenziale della medesima (D.U.R.C.).

Il pagamento del corrispettivo sarà effettuato dietro presentazione di fattura, previo accertamento da parte del D.E.C. sulla perfetta esecuzione delle prestazioni contrattuali; tanto entro 60 (sessanta) giorni dall'esito positivo della verifica di conformità, art. 125 D.Lgs. n.36/2023;

[N.B. Le fatture elettroniche indirizzate alla presente Azienda Ospedaliera devono contenere i seguenti elementi specifici (come riportato sul sito: [www.indicepa.gov.it](http://www.indicepa.gov.it)):

Denominazione Ente:	Azienda Ospedaliera Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta
Codice IPA:	aosa_061
Codice Univoco Ufficio:	551B2G
Nome dell'Ufficio:	FATTURAZIONE
Cod. fisc. del Servizio di F.E.:	02201130610
Partita Iva :	02201130610

Qualora si verificassero contestazioni, i termini di pagamento rimarranno sospesi e riprenderanno a decorrere con la definizione della pendenza.

L'Azienda Ospedaliera, a garanzia della puntuale osservanza delle clausole contrattuali, può sospendere, ferma restando l'applicazione delle eventuali penalità, i pagamenti all'Appaltatore cui siano state contestate inadempienze nell'esecuzione della fornitura, fino a che non si sia posto in regola con gli obblighi contrattuali (art. 1460 codice civile).

Resta espressamente inteso che in nessun caso, ivi compreso il caso di ritardi di pagamento dei corrispettivi dovuti, l'Appaltatore potrà sospendere la fornitura e, comunque, le attività previste nel contratto.

#### **ART. 9 VARIAZIONI SOGGETTIVE**

Nel caso la Ditta aggiudicataria dovesse, durante la fornitura, subire variazioni societarie, cessioni

o accorpamenti, dovrà darne tempestiva comunicazione alla Committente ed in tal caso si applicherà la disciplina del D.Lgs. 36/2023.

In caso di violazione del disposto di cui al comma precedente, la Committente potrà risolvere di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) ed incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni conseguente danno subito.

#### **ART. 10 GARANZIE, DANNI, RESPONSABILITÀ CIVILE**

L'Appaltatore assume in proprio ogni responsabilità per qualsiasi danno causato a persone e/o beni dell'Appaltatore stesso che della Committente, nell'espletamento della fornitura o derivanti da vizio o difetto dei prodotti forniti, anche in relazione all'operato ed alla condotta dei propri collaboratori e/o di personale di altre Ditte a diverso titolo coinvolte, nonché in dipendenza di azioni od omissioni, negligenze o altre inadempienze relative all'esecuzione delle prestazioni contrattuali ad esso riferibili anche eseguite da parte di terzi.

L'Appaltatore garantisce, ai sensi di legge, che i prodotti forniti siano conformi a quanto dichiarato ed offerto e siano immuni da vizi che li rendano inidonei allo specifico utilizzo. La garanzia sarà applicabile su tutti i beni e servizi offerti per difetti di funzionamento (art.1490 Codice Civile) per mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui la cosa è destinata (art. 1497 Codice Civile), nonché la garanzia per buon funzionamento (art.1512 Codice Civile). La denuncia dei vizi e dei difetti di qualità al contraente avverrà, in deroga all'articolo 1495 Codice Civile, entro 30 giorni dalla scoperta. L'Appaltatore garantisce, inoltre, che i prodotti forniti abbiano, alla data di consegna, un periodo di validità e scadenza non inferiore ai due terzi della durata prevista.

Tutti i vizi e difetti che si manifestassero nel periodo di garanzia, devono essere eliminati, ove necessario anche mediante sostituzione di quanto fornito a spese del contraente entro 10 giorni dalla data di denuncia da parte della succitata Committente dei difetti o vizi riscontrati. Nel caso in cui i vizi o difetti si manifestino in misura superiore al 20% della fornitura, l'Appaltatore, su richiesta di detta Committente, ha l'obbligo di sottoporre a verifica la rimanente componente della fornitura, al fine di eliminare, a proprie spese, vizi, difetti, guasti, o di sostituire i prodotti o la strumentazione difettosa.

L'Appaltatore sarà direttamente responsabile a livello civile di ogni danno che possa derivare all'Azienda ed a terzi nell'espletamento della fornitura o derivanti da vizio o difetto dei prodotti forniti, anche in relazione all'operato ed alla condotta dei propri collaboratori e/o di personale di altre Ditte a diverso titolo coinvolte. Pertanto l'Azienda Committente è esonerata da ogni responsabilità per eventuali danni, infortuni o altro che dovessero derivare al personale dell'Appaltatore (o ad altro

personale eventualmente presente a vario titolo) nell'esecuzione del contratto, convenendosi che ogni eventuale onere è già compensato e compreso nell'importo contrattuale. L'Appaltatore risponde pienamente per danni causati a persone o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali e imputabili al medesimo, al proprio personale a qualsiasi titolo impiegato o ai prodotti forniti e si impegna a manlevare e a tenere indenne la summenzionata Azienda dai danni e/o dalle azioni che fossero eventualmente intentate o richieste alla stessa per gli stessi fatti.

#### **ART. 11 INADEMPIMENTI E PENALITÀ**

In caso di difformità della fornitura rispetto agli obblighi contrattualmente assunti, si procederà all'applicazione di penali fatto salvo in ogni caso il risarcimento del maggior danno e le diverse ipotesi di risoluzione contrattuale per inadempimento.

L'applicazione delle penali avverrà di norma a seguito di controlli svolti ai sensi delle disposizioni contenute nei precedenti articoli nonché di verifiche puntuali o a campione delle prestazioni eseguite dall'Appaltatore, sulla base di quanto di seguito riportato:

- a) in caso di ritardo nella consegna dei dispositivi, intendendosi per ritardo l'ipotesi in cui il fornitore non provveda alla consegna entro e non oltre 5 giorni lavorativi dall'invio dell'ordinativo di fornitura, sarà dovuta - per ogni giorno di ritardo - una penale compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale, da determinare in relazione all'entità delle conseguenze legate al ritardo, e non possono comunque superare, complessivamente, il 10 per cento di detto ammontare netto contrattuale.

La penale sarà applicata anche nel caso di consegna parziale;

- a) in caso di fornitura di materiali difettosi, l'Azienda Committente contesta i difetti ed invita la ditta all'immediata sostituzione, che deve avvenire entro e non oltre 48 ore lavorative dal momento della segnalazione. In caso di ritardo nella sostituzione sarà dovuta una penale - per ogni giorno di ritardo - compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale, da determinare in relazione all'entità delle conseguenze legate al ritardo, e non possono comunque superare, complessivamente, il 10 per cento di detto ammontare netto contrattuale. Decorso tale termine l'Azienda si riserva di risolvere il contratto con incameramento della cauzione. In tal caso, la succitata Azienda procederà ad ordinare la fornitura nel "libero mercato", e verranno altresì addebitati alla Ditta inadempiente i maggiori costi sostenuti da detta Azienda, per le quantità presenti in gara;

#### **ART. 12 RISOLUZIONE DEL CONTRATTO**

L'Azienda Committente, in caso di inadempimento dell'Appaltatore agli obblighi contrattuali, potrà

cauzionale mediante incameramento del medesimo e, ove questo non sia sufficiente, da eventuali crediti dell'impresa, fatto salvo il diritto di agire per gli eventuali maggiori danni subiti. Nel caso di minor spesa nulla spetta all'Appaltatore inadempiente. Per quanto non previsto dal presente articolo, si applicano le disposizioni di cui al codice civile in materia di risoluzione del contratto.

#### **ART. 13 RECESSO UNILATERALE**

Ai sensi dell'art. 123 del D. Lgs. n.36/2023 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.

L'esercizio del diritto di recesso è manifestato dal Committente mediante una formale comunicazione all'appaltatore da darsi per iscritto con un preavviso non inferiore a venti giorni.

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.

#### **ART. 14 CLAUSOLA SORESA**

Si precisa che il contratto provvederà apposita clausola risolutiva espressa qualora So.Re.Sa. S.p.A. (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analogo convenzione/accordo quadro centralizzato.

#### **ART. 15 DISPOSIZIONI ANTIMAFIA E SULLA PREVENZIONE DELLA CRIMINALITÀ**

La Ditta aggiudicataria è tenuta alla piena osservanza della vigente normativa antimafia e di prevenzione della criminalità.

#### **ART. 16 RISERVATEZZA**

La Ditta appaltatrice 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, oltreché 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.

L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione della fornitura.

assegnare, mediante comunicazione scritta (diffida ad adempiere), un termine non inferiore a 15 giorni dalla data di ricevimento della comunicazione per adempiere. Trascorso inutilmente il predetto termine, il contratto è risolto di diritto, per la relativa quota di fornitura (art. 1454 codice civile).

La medesima Azienda potrà, avvalendosi della facoltà di cui all'art. 1456 codice civile e, previa comunicazione scritta all'Appaltatore, risolvere di diritto il contratto, per la propria quota di fornitura nei seguenti casi:

- a) di non veridicità delle dichiarazioni presentate dall'Appaltatore nel corso della procedura di gara ovvero in caso di perdita di alcuno dei requisiti richiesti dal Disciplinare, accertata dalla Stazione Appaltante al termine del procedimento che ha portato all'annullamento dell'aggiudicazione all'Appaltatore;
- b) di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e delle condizioni contrattuali e di mancata reintegrazione del deposito cauzionale;
- c) di commissione di uno dei reati di cui agli artt. 94, 95, 96, 97 e 98 del D. Lgs. 36/2023 per i quali sia intervenuta sentenza di condanna passata in giudicato o nella situazione di intervenuto provvedimento definitivo che dispone l'applicazione di una o più misure di prevenzione di cui al codice delle leggi antimafia;
- d) di ritardo nella consegna dei prodotti protratto per oltre 30 gg dalla data prevista negli atti di gara;
- e) di reiterati ritardi rispetto ai termini previsti dal contratto;
- f) di cessione del contratto o subappalto non autorizzati;
- g) di mancato rispetto degli obblighi in tema di tracciabilità di cui al presente capitolato;
- h) in tutti gli altri casi previsti dal presente capitolato e nei restanti atti di gara.

In ogni caso di risoluzione, oltre all'applicazione della penale, potrà essere addebitato all'Appaltatore inadempiente il maggior prezzo eventualmente pagato per l'acquisto dei beni oggetto del contratto, salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni conseguente danno subito (art. 1382 codice civile).

La risoluzione del contratto non si estende alle prestazioni già eseguite. Con la risoluzione del contratto sorge in capo alla Committente il diritto di affidare a terzi la fornitura, in danno all'Appaltatore inadempiente. All'Appaltatore inadempiente sono addebitate le spese sostenute in più dall'Azienda Ospedaliera rispetto a quelle previste dal contratto risolto ed ogni altro eventuale danno derivante dall'inadempimento. Le somme necessarie sono prelevate dal deposito

La medesima Ditta 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.

#### **ART. 17 TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI**

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3, comma 8, della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e ss.mm.ii., l'Appaltatore s'impegna a rispettare puntualmente quanto previsto dalla predetta disposizione in ordine agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari.

Ferme restando le ulteriori ipotesi di risoluzione previste nel presente Capitolato d'onori si conviene che, in ogni caso, la Committente in ottemperanza a quanto disposto dall'art. 3, comma 9 bis, della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, risolverà di diritto, ai sensi dell'art. 1456 codice civile, nonché ai sensi dell'art. 1360 codice civile, previa dichiarazione da comunicarsi all'Appaltatore con raccomandata a.r., il contratto nell'ipotesi in cui le transazioni siano eseguite senza avvalersi del bonifico bancario o postale ovvero degli altri documenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni ai sensi della succitata Legge e s.m.i. e del D.L. 2010 n. 187.

L'Aggiudicatario, nella sua qualità di appaltatore, si obbliga, a mente dell'art. 3, comma 8, della medesima Legge ad inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla succitata Legge n. 136 e s.m.i.. A tal fine, la Committente - contraente verificherà il corretto adempimento del suddetto obbligo.

L'Appaltatore, il subappaltatore o il subcontraente che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui all'art. 3 della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e ss.mm.ii. è tenuto a darne immediata comunicazione all'Azienda Sanitaria contraente e alla Prefettura – Ufficio Territoriale del Governo della Provincia di Caserta.

L'Appaltatore, in caso di cessione dei crediti, s'impegna a comunicare il CIG al cessionario affinché lo stesso venga riportato sugli strumenti di pagamento utilizzati. Il cessionario è tenuto ad utilizzare conto/i corrente/i dedicato/i nonché ad anticipare i pagamenti all'Appaltatore mediante bonifico bancario o postale sul/i conto/i corrente/i dedicato/i dell'Appaltatore medesimo riportando il CIG dallo stesso comunicato.



## **ART. 18 BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTO D'AUTORE**

L'Appaltatore si assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto d'autore ed in genere di privativa altrui. L'Appaltatore, pertanto, si obbliga a manlevare l'Azienda Ospedaliera contraente dalle pretese che terzi dovessero avanzare in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.

Qualora venga promossa nei confronti dell'Azienda Sanitaria contraente azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sulle prestazioni contrattuali, l'Appaltatore assume a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, incluse le spese eventualmente sostenute per la difesa in giudizio.

Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'Azienda Sanitaria contraente, la stessa, 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 il contratto (art. 1456 Codice Civile) e di incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni ulteriore conseguente danno subito (art. 1382 Codice Civile).

## **ART. 19 CONTROVERSIE**

Ai sensi dell'art.211 del D. Lgs. n.36/23, qualora insorgano controversie in fase esecutiva del contratto circa la corretta valutazione dell'esattezza della prestazione pattuita, si applicano le disposizioni dell'art. 210 del precitato decreto.

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

## **ART. 20 MODIFICHE NORMATIVE, NORME DI RINVIO E FINALI**

Per quanto non previsto espressamente dal presente Capitolato e dal Disciplinare di gara, si rinvia alla disciplina comunitaria e nazionale vigente in materia di contratti pubblici.

## **ART.21 CESSIONE DEL CREDITO**

Nel caso di controversia relative alle cessioni di credito il foro competente è quello della stazione appaltante.

Ai sensi dell'art.120 comma 12 del D.lgs. n.36/2023 e allegato II.14, le cessioni di crediti devono essere stipulate mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e devono essere notificate alle

amministrazioni debitorici. Le cessioni di credito sono efficaci ed opponibili alla AORN qualora questa non le rifiuti con comunicazione notificata a mezzo PEC al cedente e al cessionario entro 45 giorni dalla notifica della cessione.

L'AORN cui è stata notificata la cessione può opporre al cessionario tutte le eccezioni opponibili al cedente in base al contratto con lo stesso stipulato.

UOC PROVVEDITORATO - ECONOMATO

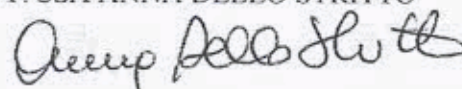
IL DIRETTORE

DOTT.SSA TERESA CAPOBIANCO

UOC FARMACIA

IL DIRETTORE

DOTT. SSA ANNA DELLO STRITTO







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

Dipartimento di Scienze Mediche  
UOC Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva  
Direttore - Prof. Rosario Cuomo

Al. u. 8

Al Direttore UOC Farmacia  
Al Direttore UOC Provveditorato  
AORN Sede

Oggetto: Criteri di aggiudicazione gara triennale dispositivi endoscopici

In riferimento alla fornitura triennale di materiale per le esigenze delle Endoscopia Digestiva afferente alla UOC di Gastroenterologia si allega elenco dei criteri di aggiudicazione revisionato.

Caserta 09/10/2023

Direttore della UOC di Gastroenterologia  
Dr. Prof. Rosario Cuomo

A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano  
CASERTA  
U.O.C. Gastroenterologia  
Endoscopia Digestiva  
Direttore: dr. Prof. Rosario CUOMO

**Criterio di aggiudicazione**

L'aggiudicazione è per lotti funzionali di prodotto.

Il criterio di aggiudicazione per i lotti avviene, previa valutazione di conformità dei requisiti del prodotto alle specifiche tecniche fissate nel Capitolato, e quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa, valutabile sulla scorta delle indicazioni fissate nel capitolato speciale d'appalto.

L'offerta economicamente più vantaggiosa sarà individuata in base ai seguenti elementi di

valutazione:

**1. caratteristiche tecnico qualitative della fornitura – 70 punti**  
**2. prezzo complessivo offerto per il singolo lotto – 30 punti**

1. Il punteggio relativo all'elemento di valutazione delle caratteristiche tecnico-qualitative verrà attribuito in base ai seguenti criteri e sottocriteri, per ciascuno dei quali è previsto uno specifico valore ponderale (punteggi e sub-punteggi):

**A) Caratteristiche tecniche, clinico/funzionali, ampiezza della gamma e confezionamento dei prodotti proposti - max punti 50, così ripartiti:**

A1	Caratteristiche tecniche dei prodotti e degli accessori o dell'apparecchiatura per l'utilizzo (se previsti) con particolare riferimento alla qualità del materiale, anche in termini di biocompatibilità, e grado di accuratezza del prodotto finito.	Max punti 20
A2	Caratteristiche clinico/funzionali dei prodotti. In generale il dispositivo medico sarà valutato tenuto conto della maneggevolezza, della praticità d'uso, dell'insieme delle caratteristiche che garantiscono la sicurezza del paziente e dell'operatore oltre alle indicazioni d'uso del prodotto	Max punti 20
A3	Ampiezza della gamma di tipi e misure disponibili, caratteristiche del confezionamento del prodotto con particolare riferimento all'etichettatura, alle informazioni riportate sulla confezione, alla sigillatura e all'apertura.	Max punti 10

**B) Caratteristiche dei servizi connessi alla fornitura - max punti 20,00, così ripartiti:**

B1	Attività di supporto specialistico agli operatori con realizzazione di programmi di addestramento e di consulenza anche mediante il supporto di adeguati software per la guida chirurgica con assistenza visiva computerizzata, finalizzati all'uso corretto ed appropriato dei prodotti aggiudicati ed alla ottimizzazione dell'uso. Gestione del servizio di conto deposito ove richiesto	Max punti 15
B2	Struttura organizzativa di distribuzione con indicazione di tempi e modalità di consegna garantiti, possibilità di risposta per le urgenze, il servizio di assistenza tecnica e post-vendita.	Max punti 5

Ai fini della determinazione del punteggio relativo alla qualità, la Commissione Giudicatrice attribuirà a ciascuno dei criteri un coefficiente di risultato dell'offerta. Tale coefficiente sarà determinato dalla commissione in maniera solidale e discrezionale, facendo ricorso alla seguente griglia di valutazione:

Giudizio	Ottimo	Buono	Sufficiente	Non pienamente sufficiente	Inadeguato
Valore assegnato	1	0.75	0.50	0.25	0

I coefficienti attribuiti ad ogni criterio di valutazione saranno, poi, moltiplicati per il valore rappresentato dal peso/punteggio previsto per quello stesso criterio dalla stazione appaltante.

La sommatoria dei valori così calcolati determinerà il punteggio di valutazione tecnica.

**Non saranno ammesse alla fase di apertura delle offerte economiche le ditte la cui offerta non avrà ottenuto per l'elemento di valutazione delle caratteristiche tecnico qualitative un punteggio almeno pari a 35,00 punti sui 70,00 previsti.**

**2. Alle ditte che avranno formulato il prezzo per lotto più basso saranno attribuiti punti 30,00; alle altre offerte punteggi inversamente proporzionali, calcolati in base alla seguente formula:**

$$P_u = \frac{P_m \times 30,00}{P}$$

dove:  $P_u$  = punteggio;  $P_m$  = prezzo minimo tra quelli offerti;  $P$  = prezzo offerto dalla ditta presa in considerazione.

Per la determinazione del prezzo si terrà conto di quanto indicato nel disciplinare di gara.

Saranno dichiarate aggiudicatarie provvisorie per ciascun lotto di gara le ditte che avranno ottenuto il miglior punteggio complessivo, dato dalla somma dei punteggi conseguiti per ciascuno dei due elementi di valutazione previsti.

Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida.

Resta salva la facoltà per l'Azienda di non procedere all'aggiudicazione della gara, ai sensi dell'art. 81, comma 3, d. lgs. n. 163 del 2006, qualora la migliore offerta non sia ritenuta conveniente sotto il profilo economico.

Nel caso di riscontrata partecipazione singola ad un lotto, ai fini della predetta valutazione di convenienza, il concorrente potrà essere obbligato a fornire i dati di vendita del dispositivo presso altre strutture sanitarie pubbliche e/o private secondo le indicazioni richieste dalla Stazione Appaltante.

Si rammenta che nei casi in cui l'aggiudicazione avviene in base all'offerta economicamente più vantaggiosa, tutti gli elementi di giudizio qualitativo forniti dalla impresa aggiudicataria, unitamente ai prezzi, costituiscono obbligo contrattuale.

A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano

C.C.S. CERTA  
U.O.C. Endoscopia Digestiva e

Endoscopia Digestiva  
Direttore: dr. Prof. Riccardo C. Ricci



PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA DELL’AORN “ S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

---

---

## ALLEGATO A1

### “DOMANDA DI PARTECIPAZIONE”

**Il presente documento dovrà essere firmato digitalmente dal dichiarante e allegato a Sistema, secondo quanto indicato nel Disciplinare di Gara e nelle guide al Sistema.**

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

Il/la sottoscritto/a  Fare clic qui per immettere testo.

nato/a  Fare clic qui per immettere testo. ( ) il  /  /  , C.F.  Fare clic qui per

immettere testo., domiciliato/a per la carica ove appreso in qualità di

Scegliere un elemento.<sup>2</sup>

(o altro, specificare:  Fare clic qui per immettere testo.)

della impresa  Fare clic qui per immettere testo con sede  Fare clic qui  ), Via  Fare clic qui per immettere testo.,

C.F.  Fare clic qui per immettere testo., P. IVA  Fare clic qui per immettere testo

chiede di partecipare alla procedura in oggetto,

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 l’Impresa rappresentata è iscritta (Selezionare il punto relativo alla propria situazione) nel caso di concorrenti italiani o di altro Stato membro residenti in Italia:

Nel registro delle imprese della Camera di Commercio di  Fare clic qui per immettere testo. per la/le seguente/i attività  Fare clic qui per immettere testo. e che i dati dell’iscrizione sono i seguenti:

- numero di iscrizione  Fare clic qui per immettere testo. |
- data di iscrizione  Fare clic qui per immettere testo. |
- forma giuridica  Scegliere un elemento. (o altro, specificare:  Fare clic qui per immettere testo.)

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

<sup>2</sup> La dichiarazione deve essere resa da un legale rappresentante o da un procuratore speciale/generale, purché dotato di firma digitale. In quest’ultimo caso deve essere fornita dall’impresa la procura speciale o altra idonea documentazione da cui trae i poteri di firma.



- sede legale [Fare clic qui per immettere testo.](#)
- sede operativa [Fare clic qui per immettere testo.](#)
- codice fiscale [Fare clic qui per immettere testo.](#) e P. Iva [Fare clic qui per immettere testo.](#)
- indirizzo PEC [Fare clic qui per immettere testo.](#);

Ovvero

nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di [Fare clic qui per immettere testo.](#), o presso i competenti ordini professionali

**Ovvero**, nel caso di concorrenti di altro Stato membro non residenti in Italia:

in uno dei registri professionali o commerciali secondo la legislazione nazionale di appartenenza.

**b)** di presentare offerta per i seguenti Lotti della gara in oggetto: .....

**c)** che, per la gara in oggetto, presenta offerta in qualità di (*Selezionare il punto relativo alla propria situazione*):

**impresa singola** (imprenditori individuali e società, anche cooperative), di cui all'art. 65, co. 2, lett. a), del D. Lgs. 36/2023

Ovvero

**consorzio tra società cooperative di produzione e lavoro**, di cui all'art. 65, co. 2, lett. b), del D.Lgs. 36/2023

(*indicare per quali consorziati si concorre*)

CONSORZIATO PER IL QUALE SI CONCORRE	PARTI DELLA FORNITUR A

**Nota Bene:** qualora il consorzio non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio

Ovvero

**consorzio stabile**, di cui all'art. 65, co. 2, lett. d), del D. Lgs. 36/2023

(*indicare per quali consorziati si concorre*)

CONSORZIATO PER IL QUALE SI CONCORRE	PARTI DELLA FORNITUR A

**Nota Bene:** qualora il consorzio non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio

**Ovvero**

**impresa partecipante a RTI o consorzio ordinario o GEIE già costituiti**, di cui, rispettivamente, all'art. 65, co. 2, lett. e) ed f), del D. Lgs. n. 36/2023, composto da:

IMP RESA	RUOLO (MANDANTE / MANDATARIA)	QUOTA DI PARTECIPAZIO NE	PARTI DELLA FORNITURA

**Ovvero**

**impresa partecipante a RTI o consorzio ordinario o GEIE costituendo**, di cui all'art. 68, co. 1, del D. Lgs. n. 36/2023, composto da:

IMP RESA	RUOLO (MANDANTE / MANDATARIA)	QUOTA DI PARTECIPAZIO NE	PARTI DELLA FORNITURA

- che in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza all'impresa [Fare clic qui per immettere testo.](#), qualificata come mandataria, la quale, in caso di aggiudicazione della gara, stipulerà il contratto in nome e per conto proprio e dei mandanti;
- che si uniformerà alla disciplina disposta dal D. Lgs. n.36/2023 con riguardo alle associazioni temporanee.

**Nota Bene:** in tal caso deve essere presentato un unico modello firmato da tutti gli operatori economici che costituiranno il raggruppamento temporaneo o il consorzio ordinario di concorrenti.

**Ovvero**

**impresa aderente al contratto di rete ai sensi dell'art. 65, co. 2, lett. g), del D. Lgs. n. 36/2023**

con rete dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e di soggettività giuridica;

IMPRESE AGGREGATE PER IL QUALE SI CONCORRE	PERCENTUA LE DI FORNITURA /SERVIZIO	PARTI DELLA FORNITURA

**Ovvero**

con rete dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica;

IMPRESE AGGREGATE PER IL QUALE SI CONCORRE	PERCENTUA LE DI FORNITURA /SERVIZIO	PARTI DELLA FORNITURA

--	--	--

Ovvero

con rete dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o rete sprovvista di organo comune, oppure con organo comune privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria.

IMPRESE AGGREGATE	RUOLO (CAPOGRUPPO/ CON SORZIATA)	PERCENTUALE DI FORNITURA /SERVIZIO	PARTI DELLA FORNITURA

- che, in caso di aggiudicazione, si uniformerà alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei
  - che in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza all'impresa [Fare clic qui per immettere testo.](#), qualificata come capogruppo, la quale, in caso di aggiudicazione della gara, stipulerà il contratto in nome e per conto proprio e dei mandanti;
- d)** di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- e)** che nella formulazione dell'offerta ha preso atto e tenuto conto:
- i. delle prescrizioni tecniche minime fornite dalla stazione appaltante;
  - ii. delle condizioni contrattuali e degli oneri, compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi/fornitura;
  - iii. di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi/fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta;
- f)** di impegnarsi ad eseguire l'appalto, nel caso in cui risultasse aggiudicatario, nei modi e nei termini stabiliti nel Capitolato Speciale, nello Schema di Contratto e comunque nella documentazione di gara;
- g)** che l'offerta economica presentata è remunerativa e tale da consentire il ribasso offerto e l'offerta economica presentata;
- h)** di mantenere valida l'offerta per un tempo non inferiore a **270 giorni** dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;
- i)** *(eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui venga rilasciata tramite bonifico)* che, in caso di restituzione della garanzia provvisoria costituita tramite bonifico, il relativo versamento dovrà essere effettuato sul conto corrente bancario IBAN n. \_\_\_\_\_ intestato a \_\_\_\_\_, presso;

- j) di essere in possesso dei requisiti di idoneità tecnico – professionale di cui all’art.26, comma 1, lett. a), del D. Lgs. n.81/08 e ss.mm.ii. per l’esecuzione delle attività contrattuali;
- k) (per i soggetti di cui all'[articolo 65, co. 2, lettere e\), f\), g\) e h\)](#)) che l’impresa mandataria eseguirà le prestazioni in misura maggioritaria, come previsto dall’art. 83, co. 2, del *Codice*.
- l) (ove pertinente) che non presenterà offerta per la gara al contempo singolarmente e quale componente di un R.T.I., Rete, Consorzio o gruppo ovvero che non parteciperà a più R.T.I., Reti, Consorzi o gruppi;
- m) dichiara di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante al seguente indirizzo <http://www.ospedale.caserta.it> - Codice di comportamento di cui alla Del. DG n.916 del 09/10/2023 e si impegna, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;
- n) di essere edotto degli obblighi derivanti dal Piano triennale per la prevenzione della corruzione e della trasparenza adottati dalla stazione appaltante e reperibili sul sito internet <http://www.ospedale.caserta.it> - PIAO di cui alle Del. DG n.295 del 29/03/2023 e Del. DG n. 905 del 06/10/2023 e di uniformarsi ai principi ivi contenuti e di essere edotto degli obblighi derivanti e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabili, il suddetto Piano, pena la risoluzione del contratto;
- o) l’assenza delle cause di incompatibilità di cui all’art. 53, co. 16-ter, del D.lgs. n. 165/2001 nei confronti della Committente;
- p) Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia: di impegnarsi ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del D.P.R. n. 633/1972 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

**l’operatore economico inoltre:**

- q) **comunica** che l’Ente Certificatore dell’ottemperanza alle norme sul diritto al lavoro dei disabili (art.17, legge 68/99) è: ~~Fare clic qui per immettere testo.~~ (*indicare anche la sede/ufficio competente*), indirizzo di PEC ~~Fare clic qui per immettere testo.~~ (*indicare l’indirizzo pec dell’ufficio competente*);
- r) **indica**, relativamente alla propria impresa, che la Sede competente dell’Agenzia dell’Entrate (*indirizzo ePEC*) è la seguente ~~Fare clic qui per immettere testo.~~;
- s) **attesta** di essere informato, ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell’ambito del procedimento per il quale la dichiarazione viene resa;
- t) (*dichiarazione eventuale selezionare il box successivo ove si intenda rilasciare la relativa dichiarazione*) **dichiara** che:

u) **dichiara**, con riferimento al comunicato del Presidente dell'ANAC del 8 novembre 2017, che i dati identificativi dei soggetti di cui all'art. 94, co. 3 del *Codice*, sono:

NO ME	COGNOM E	LUOGO DI NASCITA	DATA DI NASCIT A	CODIC E FISCAL E	CARICA	RESIDENZA	CESSAT O (SI/NO )

v) (se del caso) **dichiara** che i seguenti soggetti, di cui all'art.94, co.3 del *Codice*, hanno riportato **condanne definitive** per i reati di cui all'art. 94, comma 1, del *Codice*, come di seguito specificati:

NO ME	COGNO ME	CONDANNE DEFINITIVE

In tal caso, l'operatore economico fornisce, come risultante dalla documentazione allegata (*indicare file name della documentazione allegata* [Fare clic qui per immettere testo.](#)), elementi utili ai fini della dimostrazione della non applicabilità della causa di esclusione (Cfr. art. 96 , co. 6 del D.Lgs n. 36/2023)

z) **di essere consapevole** che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, questa Impresa verrà esclusa dalla procedura ad evidenza pubblica per la quale è rilasciata, o, se risultata aggiudicataria, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata e/o revocata dalla Stazione Appaltante.; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula del Contratto, questo potrà essere risolto di diritto dalla Committente ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.

#### **CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

Con la firma del presente documento il sottoscritto dichiara altresì, ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. n. 196/2003 "*Codice in materia di protezione dei dati personali*" ed ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, di aver letto l'informativa sul trattamento dei dati personali contenuta nel Disciplinare di gara e di essere consapevole che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità ivi descritte, e di essere stato informato circa i diritti di cui all'articolo 7 del D. Lgs. n. 196/2003 e di cui agli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE n. 2016/679.

*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».*

[Fare clic qui per immettere testo.](#), li / /

FIRMATO DIGITALMENTE

**N.B.** Il DGUE è utilizzato per tutte le procedure di affidamento di contratti di appalto di lavori, servizi e forniture nei settori ordinari e nei settori speciali nonché per le procedure di affidamento di contratti di concessione e di partenariato pubblico-privato disciplinate dal Codice.

Il DGUE, compilato dall'operatore economico con le informazioni richieste, accompagna l'offerta nelle procedure aperte e la richiesta di partecipazione nelle procedure ristrette, nelle procedure competitive con negoziazione, nei dialoghi competitivi o nei partenariati per l'innovazione.

Esso è utilizzato anche nei casi di procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara di cui all'articolo 76, comma 2, lettera a) del Codice; negli altri casi previsti dal predetto articolo 76, comma 2, la valutazione circa l'opportunità del suo utilizzo è rimessa alla discrezionalità della stazione appaltante procedente.

Per le procedure di cui all'articolo 50, comma 1, lettere a) e b), di importo inferiore a 40.000 euro, l'articolo 52 del Codice prevede che gli operatori economici attestano il possesso dei requisiti con dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà. Atteso che anche il DGUE consiste in una dichiarazione avente i requisiti di cui all'articolo 47 del d.P.R. 445/2000, in tali fattispecie, la stazione appaltante ha facoltà di scegliere se predisporre un modello semplificato di dichiarazione oppure se adottare il DGUE, privilegiando esigenze di standardizzazione e uniformità.

## ALLEGATO

### MODELLO DI FORMULARIO PER IL DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

#### Parte I: Informazioni sulla procedura di appalto e sulla stazione appaltante o sull'ente concedente

Per le procedure di appalto per le quali è stato pubblicato un avviso di indizione di gara nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea* le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente, a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE elettronico <sup>(1)</sup>. Riferimento della pubblicazione del pertinente avviso o bando <sup>(2)</sup> nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea*:

GU UE S numero [], data [], pag. [].

Numero dell'avviso nella GU S: [ ][ ][ ][ ]/S [ ][ ][ ]-[ ][ ][ ][ ][ ][ ][ ]

Se non è pubblicato un avviso di indizione di gara nella GU UE, la stazione appaltante o l'ente concedente deve compilare le informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto:

Se non sussiste obbligo di pubblicazione di un avviso nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea*, fornire altre informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto (ad esempio il rimando ad una pubblicazione a livello nazionale): [...]

#### INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA DI APPALTO

Le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE in formato elettronico. In caso contrario tali informazioni devono essere inserite dall'operatore economico.

Identità del committente <sup>(3)</sup>	Risposta:
Nome:	[ ]
Codice fiscale	[ ]

<sup>(1)</sup> I servizi della Commissione metteranno gratuitamente il servizio DGUE in formato elettronico a disposizione delle amministrazioni aggiudicatrici, degli enti aggiudicatori, degli operatori economici, dei fornitori di servizi elettronici e di altre parti interessate.

<sup>(2)</sup> Per le amministrazioni aggiudicatrici: un **avviso di preinformazione** utilizzato come mezzo per indire la gara oppure un **bando di gara**. Per gli enti aggiudicatori: un **avviso periodico indicativo** utilizzato come mezzo per indire la gara, un **bando di gara** o un **avviso sull'esistenza di un sistema di qualificazione**.

<sup>(3)</sup> Le informazioni devono essere copiate dalla sezione I, punto I.1 del pertinente avviso o bando. In caso di appalto congiunto indicare le generalità di tutti i committenti.

Di quale appalto si tratta?	Risposta:
Titolo o breve descrizione dell'appalto <sup>(4)</sup> :	[ ]
<b>Numero di riferimento attribuito al fascicolo dalla stazione appaltante o dall'ente concedente (ove esistente) <sup>(5)</sup>:</b>	[ ]
CIG	[ ]
CUP (ove previsto)	[ ]
Codice progetto (ove l'appalto sia finanziato o cofinanziato con fondi europei)	[ ]

**Tutte le altre informazioni in tutte le sezioni del DGUE devono essere inserite dall'operatore economico**

<sup>(4)</sup> Cfr. punti II.1.1. e II.1.3. dell'avviso o bando pertinente.

<sup>(5)</sup> Cfr. punto II.1.1. dell'avviso o bando pertinente.



**Parte II: Informazioni sull'operatore economico e sui soggetti di cui all'art. 94, comma 3, D. Lgs. n. 36/2023**

**A: INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO**

<b>Dati identificativi</b>	<b>Risposta:</b>
Nome:	[ ]
Partita IVA, se applicabile: Se non è applicabile un numero di partita IVA indicare un altro numero di identificazione nazionale, se richiesto e applicabile	[ ] [ ]
Indirizzo postale:	[.....]
Persone di contatto <sup>(6)</sup> : Telefono: PEC o e-mail: (indirizzo Internet o sito web) (ove esistente):	[.....] [.....] [.....] [.....]
<b>Informazioni generali:</b>	<b>Risposta:</b>
L'operatore economico è una microimpresa, oppure un'impresa piccola o media <sup>(7)</sup> ?	[ ] Sì [ ] No
<b>Solo se l'appalto è riservato <sup>(8)</sup>:</b> Si tratta di operatore economico, di cooperativa sociale o di un loro consorzio, il cui scopo principale è l'integrazione sociale e professionale delle persone con disabilità o svantaggiate, o l'esecuzione è stata riservata nel contesto di programmi di lavoro protetti quando almeno il 30 per cento dei lavoratori dei suddetti operatori economici è composto da lavoratori con disabilità o da lavoratori svantaggiati (art. 61 del Codice)?  <b>In caso affermativo,</b> qual è la percentuale corrispondente di lavoratori con disabilità o svantaggiati? Se richiesto, specificare a quale o quali categorie di lavoratori con disabilità o svantaggiati appartengono i dipendenti interessati:	[ ] Sì [ ] No  [.....] [.....]
Se pertinente: l'operatore economico è iscritto in un elenco ufficiale di imprenditori, fornitori, o prestatori di servizi o possiede una certificazione o una attestazione rilasciata da organismi accreditati ?  <b>In caso affermativo:</b> <b>Rispondere compilando le altre parti di questa sezione, la sezione B e, ove pertinente, la sezione C della presente parte, la parte III, la parte V se applicabile, e in ogni caso compilare e firmare la parte VI.</b>  a) Indicare la denominazione dell'elenco o del certificato o dell'attestato e, se pertinente, il numero di iscrizione o della certificazione o dell'attestazione  b) Se il certificato di iscrizione o la certificazione o l'attestazione è disponibile elettronicamente, indicare:	[ ] Sì [ ] No [ ] Non applicabile  a) [.....]  b) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....]

<sup>(6)</sup> Ripetere le informazioni per ogni persona di contatto tante volte quanto necessario.

<sup>(7)</sup> Cfr. raccomandazione della Commissione, del 6 maggio 2003, relativa alla definizione delle microimprese, piccole e medie imprese (GU L 124 del 20.5.2003, pag. 36). Queste informazioni sono richieste unicamente a fini statistici.

**Microimprese:** imprese che occupano meno di 10 persone e realizzano un fatturato annuo oppure un totale di bilancio annuo non superiori a 2 milioni di EUR.

**Piccole imprese:** imprese che occupano meno di 50 persone e realizzano un fatturato annuo o un totale di bilancio annuo non superiori a 10 milioni di EUR.

**Medie imprese:** imprese che non appartengono alla categoria delle microimprese né a quella delle piccole imprese, che occupano meno di 250 persone e il cui fatturato annuo non supera i 50 milioni di EUR e/o il cui totale di bilancio annuo non supera i 43 milioni di EUR.

<sup>(8)</sup> Cfr. il punto III.1.5 del bando di gara.

<p>c) Indicare i riferimenti in base ai quali è stata ottenuta l'iscrizione o la certificazione o l'attestazione e, se pertinente, la classificazione ricevuta nell'elenco ufficiale <sup>(9)</sup>:</p> <p>d) L'iscrizione o la certificazione o l'attestazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?</p> <p><b>In caso di risposta negativa alla lettera d):</b></p> <p><b>le informazioni da fornire in ordine ai criteri di selezione non soddisfatti nella suddetta documentazione dovranno essere inserite nella Parte IV, Sezioni A, B o C</b></p> <p><b>SOLO se richiesto dal pertinente avviso o bando o dai documenti di gara:</b></p> <p>e) L'operatore economico potrà fornire un <b>certificato</b> per quanto riguarda il pagamento dei contributi previdenziali e delle imposte, o fornire informazioni che permettano alla stazione appaltante o all'ente concedente di ottenere direttamente tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro?</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione)</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Se pertinente: l'operatore economico, in caso di contratti di lavori pubblici di importo superiore a 150.000 euro, è in possesso di attestazione rilasciata da Società Organismi di Attestazione (SOA), ai sensi dell'articolo 100 del Codice (settori ordinari)?</p> <p><b>ovvero</b></p> <p>è in possesso di attestazione rilasciata dai sistemi di qualificazione ai sensi dell'articolo 162 del Codice (settori speciali)?</p> <p><b>In caso affermativo:</b></p> <p>a) Fornire il nome dell'elenco o del certificato e il numero di registrazione o certificazione pertinente, se applicabile</p> <p>b) Se il certificato di registrazione o certificazione è disponibile per via elettronica, si prega di indicare dove</p> <p>c) Indicare i riferimenti su cui si basa la registrazione o la certificazione e, se del caso, la classificazione ottenuta nell'elenco ufficiale</p> <p>d) L'attestazione di qualificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>a) (denominazione dell'Organismo di attestazione ovvero del Sistema di qualificazione, numero e data dell'attestazione)</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p>b) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) (categorie di qualificazione alla quale si riferisce l'attestazione)</p> <p>[.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>
<p><b>Si evidenzia che gli operatori economici, iscritti in elenchi o in possesso di attestazione di qualificazione SOA (per lavori di importo superiore a 150.000 euro) di cui all'articolo 100 del Codice o in possesso di attestazione rilasciata da Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 162 del Codice, non compilano le Sezioni A, B e C della Parte IV.</b></p>	
<p><b>Forma della partecipazione:</b></p>	<p><b>Risposta:</b></p>
<p>L'operatore economico partecipa alla procedura di appalto insieme ad altri <sup>(10)</sup>?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>
<p><b>In caso affermativo, accertarsi che gli altri operatori interessati forniscano un DGUE distinto.</b></p>	
<p><b>In caso affermativo:</b></p> <p>a) Specificare il ruolo dell'operatore economico nel raggruppamento, ovvero consorzio, GEIE, rete di impresa di cui all' art. 65, comma 2, lett. e), f), g), h), ed all'art. 66, comma 1, lett. a), b), c), d), e), f), del Codice (capofila, responsabile di compiti specifici, ecc.)</p> <p>b) Indicare gli altri operatori economici che partecipano alla procedura di appalto.</p> <p>c) Se pertinente, indicare il nome del raggruppamento partecipante</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p>

<sup>(9)</sup> I riferimenti e l'eventuale classificazione sono indicati nella certificazione.

<sup>(10)</sup> Specificamente **nell'ambito di un raggruppamento, consorzio, joint-venture o altro**

d) Se pertinente, indicare la denominazione degli operatori economici facenti parte di un consorzio di cui all'art. 65, comma 2, lett. b), c), d), del Codice o di una Società di professionisti di cui all'art. 66, comma 1, lett. g), del Codice, che eseguono le prestazioni oggetto del contratto.	d): [.....]
<b>Lotti</b>	<b>Risposta:</b>
Se pertinente, indicare il lotto o i lotti per i quali l'operatore economico intende presentare un'offerta.	[ ]

**B: INFORMAZIONI SUI RAPPRESENTANTI DELL'OPERATORE ECONOMICO**

*Se pertinente, indicare nome e indirizzo delle persone abilitate ad agire come rappresentanti, ivi compresi procuratori e institori, dell'operatore economico ai fini della procedura di appalto in oggetto; se intervengono più legali rappresentanti ripetere tante volte quanto necessario.*

**Si specifica che la dichiarazione da inserire in tale sezione deve riferirsi a tutti i soggetti elencati all'articolo 94, comma 3, del Codice e che, nel caso in cui il socio sia una persona giuridica, occorre indicare gli amministratori della stessa.**

<b>Eventuali rappresentanti:</b>	<b>Risposta:</b>
Nome completo; se richiesto, indicare altresì data e luogo di nascita:	[.....]; [.....]
Posizione/Titolo ad agire:	[.....]
Indirizzo postale:	[.....]
Telefono:	[.....]
E-mail:	[.....]
Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta):	[.....]

**C: INFORMAZIONI SULL'AFFIDAMENTO SULLE CAPACITÀ DI ALTRI SOGGETTI (Articolo 104 del Codice - Avvalimento)**

<b>Affidamento:</b>	<b>Risposta:</b>
L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione della parte IV e rispettare i criteri e le regole (eventuali) della parte V?	[ ]Sì [ ]No
L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per migliorare l'offerta?	[ ]Sì [ ]No
<b>In caso affermativo:</b>	[.....]
Indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi	[.....]
Indicare i requisiti oggetto di avvalimento:	[.....]

***In caso affermativo***, indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi, i requisiti oggetto di avvalimento e presentare per ciascuna impresa ausiliaria un DGUE distinto, debitamente compilato e firmato dai soggetti interessati, con le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI.

Si noti che dovrebbero essere indicati anche i tecnici o gli organismi tecnici che non facciano parte integrante dell'operatore economico, in particolare quelli responsabili del controllo della qualità e, per gli appalti pubblici di lavori, quelli di cui l'operatore economico disporrà per l'esecuzione dell'opera.

**Si specifica, inoltre, che l'avvalimento finalizzato a migliorare l'offerta va indicato con una formulazione generica in modo da non anticipare alcun elemento dell'offerta, a cui può essere collegato l'incremento premiale.**

**D: INFORMAZIONI CONCERNENTI I SUBAPPALTATORI SULLE CUI CAPACITÀ L'OPERATORE ECONOMICO NON FA AFFIDAMENTO (ARTICOLO 119 DEL CODICE - SUBAPPALTO)**

**(Tale sezione è da compilare solo se le informazioni sono esplicitamente richieste dalla stazione appaltante o dall'ente concedente).**

<b>Subappaltatore:</b>	<b>Risposta:</b>
------------------------	------------------

<p>L'operatore economico intende subappaltare parte del contratto a terzi?</p> <p><b>In caso affermativo:</b> Elencare i lavori o le parti di opere ovvero i servizi e le forniture o parti di servizi e forniture che si intende subappaltare sull'importo contrattuale</p>	<p>[ ]Sì [ ]No</p> <p>[.....] [.....]</p>
--	---

**Se l'operatore economico ha deciso di subappaltare una parte del contratto, ciascun subappaltatore, a seguito dell'autorizzazione al subappalto da parte della stazione appaltante o ente concedente, dovrà compilare il DGUE.**

**PARTE III: MOTIVI DI ESCLUSIONE (Articoli da 94 a 98 del Codice)**

**A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI**

L'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva 2014/24/UE stabilisce i seguenti motivi di esclusione (Articolo 94, comma 1, del Codice):	
1.	Partecipazione a un'organizzazione criminale <sup>(11)</sup>
2.	Corruzione <sup>(12)</sup>
3.	Frode <sup>(13)</sup> ;
4.	Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche <sup>(14)</sup> ;
5.	Riciclaggio di proventi di attività criminose o finanziamento al terrorismo <sup>(15)</sup> ;
6.	Lavoro minorile e altre forme di tratta di esseri umani <sup>(16)</sup>
CODICE	
7.	Ogni altro delitto da cui derivi, quale pena accessoria, l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione (lett. h, art. 94, comma 1, del Codice);

<b>Motivi legati a condanne penali ai sensi delle disposizioni nazionali di attuazione dei motivi stabiliti dall'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva</b> (articolo 94, comma 1, del Codice):	<b>Risposta:</b>
I soggetti di cui all'art. 94, comma 3, del Codice sono stati <b>condannati con sentenza definitiva</b> o decreto penale di condanna divenuto irrevocabile per uno dei motivi indicati sopra con sentenza con effetto escludente ai sensi dei commi 8 e 9 dell'art. 96 del Codice o in seguito alla quale sia ancora applicabile un periodo di esclusione stabilito direttamente nella sentenza ai sensi dell'art. 96, comma 7, del Codice?	[ ] Sì [ ] No  Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):  [.....][.....][.....][.....] <sup>(17)</sup>
<b>In caso affermativo</b> , indicare <sup>(18)</sup> :  a) la data della condanna, del decreto penale di condanna, la relativa durata e il reato commesso tra quelli riportati all'articolo 94, comma 1, lettera da a) a h), del Codice e i motivi di condanna  b) dati identificativi delle persone condannate [ ];  c) se stabilita direttamente nella sentenza di condanna la durata della pena accessoria, indicare:	a) Data:[ ], durata: [ ], lettera comma 1, articolo 94 [ ], motivi: [ ], tipologia del reato commesso [ ], dati inerenti all'eventuale avvenuta comminazione della pena accessoria dell'incapacità di contrarre con la pubblica amministrazione e la relativa durata [ ]  b) [.....]  c) durata del periodo d'esclusione [.....], lettera comma 1, articolo 94 [ ]
In caso di sentenze di condanna, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione <sup>19</sup> ( <b>autodisciplina o "Self-Cleaning", cfr. articolo 96, comma 6, del Codice</b> )?	[ ] Sì [ ] No
<b>In caso affermativo</b> , descrivere tali misure:  L'operatore economico ha risarcito o si è impegnato a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito	[...] Sì [...] No

<sup>(11)</sup> Quale definita all'articolo 2 della decisione quadro 2008/841/GAI del Consiglio, del 24 ottobre 2008, relativa alla lotta contro la criminalità organizzata (GU L 300 dell'11.11.2008, pag. 42).

<sup>(12)</sup> Quale definita all'articolo 3 della convenzione relativa alla lotta contro la corruzione nella quale sono coinvolti funzionari delle Comunità europee o degli Stati membri dell'Unione europea (GU C 195 del 25.6.1997, pag. 1) e all'articolo 2, paragrafo 1, della decisione quadro 2003/568/GAI del Consiglio, del 22 luglio 2003, relativa alla lotta contro la corruzione nel settore privato (GU L 192 del 31.7.2003, pag. 54). Questo motivo di esclusione comprende la corruzione così come definita nel diritto nazionale dell'amministrazione aggiudicatrice (o ente aggiudicatore) o dell'operatore economico.

<sup>(13)</sup> Ai sensi dell'articolo 1 della convenzione relativa alla tutela degli interessi finanziari delle Comunità europee (GU C 316 del 27.11.1995, pag. 48).

<sup>(14)</sup> Quali definiti agli articoli 1 e 3 della decisione quadro del Consiglio, del 13 giugno 2002, sulla lotta contro il terrorismo (GU L 164 del 22.6.2002, pag. 3). Questo motivo di esclusione comprende anche l'istigazione, il concorso, il tentativo di commettere uno di tali reati, come indicato all'articolo 4 di detta decisione quadro.

<sup>(15)</sup> Quali definiti all'articolo 1 della direttiva 2005/60/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 26 ottobre 2005, relativa alla prevenzione dell'uso del sistema finanziario a scopo di riciclaggio dei proventi di attività criminose e di finanziamento del terrorismo (GU L 309 del 25.11.2005, pag. 15).

<sup>(16)</sup> Quali definiti all'articolo 2 della direttiva 2011/36/UE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2011, concernente la prevenzione e la repressione della tratta di esseri umani e la protezione delle vittime, e che sostituisce la decisione quadro del Consiglio 2002/629/GAI (GU L 101 del 15.4.2011, pag. 1).

<sup>(17)</sup> Ripetere tante volte quanto necessario.

<sup>(18)</sup> Ripetere tante volte quanto necessario.

<sup>(19)</sup> In conformità alle disposizioni nazionali di attuazione dell'articolo 57, paragrafo 6, della direttiva 2014/24/UE.

L'operatore economico ha chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative	[...] Sì [...] No
L'operatore economico ha adottato provvedimenti concreti di carattere tecnico, organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti	[...] Sì [...] No
Altro	[.....]
Le misure sono state adottate o devono essere ancora adottate?	[.....]
L'operatore economico ha descritto le misure in un documento separato, allegato al DGUE?	Sì [...] No [...]
Documentazione presente nel FVOE?	Sì [...] No [...]

B: MOTIVI LEGATI AL PAGAMENTO DI IMPOSTE O CONTRIBUTI PREVIDENZIALI

<b>Pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali</b> (art. 94, comma 6, e art. 95, comma 2, del Codice):	<b>Risposta:</b>	
L'operatore economico ha soddisfatto tutti <b>gli obblighi relativi al pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali</b> , sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro della stazione appaltante o dell'ente concedente, se diverso dal paese di stabilimento?	[ ] Sì [ ] No	
<b>In caso negativo</b> , indicare:	<b>Imposte/tasse</b>	<b>Contributi previdenziali</b>
	a) Paese o Stato membro interessato	a) [.....]
b) Di quale importo si tratta	b) [.....]	b) [.....]
c) Come è stata stabilita tale inottemperanza:		
1) Mediante una <b>decisione</b> giudiziaria o amministrativa:	c1) [ ] Sì [ ] No	c1) [ ] Sì [ ] No
- Tale decisione è definitiva e vincolante?	- [ ] Sì [ ] No	- [ ] Sì [ ] No
- Indicare la data della sentenza di condanna o della decisione.	- [.....]	- [.....]
- Nel caso di una sentenza di condanna, <b>se stabilita direttamente nella sentenza di condanna</b> , la durata del periodo d'esclusione:	- [.....]	- [.....]
2) <b>In altro modo?</b> Specificare:	c2) [.....]	c2) [.....]
d) L'operatore economico ha ottemperato od ottempererà ai suoi obblighi, pagando o impegnandosi in modo vincolante a pagare le imposte, le tasse o i contributi previdenziali dovuti, compresi eventuali interessi o multe, avendo effettuato il pagamento o formalizzato l'impegno prima della scadenza del termine per la presentazione della domanda (articolo 94, comma 6, del Codice) oppure ha compensato il debito tributario con crediti certificati vantati nei confronti della pubblica amministrazione (art. 95, comma 2, ult. periodo, del Codice)?	d) [ ] Sì [ ] No	d) [ ] Sì [ ] No
	<b>In caso affermativo</b> , fornire informazioni dettagliate: [.....]	<b>In caso affermativo</b> , fornire informazioni dettagliate: [.....]

Se la documentazione pertinente relativa al pagamento di imposte o contributi previdenziali è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) <sup>(20)</sup> : [.....][.....][.....]
---	--

C: MOTIVI LEGATI A INSOLVENZA, CONFLITTO DI INTERESSI O ILLECITI PROFESSIONALI <sup>(21)</sup>

**Si noti che ai fini del presente appalto alcuni dei motivi di esclusione elencati di seguito potrebbero essere stati oggetto di una definizione più precisa nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara. Il diritto nazionale può ad esempio prevedere che nel concetto di "grave illecito professionale" rientrino forme diverse di condotta.**

Informazioni su eventuali situazioni di insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali	Risposta:
L'operatore economico ha violato, <b>per quanto di sua conoscenza, obblighi</b> applicabili in materia di salute e sicurezza sul lavoro, <b>di diritto ambientale, sociale e del lavoro</b> , <sup>(22)</sup> di cui all'articolo 95, comma 1, lett. a), del Codice?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
<b>In caso affermativo</b> , l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione (autodisciplina o "Self-Cleaning, cfr. articolo <b>96, comma 6, del Codice</b> )?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
<b>In caso affermativo</b> , descrivere tali misure: L'operatore economico ha risarcito o si è impegnato a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito	[...] Sì [...] No
L'operatore economico ha chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative	[...] Sì [...] No
L'operatore economico ha adottato provvedimenti concreti di carattere tecnico, organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti	[...] Sì [...] No
Altro	[.....]
Le misure sono state adottate o devono essere ancora adottate?	[.....]
L'operatore economico ha descritto le misure in un documento separato, allegato al DGUE?	Sì [...] No [...]
Documentazione presente nel FVOE?	Sì [...] No [...]
L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni oppure è sottoposto a un procedimento per l'accertamento di una delle seguenti situazioni di cui all'articolo 94, comma 5, lett. d), del Codice:	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
a) liquidazione giudiziale	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]
b) liquidazione coatta	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]
c) concordato preventivo	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]
d) nei cui confronti sia in corso un procedimento per l'accesso a una di tali procedure	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]
<b>In caso affermativo:</b> L'operatore economico sarà comunque in grado di eseguire il contratto?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No

<sup>(20)</sup> Ripetere tante volte quanto necessario.

<sup>(21)</sup> Cfr. articolo 57, paragrafo 4, della direttiva 2014/24/UE.

<sup>(22)</sup> Così come stabiliti ai fini del presente appalto dalla normativa nazionale, dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara ovvero dall'articolo 18, paragrafo 2, della direttiva 2014/24/UE.

<p><b>(N.B. Il punto dev'essere compilato dal curatore autorizzato all'esercizio provvisorio che è stato autorizzato dal giudice delegato a partecipare a procedure di affidamento di contratti pubblici ai sensi dell'articolo 124, comma 4 del Codice, indicando gli estremi del provvedimento).</b></p>	<p>In caso affermativo indicare gli estremi del provvedimento [.....]</p>
<p>L'operatore economico si è reso colpevole di <b>gravi illeciti professionali</b><sup>(23)</sup> di cui all'art. 98 del Codice?</p> <p><b>In caso affermativo</b>, fornire informazioni dettagliate, specificando la tipologia di illecito tra le seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• l'operatore economico ha subito l'irrogazione di una sanzione esecutiva dall'Autorità garante della concorrenza e del mercato o da altra autorità di settore, rilevante in relazione all'oggetto specifico dell'appalto (art. 98, comma 3, lett. a, del Codice)?</li> <li>• l'operatore economico ha tentato di influenzare indebitamente il processo decisionale della stazione appaltante o di ottenere informazioni riservate a proprio vantaggio oppure ha fornito, anche per negligenza, informazioni false o fuorvianti suscettibili di influenzare le decisioni sull'esclusione, la selezione o l'aggiudicazione (art. 98, comma 3, lett. b, del Codice)?</li> <li>• l'operatore economico ha dimostrato significative o persistenti carenze nell'esecuzione di un precedente contratto di appalto o di concessione che ne hanno causato la risoluzione per inadempimento oppure la condanna al risarcimento del danno o altre sanzioni comparabili, derivanti da inadempienze particolarmente gravi o la cui ripetizione sia indice di una persistente carenza professionale (art. 98, comma 3, lett. c, del Codice)?</li> <li>• l'operatore economico ha commesso grave inadempimento nei confronti di uno o più subappaltatori (art. 98, comma 3, lett. d, del Codice)?</li> <li>• l'operatore economico ha violato il divieto di intestazione fiduciaria di cui all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55, (art. 98, comma 3, lett. e, del Codice)?</li> </ul> <p>La violazione è stata rimossa?</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• omessa denuncia all'autorità giudiziaria da parte dell'operatore economico persona offesa dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 416-bis.1 del medesimo codice (art. 98, comma 3, lett. f, del Codice)?</li> </ul> <p>Ricorrono i casi previsti dall'articolo 4, primo comma, della legge 24 novembre 1981, n. 689?</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• contestata commissione da parte dell'operatore economico, ovvero dei soggetti di cui al comma 3 dell'articolo 94 di taluno dei reati consumati o tentati di cui al comma 1 del medesimo articolo 94 (art. 98, comma 3, lett. g, del Codice)?</li> <li>• contestata o accertata commissione, da parte dell'operatore economico oppure dei soggetti di cui al comma 3 dell'articolo 94, di</li> </ul>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p>

<sup>(23)</sup> Cfr., ove applicabile, il diritto nazionale, l'avviso o bando pertinente o i documenti di gara.



<p>taluno dei seguenti reati consumati (art. 98, comma 3, lett. h, del Codice)?</p> <p><input type="checkbox"/> 1) abusivo esercizio di una professione, ai sensi dell'articolo 348 del codice penale;</p> <p><input type="checkbox"/> 2) bancarotta semplice, bancarotta fraudolenta, omessa dichiarazione di beni da comprendere nell'inventario fallimentare o ricorso abusivo al credito, di cui agli articoli 216, 217, 218 e 220 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;</p> <p><input type="checkbox"/> 3) i reati tributari ai sensi del decreto legislativo 10 marzo 2000, n. 74, i delitti societari di cui agli articoli 2621 e seguenti del codice civile o i delitti contro l'industria e il commercio di cui agli articoli da 513 a 517 del codice penale;</p> <p><input type="checkbox"/> 4) i reati urbanistici di cui all'articolo 44, comma 1, lettere b) e c), del testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di edilizia, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 6 giugno 2001, n. 380, con riferimento agli affidamenti aventi ad oggetto lavori o servizi di architettura e ingegneria;</p> <p><input type="checkbox"/> 5) i reati previsti dal decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231.</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]</p>
<p><b>In caso affermativo</b>, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina o "Self-Cleaning, (cfr. articolo 96, comma 6, del Codice)?</p> <p><b>In caso affermativo</b>, descrivere tali misure:</p> <p>L'operatore economico ha risarcito o si è impegnato a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito</p> <p>L'operatore economico ha chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative</p> <p>L'operatore economico ha adottato provvedimenti concreti di carattere tecnico, organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti</p> <p>Altro</p> <p>Le misure sono state adottate o devono essere ancora adottate?</p> <p>L'operatore economico ha descritto le misure in un documento separato, allegato al DGUE?</p> <p>Documentazione presente nel FVOE?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[...] Sì [...] No</p> <p>[...] Sì [...] No</p> <p>[...] Sì [...] No</p> <p>[.....]</p> <p>[.....]</p> <p>Sì [...] No [...]</p> <p>Sì [...] No [...]</p>
<p><b>L'operatore economico è a conoscenza di qualsiasi conflitto di interessi<sup>(24)</sup> legato alla sua partecipazione alla procedura di appalto (articolo 95, comma 1, lett. b, del Codice)?</b></p> <p><b>In caso affermativo</b>, fornire informazioni dettagliate sulle modalità con cui è stato risolto il conflitto di interessi:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>

<sup>(24)</sup> Come indicato nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

<p><b>L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza</b> alla stazione appaltante o all'ente concedente o ha altrimenti <b>partecipato alla preparazione</b> della procedura d'aggiudicazione (articolo 95, comma 1, lett. c, del Codice)?</p> <p><b>In caso affermativo</b>, fornire informazioni dettagliate sulle misure adottate per prevenire le possibili distorsioni della concorrenza:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico può confermare di:</p> <p>a) <b>non essersi reso</b> gravemente colpevole di <b>false dichiarazioni</b> nel fornire le informazioni richieste per verificare l'assenza di motivi di esclusione o il rispetto dei criteri di selezione?</p> <p>b) <b>non avere occultato</b> tali informazioni?</p> <p>c) <b>non essere iscritto</b> nel casellario informatico tenuto dall'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione nelle procedure di gara e negli affidamenti di subappalti? (art. 94, comma 5, lett. e, del Codice)?</p> <p>d) <b>non essere iscritto</b> nel casellario informatico tenuto dall'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione ai fini del rilascio dell'attestazione di qualificazione? (art. 94, comma 5, lett. f, del Codice)?</p> <p>e) non aver reso false comunicazioni sociali di cui agli articoli 2621 e 2622 del codice civile (art. 94, comma 1, lett. c, del Codice)?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

**D: ALTRI MOTIVI DI ESCLUSIONE EVENTUALMENTE PREVISTI DALLA LEGISLAZIONE NAZIONALE DELLO STATO MEMBRO DELLA STAZIONE APPALTANTE O DELL'ENTE CONCEDENTE**

<p>MOTIVI DI ESCLUSIONE PREVISTI ESCLUSIVAMENTE DALLA LEGISLAZIONE NAZIONALE (art. 94, comma 1, lett. c) ed h), comma 2, comma 5, lett. a) e lett. b), e art. 53 comma 16-ter del D. Lgs. 165/2001)</p>	<p><b>Risposta:</b></p>
<p>Sussistono a carico dei soggetti indicati al comma 3 dell'art. 94 cause di decadenza, di sospensione o di divieto previste dall'articolo 67 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 o di un tentativo di infiltrazione mafiosa di cui all'articolo 84, comma 4, del medesimo decreto, fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-bis, e 92, commi 2 e 3, del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, con riferimento rispettivamente alle comunicazioni antimafia e alle informazioni antimafia (Articolo 94, comma 2, del Codice)?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....] <sup>(25)</sup></p>
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni?</p> <p>1. è stato soggetto alla sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c) del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231 o ad altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

(25) Ripetere tante volte quanto necessario.

<p>amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 14 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81 (Articolo 94, comma 5, lettera a), del Codice);</p> <p>2. è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68 (Articolo 94, comma 5, lett. b, del Codice);</p> <p>3. si trova, rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione tale da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale a cagione di accordi tra loro intercorsi (articolo 95, comma 1, lett. d, del Codice)?</p>	<p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p> <p>Nel caso in cui l'operatore non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 indicare le motivazioni: (numero dipendenti e/o altro ) [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>4. L'operatore economico si trova nella condizione prevista dall'art. 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 (pantouflage o revolving door) in quanto ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, ha attribuito incarichi ad ex dipendenti della stazione appaltante o dell'ente concedente che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appaltante o ente concedente nei confronti del medesimo operatore economico?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

Parte IV: Criteri di selezione

(artt. 100 e 103 del Codice)

In merito ai criteri di selezione (sezione  $\alpha$  o sezioni da A a D della presente parte) l'operatore economico dichiara che:

$\alpha$ : INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE

**L'operatore economico deve compilare questo campo solo se la stazione appaltante o l'ente concedente ha indicato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati che l'operatore economico può limitarsi a compilare la sezione  $\alpha$  della parte IV senza compilare nessun'altra sezione della parte IV:**

Rispetto di tutti i criteri di selezione richiesti	Risposta
Soddisfa i criteri di selezione richiesti:	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No

A: IDONEITÀ (Articolo 100, comma 1, lettera a), del Codice)

**Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dalla stazione appaltante o dall'ente concedente nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.**

Idoneità	Risposta
----------	----------

<p><b>1) Iscrizione in un registro professionale o commerciale tenuto nello Stato membro di stabilimento <sup>(26)</sup> per un'attività pertinente anche se non coincidente con l'oggetto dell'appalto</b></p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p><b>2) Per gli appalti di servizi, forniture e lavori:</b></p> <p>È richiesta una particolare <b>autorizzazione o appartenenza</b> a una particolare organizzazione (elenchi, albi, ecc.) per poter prestare il servizio di cui trattasi nel paese di stabilimento dell'operatore economico?</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo, specificare quale documentazione e se l'operatore economico ne dispone: [ ... ] <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

<sup>(26)</sup> Conformemente all'elenco dell'allegato XI della direttiva 2014/24/UE; **gli operatori economici di taluni Stati membri potrebbero dover soddisfare altri requisiti previsti nello stesso allegato.**

B: CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA (Articolo 100, comma 1, lettera b), del Codice)

**Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dalla stazione appaltante o dall'ente concedente nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.**

Capacità economica e finanziaria	Risposta:
<p>1a) Il <b>fatturato globale</b> maturato nel triennio precedente a quello di indizione della procedura è il seguente (art. 100, comma 11, del Codice):</p> <p>e</p> <p><b>(per gli appalti di lavori di importo pari o superiore ai 20 milioni di Euro):</b></p> <p>1) l'operatore economico fornisce i parametri economico-finanziari significativi richiesti, certificati da società di revisione ovvero da altri soggetti preposti che si affianchino alle valutazioni tecniche proprie dell'organismo di certificazione, da cui emerga in modo inequivoco l'esposizione finanziaria dell'operatore economico al momento in cui partecipa a una gara di appalto (art. 103, comma 1, lett. a, del Codice)</p> <p><b>in alternativa</b></p> <p>2) l'operatore economico possiede un volume d'affari in lavori pari a due volte l'importo a base di gara, che l'operatore economico deve aver realizzato nei migliori cinque dei dieci anni antecedenti alla data di pubblicazione del bando (art. 103, comma 1, lett. a, del Codice)</p>	<p>Fatturato globale [.....] [...] valuta</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Indicare i parametri</p> <p>• [.....] • [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Indicare il volume di affari</p> <p>[.....] valuta</p>
<p>Se le informazioni relative al fatturato globale non sono disponibili per tutto il periodo richiesto, indicare la data di costituzione o di avvio delle attività dell'operatore economico:</p>	<p>[.....]</p>
<p>1b) Per quanto riguarda gli <b>eventuali altri requisiti economici o finanziari</b> specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p> <p>Se la documentazione pertinente <b>eventualmente</b> specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

C: CAPACITÀ TECNICHE E PROFESSIONALI (Articolo 100, comma 1, lettera c), del Codice)

**Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dalla stazione appaltante o dall'ente concedente nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.**

Capacità tecniche e professionali	Risposta:
<p>1a) Unicamente per gli <b>appalti pubblici di lavori</b>, durante il periodo di riferimento<sup>(27)</sup> l'operatore economico <b>ha eseguito i seguenti lavori del tipo specificato:</b></p>	<p>Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [...]</p> <p>Lavori: [.....]</p>

(27) Le amministrazioni aggiudicatrici possono **richiedere** fino a cinque anni e **ammettere** un'esperienza che risale a **più** di cinque anni prima.

<p>Se la documentazione pertinente sull'esecuzione e sul risultato soddisfacenti dei lavori più importanti è disponibile per via elettronica, indicare:</p> <p><b>e</b></p> <p><b>(per gli appalti di lavori di importo pari o superiore a 100 milioni di euro):</b></p> <p>l'operatore economico fornisce prova di aver eseguito lavori per entità e tipologia compresi nella categoria individuata come prevalente a quelli posti in appalto opportunamente certificati dalle rispettive stazioni appaltanti, tramite presentazione del certificato di esecuzione lavori (art. 103, comma 1, lett. b, del Codice)</p>	<p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>Indicare i lavori</p> <p>[.....]</p>								
<p>1b) Unicamente per gli <b>appalti pubblici di forniture e di servizi</b>: di aver eseguito nel precedente triennio dalla data di indizione della procedura di gara contratti analoghi a quello in affidamento anche a favore di soggetti privati (art. 100, comma 11, del Codice):</p>	<p>Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara):</p> <p>[.....]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Descrizione</th> <th>importi</th> <th>date</th> <th>destinatari</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Descrizione	importi	date	destinatari				
Descrizione	importi	date	destinatari						
<p>2) Per quanto riguarda gli <b>eventuali altri requisiti tecnici e professionali</b> specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p> <p>Se la documentazione pertinente <b>eventualmente</b> specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>								

D: SISTEMI DI GARANZIA DELLA QUALITÀ E NORME DI GESTIONE AMBIENTALE

**L'operatore economico deve fornire informazioni solo se i programmi di garanzia della qualità e/o le norme di gestione ambientale sono stati richiesti dalla stazione appaltante o dall'ente concedente nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.**

<p><b>Sistemi di garanzia della qualità e norme di gestione ambientale</b></p>	<p><b>Risposta:</b></p>
<p>L'operatore economico potrà presentare <b>certificati</b> rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli soddisfa determinate <b>norme di garanzia della qualità</b>, compresa l'accessibilità per le persone con disabilità?</p> <p><b>In caso negativo</b>, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi al programma di garanzia della qualità si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>[.....][.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico potrà presentare <b>certificati</b> rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli rispetta determinati <b>sistemi o norme di gestione ambientale</b>?</p> <p><b>In caso negativo</b>, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi ai <b>sistemi o norme di gestione ambientale</b> si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>[.....][.....]</p>

	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
--	---

## Parte V: Riduzione del numero di candidati qualificati (ARTICOLO 70, COMMA 6, DEL CODICE)

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se la stazione appaltante o l'ente concedente ha specificato i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati che saranno invitati a presentare un'offerta o a partecipare al dialogo. Tali informazioni, che possono essere accompagnate da condizioni relative ai (tipi di) certificati o alle forme di prove documentali da produrre eventualmente, sono riportate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Solo per le procedure ristrette, le procedure competitive con negoziazione, le procedure di dialogo competitivo e i partenariati per l'innovazione:

L'operatore economico dichiara:

Riduzione del numero	Risposta:
Di <b>soddisfare</b> i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati, come di seguito indicato :	[.....]
Se sono richiesti determinati certificati o altre forme di prove documentali, indicare per <b>ciascun documento</b> se l'operatore economico dispone dei documenti richiesti:	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <sup>(29)</sup>
Se alcuni di tali certificati o altre forme di prove documentali sono disponibili elettronicamente <sup>(28)</sup> , indicare per <b>ciascun documento</b> :	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....] <sup>(30)</sup>

## Parte VI: Dichiarazioni finali

Il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente che le informazioni riportate nelle precedenti parti da II a V sono veritiere e corrette e che il sottoscritto/i sottoscritti è/sono consapevole/consapevoli delle conseguenze di una grave falsa dichiarazione, ai sensi dell'articolo 76 del DPR 445/2000.

Ferme restando le disposizioni degli articoli 40, 43 e 46 del DPR 445/2000, il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente di essere in grado di produrre, su richiesta e senza indugio, i certificati e le altre forme di prove documentali del caso, con le seguenti eccezioni:

a) se la stazione appaltante o l'ente concedente hanno la possibilità di acquisire direttamente la documentazione complementare accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro <sup>(31)</sup>, oppure

b) a decorrere al più tardi dal 18 aprile 2018 <sup>(32)</sup>, la stazione appaltante o l'ente concedente sono già in possesso della documentazione in questione.

Il sottoscritto/i sottoscritti autorizza/autorizzano formalmente [nome della stazione appaltante o dell'ente concedente di cui alla parte I, sezione A] ad accedere ai documenti complementari alle informazioni, di cui [alla parte/alla sezione/al punto o ai punti] del presente documento di gara unico europeo, ai fini della [procedura di appalto: (descrizione sommaria, estremi della pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, numero di riferimento)].

Data, luogo e, se richiesto o necessario, firma/firme: [.....]

<sup>(28)</sup> Indicare chiaramente la voce cui si riferisce la risposta.

<sup>(29)</sup> Ripetere tante volte quanto necessario.

<sup>(30)</sup> Ripetere tante volte quanto necessario.

<sup>(31)</sup> A condizione che l'operatore economico abbia fornito le informazioni necessarie (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) in modo da consentire all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di acquisire la documentazione. Se necessario, accludere il pertinente assenso.

<sup>(32)</sup> In funzione dell'attuazione nazionale dell'articolo 59, paragrafo 5, secondo comma, della direttiva 2014/24/UE.



## **ALLEGATO A/3 - SCHEDE FORNITORE**

**PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER LA FORNITURA  
TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC  
GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA DELL’AORN**

**“S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA**

Denominazione e Ragione Sociale:

Sede Amministrativa:

Partita IVA:		codice fiscale:
numero telefonico	numero fax	recapito @ Mail (uff. commerciale):
Referente commerciale:		

numero telefonico	numero fax	recapito @ Mail
-------------------	------------	-----------------

**DEPOSITARIO CUI INDIRIZZARE GLI ORDINI:**

Denominazione e Ragione Sociale:

Sede Amministrativa:

Partita IVA		codice fiscale
numero telefonico numero verde	numero fax fax urgenze	recapito @ Mail :

Data, \_\_\_\_\_

Firma del Legale Rappresentante o di un suo Procuratore

**Firma autografa sostituita da firma digitale**  
apposta ai sensi del D.lgs. n.82/2005 "Codice di Amministrazione Digitale" (CAD)

**PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER LA FORNITURA  
TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC  
GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA DELL’AORN  
“S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA**

**ALLEGATO A4**

**“AVVALIMENTO – DICHIARAZIONI IMPRESA AUSILIARIA”**

*LA PRESENTE DICHIARAZIONE, A PENA DI ESCLUSIONE, DEVE ESSERE FIRMATA DIGITALMENTE OPPURE CORREDATA DA  
FOTOCOPIA DEL DOCUMENTO DI IDENTIFICAZIONE DEL FIRMATARIO.*

***Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000***

Il/la sottoscritto/a \_\_\_\_\_ nato/a a \_\_\_\_\_ ( ) il \_\_/\_\_/\_\_\_\_\_, \_\_\_\_\_ C.F.  
\_\_\_\_\_, domiciliato/a per la carica ove appresso, in qualità  
di \_\_\_\_\_.<sup>1</sup>(o altro, specificare: \_\_\_\_\_) della  
impresa \_\_\_\_\_ con sede in \_\_\_\_\_ ( \_\_\_\_\_ ),  
Via \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_, Codice Fiscale n. \_\_\_\_\_ P. IVA \_\_\_\_\_ iscritta  
presso il Registro delle Imprese di \_\_\_\_\_ dal \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_\_, n. REA  
\_\_\_\_\_, per le seguenti attività \_\_\_\_\_ in qualità di

**IMPRESA AUSILIARIA**

del Concorrente \_\_\_\_\_ della gara in oggetto: \_\_\_\_\_  
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 possedere - ai sensi e per gli effetti dell’art.104 del D. Lgs.36/2023 - i seguenti requisiti di carattere speciale, così come prescritti dal disciplinare di gara, di cui il concorrente si avvale per poter essere ammesso alla gara: \_\_\_\_\_;
- b) di obbligarsi - *in maniera incondizionata e irrevocabile* -, nei confronti del concorrente e della Stazione Appaltante, a mettere a disposizione le risorse necessarie di cui è carente l’operatore ausiliato per tutta la durata dell’appalto, nei modi e nei limiti stabiliti dall’art. 104 del D. Lgs. n.36/2023, nonché – *qualora i requisiti oggetto di avvalimento riguardino, ai sensi dell’art. 104 comma 3 D. Lgs. 36/2023, il possesso di autorizzazione o altro titolo abilitativo per la partecipazione alla procedura di aggiudicazione o possesso di titoli di studio o professionali necessari all’esecuzione della prestazione oggetto dell’appalto* -  
- di eseguire direttamente le prestazioni per cui tali capacità sono richieste;
- c) di non partecipare a sua volta alla stessa gara, né in forma singola, né in forma associata, né in qualità di ausiliario di altro soggetto concorrente;

**La ditta Ausiliaria, inoltre:**

- d) comunica** che l'Ente Certificatore dell'ottemperanza alle norme sul diritto al lavoro dei disabili (art. 17, legge 68/99) è: \_\_\_\_\_ . (indicare anche la sede/ufficio competente), indirizzo PEC \_\_\_\_\_ (indicare l'indirizzo pec dell'ufficio competente);
- e) indica**, relativamente alla propria impresa, che la Sede competente dell'Agenzia dell'Entrate è la seguente(indirizzo) \_\_\_\_\_ ; (PEC) \_\_\_\_\_ ;
- f) attesta** di essere informato, ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e del Regolamento 2016/679 - GDPR, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la dichiarazione viene resa;

---

<sup>1</sup>La dichiarazione deve essere effettuata da un legale rappresentante o da un procuratore speciale/generale. In quest'ultimo caso deve essere fornito dall'impresa la procura speciale o altra idonea documentazione da cui trae i poteri di firma

g) (dichiarazione eventuale, selezionare il box successivo ove si intenda rilasciare la relativa dichiarazione)  
 **dichiara** che l'Impresa si trova in una delle condizioni previste **dall'art. 96, co. 13, D. Lgs. 36/2023**, di non applicabilità delle cause di esclusione previste dal medesimo articolo, come risultante dalla documentazione allegata (indicare documentazione allegata) \_\_\_\_\_;

h) **dichiara** che i dati identificativi dei soggetti di cui all'art. 94, co. 3 del Codice sono:

NOME COGNOME	CODICE FISCALE	CARICA	RESIDENZA	CESSATO (SI/NO)

i) **attesta** che i soggetti di cui all'art. 94, co. 3, del D.Lgs. 36/2023, **NON** si trovano nelle condizioni di cui al medesimo articolo, co. 1, lett. b-bis)

j) **dichiara** che l'impresa NON si trova nelle condizioni di cui all'art. 98, co. 3, D. Lgs. 36/2023;

k) (se del caso) **dichiara** che i seguenti soggetti, di cui all'art. 94, co.3 del Codice, hanno riportato condanne definitive per i reati di cui all'art. 94, comma 1, del Codice, come diseguito specificati:

NOME	COGNOME	CONDANNE DEFINITIVE

l) (dichiarazione eventuale) **dichiara**<sup>2</sup> che i seguenti soggetti, di cui all'art. 94, co. 3, del Codice, hanno riportato condanne non passate in giudicato

NOME COGNOME	CODICE FISCALE	CONDANNE NON PASSATE IN GIUDICATO (specificare)

m) dichiara di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante al seguente indirizzo <https://www.aornmoscati.it/sites/default/files/2021-06/CODICE%20COMPORAMENTO%20AZIENDALE.pdf> e si impegna, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;

n) di essere edotto degli obblighi derivanti dal Piano triennale per la prevenzione della corruzione e della trasparenza adottati dalla stazione appaltante e reperibili sul sito internet <https://www.aornmoscati.it/Piano%20triennale%20per%20la%20prevenzione%20della%20corruzione%20e%20della%20trasparenza> e di uniformarsi ai principi ivi contenuti e di essere edotto degli obblighi derivanti e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabili, il suddetto Piano, pena la risoluzione del contratto;

o) **Per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267**

di indicare, ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d) del DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare \_\_\_\_\_, rilasciati dal Tribunale di \_\_\_\_\_;

p) dichiara l'assenza delle cause di incompatibilità di cui all'art. 53, co. 16-ter, del D.lgs. n. 165/2001 nei confronti della Committente;

<sup>2</sup> Al fine di valutare l'eventuale grave illecito professionale previsto dall'art. 80, co. 5, lett. c), così come indicato dalle Linee Guida ANAC n. 6 (Deliberazione del Consiglio n. 1008/2017)

- q)** *(dichiarazione eventuale, selezionare il box successivo ove si intenda rilasciare la relativa dichiarazione)*  
 dichiara che l'Impresa si trova in una delle condizioni previste dall'art. 96, co. 13, D. Lgs. n.36/2023, di non applicabilità delle cause di esclusione previste dal medesimo articolo, come risultante dalla documentazione allegata (indicare documentazione allegata)\_\_\_\_\_;
- r)** [in caso avvalimento attinente a servizi/forniture aventi ad oggetto **ESCLUSIVAMENTE** prestazioni (principali e/o secondarie) di cui ai settori sensibili di cui all'art 1, comma 53 della l. 190/2012] dichiara di essere iscritto nell'elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. white list) istituito presso la Prefettura della provincia di\_\_\_\_\_. oppure dichiara di aver presentato domanda di iscrizione nell'elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. white list) istituito presso la Prefettura della provincia di\_\_\_\_\_;
- s)** **di essere consapevole** che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, questa Impresa verrà esclusa dalla procedura ad evidenza pubblica per la quale è rilasciata, o, se risultata aggiudicataria, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata e/o revocata dalla Stazione Appaltante.; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula del Contratto, questo potrà essere risolto di diritto dalla Committente ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.

#### **CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

Con la firma del presente documento il sottoscritto dichiara altresì, ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 196/2003 "Codice in materia di protezione dei dati personali" ed ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, di aver letto l'informativa sul trattamento dei dati personali contenuta nel Disciplinare di gara e di essere consapevole che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità ivi descritte, e di essere stato informato circa i diritti di cui all'articolo 7 del D.Lgs. n. 196/2003 e di cui agli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE n. 2016/679.

*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».*

LUOGO, li \_\_/\_\_/\_\_\_\_\_

FIRMATO DIGITALMENTE

---

**PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER LA FORNITURA  
TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC  
GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA DELL’AORN  
“S. ANNA E S. SEBASTIANO”  
DI CASERTA**

---

**ALLEGATO A5**

**Modulo trattamento dati – informativa ai fornitori**



La presente Informativa viene resa da questa Azienda Ospedaliera ad integrazione di quanto già indicato nell'informativa generale sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 del Regolamento Europeo 2016/679 (d'ora innanzi denominato GDPR) - **in merito ai trattamenti di dati personali di Fornitori di beni e servizi.**

Il trattamento si svolgerà nel rispetto dei diritti e libertà fondamentali con particolare riferimento alla riservatezza delle informazioni e alla protezione dei dati personali e in tutte le sue fasi sarà improntato ai principi di correttezza, liceità, legittimità, indispensabilità, trasparenza e non eccedenza rispetto agli scopi per cui i dati sono raccolti.

### **1. Finalità del trattamento e basi di legittimità**

Il trattamento dei dati personali del Fornitore viene effettuato dall'Azienda Ospedaliera esclusivamente per il perseguimento di finalità istituzionali relative all'instaurazione, gestione ed esecuzione dei rapporti precontrattuali e contrattuali, in particolare per:

- eseguire obblighi derivanti da un contratto oppure per adempiere, prima e dopo l'esecuzione del contratto a specifiche richieste del Fornitore;
- adempiere ad obblighi di legge di natura amministrativa, contabile, civilistica, fiscale e attinenti l'ambito della sicurezza;
- gestire l'eventuale contenzioso;
- programmare le attività e valutare la qualità dei servizi erogati.

Il conferimento dei dati da parte del Fornitore per le finalità sopra spiegate riveste natura obbligatoria e, pertanto, l'eventuale rifiuto a fornirli in tutto od in parte può dar luogo all'impossibilità per questa Azienda Ospedaliera di dare esecuzione al contratto o di svolgere correttamente tutti gli adempimenti ad esso correlati, compreso il pagamento.

### **2. Categorie di dati trattati e modalità di trattamento**

Oggetto di trattamento possono essere dati identificativi quali dati anagrafici, recapiti, codice fiscale, dati relativi alla situazione economica, finanziaria, fiscale, contributiva e dati giudiziari.

I dati trattati sono relativi ai soggetti facenti parte della Ditta/Società (legale rappresentante, soci, procuratori) e/o ai loro delegati.

Il trattamento che avviene sia in modalità cartacea che elettronica è in ogni caso unicamente finalizzato al compimento delle attività istituzionali dell'Azienda.

### **3. Soggetti autorizzati al trattamento**

L'Azienda Ospedaliera custodisce i dati in archivi cartacei o informatici e li protegge con misure di sicurezza previste dalla normativa vigente. I dati personali sono trattati da personale dell'Azienda previamente autorizzato al trattamento a cui sono impartite idonee e specifiche istruzioni in ordine a misure e comportamenti da osservare al fine di assicurare un adeguato livello di protezione, ovvero da soggetti terzi (nominati Responsabili) che forniscono servizi elaborativi su richiesta dell'Azienda.

### **4. Conservazione dei dati personali**

I Dati Personali saranno conservati solo per il tempo necessario ai fini per cui sono raccolti, rispettando il principio di minimizzazione di cui all'art.5, comma 1, lettera c) del GDPR nonché gli obblighi di legge cui è tenuto il Titolare.

### **5. Categorie di soggetti destinatari dei dati**

I dati personali del Fornitore non saranno in alcun modo diffusi e saranno trattati a termini di legge e nel rispetto del segreto professionale e d'ufficio.

Tali dati potranno essere comunicati ai soggetti previsti dalla normativa vigente o verso i quali la comunicazione sia strettamente necessaria al solo fine di perseguire correttamente le predette finalità istituzionali.

In particolare, i dati potranno essere comunicati ad Amministrazioni Pubbliche, Fornitori di servizi informatici, Fornitori di servizi amministrativi e contabili, Organi di vigilanza e Controllo, Autorità giudiziaria.

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.

### **6. Trasferimento dei dati personali verso Paesi extra UE**

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

### **7. Diritti dell'interessato**

Il Fornitore, in qualità di soggetto interessato, ha il diritto di accedere in qualunque momento ai dati che lo riguardano, ai sensi degli artt. 15-22 GDPR. In particolare, potrà chiedere la rettifica, la cancellazione, la limitazione del trattamento dei dati stessi nei casi previsti dall'art. 18 del GDPR, la revoca del consenso prestato ai sensi dell'art. 7 del GDPR e di

ottenere la portabilità dei dati che lo riguardano nei casi previsti dall'art. 20 del GDPR, nonché proporre reclamo all'autorità di controllo competente ex art.77 del GDPR (Garante per la Protezione dei Dati Personali). Il Fornitore può, altresì, formulare una richiesta di opposizione al trattamento dei propri dati ex art.21 del GDPR nella quale dare evidenza delle ragioni che giustifichino l'opposizione: il Titolare si asterrà dal trattare ulteriormente i dati salvo che Egli dimostri l'esistenza di motivi legittimi cogenti per procedere al trattamento che prevalgano sugli interessi, diritti e libertà del Fornitore medesimo.

Le richieste vanno rivolte per iscritto al Titolare ovvero al Responsabile della Protezione dei Dati ai recapiti sotto indicati.

#### **8. Dati di contatto**

Delegato Titolare del trattamento è l'Arch. Antonio Rocchio, Direttore UOC Ingegneria Ospedaliera Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta, con sede in Via Palasciano snc, 81100 Caserta, contattabile all'indirizzo PEC [ufficiotecnico@ospedale.caserta.it](mailto:ufficiotecnico@ospedale.caserta.it)

\*\*\*\*\*

---

(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 Regolamento Europeo 2016/679:

esprime il consenso

nega il consenso

alla comunicazione dei propri dati personali esclusivamente alle categorie di soggetti elencate nel punto 5) della Informativa

Luogo e data \_\_\_\_\_

Firma \_\_\_\_\_

**A6 CIG E GARANZIE**

CIG	LOTTO	DESCRIZIONE	FABBISOGNO TRIENNALE	PREZZO UNITARIO	IMPORTO COMPLESSIVO TRIENNALE	CAUZIONE PROVVISORIA
	1	Applicatori monouso Endo loop, canale operativo 2,8 diametro loop non inferiore a 30 mm;	900	300,00 €	270.000,00 €	5.400,00 €
	2	Taglierina endoscopica monouso per taglio del loop alla base del polipo	60	100,00 €	6.000,00 €	120,00 €
	3	Boccalgi per gastroscopia per adulti, standard, monouso, con elastico, con raccordo per ossigenoterapia	9000	2,00 €	18.000,00 €	360,00 €
	4	Boccalgi monouso, per bambini con elastico;	90	2,00 €	180,00 €	3,60 €
	5	Cateteri spray per colorazione vitale, autoclavabili, compatibili con canale operativo 2,8 mm e lunghezza Non inferiore a 2300mm;	90	20,00 €	1.800,00 €	36,00 €
	6	Spazzolini per pulizia canali endoscopici, con spazzolino singolo o doppio alle estremità, lunghezza operativa non inferiore a 2300mm;	15000	5,00 €	75.000,00 €	1.500,00 €
	7	Test per la determinazione HP su mucosa gastrica,	4500	0,94 €	4.230,00 €	84,60 €
	8	Trappole per polipi ad aspirazione, monouso, con 4 o più scomparti filtranti, muniti di coperchio con tubo flessibile centrale;	750	6,00 €	4.500,00 €	90,00 €
	9	Sospensione sterile a base di pigmento di carbone per tatuaggio endoscopico	750	40,00 €	30.000,00 €	600,00 €
	10	boxer per colonscopia in TNT	9000	3,00 €	27.000,00 €	540,00 €
	11	Anse monouso. Manipolo a tre anelli. Plurifilamento, guaina in Teflon. Coppio ovale di dimensioni da 10 mm a 35 mm circa	3000	18,00 €	54.000,00 €	1.080,00 €
	12	Anse monouso Pediatriche per canale operativo min. 2mm dia., con indicazione per uso a caldo e a freddo. Manipolo a tre anelli. Coppio in acciaio inossidabile plurifilamento e guaina in Teflon. Coppio Ovale di diverse dimensioni	45	18,00 €	810,00 €	16,20 €
	13	Ansa monouso tipo crescent, con filo sottile flessibile, con apertura di 20 mm, lunghezza operativa non inferiore a 2300 mm.	45	18,00 €	810,00 €	16,20 €
	14	Anse monouso per polipectomia e mucosectomia, di diversa forma, monofilamento, comprensivo di guaina teflonata, di diametro da 10 a 30 mm circa. Lunghezza operativa 230 cm circa, compatibile con canale da 2,8 mm	1800	18,00 €	32.400,00 €	648,00 €
	15	Ansa per polipectomia a freddo, monouso, con diametro da 10 mm a 15 mm circa	900	18,00 €	16.200,00 €	324,00 €
	16	Anse pluriruso, ovali, per polipectomia, comprensive di guaina teflonata e manico, compatibile con colonscopio standard e canale operativo di 2,8 mm, con diverse aperture di ansa: 10 X 20mm circa; 20x40 circa.	90	550,00 €	49.500,00 €	990,00 €
	17	Ansa /bisturi endoscopica, monouso, monofilamento, di forma romboidale, con sezione dell'ansa piatta e a lama, anello di giuntura per la torsione. Specifica per lesioni piane.	180	150,00 €	27.000,00 €	540,00 €
	18	Ansa plurifilamento, rigida con tre step di apertura per polipi di diverse tipologie. Utilizzabile sia a caldo che a freddo.	90	120,00 €	10.800,00 €	216,00 €

19	Pinze biopliche Monouso. Varie capacità e forma di morso. In acciaio, con foro di fenestrazione per un maggior prelievo di tessuto. Con e senza ago, lunghezza operativa compatibile con gastroscopio standard e colonscopio standard. Utilizzabili anche in retroversione	9000	6,00 €	54.000,00 €	1.080,00 €
20	Pinze biopliche pluriuso Pediatriche, in acciaio inossidabile, con foro di fenestrazione per un maggior prelievo di tessuto.. Compatibilità con canali di lavoro $\geq$ 2,0 mm. Disponibili con e senza ago in lunghezze $\geq$ 160 cm.	45	6,00 €	270,00 €	5,40 €
21	Pinze da biopsie, pluriuso in acciaio e senza punti di giunture o saldature, con e senza ago, azionamento meccanico senza scatti, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa di 2300 mm circa. Utilizzabili anche in retroversione	150	280,00 €	42.000,00 €	840,00 €
22	Pinza multiprelievo per resezione a freddo di polipi diminutivi, rotante, con doppia fenestrazione.	450	30,00 €	13.500,00 €	270,00 €
23	Pinza bioplica monouso filoguidata a valve basculanti per istologia all'interno delle vie biliari	90	50,00 €	4.500,00 €	90,00 €
24	Papillotomi ad ago Pre-cut, monouso, a triplo lume per inserzione filo guida da 0,035, con canale aperto a C compatibile con sistema a scambio rapido. Estensione ago da 4 mm a 6 mm.	450	180,00 €	81.000,00 €	1.620,00 €
25	Ago da Pre-cut biliare compatibile con guida da 0,035, estensione dell'ago di 5 mm, ago standard e parzialmente isolato. Lunghezza 1700 mm circa	600	180,00 €	108.000,00 €	2.160,00 €
26	Papillotomi ricoperto in parte sul filo di taglio, monouso, a triplo lume per inserzione di filo guida da 0,035, con punta radiopaca rastremata e precurvata, compatibile con canale operativo 2,8 mm, lunghezza operativa non superiore a 1700 mm, con lunghezza naso di 3 e 7 mm.	900	200,00 €	180.000,00 €	3.600,00 €
27	Sfinterotomo Monouso. Compatibile con sistema a scambio rapido. Rotante da 0 a 180 gradi. Diametro della punta da 3,9 4,4 Fr e 4,9 Fr. Filo di taglio da 20 mm e 30 mm. Triplo lume con il canale aperto a C. Per guida da 0,035	900	200,00 €	180.000,00 €	3.600,00 €
28	Sfinterotomi per Gastroresezioni Billroth II, monouso, doppio lume, compatibile con filo guida da 0,035 mm, canale operativo di 2,8 mm; catetere di circa 6 Fr, rastremato, radiopaco.	45	200,00 €	9.000,00 €	180,00 €
29	Sistema per sfinteroplastica biliare costituito da un unico dispositivo con sfinterotomo con lama protetta e palloncino per sfinteroplastica a tre livelli di dilatazione con markers radiologico alle due estremità del palloncino e un marker endoscopico al centro del palloncino	180	350,00 €	63.000,00 €	1.260,00 €
30	Sfinterotomo filoguidato fornito di palloncino per estrazione di calcoli biliari	45	250,00 €	11.250,00 €	225,00 €
31	Palloncini per estrazione calcoli Monouso. Compatibili con sistema a scambio rapido. Triplo lume con canale aperto a C. Punto di reperi radiopaco sull'estremità prossimale del palloncino. Possibilità di gonfiare ogni palloncino a diversi diametri memorizzati. Diametri del palloncino da 9 a 18 mm. Possibilità di iniezione distale e prossimale. Spalla quadrata in tutti i diametri	300	150,00 €	45.000,00 €	900,00 €

32	Catetere a palloncino monouso per l'estrazione dei calcoli biliari, a 3 lumi separati, dotato di markers radiopachi, iniezione del liquido di contrasto sopra o sotto il palloncino. Filoguida compatibile: 0,035". Palloncino gonfiabile a vari diametri crescenti: 8,5-11,5-15 mm e 15-18-20 mm. Lunghezza operativa circa 1900 mm.	300	150,00 €	45.000,00 €	900,00 €
33	Cateteri per ERCP, standard, sterili, monouso con punta rastremata, a doppio lume, compatibile con filo guida da 0,035". Stent biliari precaricati, riposizionabili, monouso, in polietilene. Impugnatura ergonomica con meccanismo di bloccaggio e sbloccaggio sul sistema di rilascio. Compatibile con sistema a scambio rapido; stent da 10 Fr con diametro interno di 2.3 mm: Piegatura centrale in polietilene 10 Fr. di 7-9-12 cm. Pieatura duodenale in polietilene 10 Fr. di 7-9-12 cm. Kit di inserimento protesi biliare in plastica da 10 Fr, monouso, con punta radiopaca, comprensivo di catetere guida e tubo spingitore	45	100,00 €	4.500,00 €	90,00 €
34	Piegatura centrale in polietilene 10 Fr. di 7-9-12 cm. Pieatura duodenale in polietilene 10 Fr. di 7-9-12 cm. Kit di inserimento protesi biliare in plastica da 10 Fr, monouso, con punta radiopaca, comprensivo di catetere guida e tubo spingitore	360	160,00 €	57.600,00 €	1.152,00 €
35 - sub1	Protesi biliari in plastica da 7-9-12 cm di lunghezza, 10 Fr, in materiale radiopaco, polietilene, con alette antisdicamento e foro, diritte ed angolate.	450	75,00 €	33.750,00 €	675,00 €
35 - sub2	Protesi biliari biodegradabili a lenta degradazione 10 Fr lunghezza non inferiore a 60 mm e non superiore a 125 mm circa. ( sub lotto )	450	75,00 €	33.750,00 €	675,00 €
36	Protesi biliari biodegradabili a rapida degradazione da 10 Fr lunghezza non inferiore a 60 mm e non superiore a 125 mm circa. ( sub lotto )	90	850,00 €	76.500,00 €	1.530,00 €
37	Stent pancreatici in plastica di diverse dimensioni e forma, con alette laterali, non premontate,	90	850,00 €	76.500,00 €	1.530,00 €
38 - sub1	Stent pancreatici in plastica di diverse dimensioni e forma, con alette laterali, non premontate,	300	75,00 €	22.500,00 €	450,00 €
38 - sub2	kit di posizionamento stent pancreatici in plastica	300	75,00 €	22.500,00 €	450,00 €
39	Stent pancreatico in plastica premontato su sistema di rilascio, 4/5 fr, compatibile con sistema a scambio rapido, latex free. Monouso, filo guida 0,035	750	150,00 €	112.500,00 €	2.250,00 €
40	Cestello estrazione calcoli biliari in nitalol a forma esagonale, dotato di cilindretto in PTFE, diametro vari da10 a 35 mm, lunghezza 210 mm circa, diametro guaina 3,3mm circa.	450	700,00 €	315.000,00 €	6.300,00 €
41	Basket per recupero calcoli biliari a 4 e/o 8 fili distali e 4 fili prossimali. Filoguidato, manico integrato, con possibilità di litotripsia intracanalare ed extracanalare in emergenza. Lunghezza operativa 1900 mm circa.	450	250,00 €	112.500,00 €	2.250,00 €
42	Cestello per estrazione di calcoli biliari, monouso, filoguidato, compatibile con sistema a scambio rapido, costituito da 4 fili in lega metallica. Possibilità di rottura in emergenza in punta, diametro del cestello da 15mm a 30 mm. Possibilita' di litotripsia in emergenza	450	200,00 €	90.000,00 €	1.800,00 €
43	Sistema di litotripsia intracanalare premontato consistente in:				
43 a)	Cestello monouso sterile,premontato con camicia interna in teflon scorrevole ed esterna metallica, ampiezza del cestello 26mm e 30mm, rotante, filoguidabile in punta al cestello (0,035")	450	200,00 €	90.000,00 €	1.800,00 €
43 b)	b) Manico in acciaio, con blocco di non ritorno e ghiera rotante.	6	500,00 €	3.000,00 €	60,00 €

44	Sistema di litotrixxia d'emergenza extracanalare plurinuso costituito da: 1)Camicia di ricambio in acciaio autoclavabile di lunghezza 90 cm circa e diametro 3,8 mm circa. 2) Manico in acciaio con dispositivo di bloccaggio, Cavo per litotrixxia endocanalare per cestello estrazione calcoli con via per mezzo di contrasto, catetere da 10 fr, lunghezza 170 cm circa, compatibili con litotritore di soehendra.	9	500,00 €	4.500,00 €	90,00 €			
45	Sondini per drenaggio nasobiliare di diverse dimensioni e forme, radiopaco, con sistema di introduzione e/o catetere guida.	30	50,00 €	1.500,00 €	30,00 €			
46	Spazzolino per citologia biliare composto da tre tipi di setole di diversa durezza, monouso, filoguidato, calibro di diverse dimensioni e compatibile con canale del duodenoscopia	300	120,00 €	36.000,00 €	720,00 €			
47	sistema brushing per citologia biliare compatibile con sistema a guida corta	300	120,00 €	36.000,00 €	720,00 €			
48	Palloncini da dilatazione biliare monouso con markers radiopachi compatibili con canale operativo da 2,8 mm, lunghezza pallone non inferiore a 30 mm, filoguidati 0,035. Diametro da 4 a 8 mm circa, lunghezza operativa non inferiore a 180 cm circa, con sistema di gonfiaggio e misurazione in PSI monouso.	180	150,00 €	27.000,00 €	540,00 €			
49	Palloncino da dilatazione Monouso, per uso esofageo, pilorico, colico e biliare (indicazione per papilla di Vater-DASE) ad espansione radiale controllata, in Pebax con marker radiopaco prossimale. Possibilità di gonfiare ogni palloncino a 3 diversi diametri memorizzati a cui corrispondono 3 pressioni predeterminate. Lunghezza palloncino 5,5 cm circa. Diametri esterni dai 6 ai 20 mm. Forma del pallone con spalle corte e arrotondate e di colore trasparente. Filoguidato da 0,035". cm. Catetere con lunghezza di 180 cm e 240 cm.. Comprensivo di sistema di gonfiaggio e misurazione PSI	450	300,00 €	135.000,00 €	2.700,00 €			
50	Fill guida per diagnostica ed interventistica biliare endoscopica. In nitinol, ricoperto in PTFE, a punta singola e doppia, idrofilia radiopaca, dritta o curva, lunghezze 260 cm e 450 cm, da 0,025 e 0,035", con dispositivo di torsione, tipo zebrato,	600	100,00 €	60.000,00 €	1.200,00 €			
51 a)	Filli guida a punta morbida, angolata e dritta, da 0,025" e 0,035" in PTFE, estremità distale terumo, punta rastremata che permette risalite tramite funzione tipo Alfa-Loop, flessibile, marcature speciali fluoroscopiche per agevolazioni misurazioni di stent; markers endoscopici	450	120,00 €	54.000,00 €	1.080,00 €			
51 b)	Bloccaguida in plastica per procedure con filoguida corto	300	0,94 €	282,00 €	5,64 €			
52	Protesi biliari in platinoI totalmente coperta, parzialmente coperta e non coperta in permalume o similari con corpo da 6 mm, 8 mm, e 10 mm, lunghezze di 4,6,8,10, 12 cm, sistema di rilascio monorail da 8,5 Fr, estremità svasate, quattro punti di repere fluoroscopici, recuperabile fino a circa l'80 % della sua lunghezza, presenza di doppio cappio di recupero, compatibile con sistema a scambio rapido.	300	1.300,00 €	390.000,00 €	7.800,00 €			

53	Protesi biliari autoespandibile in nitinol monofilamento parzialmente e totalmente ricoperte e non ricoperte. Markers radiopachi integrati distale e prossimale. Rilascio distale intracanalare TTS tipo pull back. Riposizionabile fino all'80% dell'apertura	120	1.300,00 €	156.000,00 €	3.120,00 €
54	Protesi biliare espandibile metallica, biodegradabile diverse lunghezze e diametro	6	2.000,00 €	12.000,00 €	240,00 €
55 - sub 1	Sistema di posizionamento di clip endoscopiche costituito da: 1) applicatori in acciaio, monopaziente, rotante a 360°, sistema di aggancio rapido della clip con meccanismo anticaduta, per canale operativo di 2,8 mm e lunghezza operativa di 2300mm e	600	60,00 €	36.000,00 €	720,00 €
55 - sub 2	2) clip di misure varie da 4 a 9mm, e con angolo tra braccio e dente della clip a scelta tra 90° e 135°	3000	15,00 €	45.000,00 €	900,00 €
56	Clip monouso premontate, ruotanti con rapporto 1:1, possibilità di aprire e chiudere più volte prima del rilascio definitivo. Lunghezza di lavoro non inferiore a 155 cm e non superiore a 235 cm. Apertura della clip a partire da 5 mm per utilizzo specifico per duodenoscopia fino a 20 mm per ampie lacerazioni, con possibilità di rimozione post rilascio	900	90,00 €	81.000,00 €	1.620,00 €
57	Sistema di posizionamento Clip dotato di sei punte a 360° per chiusura efficace di perforazioni, sistema di rilascio clip con pistone attivatore a pollice, extracanalare non occupante il canale biottico dell' endoscopia	180	90,00 €	16.200,00 €	324,00 €
58	Legatore multiplo per il trattamento delle varici esofagee composto da 6- 10 lacci latex free e compatibile con endoscopi standard;	300	75,00 €	22.500,00 €	450,00 €
59	Protesi autoespandibile ricoperta per il trattamento in emergenza delle varici esofagee sanguinanti, lunghezza 135 mm, completa di device con palloncino	90	1.300,00 €	117.000,00 €	2.340,00 €
60	Pinza da coagulazione per EMR o ESD, monopolare, rotante, per canale operativo da 2,8 mm per gastroscopio standard e colonscopio standard	180	100,00 €	18.000,00 €	360,00 €
61	Cestelli di recupero in rete, per recupero polipi e/o corpi estranei, montata su ansa di diverse forme (ovale e ottagonale), rotante, di dimensioni diverse, a scorrimento morbido, lunghezza operativa non inferiore 2300mm;	150	40,00 €	6.000,00 €	120,00 €
62	Cestelli di recupero in materiale plastico, per recupero polipi e/o corpi estranei, montata su ansa ovale, di misura diversa, lunghezza operativa non superiore a 2300 mm;	30	40,00 €	1.200,00 €	24,00 €
63	Sistema grasping per afferrare e recuperare corpi estranei, monouso, a punte distali arrotondate ed atraumatiche predisposte su assi diversi, Compatibile con canale operativo 2,8.	45	200,00 €	9.000,00 €	180,00 €
64	Pinze per recupero corpi estranei, a denti di topo, pluriuso, in acciaio e senza punti di giunture o saldature, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa non inferiore a 1600mm e non superiore a 2300mm circa, possibilità di uso in retroversione.	30	380,00 €	11.400,00 €	228,00 €
65	Pinze per recupero corpi estranei, a morso di alligatore, in acciaio e senza punti di giuntura o saldature, pluriuso, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa di 2300mm circa, apertura di circa di 8 mm, possibilità di uso in retroversione;	30	380,00 €	11.400,00 €	228,00 €

66	Pinze per recupero corpi estranei con configurazione ibrida delle ganasce, lunghezza operativa di 165 e 230 cm circa. Pluriuso, in acciaio e senza punti di giunture o saldature	30	380,00 €	11.400,00 €	228,00 €
67	Pinza per recupero corpi estranei a denti di topo, ad alligatore e misto, sterile e monouso, compatibile per canale da 2,8, rotante	150	50,00 €	7.500,00 €	150,00 €
68	Aghi per emostasi endoscopica sterili, monouso, teflonati per gastroscopio pediatrico, lunghezza operativa 1650 mm, misura G25, per canale operativo di 2 mm.	90	15,00 €	1.350,00 €	27,00 €
69	Aghi per emostasi endoscopica sterili, monouso, teflonati per gastroscopio standard lunghezza operativa circa 230cm, misura G23 e G25, diametro esterno del catetere da 1,8 mm a 2,3 mm, lunghezza ago circa 4 mm.	1500	15,00 €	22.500,00 €	450,00 €
70	Aghi da iniezione tipo carr-flocke per angiolature complesse, lunghezza 230 cm circa, per canale operativo 2,8 mm, ago 25 G	300	15,00 €	4.500,00 €	90,00 €
71	Kit polvere emostatca per trattamento endoscopico delle emorragie digestive	150	450,00 €	67.500,00 €	1.350,00 €
72	kit da 3 ml e da 5 ml comprensivi di siringhe precaricate di idrogel emostatico e catetere dedicato, trasparente, biocompatibile, pronto all' uso indicato per sanguinamento attivo e tardivo	150	380,00 €	57.000,00 €	1.140,00 €
73	Campana elastica per rimozione e recupero corpi estranei in sicurezza;	150	30,00 €	4.500,00 €	90,00 €
74	Pinza per elettroemostasi termica bipolare, diametro 2,6 mm circa. Compatibile con gastroscopio e colonscopio standard.	45	100,00 €	4.500,00 €	90,00 €
75 - sub 1	Catetere endoscopico intra-canalare, per l'uso ablazione/coagulazione con radiofrequenza di siti sanguinanti o meno nel tratto gastrointestinale. Lunghezza utile 135 cm Lunghezza elettrodo 15,7 mm Numero di ablazioni minimo 120	60	1.500,00 €	90.000,00 €	1.800,00 €
75 - sub 2	Catetere a pallone per Radiofrequenza e trattamento Esofago di Barrett e neoplasie Esofagee costituito da un elettrodo avvolto intorno ad un pallone, un lume di insufflazione, un canale per il filo guida, un catetere, un filtro, e da connettori elettrici e pneumatici per l'insufflazione. Sulla superficie del palloncino circuiti elettrici contigui che circondano completamente il pallone, per l'ablazione della mucosa.	60	1.500,00 €	90.000,00 €	1.800,00 €
75 - sub 3	Generatore di radiofrequenza in comodato d'uso gratuito	1	0,00 €	0,00 €	0,00 €
76	Sonde per coagulazione / ablazione ad APC frontale e circolare compatibile con modulo Argon ERBE Italia in possesso	900	150,00 €	135.000,00 €	2.700,00 €
77	Piastre elettrodo neutro per apparecchio elettrobisturi incorporato in modulo VIO 3 in nostro possesso	4500	1,00 €	4.500,00 €	90,00 €
78	Palloncini da dilatazione per acalasia, provvisto di filo guida, lunghezza palloncino non inferiore a 10 cm, con diametro palloncino di circa 30 mm, 35 mm, 40 mm, dimensione catetere circa 14 Fr, lunghezza operativa 90 cm; Comprensivo di sistema di gonfiaggio e misurazione in PSI	60	180,00 €	10.800,00 €	216,00 €



79	Protesi esofagee totalmente e parzialmente ricoperte autoespandibili multifilamento in nitinol, rivestimento in Permalume o similari, sutura di rimozione in poliestere, rivestita in teflon, sistema di rilascio a basso profilo 18,5 Fr, recuperabile e riposizionabile prima del rilascio, quattro markers radiopachi sul catetere e due markers visibili sul manipolo, diametri 18-23 mm, 23-28 mm, lunghezza 10, 12 e 15 cm	30	1.300,00 €	39.000,00 €	780,00 €
80	Protesi esofagee autoespandibili biodegradabili per stenosi benigne refrattarie, non ricoperte con markers radiopachi in oro, vari diametri e varie dimensioni. Degradazione completa in 3 mesi circa.	30	1.300,00 €	39.000,00 €	780,00 €
81	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, non ricoperte.	30	1.300,00 €	39.000,00 €	780,00 €
82	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, parzialmente ricoperte.	30	1.300,00 €	39.000,00 €	780,00 €
83	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, completamente ricoperte.	30	1.300,00 €	39.000,00 €	780,00 €
84	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, non ricoperte.	30	1.300,00 €	39.000,00 €	780,00 €
85	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, parzialmente ricoperte.	30	1.300,00 €	39.000,00 €	780,00 €
86	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, completamente ricoperte.	30	1.300,00 €	39.000,00 €	780,00 €
87	Protesi enterali per DILATAZIONE ANASTOMOSI in nitinol monofilamento a rilascio distale extracanalare OTW. Markers distale e prossimale radiopaco. Completamente ricoperto. Riposizionabile fino a circa l'80%. Diverse dimensioni	180	1.500,00 €	270.000,00 €	5.400,00 €
88	Kit di siringa pre-riempita e pre-colorata di gel ad elevata viscosità provvista di catetere ad ago 25 G da iniezione per sollevamento di lesioni mucose per escissione endoscopica.	300	80,00 €	24.000,00 €	480,00 €
89	Kit per ESD ( dissezione sottomucosa endoscopica) con device compatibili con modulo Ethbejet 2 in possesso	300	950,00 €	285.000,00 €	5.700,00 €
90	Ago per ecoendoscopio per FNB, 22 gauge, con pattern ecogeno fino in punta	600	350,00 €	210.000,00 €	4.200,00 €

	91	Videocapsula per malattia di Crohn con angolo di visione 170 gradi +170 gradi con maggior frame/secondo possibile. Compatibile con l'apparecchiatura in nostro possesso: workstation pillcam della Medtronic	240	950,00 €	228.000,00 €	4.560,00 €
	92	Capsule tipo Patency per la verifica della pervietà intestinale, monouso, in materiale biocompatibile, radiopaco	75	200,00 €	15.000,00 €	300,00 €
	93	Sistema per rilascio di videocapsula endoscopica in duodeno lunghezza 180 cm circa e diametro compatibile per canale 2,8 mm	30	50,00 €	1.500,00 €	30,00 €
					<b>5.658.882,00 €</b>	

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA DELL’AORN “ S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

**- “ASSOLVIMENTO IMPOSTA DI BOLLO”**

**Il presente documento dovrà essere firmato digitalmente dal dichiarante e allegato a Sistema, secondo quanto indicato nel Disciplinare di gara e nelle guide al Sistema.**

*Il/la sottoscritto/a (per i soggetti che partecipano in forma singola e per i soggetti che partecipano in forma associata se già costituiti, per i Consorzi di cui all’art. 45, co. 2, lett. b) e c), del Codice e per le reti dotate di un organo comune con potere di rappresentanza e di soggettività giuridica)*

NOME COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	C.F.	CARICA	IMPRESA (RAGIONE SOCIALE C.F./P.IVA)

**Overo** (per gli altri soggetti)

I sottoscritti:

NOME COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	C.F.	CARICA	IMPRESA (RAGIONE SOCIALE C.F./P.IVA)

*pienamente consapevole/i della responsabilità penale, 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/NO sotto la propria responsabilità**

che gli obblighi relativi al pagamento dell’imposta di bollo ai sensi dell’art. 3 del DM 10 novembre 2011 (ex DPR 642/1972) sono stati assolti e che la presente marca da bollo (indicare di seguito il numero identificativo e la data)

Procedura di gara cui il pagamento si riferisce: Procedura di gara cui il pagamento si riferisce: procedura di gara aperta e telematica per l’affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per le esigenze della UOC Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva dell’AORN “ S. Anna e S. Sebastiano” di Caserta

- Valore Marca da Bollo: € 16,00
- Numero Identificativo: [Fare clic qui per immettere testo.](#)
- Data di assolvimento dell’imposta: [Fare clic qui per immettere testo.](#)

**SPAZIO PER APPOSIZIONE DELLA  
MARCA DA BOLLO**

**DICHIARA/NO, inoltre**

- di aver provveduto ad annullare (apponendovi la data dell'istanza) la predetta marca da bollo e di impegnarsi a conservarne l'originale contestualmente alla predetta istanza a cui esclusivamente afferisce per eventuali controlli da parte dell'amministrazione;
- di essere consapevole/i che è nella piena, esclusiva e diretta responsabilità del richiedente l'obbligo di utilizzare una marca da bollo per ogni singola istanza, e pertanto non è possibile comunicare gli stessi estremi di una marca da bollo per istanze diverse, ovvero utilizzare più volte gli stessi dati identificativi della marca da bollo per istanze diverse.

*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».*

Fare clic qui per immettere testo., li \_\_/\_\_/\_\_\_\_

FIRMATO DIGITALMENTE



## ALLEGATO A8 BIS - INDICE DOCUMENTAZIONE TECNICA

### PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA

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.

La documentazione tecnica dovrà essere collocata a Sistema (piattaforma SIAPS) nel campo “Documentazione Tecnica”, all’uopo predisposto nella scheda “Caricamento Lotti” presentando la documentazione sottoelencata per ciascun lotto offerto:

	<b>DOCUMENTAZIONE TECNICA</b>	<b>Piattaforma SIAPS</b>
1	<b>File denominato: “Allegato A/7 - Elenco Prodotti Offerti”</b> Riproporre l’allegato A/7 con elenco dettagliato per singola tipologia e misura	<b>File denominato: “Allegato A/7 - Elenco Prodotti Offerti”</b>
2	<b>File denominato: “Allegato A/3 - Scheda Fornitore”</b> Riproporre l’allegato A/3 compilato	<b>File denominato: “Allegato A/3 - Scheda Fornitore”</b>
3	<b>File denominato: “Catalogo prodotti”</b> Catalogo dei prodotti commercializzati dall’operatore economico riferiti all’oggetto di gara.	<b>File denominato: “Catalogo prodotti”</b>
4	<b>File denominato: “Scheda Tecnica Lotto xx”</b> <b>Scheda Tecnica Prodotto Offerto -</b> Nella scheda tecnica devono essere riportate le seguenti informazioni: - Numero lotto di riferimento - denominazione commerciale del prodotto offerto - codice prodotto offerto - il nome e la ragione sociale ed indirizzo del fabbricante	<b>File denominato: “Scheda Tecnica Lotto xx”</b>

	<ul style="list-style-type: none"> <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> <li>- tipo di materiale di cui è costituito il dispositivo, natura delle materie prime utilizzate</li> <li>- specifiche tecniche del prodotto offerto</li> <li>- gamma di misure</li> <li>- caratteristiche del confezionamento</li> <li>- Destinazione d'uso</li> <li>- metodo di sterilizzazione (laddove previsto)</li> <li>- indicazioni per la conservazione</li> <li>- classe di rischio di appartenenza</li> </ul>	
5	<p><b>File denominato: “Copia certificato CE”</b></p> <p><b>Copia del certificato, conforme all'originale e in corso di validità, della certificazione CE</b> e relativa classe rilasciata dall'Ente Certificatore e il numero di repertorio di registrazione del Ministero della Salute.</p> <p>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 commercializzati in Italia (RDM) può essere omessa <u>previa dichiarazione dell'offerente</u> attestante l'aggiornamento della documentazione presente in tale banca dati.</p>	<p><b>File denominato: “Copia certificato CE”</b></p>
6	<p><b>File denominato: “Etichetta”</b></p> <p>Copia dell'<b>etichetta</b> del prodotto offerto -</p>	<p><b>File denominato: “Etichetta”</b></p>
7	<p><b>File denominato: “Dichiarazione Latex free”</b></p> <p><b>Dichiarazione</b> dell'offerente che attesti</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Che tutti i prodotti offerti sono <b>Latex Free e DHPE free</b>;</li> <li>- Che i prodotti offerti sono biocompatibili;</li> </ul>	<p><b>File denominato: “Dichiarazione Latex free”</b></p>
	<b>DICHIARAZIONI EVENTUALI</b>	
1	<p><b>File denominato: “Documentazione ulteriore”</b></p> <p>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.</p>	<p><b>File denominato: “Documentazione ulteriore”</b></p>
2	<p><b>File denominato: “Segreti tecnici e commerciali”</b></p>	<p><b>File denominato:</b></p>

	Segreti tecnici e commerciali e documentazione a comprova	<b>“Segreti tecnici e commerciali”</b>
3	<b>File denominato: “Dichiarazione equivalenza”</b> Dichiarazione dell’intenzione di fornire per il lotto specifico prodotti equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche ai sensi dell'art. 79 d.lgs.36/2023	<b>File denominato: “Dichiarazione equivalenza”</b>



**ALLEGATO A8 TER – RELAZIONE PARAMETRI OGGETTO DI  
VALUTAZIONE**

**PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER LA FORNITURA  
TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC  
GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA DELL’AORN  
“S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA**

**LOTTO \_\_\_\_\_ - DESCRIZIONE \_\_\_\_\_**

	<b>CRITERI E SUBCRITERI</b>	<b>RELAZIONE</b>
<b>A</b>	<b>CARATTERISTICHE TECNICHE, CLINICO/ FUNZIONALI, AMPIEZZA DELLA GAMMA E CONFEZIONAMENTO DEI PRODOTTI PROPOSTI</b>	
1	Caratteristiche tecniche dei prodotti e degli accessori o dell'apparecchiatura per l'utilizzo (se previsti) con particolare riferimento alla qualità del materiale, anche in termini di biocompatibilità, e grado di accuratezza del prodotto finito	
2	Caratteristiche clinico/ funzionali dei prodotti. In generale il dispositivo medico sarà valutato tenuto conto della maneggevolezza, della praticità d'uso, dell'insieme delle caratteristiche che garantiscano la sicurezza del paziente e dell'operatore oltre alle indicazioni d'uso del prodotto	
3	Ampiezza della gamma di tipi e misure disponibili, caratteristiche del confezionamento del prodotto con particolare riferimento all'etichettatura, alle informazioni riportate sulla confezione, alla sigillatura e all'apertura.	
<b>B</b>	<b>CARATTERISTICHE DEI SERVIZI CONNESSI ALLA FORNITURA</b>	
1	Attività di supporto specialistico agli operatori con realizzazione di programmi di addestramento e di consulenza anche mediante il supporto di adeguati software per la guida chirurgica con assistenza visiva computerizzata, finalizzati all'uso corretto ed appropriato dei prodotti aggiudicati ed alla ottimizzazione dell'uso. Gestione del servizio di conto deposito ove richiesto.	
2	Struttura organizzativa di distribuzione con indicazione di tempi e modalità di consegna garantiti, possibilità di	

	risposta per le urgenze, il servizio di assistenza tecnica e di post – vendita.	
--	---	--

Si chiede compilazione del presente allegato inserendo breve relazione relativa ai singoli parametri oggetto di valutazione secondo schema sopra riportato in base ai criteri e subcriteri indicati per ogni singolo lotto.









## CAPITOLATO SPECIALE

PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA DELL'A.O.R.N. "S. ANNA E S. SEBASTIANO" DI CASERTA.

### INDICE

- Art. 1 Oggetto della gara, quantità e durata dell'appalto
- Art. 2 Requisiti generali, Consegna e confezionamento dei prodotti
  - 2.1 Requisiti generali
  - 2.2 Consegna
  - 2.3 Confezionamento
- Art. 3 Vigilanza e sorveglianza Postmarketing
- Art. 4 Innovazione tecnologica
- Art. 5 Aumento o diminuzione delle prestazioni contrattuali
- Art. 6 Controlli qualitativi e quantitativi
- Art. 7 Assistenza e formazione del personale
- Art. 8 Fatturazione e Pagamenti
- Art. 9 Variazioni soggettive
- Art. 10 Garanzie, danni e responsabilità civile
- Art. 11 Inadempimenti e penalità
- Art. 12 Risoluzione del contratto
- Art. 13 Recesso unilaterale
- Art. 14 Clausola Soresa
- Art. 15 Disposizioni antimafia e sulla prevenzione della criminalità
- Art. 16 Riservatezza
- Art. 17 Tracciabilità dei flussi finanziari
- Art. 18 Brevetti industriali e diritto d'autore
- Art. 19 Controversie
- Art. 20 Modifiche normative, norme di rinvio e finali
- Art. 21 Cessione del credito

**Art. 1 OGGETTO DELLA GARA, QUANTITA' E DURATA DELL'APPALTO**

La gara concerne l'affidamento della fornitura triennale (36 mesi) di dispositivi medici da destinare alla UOC Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva dell'AORN Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta.

Le caratteristiche, nonché i quantitativi complessivi da fornire, sono analiticamente descritti nell'allegato A6 "Scheda cig e garanzie".

**NOTA** Con precipuo riferimento alle specifiche tecniche, si evidenzia che l'espressione circa, ove riportata nella descrizione dei lotti presenti in gara, è da intendersi nella misura +/- 10%.

La stipula del contratto avverrà entro 60 (sessanta) giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione definitiva e, comunque, nel rispetto di quanto previsto dall'art. 18 del D. Lgs. n.36/2023.

La fornitura avrà la durata di 36 mesi e decorrerà dalla data di sottoscrizione dei contratti.

L'Appaltatore avrà l'obbligo di continuare la fornitura, alle condizioni convenute, oltre la scadenza del contratto e per un periodo non superiore ai 180 giorni, per consentire la definizione delle procedure relative all'espletamento di una nuova gara.

Tutte le spese, comprese quelle di bollo e registrazione, saranno a carico dell'Appaltatore. La sola IVA sarà a carico dell'Azienda appaltante.

Qualora durante il periodo contrattuale si utilizzi maggiormente uno o più dei prodotti compresi nel lotto, l'Azienda potrà richiedere, fino alla concorrenza dell'importo del lotto, di rideterminare il fabbisogno di ciascun prodotto.

**Art. 2 REQUISITI GENERALI, CONSEGNA E CONFEZIONAMENTO DEI PRODOTTI****Art. 2.1 REQUISITI GENERALI**

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in ambito nazionale e comunitario. Le autorizzazioni alla produzione, alla importazione, alla immissione in commercio e all'uso, dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto della fornitura, e a tutte quelle che venissero emanate durante il periodo di fornitura. Inoltre, tutti i prodotti dovranno essere rispondenti ai saggi tecnologici, chimici, fisici, biologici indicati nella F.U. vigente, e relativi supplementi ed aggiornamenti, nonché essere conformi ai requisiti stabiliti dalla direttiva 93/42/CEE sui Dispositivi Medici attuata con il D.lgs. 24.02.1997, n. 46 e s.m.i., ed al nuovo regolamento europeo 745/2017 del 05.04.2017 e che rispettino quanto previsto



in merito all'UDI. Per i dispositivi sterili monouso il prodotto offerto dovrà rispondere a tutti i saggi previsti dalla normativa vigente che dovranno essere riportati nella scheda tecnica, dove dovrà inoltre essere riportato se il prodotto è latex free o DEHP free.

Le ditte offerenti dovranno inviare quale documento obbligatorio elenco di tutti i prodotti offerti senza indicazione del prezzo al fine di consentire la valutazione da parte della Commissione giudicatrice utilizzando l'allegato A7 "ELENCO PRODOTTI OFFERTI".

## 2.2 CONSEGNA

La consegna dei prodotti oggetto della fornitura, a totale carico del Contraente (che si farà carico anche dei relativi rischi connessi), dovrà avvenire a seguito di ricevimento di regolare ordinativo con la massima tempestività e comunque **non oltre 5 giorni lavorativi dalla data di ricevimento dell'ordine**. Qualora il fornitore fosse impossibilitato alla consegna entro i termini indicati, dovrà darne tempestiva comunicazione scritta al seguente indirizzo [accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it](mailto:accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it). Qualora l'Appaltatore non dovesse effettuare o ritardasse la consegna, la Committente potrà acquistare il materiale presso altre Ditte. Resterà a carico dell'Aggiudicataria inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggior prezzo pagato rispetto a quello proposto in gara, sia ogni altro maggior onere o danno comunque derivante dall'inadempienza stessa.

L'Appaltatore deve garantire che, anche durante la fase di trasporto, vengano rigorosamente osservate le idonee modalità di conservazione dei dispositivi medici.

In deroga all'articolo 1510, comma 2, Codice Civile le consegne dovranno essere effettuate a rischio del contraente, franche di ogni spesa (imballo e trasporto compresi) e con ogni onere a carico del contraente, fatta eccezione per l'IVA che per legge è a carico dell'acquirente, presso i locali, che l'Azienda Committente indicherà in sede di contratto.

Il materiale consegnato dovrà essere integro e rispondente all'ordine. Esso dovrà inoltre essere esattamente conforme a quello in offerta, di cui alle schede tecniche ed alla campionatura eventualmente presentata (art. 1522 Codice Civile).

Comporterà il respingimento della merce, salvo diversa disposizione impartita dal responsabile del punto di consegna:

- la mancanza di una richiesta di ordinativo per la merce consegnata;
- ogni difformità della consegna rispetto a quanto riportato nell'ordinativo;
- la mancanza di un DDT di consegna;
- la mancanza, nel confezionamento esterno, delle informazioni necessarie alla corretta

individuazione dei prodotti contenuti;

- la consegna di prodotti con un periodo di validità, alla data di consegna, inferiore ai 2/3 della vita utile prevista.

Le consegne dovranno essere accompagnate da apposita bolla descrittiva (DDT) in duplice copia di cui una di queste, firmata per ricevuta, resterà al contraente.

Il suddetto documento di consegna dovrà obbligatoriamente indicare:

- Luogo di consegna della merce;
- Numero di riferimento dell'ordine e relativo codice aziendale;
- Data dell'ordine;
- Descrizione e quantità della merce, con relativo numero di lotto e data di scadenza;
- Eventuali dati specifici richiesti dall'Azienda Committente.

L'Appaltatore è tenuto a risarcire l'Azienda Ospedaliera per i danni derivati da vizi della cosa, se non prova di avere senza colpa ignorato i vizi stessi al momento della consegna.

La quantità consegnata sarà esclusivamente quella accertata presso la sede che l'Azienda indicherà nei relativi ordini e dovrà essere riconosciuta ad ogni effetto dall'Appaltatore.

L'originale del DDT deve essere rilasciato al destinatario, che lo firmerà per accettazione, per permettere la verifica amministrativa e la successiva liquidazione della fattura. Data l'impossibilità di verificare tutta la merce all'atto del ricevimento, la firma posta su tale documento indica la mera corrispondenza del numero dei colli consegnati rispetto a quanto previsto nella richiesta di reintegro. In ogni caso, l'Azienda Committente potrà accertare l'effettiva quantità e qualità dei prodotti consegnati in un successivo momento; tale verifica deve, comunque, essere riconosciuta ad ogni effetto dall'Aggiudicataria. I codici indicati dall'Appaltatore in sede di gara come riferimento ai prodotti offerti dovranno rimanere invariati per tutta la durata della fornitura. La loro modifica potrà essere effettuata solo previa comunicazione agli uffici competenti della Committente e la conseguente autorizzazione alla modifica da parte degli uffici competenti.

È responsabilità dell'Appaltatore garantire che il trasporto dei prodotti avvenga con mezzi adeguati tali da consentire il mantenimento di tutte le caratteristiche tecniche dei prodotti consegnati. Pertanto l'Appaltatore, ovvero il corriere specializzato incaricato della consegna, dovrà osservare tutte le precauzioni necessarie per la perfetta conservazione dei prodotti.

I prodotti offerti dovranno essere garantiti contro ogni difetto che possa imputarsi comunque alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio da parte dell'Appaltatore. In caso di riscontro di

imperfezioni e/o difetti imputabili alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio o qualora, a seguito degli accertamenti i prodotti forniti non risultassero conformi alle caratteristiche indicate nell'allegato tecnico, l'Appaltatore sarà obbligato a sostituirli gratuitamente, entro un termine massimo di 2 giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta di sostituzione.

## **2.3 CONFEZIONAMENTO**

Il confezionamento e l'etichettatura devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla normativa vigente. La confezione esterna dovrà assicurare l'integrità del prodotto durante il trasporto.

Si fa presente che il peso di ciascuna confezione esterna dovrà rispettare la normativa fissata in materia di sicurezza.

Tutto il materiale dovrà essere confezionato secondo quanto indicato nella descrizione dei singoli lotti.

## **Art. 3 VIGILANZA E SORVEGLIANZA POST-MARKETING**

Ad integrazione della vigente normativa, secondo cui gli avvisi di sicurezza sono inviati dai fabbricanti a tutti i soggetti coinvolti nell'uso di un dispositivo medico oggetto di Azione correttiva di campo ovvero direzioni sanitarie, medici ed utilizzatori nelle strutture pubbliche e private, responsabili aziendali del dispositivo medico, vigilanza, le Ditte (fabbricanti, mandatari e distributori) che stipulano contratti con la Committente sono tenute a:

- assicurare la piena tracciabilità, in ogni momento, dei dispositivi medici in ogni fase della filiera (in particolar modo in caso di recall) in merito a quantità, lotti, medici utilizzatori, e/o altre informazioni in suo possesso, numero di serie dell'apparecchiatura, ecc, anche in caso di utilizzo dei prodotti mediante conto deposito. Dovrà essere specificato da parte dei fornitori (fabbricanti e/o rivenditori) il proprio sistema vigente di Identificazione Univoca dei Dispositivi (UDI - Unique Device Identification). Nel caso in cui tale sistema non sia vigente i fabbricanti e i rivenditori dovranno attivarsi per la creazione di un eventuale processo che ne permetta l'implementazione. Dovrà comunque essere garantita una chiara identificazione mediante codice del prodotto, numero del catalogo o altro riferimento non ambiguo che ne consenta la tracciabilità. In caso di fornitori non fabbricanti, dovrà essere data evidenza di un eventuale accordo specifico relativo all'assunzione di responsabilità in luogo del fabbricante riguardo alle problematiche ed oneri derivanti dalla normativa vigente sulla vigilanza.

- informare l'Azienda contraente di qualsiasi segnalazione correttiva di campo, qualsiasi carenza e ogni qualsiasi altra informazione che coinvolga il dispositivo medico ed il sistema di reperimento/distribuzione nel territorio della Regione Campania.
- comunicare tutte le informazioni e le azioni inerenti la sicurezza oltre che agli utilizzatori finali anche alla Committente.

A titolo esemplificativo, e non esaustivo, sono ritenute comunicazioni urgenti:

- ritiri immediati di dispositivi medici in commercio in Italia;
- temporanea sospensione dell'utilizzo (senza ritiro dal commercio);
- controllo e monitoraggio stringente dei Dispositivi medici impiantabili attivi richiamati ma già impiantati;
- avvisi di sicurezza relativi a gravi incidenti che abbiano comportato per il paziente decesso, invalidità grave e/o permanente, grave pericolo di vita, necessità di un intervento medico o chirurgico al fine di evitare lesioni o menomazioni di una funzionalità del corpo;
- comunicati dei fabbricanti che richiama ad una maggiore attenzione circa specifici aspetti o modalità di utilizzo successivi ad una segnalazione correttiva di campo;
- parametri di funzionalità durante il funzionamento del dispositivo medico;
- variazioni nelle IFU/manuali d'uso che modificano sostanzialmente la modalità per una sicura utilizzazione e/o la destinazione d'uso, la processazione o la manutenzione del dispositivo medico/apparecchiatura/IVD;
- parametri di funzionalità durante il funzionamento del dispositivo medico.

Nell'ipotesi in cui le Autorità competenti o il fabbricante dispongano il divieto di vendita e il ritiro di un prodotto dal commercio, per salvaguardare la salute pubblica da situazioni di rischio e pericolosità, il venditore è obbligato, a propria cura e spese, al ritiro del prodotto nel termine di 10 giorni dalla data del provvedimento di ritiro.

Tutti i costi, diretti o indiretti, sostenuti dall'Azienda Ospedaliera a seguito di avvisi di sicurezza e segnalazioni delle Autorità competenti o a seguito dell'utilizzo di un dispositivo rivelatosi difettoso per ragioni di sicurezza (a titolo esemplificativo e non esaustivo richiamo pazienti, monitoraggi aggiuntivi al follow-up ordinario, esami di laboratorio, indagini cliniche, revisione dei dispositivi medici, sostituzione/reimpianto del dispositivo difettoso, somme elargite ai pazienti a titolo di risarcimento, ecc.), nonché gli oneri inerenti il sistema di tracciabilità dei dispositivi medici saranno posti a totale carico del Fornitore.

#### **Art. 4 INNOVAZIONE TECNOLOGICA**

Qualora durante l'esecuzione del contratto, il Produttore introduca in commercio nuovi dispositivi, anche a seguito di modifiche normative, analoghi a quelli oggetto della fornitura che presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità, dovranno essere proposti, alle medesime condizioni negoziali - in sostituzione parziale o totale di quelli aggiudicati - previa valutazione qualitativa da parte dell'Azienda Committente. In tal caso l'Appaltatore provvederà al ritiro del materiale non utilizzato e il cui confezionamento risulti ancora integro, emettendo relativa nota di accredito pari all'importo del materiale reso. Il Fornitore dovrà fornire adeguato corso di aggiornamento al personale e tutto il necessario per il corretto utilizzo dei nuovi prodotti immessi in commercio.

Qualora la sostituzione non sia autorizzata, resta l'obbligo in capo all'Appaltatore, di fornire i prodotti offerti originariamente in gara.

Nel caso di tecniche computer-assistite, per ogni programma fornito dovrà essere garantito l'aggiornamento gratuito del/dei software installato/i, nonché la conformità delle apparecchiature alle normative CEI o ad altre disposizioni internazionali riconosciute e, in generale, alle vigenti normative legislative, regolamentari e tecniche disciplinanti i componenti.

#### **Art. 5 AUMENTO O DIMINUZIONE DELLE PRESTAZIONI CONTRATTUALI**

Durante l'esecuzione del contratto, l'Azienda Ospedaliera potrà richiedere all'Appaltatore incrementi o decrementi della fornitura, che comportino un aumento o una diminuzione dell'importo contrattuale entro il limite del  $\pm 20\%$ .

#### **Art. 6 CONTROLLI QUALITATIVI E QUANTITATIVI**

Il Direttore dell'esecuzione del contratto, come individuato dalla Committente, verifica il corretto adempimento degli obblighi contrattuali, la regolare esecuzione e la qualità dei servizi svolti. L'Appaltatore è tenuto alla corretta esecuzione della fornitura dei beni/prodotti secondo quanto disposto dal presente Capitolato.

Il giudizio sull'accettabilità o meno del materiale è riservato al personale competente assegnato alla UOC Farmacia Ospedaliera.

La firma per ricevuta posta sul documento di trasporto in occasione delle varie consegne non

esonera l'Appaltatore da eventuali contestazioni che possano insorgere all'atto di utilizzazione del prodotto. L'accettazione della merce non solleva l'Appaltatore dalla responsabilità per le proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti e/o occulti. Il ricevente provvede alla verifica delle merci, ove la loro qualità e rispondenza alle specifiche contrattuali possa essere accertata "a vista". L'accettazione con presa in carico dei beni, non esonera, dunque, l'Appaltatore dalla responsabilità per eventuali vizi e difetti non rilevati o non rilevabili al momento dell'accettazione e accertati successivamente al momento dell'effettivo utilizzo presso la Unità Operativa.

In ogni momento potrà essere verificata la corrispondenza delle caratteristiche tecniche dichiarate dal contraente. La Committente, in sede di effettivo utilizzo, potrà procedere ad una verifica sulla corrispondenza delle caratteristiche dei prodotti consegnati con quanto dichiarato ed offerto dal contraente, con riferimento alla documentazione tecnica prodotta in sede di gara.

I prodotti risultati, a seguito di verifica, danneggiati, viziati o non rispondenti ai requisiti richiesti, saranno tenuti (anche se tolti dagli imballaggi originali) a disposizione del contraente che provvederà al loro ritiro entro 10 giorni e comunque alla loro sostituzione entro 48 ore lavorative. Mancando o ritardando l'Appaltatore di uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda appaltante potrà procedere all'acquisto di beni simili sul mercato, ponendo a totale carico del contraente inadempiente le maggiori spese sostenute. Detta Azienda non sarà responsabile per il deperimento o la perdita della merce respinta, ma non ritirata dall'Appaltatore. Anche gli imballaggi che, a giudizio del personale designato dall'Appaltante, presentassero difetti saranno rifiutati e l'Appaltatore dovrà provvedere, nei termini sopra indicati nella richiesta, alla loro sostituzione.

In caso di reiterata verifica dell'avvenuta consegna di prodotti non conformi, per caratteristiche tecniche e materiali, alla documentazione tecnica dei prodotti offerti in gara, o di altri vizi tali da rendere i prodotti non idonei all'uso cui sono stati destinati, l'Appaltante potrà, avvalendosi della facoltà di cui all'art. 1456 Codice Civile e previa comunicazione scritta al contraente da effettuarsi a mezzo posta elettronica certificata, risolvere di diritto il contratto.

Nel caso in cui l'avvenuta consegna di prodotti non conformi, per caratteristiche tecniche e materiali, alla documentazione tecnica dei prodotti offerti in gara (o affetti da altri vizi tali da rendere i prodotti non idonei all'uso cui sono stati destinati) oppure per ragioni di sicurezza, la mancata o parziale sostituzione, mancato ritiro di tali beni e dei relativi imballaggi, non fossero imputabili a cause imprevedute e imprevedibili si applicheranno le penali di cui al presente Capitolato. In caso che le fattispecie sopra descritte costituiscano grave inadempimento, l'Appaltante potrà risolvere di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) ed incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni ulteriore conseguente danno subito (art. 1382

Codice Civile).

#### **Art. 7 ASSISTENZA E FORMAZIONE DEL PERSONALE**

La Ditta dovrà assicurare, a proprie spese, la formazione del personale medico, sanitario e tecnico, compreso quello di nuovo inserimento nel corso del contratto, addetto alla fornitura, comprendente:

- istruzione iniziale per il corretto utilizzo dei prodotti mediante corsi di formazione e materiale didattico, compresi eventuali aggiornamenti;
- assistenza "on-line" e telefonica al personale addetto;
- "training" del personale consistente nella partecipazione a corsi di aggiornamento.

Le istruzioni, il manuale d'uso e di manutenzione, le schede di sicurezza e le schede tecniche, dovranno essere tutte in lingua italiana.

Il "training" del personale, inteso sia come formazione iniziale che attività di supporto per tutta la durata della fornitura, dovrà essere svolto, da parte di "specialist" messi a disposizione dalla ditta, presso il luogo di utilizzo dei prodotti (sala operatoria), previo accordo con il Direttore dell'U.O.C. interessata.

Gli "specialist" dovranno operare con modalità di accesso e comportamento nelle sale operatorie rispettosi delle procedure vigenti presso l'Azienda e di quelle previste dai contratti nazionali.

La Ditta concorrente dovrà sviluppare nell'offerta tecnica la descrizione del piano formativo proposto.

#### **ART. 8 FATTURAZIONE E PAGAMENTI**

Ai fini del pagamento del corrispettivo l'Appaltatore dovrà presentare regolare fattura ai sensi della normativa vigente.

Il pagamento delle fatture sarà effettuato purché la fornitura sia stata regolarmente eseguita, secondo quanto previsto dalla documentazione tecnica (allegati al Capitolato), dall'offerta tecnica e dal presente Capitolato, nei termini di legge dalla data di ricevimento fattura. Agli effetti della fatturazione, sono valide le quantità richieste tramite ordinativo di fornitura inviato a mezzo canale NSO.

I pagamenti saranno effettuati sul conto corrente intestato all'Appaltatore di cui quest'ultimo dovrà fornire il codice IBAN in sede di stipula del contratto. Il contratto dovrà prevedere una clausola secondo cui l'Appaltatore si impegna a che il predetto conto operi nel rispetto della

Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i.

I pagamenti relativi alle prestazioni eseguite dalla Ditta aggiudicataria sono subordinati alla verifica della documentazione attestante la regolarità contributiva previdenziale ed assistenziale della medesima (D.U.R.C.).

Il pagamento del corrispettivo sarà effettuato dietro presentazione di fattura, previo accertamento da parte del D.E.C. sulla perfetta esecuzione delle prestazioni contrattuali; tanto entro 60 (sessanta) giorni dall'esito positivo della verifica di conformità, art. 125 D.Lgs. n.36/2023;

[N.B. Le fatture elettroniche indirizzate alla presente Azienda Ospedaliera devono contenere i seguenti elementi specifici (come riportato sul sito: [www.indicepa.gov.it](http://www.indicepa.gov.it)):

Denominazione Ente:	Azienda Ospedaliera Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta
Codice IPA:	aosa_061
Codice Univoco Ufficio:	551B2G
Nome dell'Ufficio:	FATTURAZIONE
Cod. fisc. del Servizio di F.E.:	02201130610
Partita Iva :	02201130610

Qualora si verificassero contestazioni, i termini di pagamento rimarranno sospesi e riprenderanno a decorrere con la definizione della pendenza.

L'Azienda Ospedaliera, a garanzia della puntuale osservanza delle clausole contrattuali, può sospendere, ferma restando l'applicazione delle eventuali penalità, i pagamenti all'Appaltatore cui siano state contestate inadempienze nell'esecuzione della fornitura, fino a che non si sia posto in regola con gli obblighi contrattuali (art. 1460 codice civile).

Resta espressamente inteso che in nessun caso, ivi compreso il caso di ritardi di pagamento dei corrispettivi dovuti, l'Appaltatore potrà sospendere la fornitura e, comunque, le attività previste nel contratto.

#### **ART. 9 VARIAZIONI SOGGETTIVE**

Nel caso la Ditta aggiudicataria dovesse, durante la fornitura, subire variazioni societarie, cessioni



o accorpamenti, dovrà darne tempestiva comunicazione alla Committente ed in tal caso si applicherà la disciplina del D.Lgs. 36/2023.

In caso di violazione del disposto di cui al comma precedente, la Committente potrà risolvere di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) ed incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni conseguente danno subito.

## **ART. 10 GARANZIE, DANNI, RESPONSABILITÀ CIVILE**

L'Appaltatore assume in proprio ogni responsabilità per qualsiasi danno causato a persone e/o beni dell'Appaltatore stesso che della Committente, nell'espletamento della fornitura o derivanti da vizio o difetto dei prodotti forniti, anche in relazione all'operato ed alla condotta dei propri collaboratori e/o di personale di altre Ditte a diverso titolo coinvolte, nonché in dipendenza di azioni od omissioni, negligenze o altre inadempienze relative all'esecuzione delle prestazioni contrattuali ad esso riferibili anche eseguite da parte di terzi.

L'Appaltatore garantisce, ai sensi di legge, che i prodotti forniti siano conformi a quanto dichiarato ed offerto e siano immuni da vizi che li rendano inadatti allo specifico utilizzo. La garanzia sarà applicabile su tutti i beni e servizi offerti per difetti di funzionamento (art.1490 Codice Civile) per mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui la cosa è destinata (art. 1497 Codice Civile), nonché la garanzia per buon funzionamento (art.1512 Codice Civile). La denuncia dei vizi e dei difetti di qualità al contraente avverrà, in deroga all'articolo 1495 Codice Civile, entro 30 giorni dalla scoperta. L'Appaltatore garantisce, inoltre, che i prodotti forniti abbiano, alla data di consegna, un periodo di validità e scadenza non inferiore ai due terzi della durata prevista.

Tutti i vizi e difetti che si manifestassero nel periodo di garanzia, devono essere eliminati, ove necessario anche mediante sostituzione di quanto fornito a spese del contraente entro 10 giorni dalla data di denuncia da parte della succitata Committente dei difetti o vizi riscontrati. Nel caso in cui i vizi o difetti si manifestino in misura superiore al 20% della fornitura, l'Appaltatore, su richiesta di detta Committente, ha l'obbligo di sottoporre a verifica la rimanente componente della fornitura, al fine di eliminare, a proprie spese, vizi, difetti, guasti, o di sostituire i prodotti o la strumentazione difettosa.

L'Appaltatore sarà direttamente responsabile a livello civile di ogni danno che possa derivare all'Azienda ed a terzi nell'espletamento della fornitura o derivanti da vizio o difetto dei prodotti forniti, anche in relazione all'operato ed alla condotta dei propri collaboratori e/o di personale di altre Ditte a diverso titolo coinvolte. Pertanto l'Azienda Committente è esonerata da ogni responsabilità per eventuali danni, infortuni o altro che dovessero derivare al personale dell'Appaltatore (o ad altro

personale eventualmente presente a vario titolo) nell'esecuzione del contratto, convenendosi che ogni eventuale onere è già compensato e compreso nell'importo contrattuale. L'Appaltatore risponde pienamente per danni causati a persone o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali e imputabili al medesimo, al proprio personale a qualsiasi titolo impiegato o ai prodotti forniti e si impegna a manlevare e a tenere indenne la summenzionata Azienda dai danni e/o dalle azioni che fossero eventualmente intentate o richieste alla stessa per gli stessi fatti.

## **ART. 11 INADEMPIMENTI E PENALITÀ**

In caso di difformità della fornitura rispetto agli obblighi contrattualmente assunti, si procederà all'applicazione di penali fatto salvo in ogni caso il risarcimento del maggior danno e le diverse ipotesi di risoluzione contrattuale per inadempimento.

L'applicazione delle penali avverrà di norma a seguito di controlli svolti ai sensi delle disposizioni contenute nei precedenti articoli nonché di verifiche puntuali o a campione delle prestazioni eseguite dall'Appaltatore, sulla base di quanto di seguito riportato:

- a) in caso di ritardo nella consegna dei dispositivi, intendendosi per ritardo l'ipotesi in cui il fornitore non provveda alla consegna entro e non oltre 5 giorni lavorativi dall'invio dell'ordinativo di fornitura, sarà dovuta - per ogni giorno di ritardo - una penale compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale, da determinare in relazione all'entità delle conseguenze legate al ritardo, e non possono comunque superare, complessivamente, il 10 per cento di detto ammontare netto contrattuale.

La penale sarà applicata anche nel caso di consegna parziale;

- a) in caso di fornitura di materiali difettosi, l'Azienda Committente contesta i difetti ed invita la ditta all'immediata sostituzione, che deve avvenire entro e non oltre 48 ore lavorative dal momento della segnalazione. In caso di ritardo nella sostituzione sarà dovuta una penale - per ogni giorno di ritardo - compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale, da determinare in relazione all'entità delle conseguenze legate al ritardo, e non possono comunque superare, complessivamente, il 10 per cento di detto ammontare netto contrattuale. Decorso tale termine l'Azienda si riserva di risolvere il contratto con incameramento della cauzione. In tal caso, la succitata Azienda procederà ad ordinare la fornitura nel "libero mercato", e verranno altresì addebitati alla Ditta inadempiente i maggiori costi sostenuti da detta Azienda, per le quantità presenti in gara;

## **ART. 12 RISOLUZIONE DEL CONTRATTO**

L'Azienda Committente, in caso di inadempimento dell'Appaltatore agli obblighi contrattuali, potrà

cauzionale mediante incameramento del medesimo e, ove questo non sia sufficiente, da eventuali crediti dell'impresa, fatto salvo il diritto di agire per gli eventuali maggiori danni subiti. Nel caso di minor spesa nulla spetta all'Appaltatore inadempiente. Per quanto non previsto dal presente articolo, si applicano le disposizioni di cui al codice civile in materia di risoluzione del contratto.

#### **ART. 13 RECESSO UNILATERALE**

Ai sensi dell'art. 123 del D. Lgs. n.36/2023 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.

L'esercizio del diritto di recesso è manifestato dal Committente mediante una formale comunicazione all'appaltatore da darsi per iscritto con un preavviso non inferiore a venti giorni.

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.

#### **ART. 14 CLAUSOLA SORESA**

Si precisa che il contratto provvederà apposita clausola risolutiva espressa qualora So.Re.Sa. S.p.A. (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analogo convenzione/accordo quadro centralizzato.

#### **ART. 15 DISPOSIZIONI ANTIMAFIA E SULLA PREVENZIONE DELLA CRIMINALITÀ**

La Ditta aggiudicataria è tenuta alla piena osservanza della vigente normativa antimafia e di prevenzione della criminalità.

#### **ART. 16 RISERVATEZZA**

La Ditta appaltatrice 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, oltretutto 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.

L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione della fornitura.

assegnare, mediante comunicazione scritta (diffida ad adempiere), un termine non inferiore a 15 giorni dalla data di ricevimento della comunicazione per adempiere. Trascorso inutilmente il predetto termine, il contratto è risolto di diritto, per la relativa quota di fornitura (art. 1454 codice civile).

La medesima Azienda potrà, avvalendosi della facoltà di cui all'art. 1456 codice civile e, previa comunicazione scritta all'Appaltatore, risolvere di diritto il contratto, per la propria quota di fornitura nei seguenti casi:

- a) di non veridicità delle dichiarazioni presentate dall'Appaltatore nel corso della procedura di gara ovvero in caso di perdita di alcuno dei requisiti richiesti dal Disciplinare, accertata dalla Stazione Appaltante al termine del procedimento che ha portato all'annullamento dell'aggiudicazione all'Appaltatore;
- b) di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e delle condizioni contrattuali e di mancata reintegrazione del deposito cauzionale;
- c) di commissione di uno dei reati di cui agli artt. 94, 95, 96, 97 e 98 del D. Lgs. 36/2023 per i quali sia intervenuta sentenza di condanna passata in giudicato o nella situazione di intervenuto provvedimento definitivo che dispone l'applicazione di una o più misure di prevenzione di cui al codice delle leggi antimafia;
- d) di ritardo nella consegna dei prodotti protratto per oltre 30 gg dalla data prevista negli atti di gara;
- e) di reiterati ritardi rispetto ai termini previsti dal contratto;
- f) di cessione del contratto o subappalto non autorizzati;
- g) di mancato rispetto degli obblighi in tema di tracciabilità di cui al presente capitolato;
- h) in tutti gli altri casi previsti dal presente capitolato e nei restanti atti di gara.

In ogni caso di risoluzione, oltre all'applicazione della penale, potrà essere addebitato all'Appaltatore inadempiente il maggior prezzo eventualmente pagato per l'acquisto dei beni oggetto del contratto, salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni conseguente danno subito (art. 1382 codice civile).

La risoluzione del contratto non si estende alle prestazioni già eseguite. Con la risoluzione del contratto sorge in capo alla Committente il diritto di affidare a terzi la fornitura, in danno all'Appaltatore inadempiente. All'Appaltatore inadempiente sono addebitate le spese sostenute in più dall'Azienda Ospedaliera rispetto a quelle previste dal contratto risolto ed ogni altro eventuale danno derivante dall'inadempimento. Le somme necessarie sono prelevate dal deposito

La medesima Ditta 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.

#### **ART. 17 TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI**

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3, comma 8, della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e ss.mm.ii., l'Appaltatore s'impegna a rispettare puntualmente quanto previsto dalla predetta disposizione in ordine agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari.

Ferme restando le ulteriori ipotesi di risoluzione previste nel presente Capitolato d'onori si conviene che, in ogni caso, la Committente in ottemperanza a quanto disposto dall'art. 3, comma 9 bis, della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, risolverà di diritto, ai sensi dell'art. 1456 codice civile, nonché ai sensi dell'art. 1360 codice civile, previa dichiarazione da comunicarsi all'Appaltatore con raccomandata a.r., il contratto nell'ipotesi in cui le transazioni siano eseguite senza avvalersi del bonifico bancario o postale ovvero degli altri documenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni ai sensi della succitata Legge e s.m.i. e del D.L. 2010 n. 187.

L'Aggiudicatario, nella sua qualità di appaltatore, si obbliga, a mente dell'art. 3, comma 8, della medesima Legge ad inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla succitata Legge n. 136 e s.m.i.. A tal fine, la Committente - contraente verificherà il corretto adempimento del suddetto obbligo.

L'Appaltatore, il subappaltatore o il subcontraente che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui all'art. 3 della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e ss.mm.ii. è tenuto a darne immediata comunicazione all'Azienda Sanitaria contraente e alla Prefettura – Ufficio Territoriale del Governo della Provincia di Caserta.

L'Appaltatore, in caso di cessione dei crediti, s'impegna a comunicare il CIG al cessionario affinché lo stesso venga riportato sugli strumenti di pagamento utilizzati. Il cessionario è tenuto ad utilizzare conto/i corrente/i dedicato/i nonché ad anticipare i pagamenti all'Appaltatore mediante bonifico bancario o postale sul/i conto/i corrente/i dedicato/i dell'Appaltatore medesimo riportando il CIG dallo stesso comunicato.

## **ART. 18 BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTO D'AUTORE**

L'Appaltatore si assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto d'autore ed in genere di privativa altrui. L'Appaltatore, pertanto, si obbliga a manlevare l'Azienda Ospedaliera contraente dalle pretese che terzi dovessero avanzare in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.

Qualora venga promossa nei confronti dell'Azienda Sanitaria contraente azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sulle prestazioni contrattuali, l'Appaltatore assume a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, incluse le spese eventualmente sostenute per la difesa in giudizio.

Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'Azienda Sanitaria contraente, la stessa, 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 il contratto (art. 1456 Codice Civile) e di incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni ulteriore conseguente danno subito (art. 1382 Codice Civile).

## **ART. 19 CONTROVERSIE**

Ai sensi dell'art.211 del D. Lgs. n.36/23, qualora insorgano controversie in fase esecutiva del contratto circa la corretta valutazione dell'esattezza della prestazione pattuita, si applicano le disposizioni dell'art. 210 del precitato decreto.

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

## **ART. 20 MODIFICHE NORMATIVE, NORME DI RINVIO E FINALI**

Per quanto non previsto espressamente dal presente Capitolato e dal Disciplinare di gara, si rinvia alla disciplina comunitaria e nazionale vigente in materia di contratti pubblici.

## **ART.21 CESSIONE DEL CREDITO**

Nel caso di controversia relative alle cessioni di credito il foro competente è quello della stazione appaltante.

Ai sensi dell'art.120 comma 12 del D.lgs. n.36/2023 e allegato II.14, le cessioni di crediti devono essere stipulate mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e devono essere notificate alle

amministrazioni debitorici. Le cessioni di credito sono efficaci ed opponibili alla AORN qualora questa non le rifiuti con comunicazione notificata a mezzo PEC al cedente e al cessionario entro 45 giorni dalla notifica della cessione.

L'AORN cui è stata notificata la cessione può opporre al cessionario tutte le eccezioni opponibili al cedente in base al contratto con lo stesso stipulato.

UOC PROVVEDITORATO - ECONOMATO

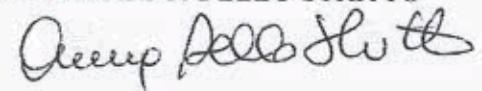
IL DIRETTORE

DOTT.SSA TERESA CAPOBIANCO

UOC FARMACIA

IL DIRETTORE

DOTT. SSA ANNA DELLO STRITTO









## SOMMARIO

<a href="#">Glossario e Definizioni .....</a>	<a href="#">3</a>
Premesse .....	4
1. Piattaforma Telematica di negoziazione .....	5
1.1.....	.....
Dotazioni tecniche .....	6
1.2.....	.....
Identificazione .....	7
1.3.....	.....
Registrazione dei Concorrenti alla piattaforma di E- Procurement SIAPS .....	8
2. Documentazione di gara , Chiarimenti e Comunicazioni .....	9
2.1 Documenti di gara.....	9
2.2 Chiarimenti .....	10
2.3 Comunicazioni .....	10
3 Oggetto dell'appalto, importo e suddivisione in lotti .....	11
3.1 Durata .....	18
3.2 Revisione prezzi .....	18
3.3 Modifica del contratto in fase di esecuzione .....	18
4 Soggetti ammessi alla gara in forma singola ed associata e condizioni di partecipazione.....	19
5 Requisiti di ordine generale e altre cause di esclusione .....	20
6 Requisiti speciali e mezzi di prova .....	22
6.1 Requisiti di idoneità professionale .....	22
6.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria .....	22
6.3 Requisiti di capacità tecnico e professionale .....	23
6.4 Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di Imprese di rete,geie.....	23
6.5 Indicazioni sui requisiti speciali nei consorzi di cooperative, consorzi di imprese artigiane, consorzi stabili.....	.....

24	
7	Avvalimento.....24
8	Subappalto.....25
9	Requisiti di partecipazione e/o Condizioni di esecuzione.....26
10	Garanzia provvisoria.....26
11	Pagamento del contributo a favore dell’Autorità.....28
12	Modalità di presentazione dell’offerta e sottoscrizione dei documenti di gara .....29
12.1	Regole per la presentazione dell’offerta .....29
13	Soccorso istruttorio .....30
14	Domanda di partecipazione e documentazione amministrativa.....31
14.1	Domanda di partecipazione ed eventuale procura .....32
14.2	Dichiarazione da rendere a cura degli Operatori Economici ammessi al Concordato preventivo con continuità aziendale di cui all’art. 372 del D.Lgs 12 gennaio 2019 n.4...34
14.3	Documentazione in caso di avvalimento .....35
14.4	Documentazione ulteriori per i soggetti associati .....35
15	Offerta tecnica – Contenuto .....36
16	Offerta economica – Contenuto.....37
17	Criterio di aggiudicazione.....38
17.1	Criteri di valutazione dell’offerta tecnica .....39
17.2	Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell’offerta tecnica.....40
17.3	Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell’offerta economica.....41
17.4	Metodo per il calcolo dei punteggi .....42
18	Commissione giudicatrice.....42
19	Svolgimento delle operazioni di gara .....43

20	Verifica Documentazione amministrativa.....	43
21	Valutazione delle offerte tecniche ed economiche .....	43
22	Verifica di anomalia delle offerte .....	44
23	Aggiudicazione dell'appalto e stipula del contratto .....	45
24	Obblighi relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari .....	46
25	Codice di comportamento.....	46
26	Accesso agli atti .....	47
27	Definizione delle controversie .....	47
28	Trattamento dati personali.....	47
29	Allegati .....	47

## **GLOSSARIO E DEFINIZIONI**

Di seguito si riportano le definizioni e gli acronimi maggiormente utilizzati nel presente documento.

- i. Società Regionale per la Sanità - So.Re.Sa. S.p.A.** <sup>1</sup> (di seguito **“Soresa”** o **“So.Re.Sa.”** o **“l’Amministrazione”**): **Centrale di Committenza Regionale**

e **Soggetto Aggregatore**, ai sensi dell'articolo 9 del decreto-legge 24 aprile 2014, n. 66, che aggiudica appalti pubblici o conclude accordi quadro di lavori, forniture o servizi destinati alle AA.SS.LL. e AA.OO., alle società partecipate in misura totalitaria dalla Regione Campania, ivi comprese quelle *in house*, ad eccezione di EAV S.r.l. e di Sviluppo Campania S.p.A., agli enti anche strumentali della Regione Campania, diversi da quelli del trasporto su ferro e su gomma, agli enti locali e alle altre pubbliche amministrazioni aventi sede nel medesimo territorio.

- ii. Amministrazione contraente o Amministrazione o Azienda sanitaria:** A.O.R.N. "S. Anna  
e S. Sebastiano" di Caserta
- iii. Fornitore o Aggiudicatario:** l'impresa risultata aggiudicataria e che conseguentemente sottoscrive il Contratto, obbligandosi a quanto nello stesso previsto.
- iv. Contratto:** Atto stipulato tra l'AORN "S. Anna e S. Sebastiano" di Caserta e il fornitore, con il quale quest'ultimo si obbliga ad erogare le prestazioni oggetto del presente appalto, alle condizioni e nei limiti dei valori massimali e di durata indicati nella documentazione di gara e nei relativi allegati e nello Schema Contratto.
- v. SIAPS (Sistema Informativo Appalti Pubblici Sanità):** piattaforma di e-procurement, raggiungibile dal sito internet Soresa: [www.soresa.it](http://www.soresa.it) (d'ora in poi "Sito"), nella sezione: "Accesso all'area riservata/login".
- vi. Codice:** il D. Lgs. 36/2023 e s.m.i.;
- vii. Sito:** l'indirizzo internet [www.soresa.it](http://www.soresa.it) dal quale è possibile raggiungere la piattaforma di e - procurement *SIAPS*

## **PREMESSE**

Con Delibera del D.G. n. xxx del xx/xx/xxxx, quest'Amministrazione ha deciso di affidare la **PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA DELL'AORN "S. ANNA E S. SEBASTIANO" DI CASERTA**

La presente procedura aperta è interamente svolta tramite la piattaforma telematica accessibile all'indirizzo <https://www.soresa.it/Pagine/Login.aspx>.

L'affidamento avviene mediante procedura aperta con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo.

La durata del procedimento è prevista pari a 9 mesi dalla pubblicazione del bando.

Il luogo di consegna della fornitura è Caserta [codice NUTS ITF31]

La gara è suddivisa in n.93 lotti – gara n. **xxxxxx**

CUI: F02201130610202400006

Il Responsabile unico del progetto è la Dott.ssa Teresa Capobianco, Direttore della UOC Provveditorato – Economato.

Il Direttore dell'esecuzione del contratto è il Direttore della Farmacia Ospedaliera, Dott.ssa Anna Dello Stritto o suo delegato.

Il presente Disciplinare di Gara costituisce parte integrante e sostanziale del bando di gara (di seguito, “Bando”) ai sensi dell'articolo 71, co. 1 del *Codice*, e contiene le norme integrative allo stesso relative alle modalità di partecipazione alla presente procedura di gara, alle modalità di compilazione e di presentazione dell'offerta, ai documenti da presentare a corredo della stessa e alla procedura di aggiudicazione, nonché contiene le ulteriori informazioni relative all'appalto.

La presente iniziativa di gara viene svolta in conformità a quanto previsto dall'art. 61 della L. R. 29 giugno 2021, n. 5.

Ad ogni buon conto con nota prot. n.13303/2023 la Soresa Spa. ha autorizzato l'espletamento di gara autonoma.

**NOTA.** Per quanto attiene gli adempimenti pubblicitari connessi alla presente iniziativa di gara, si fa presente che le disposizioni degli articoli 83, 84 e 85 del D. Lgs. n. 36/2023 risulteranno efficaci a partire dal 1° gennaio 2024, determinando dal 1° luglio 2023 sino al 31 dicembre 2023 l'applicazione in via transitoria del sistema di pubblicità legale definito dalle corrispondenti (per materia) disposizioni del D. Lgs. n. 50/2016 (in particolare degli articoli 70, 72 e 73) e del correlato d.m. 2 dicembre 2016.

Pertanto, ai sensi dell'articolo 72, co. 1, del D. Lgs. n. 50/2016, il Bando è stato trasmesso, in data **xx/xx/xxxx** all'Ufficio delle pubblicazioni dell'Unione Europea per via elettronica per la sua pubblicazione sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea. L'avviso relativo all'aggiudicazione dell'appalto, di cui all'art. 98 del D. Lgs. n. 50/2016, sarà pubblicato secondo le medesime modalità.

Ai sensi del combinato disposto degli articoli 73, co. 4, e 216, co. 11, del D. Lgs. n. 50/2016, nonché come previsto dall'art. 2, punto 6, del Decreto del Ministero delle infrastrutture e dei trasporti del 02/12/2016, in attesa dell'entrata in funzionamento della piattaforma ANAC, il Bando è pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana – serie speciale relativa ai contratti pubblici. L'avviso relativo all'aggiudicazione dell'appalto sarà pubblicato secondo le medesime modalità.

Ai sensi del combinato disposto degli articoli 73, co. 4, e 216, co. 11, del D. Lgs. n. 50/2016, nonché come previsto dall'art. 3 del Decreto del Ministero delle infrastrutture e dei trasporti del 02/12/2016, il Bando è altresì pubblicato per estratto su due quotidiani a diffusione nazionale e due quotidiani a diffusione locale. L'avviso relativo all'aggiudicazione dell'appalto sarà pubblicato secondo le medesime modalità.

Ai sensi del combinato disposto degli articoli 73, co. 4, 216, co. 11, del D. Lgs. n. 50/2016, nonché dell'art. 5, comma 2, del Decreto del Ministero delle infrastrutture e dei trasporti del 02/12/2016, le spese relative alla pubblicazione degli avvisi e dei bandi (sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana e sui quotidiani) sono a carico dell'Aggiudicatario e dovranno essere rimborsate alla Stazione Appaltante.

## **1. LA PIATTAFORMA TELEMATICA DI NEGOZIAZIONE**

L'utilizzo della Piattaforma comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, nel predetto documento nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sulla Piattaforma.

L'utilizzo della Piattaforma avviene nel rispetto dei principi di autoresponsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del Codice Civile. La Stazione appaltante non assume alcuna responsabilità per perdita di documenti e dati, danneggiamento di file e documenti, ritardi nell'inserimento di dati, documenti e/o nella presentazione della domanda, malfunzionamento, danni, pregiudizi derivanti all'operatore economico, da:

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

In caso di mancato funzionamento della Piattaforma o di malfunzionamento della stessa, non dovuti alle predette circostanze, che impediscono la corretta presentazione delle offerte, al fine di assicurare la massima partecipazione, la stazione appaltante può disporre la sospensione del termine di presentazione delle offerte per un periodo di tempo necessario a ripristinare il normale funzionamento della Piattaforma e la

proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso.

La stazione appaltante si riserva di agire in tal modo anche quando, esclusa la negligenza dell'operatore economico, non sia possibile accertare la causa del mancato funzionamento o del malfunzionamento.

Le attività e le operazioni effettuate nell'ambito della Piattaforma sono registrate e attribuite all'operatore economico e si intendono compiute nell'ora e nel giorno risultanti dalle registrazioni di sistema.

Il sistema operativo della Piattaforma è sincronizzato sulla scala di tempo nazionale di cui al decreto del Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato 30 novembre 1993, n. 591, tramite protocollo NTP o standard superiore. L'acquisto, l'installazione e la configurazione dell'hardware, del software, dei certificati digitali di firma, della casella di PEC o comunque di un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato, nonché dei collegamenti per l'accesso alla rete Internet, restano a esclusivo carico dell'operatore economico.

La Piattaforma è accessibile in qualsiasi orario dalla data di pubblicazione del bando alla data di scadenza del termine di presentazione delle offerte.

## **1.1. DOTAZIONI TECNICHE**

Ai fini della partecipazione alla presente procedura, ogni operatore economico deve dotarsi, a propria cura, spesa e responsabilità della strumentazione tecnica ed informatica conforme a quella indicata nel presente disciplinare e nel documento "OE Manuale Registrazione E Accesso Degli Utenti" alla pagina <https://www.soresa.it/impres/Pagine/DocumentiImprese.aspx>, che disciplina il funzionamento e l'utilizzo della Piattaforma. In ogni caso è indispensabile:

- a) disporre almeno di un personal computer conforme agli standard aggiornati di mercato, con connessione internet e dotato di un comune browser idoneo ad operare in modo corretto sulla Piattaforma;
- b) disporre di un sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale (SPID) di cui all'articolo 64 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o di altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS;
- c) avere un domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6 ter del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o, per l'operatore economico transfrontaliero, un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS;
- d) avere da parte del legale rappresentante dell'operatore economico (o da persona munita di idonei poteri di firma) un certificato di firma digitale, in corso di

validità, rilasciato da:

- un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'Agenzia per l'Italia Digitale (previsto dall'articolo 29 del decreto legislativo n. 82/05);
- un certificatore operante in base a una licenza o autorizzazione rilasciata da uno Stato membro dell'Unione europea e in possesso dei requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14;
- un certificatore stabilito in uno Stato non facente parte dell'Unione europea quando ricorre una delle seguenti condizioni:
  - i. il certificatore possiede i requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14 ed è qualificato in uno stato membro;
  - i.i. il certificato qualificato è garantito da un certificatore stabilito nell'Unione Europea, in possesso dei requisiti di cui al regolamento n. 910014;
  - i.i.i. il certificato qualificato, o il certificatore, è riconosciuto in forza di un accordo bilaterale o multilaterale tra l'Unione Europea e paesi terzi o organizzazioni internazionali.

## **1.2. IDENTIFICAZIONE**

Per poter presentare offerta è necessario accedere alla Piattaforma.

L'accesso è gratuito ed è consentito a seguito dell'identificazione dell'operatore economico.

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

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

Per l'espletamento della corrente gara, questa Amministrazione si avvale della piattaforma di e-procurement *SIAPS* ("*Sistema*" o "*Piattaforma*"), raggiungibile dal *Sito Soresa* nella sezione: "*Accesso all'area riservata/Login*".

Tramite il *Sito* ed il *Sistema* è possibile accedere alla procedura di gara ed alla relativa documentazione. Preliminarmente, al fine della partecipazione alla presente procedura, è indispensabile essere dotati:

- di un Personal Computer con accesso ad Internet e dotato di un browser per la navigazione sul web che consenta la visualizzazione automatica dei popup sullo schermo<sup>2</sup>;



- della firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dall'art. 38, comma 2, del DPR n. 445/2000;
- di un indirizzo di posta elettronica certificata (PEC) valido al fine di ricevere le comunicazioni da parte del *Sistema*;

Si riportano, di seguito, le guide per l'attivazione/disattivazione dei popup sullo schermo per alcuni dei principali browser in uso:

- Google Chrome: <https://support.google.com/chrome/answer/95472?co=GENIE.Platform%3DDesktop&hl=it>
- Safari: [https://support.apple.com/kb/PH21485?viewlocale=it\\_IT&locale=it\\_IT](https://support.apple.com/kb/PH21485?viewlocale=it_IT&locale=it_IT)
- Microsoft Edge: <https://support.microsoft.com/it-it/instantanswers/cbfc3333-c95c-4e49-954e-318d3362623c/block-pop-ups-in-microsoft-edge>
- Mozilla Firefox: <https://support.mozilla.org/it/kb/Controllare%20le%20finestre%20pop-up>
- Internet Explorer: <https://support.microsoft.com/it-it/help/17479/windows-internet-explorer-11change-security-privacy-setting>

nonché effettuare la **registrazione al Sistema**, in conformità alle indicazioni fornite nel presente Disciplinare di gara e con le modalità riportate nella guida “Registrazione utente e primo accesso” reperibile all'indirizzo [www.soresa.it](http://www.soresa.it) sezione “Per le imprese/Registrazione” (file “Manuale sulla Registrazione e Accesso Utenti OE”).

L'utilizzo della Piattaforma avviene nel rispetto dei principi di autoresponsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del codice civile ed è regolato, tra gli altri, dai seguenti principi:

- parità di trattamento tra gli operatori economici; - trasparenza e tracciabilità delle operazioni;
- standardizzazione dei documenti;
- comportamento secondo buona fede, ai sensi dell'articolo 1375 del codice civile;
- comportamento secondo correttezza, ai sensi dell'articolo 1175 del codice civile;
- segretezza delle offerte e loro immodificabilità una volta scaduto il termine di presentazione della domanda di partecipazione;
- gratuità.

Nessun corrispettivo è dovuto dall'operatore economico e/o dall'aggiudicatario per il mero utilizzo della Piattaforma.

### **1.3. REGISTRAZIONE DEI CONCORRENTI ALLA PIATTAFORMA DI E – PROCUREMENT SIAPS**

Per la partecipazione alla presente procedura è indispensabile essere registrati al *Sistema*. A tal fine è stato predisposto apposito documento dal titolo: “*Registrazione utente e primo accesso*” reperibile all’indirizzo [www.soresa.it](http://www.soresa.it), sezione “*Per le imprese/Registrazione*” (file “*Manuale sulla Registrazione e Accesso Utenti OE*”). La registrazione al *Sistema* deve essere richiesta unicamente dal legale rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la Registrazione e impegnare l’operatore economico medesimo.

**NOTA:** si raccomanda di intraprendere l’attività di registrazione al *Sistema* con un congruo anticipo rispetto al termine per la presentazione delle offerte fissato al **paragrafo 12** di inserire un indirizzo PEC valido, nel campo all’uopo predisposto. Tale indirizzo sarà utilizzato per tutte le comunicazioni inerenti alla presente procedura di gara.

L’operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell’offerta, dà per valido, e riconosce senza contestazione alcuna, quanto posto in essere all’interno del *Sistema* dall’account riconducibile all’operatore economico medesimo; ogni azione inerente all’account all’interno del *Sistema* si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all’operatore economico registrato.

L’accesso, l’utilizzo del *Sistema* e la partecipazione alla procedura comportano l’accettazione incondizionata di tutti i termini, delle condizioni di utilizzo e delle avvertenze contenute nel presente Disciplinare di gara, nel Capitolato Speciale di appalto, negli allegati a detti documenti e nelle guide presenti sul *Sito*, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione sul *Sito* o con gli eventuali chiarimenti.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l’identificazione e l’accesso alla Piattaforma devono essere effettuate all’ASSISTENZA SISTEMA INFORMATIVO APPALTI PUBBLICI IN SANITÀ – SIAPS dal lunedì al venerdì dalle 09.00 alle 13.00 e dalle 14.00 alle 18.00

Tel 800 078 666 (numero verde – da telefonia fissa nazionale)

Tel +39 0292857876 (da telefonia mobile o estero) email: [hd-siaps@soresa.it](mailto:hd-siaps@soresa.it)

## **2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI**

### **2.1 DOCUMENTI DI GARA**

La documentazione di gara comprende:

- Bando di gara;
- Disciplinare di gara e relativi allegati;
- Capitolato Speciale di Appalto;

- Patto di Integrità approvato con Delibera n. 495 del 29 maggio 2020.

Detta documentazione di gara è disponibile sul sito internet: [www.soresa.it](http://www.soresa.it) in home Page e nella Sezione “Società Trasparente/Bandi di gara/Gare” e sul sito istituzionale dell’AORN “S. Anna e S. Sebastiano” di Caserta: <https://ospedalecaserta.it> in *home page* nella sezione “*Bandi di gara*”.

Si rende noto, inoltre, che al fine di guidare gli operatori economici interessati alla partecipazione alla gara nella registrazione al *Sistema*, è stato predisposto apposito documento, dal titolo “*Registrazione utente e primo accesso*”, reperibile all’indirizzo [www.soresa.it](http://www.soresa.it), sezione “*Per le imprese/Registrazione*” (file “*Manuale sulla Registrazione e Accesso Utenti OE*”).

Successivamente alla registrazione, gli operatori economici, al fine della presentazione dell’offerta, potranno consultare il documento “*Partecipazione ad una procedura aperta*”, accessibile all’interno dell’area riservata di ciascun utente alla sezione “*Documenti*”.

## 2.2. CHIARIMENTI

Le richieste di chiarimenti da parte delle Ditte concorrenti dovranno essere inoltrate tramite l’apposita funzionalità del *Sistema*, entro il **xx/xx/xxxx** ore **12:00**.

A tal fine si invitano gli operatori economici a consultare la citata guida “*Procedura aperta-Manuale per la partecipazione*”, nella sezione relativa, reperibile nella propria “*area personale*”.

Non verranno evase richieste di chiarimento pervenute in modo difforme.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana.

Le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno fornite in un’unica soluzione entro le ore **12:00** del **xx/xx/xxxx**, mediante pubblicazione in forma anonima all’indirizzo internet [www.soresa.it](http://www.soresa.it), nella sezione “*Amministrazione trasparente/Bandi di gara e contratti/Gare*”, nella pagina dedicata alla procedura in esame.

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

## 2.3 COMUNICAZIONI

Ai sensi del D.L. 82/2005 (CAD) i concorrenti sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, l'indirizzo PEC o, solo per i concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica, da utilizzare ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 90, comma 1, del Codice.

Salvo quanto disposto nel paragrafo 3.2 del presente disciplinare, tutte le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici si intendono validamente ed efficacemente effettuate qualora rese all'indirizzo [provveditorato@ospedalecasertapec.it](mailto:provveditorato@ospedalecasertapec.it) e all'indirizzo indicato dai concorrenti nella documentazione di gara.

Eventuali modifiche dell'indirizzo PEC/posta elettronica o problemi temporanei nell'utilizzo di tali forme di comunicazione, dovranno essere tempestivamente segnalate alla stazione appaltante; diversamente la medesima declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di imprese di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, la comunicazione recapitata al mandatario si intende validamente resa a tutti gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati.

In caso di consorzi di cui all'art. 65, comma 2, lett. b), c) e d) del Codice, la comunicazione recapitata al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

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

In caso di subappalto, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti i subappaltatori indicati.

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

L'appalto, da considerarsi di media complessità, è costituito da n. 93 lotti ed ha per oggetto la **FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA DELL'AORN " S. ANNA E S. SEBASTIANO" DI CASERTA** per un valore complessivo a base d'asta pari ad € **5.658.882,00** , oltre IVA da erogarsi nei modi previsti dalla documentazione di gara e relativi allegati e di tutto quanto necessario per l'espletamento della fornitura secondo quanto dichiarato in offerta tecnica dalla Ditta Concorrente.

L'elenco riepilogativo sotto riportato al presente disciplinare reca la descrizione dei singoli lotti presenti in gara unitamente ai fabbisogni ed ai relativi importi.

LOTTO	Denominazione Generica del Prodotto	Q.TA' TRIENNALE	PREZZO UNITARIO	PREZZO COMPLESSIVO
-------	-------------------------------------	-----------------	-----------------	--------------------

1	Applicatori monouso Endo loop, canale operativo 2,8 diametro loop non inferiore a 30 mm;	900	300,00 €	270.000,00 €
2	Taglierina endoscopica monouso per taglio del loop alla base del polipo	60	100,00 €	6.000,00 €
3	Boccagli per gastroscopia per adulti, standard, monouso, con elastico, con raccordo per ossigenoterapia	9000	2,00 €	18.000,00 €
4	Boccagli monouso, per bambini con elastico;	90	2,00 €	180,00 €
5	Cateteri spray per colorazione vitale, autoclavabili, compatibili con canale operativo 2,8 mm e lunghezza Non inferiore a 2300mm;	90	20,00 €	1.800,00 €
6	Spazzolini per pulizia canali endoscopici, con spazzolino singolo o doppio alle estremità, lunghezza operativa non inferiore a 2300mm;	15000	5,00 €	75.000,00 €
7	Test per la determinazione HP su mucosa gastrica,	4500	0,94 €	4.230,00 €
8	Trappole per polipi ad aspirazione, monouso, con 4 o più scomparti filtranti, muniti di coperchio con tubo flessibile centrale;	750	6,00 €	4.500,00 €
9	Sospensione sterile a base di pigmento di carbone per tatuaggio endoscopico	750	40,00 €	30.000,00 €
10	boxer per colonscopia in TNT	9000	3,00 €	27.000,00 €
11	Anse monouso. Manipolo a tre anelli. Plurifilamento, guaina in Teflon. Cappio ovale di dimensioni da 10 mm a 35 mm circa	3000	18,00 €	54.000,00 €
12	Anse monouso Pediatriche per canale operativo min. 2mm dia., con indicazione per uso a caldo e a freddo. Manipolo a tre anelli. Cappio in acciaio inossidabile plurifilamento e guaina in Teflon. Cappio Ovale di diverse dimensioni	45	18,00 €	810,00 €
13	Ansa monouso tipo crescent, con filo sottile flessibile, con apertura di 20 mm., lunghezza operativa non inferiore a 2300 mm.	45	18,00 €	810,00 €
14	Anse monouso per polipectomia e mucosectomia, di diversa forma, monofilamento, comprensivo di guaina teflonata, di diametro da 10 a 30 mm circa. Lunghezza operativa 230 cm circa, compatibile con canale da 2,8 mm	1800	18,00 €	32.400,00 €
15	Ansa per polipectomia a freddo, monouso, con diametro da 10 mm a 15 mm circa	900	18,00 €	16.200,00 €
16	Anse pluriuso, ovali, per polipectomia, comprensive di guaina teflonata e manico, compatibile con colonscopio standard e canale operativo di 2,8 mm, con diverse aperture di ansa: 10 X 20mm circa; 20x40 circa,	90	550,00 €	49.500,00 €
17	Ansa /bisturi endoscopica, monouso, monofilamento, di forma romboidale, con sezione dell'ansa piatta e a lama, anello di giuntura per la torsione. Specifica per lesioni piane.	180	150,00 €	27.000,00 €
18	Ansa plurifilamento, rigida con tre step di apertura per polipi di diverse tipologie. Utilizzabile sia a caldo che a freddo.	90	120,00 €	10.800,00 €
19	Pinze biottiche Monouso. Varie capacità e forma di morso. In acciaio, con foro di fenestrazione per un maggior prelievo di tessuto. Con e senza ago, lunghezza operativa compatibile con gastroscopio standard e colonscopio standard. Utilizzabili anche in retroversione	9000	6,00 €	54.000,00 €

20	Pinze biottiche pluriuso Pediatriche , in acciaio inossidabile, con foro di fenestrazione per un maggior prelievo di tessuto.. Compatibilità con canali di lavoro $\geq 2.0$ mm. Disponibili con e senza ago in lunghezze $\geq 160$ cm.	45	6,00 €	270,00 €
21	Pinze da biopsie, pluriuso in acciaio e senza punti di giunture o saldature, con e senza ago , azionamento meccanico senza scatti, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa di 2300 mm circa; Utilizzabili anche in retroversione	150	280,00 €	42.000,00 €
22	Pinza multiprelievo per resezione a freddo di polipi diminutivi, rotante, con doppia fenestrazione.	450	30,00 €	13.500,00 €
23	Pinza biottica monouso filoguidata a valve basculanti per istologia all'interno delle vie biliari	90	50,00 €	4.500,00 €
24	Papillotomi ad ago Pre-cut, monouso, a triplo lume per inserzione filo guida da 0,035, con canale aperto a C compatibile con sistema a scambio rapido. Estensione ago da 4 mm a 6 mm.	450	180,00 €	81.000,00 €
25	Ago da Pre-cut biliare compatibile con guida da 0,035, estensione dell'ago di 5 mm, ago standard e parzialmente isolato, lunghezza 1700 mm circa	600	180,00 €	108.000,00 €
26	Papillotomi ricoperto in parte sul filo di taglio, monouso, a triplo lume per inserzione di filo guida da 0,035, con punta radiopaca rastremata e precurvata, compatibile con canale operativo 2,8 mm, lunghezza operativa non superiore a 1700 mm, con lunghezza naso di 3 e 7 mm;	900	200,00 €	180.000,00 €
27	Sfinterotomo Monouso. Compatibile con sistema a scambio rapido. Rotante da 0 a 180 gradi. Diametro della punta da 3,9 4.4 Fr e 4.9 Fr. Filo di taglio da 20 mm e 30 mm. Triplo lume con il canale aperto a C. Per guida da 0,035	900	200,00 €	180.000,00 €
28	Sfinterotomi per Gastroresezioni Billroth II, monouso, doppio lume, compatibile con filo guida da 0,035 mm, canale operativo di 2,8 mm; catetere di circa 6 Fr, rastremato, radiopaco;	45	200,00 €	9.000,00 €
29	Sistema per sfinteroplastica biliare costituito da un unico dispositivo con sfinterotomo con lama protetta e palloncino per sfinteroplastica a tre livelli di dilatazione con markers radiologico alle due estremità del palloncino e un marker endoscopico al centro del palloncino	180	350,00 €	63.000,00 €
30	sfinterotomo filoguidato fornito di palloncino per estrazione di calcoli biliari	45	250,00 €	11.250,00 €
31	Palloncini per estrazione calcoli Monouso. Compatibili con sistema a scambio rapido. Triplo lume con canale aperto a C. Punto di repere radiopaco sull'estremità prossimale del palloncino. Possibilità di gonfiare ogni palloncino a diversi diametri memorizzati. Diametri del palloncino da 9 a 18 mm. Possibilità di iniezione distale e prossimale. Spalla quadrata in tutti i diametri	300	150,00 €	45.000,00 €
32	Catetere a palloncino monouso per l'estrazione dei calcoli biliari, a 3 lumi separati, dotato di markers radiopachi, iniezione del liquido di contrasto sopra o sotto il palloncino. Filoguida compatibile: 0,035". Palloncino gonfiabile a vari diametri crescenti: 8,5-11,5-15 mm e 15-18-20 mm. Lunghezza operativa circa 1900 mm.	300	150,00 €	45.000,00 €
33	Cateteri per ERCP, standard, sterili, monouso con punta rastremata, a doppio lume, compatibile con filo guida da 0,035;	45	100,00 €	4.500,00 €

34	Stent biliari precaricati, riposizionabili, monouso, in polietilene. Impugnatura ergonomica con meccanismo di bloccaggio e sbloccaggio sul sistema di rilascio. Compatibile con sistema a scambio rapido; stent da 10 Fr con diametro interno di 2.3 mm: Piegatura centrale in polietilene 10 Fr. di 7-9-12 cm. Piegatura duodenale in polietilene 10 Fr. di 7-9- 12 cm.	360	160,00 €	57.600,00 €
35 - sub1	Kit di inserimento protesi biliare in plastica da 10 Fr, monouso, con punta radiopaca, comprensivo di catetere guida e tubo spingitore	450	75,00 €	33.750,00 €
35 - sub2	Protesi biliari in plastica da 7-9-12 cm di lunghezza, 10 Fr, in materiale radiopaco, polietilene, con alette antidislocamento e foro, diritte ed angolate.	450	75,00 €	33.750,00 €
36	Protesi biliari biodegradabili a lenta degradazione 10 Fr lunghezza non inferiore a 60 mm e non superiore a 125 mm circa. ( sub lotto )	90	850,00 €	76.500,00 €
37	Protesi biliari biodegradabili a rapida degradazione da 10 Fr lunghezza non inferiore a 60 mm e non superiore a 125 mm circa. ( sub lotto )	90	850,00 €	76.500,00 €
38 - sub1	Stent pancreatici in plastica di diverse dimensioni e forma, con alette laterali, non premontate,	300	75,00 €	22.500,00 €
38 -sub2	kit di posizionamento stent pancreatici in plastica	300	75,00 €	22.500,00 €
39	Stent pancreatico in plastica premontato su sistema di rilascio, 4/5 fr, compatibile con sistema a scambio rapido, latex free. Monouso, filo guida 0,035	750	150,00 €	112.500,00 €
40	Cestello estrazione calcoli biliari in nitinol a forma esagonale, dotato di cilindretto in PTFE, diametro vari da 10 a 35 mm, lunghezza 210 mm circa, diametro guaina 3,3mm circa.	450	700,00 €	315.000,00 €
41	Basket per recupero calcoli biliari a 4 e/o 8 fili distali e 4 fili prossimali. Filoguidato, manico integrato, con possibilità di litotrissia intracanalare ed extracanalare in emergenza. Lunghezza operativa 1900 mm circa.	450	250,00 €	112.500,00 €
42	Cestello per estrazione di calcoli biliari, monouso, filoguidato, compatibile con sistema a scambio rapido, costituito da 4 fili in lega metallica. Possibilità di rottura in emergenza in punta, diametro del cestello da 15mm a 30 mm. Possibilità di litotrissia in emergenza	450	200,00 €	90.000,00 €
43	Sistema di litotrissia intracanalare premontato consistente in: a) Cestello monouso sterile, premontato con camicia interna in teflon scorrevole ed esterna metallica, ampiezza del cestello 26mm e 30mm, rotante, filoguidabile in punta al cestello (0,035"). b) Manico in acciaio, con blocco di non ritorno e ghiera rotante.	a)450 b)6	a)€ 200 b) € 500	a) € 90.000,00 b) € 3.000,00
44	Sistema di litotrissia d'emergenza extracanalare pluriuso costituito da: 1)Camicia di ricambio in acciaio autoclavabile di lunghezza 90 cm circa e diametro 3,8 mm circa. 2) Manico in acciaio con dispositivo di bloccaggio, Cavo per litotrissia endocanalare per cestello estrazione calcoli con via per mezzo di contrasto, catetere da 10 fr, lunghezza 170 cm circa, compatibili con litotritore di soehendra.	9	500,00 €	4.500,00 €
45	Sondini per drenaggio nasobiliare di diverse dimensioni e forme, radiopaco, con sistema di introduzione e/o catetere guida.	30	50,00 €	1.500,00 €
46	Spazzolino per citologia biliare composto da tre tipi di setole di diversa durezza, monouso, filoguidato, calibro di diverse dimensioni e compatibile con canale del duodenoscopio	300	120,00 €	36.000,00 €

47	sistema brushing per citologia biliare compatibile con sistema a guida corta	300	120,00 €	36.000,00 €
48	Palloncini da dilatazione biliare monouso con markers radiopachi compatibili con canale operativo da 2,8 mm, lunghezza pallone non inferiore a 30 mm, filoguidati 0.035. Diametro da 4 a 8 mm circa, lunghezza operativa non inferiore a 180 cm circa, con sistema di gonfiaggio e misurazione in PSI monouso.	180	150,00 €	27.000,00 €
49	Palloncino da dilatazione Monouso, per uso esofageo, pilorico, colico e biliare (indicazione per papilla di Vater-DASE) ad espansione radiale controllata, in Pebax con marker radiopaco prossimale. Possibilità di gonfiare ogni palloncino a 3 diversi diametri memorizzati a cui corrispondono 3 pressioni predeterminate. Lunghezza palloncino 5,5 cm circa. Diametri esterni dai 6 ai 20 mm. . Forma del pallone con spalle corte e arrotondate e di colore trasparente. Filoguidato da 0.035". cm. Catetere con lunghezza di 180 cm e 240 cm.. Comprensivo di sistema di gonfiaggio e misurazione PSI	450	300,00 €	135.000,00 €
50	Fill guida per diagnostica ed interventistica biliare endoscopica. In nitinol, ricoperto in PTFE, a punta singola e doppia, idrofila radiopaca, dritta o curva, lunghezze 260 cm e 450 cm, da 0.025 e 0.035", con dispositivo di torsione, tipo zebrato,	600	100,00 €	60.000,00 €
51 a)	Fili guida a punta morbida, angolata e dritta, da 0,025" e 0,035" in PTFE, estremità distale terumo, punta rastremata che permette risalite tramite funzione tipo Alfa-Loop, flessibile, marcature speciali fluoroscopiche per agevolazioni misurazioni di stent; markers endoscopici	450	120,00 €	54.000,00 €
51 b)	Bloccaguida in plastica per procedure con filoguida corto	300	0,94 €	282,00 €
52	Protesi biliari in platino totalmente coperta, parzialmente coperta e non coperta in permalume o similari con corpo da 6 mm, 8 mm, e 10 mm, lunghezze di 4,6,8,10, 12 cm, sistema di rilascio monorail da 8,5 Fr, estremità svasate, quattro punti di repere fluoroscopici, recuperabile fino a circa l'80 % della sua lunghezza, presenza di doppio cappio di recupero, compatibile con sistema a scambio rapido.	300	1.300,00 €	390.000,00 €
53	Protesi biliari autoespandibile in nitinol monofilamento parzialmente e totalmente ricoperte e non ricoperte. Markers radiopachi integrati distale e prossimale. Rilascio distale intracanalare TTS tipo pull back. Riposizionabile fino all'80% dell'apertura	120	1.300,00 €	156.000,00 €
54	Protesi biliare espandibile metallica, biodegradabile diverse lunghezze e diametro	6	2.000,00 €	12.000,00 €
55 - sub 1	Sistema di posizionamento di clip endoscopiche costituito da: 1) applicatori in acciaio, monopaziente, rotante a 360°, sistema di aggancio rapido della clip con meccanismo anticaduta, per canale operativo di 2,8 mm e lunghezza operativa di 2300mm e	600	60,00 €	36.000,00 €
55 - sub 2	2) clip di misure varie da 4 a 9mm, e con angolo tra braccio e dente della clip a scelta tra 90° e 135°	3000	15,00 €	45.000,00 €



56	Clip monouso premontate, ruotanti con rapporto 1:1, possibilità di aprire e chiudere più volte prima del rilascio definitivo. Lunghezza di lavoro non inferiore a 155 cm e non superiore a 235 cm. Apertura della clip a partire da 5 mm per utilizzo specifico per duodenoscopia fino a 20 mm per ampie lacerazioni, con possibilità di rimozione post rilascio	900	90,00 €	81.000,00 €
57	Sistema di posizionamento Clip dotato di sei punte a 360° per chiusura efficace di perforazioni, sistema di rilascio clip con pistone attivatore a pollice, extracanalare non occupante il canale biottico dell' endoscopio	180	90,00 €	16.200,00 €
58	Legatore multiplo per il trattamento delle varici esofagee composto da 6- 10 lacci latex free e compatibile con endoscopi standard;	300	75,00 €	22.500,00 €
59	Protesi autoespandibile ricoperta per il trattamento in emergenza delle varici esofagee sanguinanti, lunghezza 135 mm, completa di device con palloncino	90	1.300,00 €	117.000,00 €
60	Pinza da coagulazione per EMR o ESD, monopolare, rotante, per canale operativo da 2,8 mm per gastroscopio standard e colonscopio standard	180	100,00 €	18.000,00 €
61	Cestelli di recupero in rete, per recupero polipi e/o corpi estranei, montata su ansa di diverse forme (ovale e ottagonale), rotante, di dimensioni diverse, a scorrimento morbido, lunghezza operativa non inferiore 2300mm;	150	40,00 €	6.000,00 €
62	Cestelli di recupero in materiale plastico, per recupero polipi e/o corpi estranei, montata su ansa ovale, di misura diversa, lunghezza operativa non superiore a 2300 mm;	30	40,00 €	1.200,00 €
63	Sistema grasping per afferrare e recuperare corpi estranei, monouso, a punte distali arrotondate ed atraumatiche predisposte su assi diversi, Compatibile con canale operativo 2,8.	45	200,00 €	9.000,00 €
64	Pinze per recupero corpi estranei, a denti di topo, pluriuso, in acciaio e senza punti di giunture o saldature, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa non inferiore a 1600mm e non superiore a 2300mm circa, possibilità di uso in retroversione ;	30	380,00 €	11.400,00 €
65	Pinze per recupero corpi estranei, a morso di alligatore, in acciaio e senza punti di giuntura o saldature, pluriuso, compatibile con canale operativo di 2,8 mm, lunghezza operativa di 2300mm circa, apertura di circa di 8 mm, possibilità di uso in retroversione;	30	380,00 €	11.400,00 €
66	Pinze per recupero corpi estranei con configurazione ibrida delle ganasce, lunghezza operativa di 165 e 230 cm circa. Pluriuso, in acciaio e senza punti di giunture o saldature	30	380,00 €	11.400,00 €
67	Pinza per recupero corpi estranei a denti di topo, ad alligatore e misto, sterile e monouso, compatibile per canale da 2,8, rotante	150	50,00 €	7.500,00 €
68	Aghi per emostasi endoscopica sterili, monouso, teflonati per gastroscopio pediatrico, lunghezza operativa 1650 mm, misura G25, per canale operativo di 2 mm.	90	15,00 €	1.350,00 €
69	Aghi per emostasi endoscopica sterili, monouso, teflonati per gastroscopio standard lunghezza operativa circa 230cm, misura G23 e G25, diametro esterno del catetere da 1,8 mm a 2,3 mm, lunghezza ago circa 4 mm.	1500	15,00 €	22.500,00 €
70	Aghi da iniezione tipo carr-locke per angolature complesse, lunghezza 230 cm circa, per canale operativo 2,8 mm, ago 25 G	300	15,00 €	4.500,00 €
71	Kit polvere emostatica per trattamento endoscopico delle emorragie digestive	150	450,00 €	67.500,00 €
72	kit da 3 ml e da 5 ml comprensivi di siringhe precaricate di idrogel emostatico e catetere dedicato, trasparente, biocompatibile, pronto all' uso indicato per sanguinamento attivo e tardivo	150	380,00 €	57.000,00 €
73	Campana elastica per rimozione e recupero corpi estranei in sicurezza;	150	30,00 €	4.500,00 €
74	Pinza per elettroemostasi termica bipolare, diametro 2,6 mm circa. Compatibile con gastroscopio e colonscopio standard.	45	100,00 €	4.500,00 €

75 - sub 1	Catetere endoscopico intra-canalare, per l'uso ablazione/coagulazione con radiofrequenza di siti sanguinanti o meno nel tratto gastrointestinale. Lunghezza utile 135 cm Lunghezza elettrodo 15,7 mm Numero di ablazioni minimo 120	60	1.500,00 €	90.000,00 €
75 - sub 2	Catetere a pallone per Radiofrequenza e trattamento Esofago di Barrett e neoplasie esofagee costituito da un elettrodo avvolto intorno ad un pallone, un lume di insufflazione, un canale per il filo guida, un catetere, un filtro, e da connettori elettrici e pneumatici per l'insufflazione. Sulla superficie del palloncino circuiti elettrici contigui che circondano completamente il pallone, per l'ablazione della mucosa.	60	1.500,00 €	90.000,00 €
75 - sub 3	Generatore di radiofrequenza in comodato d'uso gratuito	1	0,00 €	0,00 €
76	Sonde per coagulazione / ablazione ad APC frontale e circolare compatibile con modulo Argon ERBE italia in possesso	900	150,00 €	135.000,00 €
77	Placche elettrodo neutro per apparecchio elettrobisturi incorporato in modulo VIO 3 in nostro possesso	4500	1,00 €	4.500,00 €
78	Palloncini da dilatazione per acalasia, provvisto di filo guida, lunghezza palloncino non inferiore a 10 cm, con diametro palloncino di circa 30 mm, 35 mm, 40 mm, dimensione catetere circa 14 Fr, lunghezza operativa 90 cm; Comprensivo di sistema di gonfiaggio e misurazione in PSI	60	180,00 €	10.800,00 €
79	Protesi esofagee totalmente e parzialmente ricoperte autoespandibili multifilamento in nitinol, rivestimento in Permalume o similari, sutura di rimozione in poliestere, rivestita in teflon, sistema di rilascio a basso profilo 18,5 Fr, recuperabile e riposizionabile prima del rilascio, quattro markers radiopachi sul catetere e due markers visibili sul manipolo, diametri 18-23 mm, 23-28 mm, lunghezza 10, 12 e 15 cm	30	1.300,00 €	39.000,00 €
80	Protesi esofagee autoespandibili biodegradabili per stenosi benigne refrattarie, non ricoperte con markers radiopachi in oro, vari diametri e varie dimensioni. Degradazione completa in 3 mesi circa.	30	1.300,00 €	39.000,00 €
81	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, non ricoperte.	30	1.300,00 €	39.000,00 €
82	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, parzialmente ricoperte.	30	1.300,00 €	39.000,00 €
83	Protesi enterali (coliche) autoespandibili, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo da rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, completamente ricoperte.	30	1.300,00 €	39.000,00 €
84	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, non ricoperte.	30	1.300,00 €	39.000,00 €
85	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, parzialmente ricoperte.	30	1.300,00 €	39.000,00 €
86	Protesi autoespandibili duodenali, in nitinol, sistema di rilascio da 10 Fr circa, recuperabili e riposizionabili, con markers radiopachi distali e prossimali, filo per rimozione endoscopica, lunghezza non inferiore a 6 cm e non superiore a 12 cm, completamente ricoperte.	30	1.300,00 €	39.000,00 €
87	Protesi enterali per DILATAZIONE ANASTOMOSI in nitinol monofilamento a rilascio distale extracanalare OTW. Markers distale e prossimale radiopaco. Completamente ricoperto. Riposizionabile fino a circa l'80%. Diverse dimensioni	180	1.500,00 €	270.000,00 €
88	Kit di siringa pre-riempita e pre-colorata di gel ad elevata viscosità provvista di catetere ad ago 25 G da iniezione per sollevamento di lesioni mucose per escissione endoscopica.	300	80,00 €	24.000,00 €

89	Kit per ESD ( dissezione sottomucosa endoscopica) con device compatibili con modulo Erbejet 2 in possesso	300	950,00 €	285.000,00 €
90	Ago per ecoendoscopio per FNB, 22 gauge, con pattern ecogeno fino in punta	600	350,00 €	210.000,00 €
91	Videocapsula per malattia di Crohn con angolo di visione 170 gradi +170 gradi con maggior frame/secondo possibile. Compatibile con l'apparecchiatura in nostro possesso: workstation pillcam della Medtronic	240	950,00 €	228.000,00 €
92	Capsule tipo Patency per la verifica della pervietà intestinale, monouso, in materiale biocompatibile, radiopaco	75	200,00 €	15.000,00 €
93	Sistema per rilascio di videocapsula endoscopica in duodeno lunghezza 180 cm circa e diametro compatibile per canale 2,8 mm	30	50,00 €	1.500,00 €
				<b>5.658.882,00 €</b>

L'importo complessivo dell'appalto ammonta ad € **5.658.882,00** ed è al netto di IVA e/o di altre imposte e contributi di legge. Detto importo è stato determinato in relazione ai prezzi medi di mercato ed in relazione alla stima dei fabbisogni.

**NOTA** I prezzi aggiudicati saranno sottoposti a verifica di congruità a seguito di confronto con l'Osservatorio Prezzi Regionale.

Numero di Gara **XXXXXXXX**

CPV 33190000-8 - Dispositivi e prodotti medici vari

L'appalto è finanziato con fondi propri della stazione appaltante.

### 3.1 DURATA DELL'APPALTO

La fornitura ha durata di anni 3 (tre), decorrenti dalla data di sottoscrizione del contratto. La durata del contratto, in corso di esecuzione, potrà essere modificata e pertanto il contratto potrà essere anticipatamente risolto, qualora arrivino a conclusione le procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente da parte delle Centrali di Committenza CONSIP e SORESA.

### 3.2 REVISIONE PREZZI

Qualora nel corso di esecuzione del contratto, si verifica una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo della fornitura superiore al cinque per cento, dell'importo complessivo, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'ottanta per cento della variazione, in relazione alla prestazione principale. Ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizza l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) disponibile al momento del pagamento del corrispettivo e quello corrispondente al mese/anno di sottoscrizione del contratto. La revisione dei prezzi può essere richiesta una sola volta per ciascuna annualità a partire dal secondo anno.

### 3.1 MODIFICA DEL CONTRATTO IN CORSO DI ESECUZIONE

**Opzione di proroga del contratto** di cui all'articolo 120, comma 10 del Codice: la Stazione Appaltante si riserva di prorogare il contratto per una durata massima pari a 180 giorni. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto.

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

Ai sensi dell'art. 120 del Codice sono ammesse modifiche contrattuali per sopravvenute necessità della stazione appaltante e/o per effetto di circostanze imprevedibili.

Il **valore globale stimato dell'appalto** è pari ad € **6.602.029,00** al netto di Iva così suddiviso:

Importo complessivo (3 anni)	€ <b>5.658.882,00</b>
Eventuale opzione proroga tecnica (180 giorni)	€ <b>943.147,00</b>
<b>Valore globale stimato</b>	€ <b>6.602.029,00</b>

#### **4. SOGGETTI AMMESSI ALLA GARA IN FORMA SINGOLA ED ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE**

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

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

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

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

Possono essere esclusi dalla gara, previo contraddittorio, i raggruppamenti temporanei costituiti da due o più operatori economici che singolarmente hanno i requisiti per partecipare alla gara. Tale facoltà non opera nel caso in cui i raggruppamenti sono costituiti da imprese controllate e/o collegate ai sensi dell'articolo 2359 del Codice civile.

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

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

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

Le aggregazioni di retisti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera g) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei in quanto compatibile. In particolare:

- a) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. Rete – soggetto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- b) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. Rete – contratto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- c) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione, l'aggregazione di retisti partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole.

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto.

Ad un raggruppamento temporaneo può partecipare anche un consorzio di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d). L'impresa in concordato preventivo può concorrere anche riunita in raggruppamento temporaneo di imprese e sempre che le altre imprese aderenti al raggruppamento temporaneo di imprese non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

## **5. REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE**

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

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

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

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

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

### **Self cleaning**

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

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

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

Se la causa di esclusione si è verificata successivamente alla presentazione dell'offerta, l'operatore economico adotta le misure di cui al comma 6 dell'articolo 96

del Codice dandone comunicazione alla stazione appaltante.

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

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

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

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

### **Altre cause di Esclusione**

Sono esclusi gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'articolo 53, comma

16-ter, del decreto legislativo del 2001 n. 165 a soggetti che hanno esercitato, in qualità di dipendenti, poteri autoritativi o negoziali presso l'amministrazione affidante negli ultimi tre anni.

La mancata accettazione delle clausole contenute nel protocollo di legalità/patto di integrità e il mancato rispetto dello stesso costituiscono causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'articolo 83-bis del decreto legislativo n. 159/2011.

## **6. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA**

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

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

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

### **6.1. REQUISITI DI IDONEITA' PROFESSIONALE**

- a) **Iscrizione** nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane per attività pertinenti con quelle oggetto della presente procedura di gara. Per l'operatore economico di altro Stato membro, non residente in Italia: iscrizione in uno dei registri professionali o commerciali degli altri Stati membri di cui all'allegato II.11 del Codice.

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

## 6.2 REQUISITI DI CAPACITA' ECONOMICA E FINANZIARIA

- a. Fatturato globale annuo maturato nel triennio precedente per ciascun lotto presente in gara, realizzato complessivamente nell'arco degli ultimi tre esercizi finanziari, precedenti a quello di indizione della procedura, almeno pari **all'importo triennale previsto per i lotto/i per cui si concorre**.

Tale requisito è richiesto al fine di garantire la selezione di un operatore affidabile che garantisca solidità dal punto di vista patrimoniale.

La comprova del requisito è fornita mediante uno dei seguenti documenti:

- per le società di capitali mediante bilanci, o estratti di essi, approvati alla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte corredati della nota integrativa;
- per gli operatori economici costituiti in forma d'impresa individuale ovvero di società di persone mediante copia del Modello Unico o la Dichiarazione IVA;
- dichiarazione resa, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000, dal soggetto o organo preposto al controllo contabile della società ove presente (sia esso il Collegio sindacale, il revisore contabile o la società di revisione), attestante la misura (importo) del fatturato dichiarato in sede di partecipazione.

Per le imprese che abbiano iniziato l'attività da meno di tre anni, il requisito di fatturato è rapportato al periodo di attività effettivamente svolto.

## 6.3 REQUISITI DI CAPACITA' TECNICA E PROFESSIONALE

**Esecuzione negli ultimi tre anni di forniture analoghe** nel settore oggetto dell'appalto **"Dispositivi medici"** per un importo complessivo non inferiore all'importo triennale previsto per ciascuno dei lotti per cui si concorre.



Il concorrente deve dimostrare di aver eseguito nell'ultimo triennio dalla data di indizione della procedura di gara (2020/2021/2022) forniture analoghe a quelle oggetto dell'appalto anche a favore di soggetti privati.

Nel caso di partecipazione a più lotti potrà essere prodotto un unico elenco con l'indicazione dei lotti cui si riferisce per un importo complessivo non inferiore all'importo triennale previsto per ciascuno dei lotti per cui si concorre.

La comprova del requisito è fornita mediante uno o più dei seguenti documenti:

- certificati rilasciati dall'amministrazione/ente contraente, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;
- contratti stipulati con le amministrazioni pubbliche, completi di copia delle fatture quietanzate ovvero dei documenti bancari attestanti il pagamento delle stesse;
- attestazioni rilasciate dal committente privato, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;
- contratti stipulati con privati, completi di copia delle fatture quietanzate ovvero dei documenti bancari attestanti il pagamento delle stesse.

#### **6.4 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE E GEIE**

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

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

##### **Requisiti di idoneità professionale**

- a) Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui al punto 6.1 deve essere posseduto:
- da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;
  - da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

##### **Requisiti di capacità economico finanziaria**

- a) Il requisito relativo al fatturato globale di cui al punto [6.2](#) deve essere soddisfatto dal raggruppamento temporaneo nel complesso.

##### **Requisiti di capacità tecnico-professionale**

- a) Il requisito delle *forniture analoghe* di cui al precedente punto richiesto in relazione alla prestazione deve essere posseduto dal raggruppamento nel complesso.

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

## **6.5 INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE E CONSORZI STABILI**

### **Requisito di idoneità professionale**

- Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui al punto 6.1 deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori.
  
- **Requisiti di capacità economico-finanziaria e tecnico-professionale**  
I consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) del Codice, utilizzano i requisiti propri e, nel novero di questi, fanno valere i mezzi nella disponibilità delle consorziate che li costituiscono. Per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice, i requisiti di capacità tecnica e finanziaria sono computati cumulativamente in capo al consorzio ancorché posseduti dalle singole consorziate. Nel caso in cui un consorzio abbia estromesso o sostituito una consorziata poiché priva di un requisito di ordine speciale di cui all'articolo 100 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione.

## **7. AVVALIMENTO**

Il concorrente può avvalersi di dotazioni tecniche, risorse umane e strumentali messe a disposizione da uno o più operatori economici ausiliari per dimostrare il possesso dei requisiti di ordine speciale di cui al punto 6 e/o per migliorare la propria offerta.

Nel contratto di avvalimento le parti specificano le risorse strumentali e umane che l'ausiliario mette a disposizione del concorrente e indicano se l'avvalimento è finalizzato ad acquisire un requisito di partecipazione o a migliorare l'offerta del concorrente, o se serve ad entrambe le finalità.

Nei casi in cui l'avvalimento sia finalizzato a migliorare l'offerta, non è consentito che alla stessa gara partecipino sia l'ausiliario che l'operatore che si avvale delle risorse da questo messe a disposizione, pena l'esclusione di entrambi i soggetti.

Ai sensi dell'articolo 372, comma 4 del codice della crisi di impresa e dell'insolvenza, per la partecipazione alla presente procedura tra il momento del deposito della domanda di cui all'articolo 40 del succitato codice e il momento del deposito del decreto previsto dall'articolo 47 del codice medesimo è sempre

necessario l'avvalimento dei requisiti di un altro soggetto. L'avvalimento non è necessario in caso di ammissione al concordato preventivo.

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

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

L'ausiliario deve:

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

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

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

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

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

Qualora per l'ausiliario sussistano motivi di esclusione o laddove esso non soddisfi i requisiti di ordine speciale, il concorrente sostituisce l'ausiliario entro 15 giorni decorrenti dal ricevimento della richiesta da parte della stazione appaltante. Contestualmente il concorrente produce i documenti richiesti per l'avvalimento.

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

## **8. SUBAPPALTO**

Il subappalto è disciplinato dall'art. 119 del D. Lgs 36/2023.

In caso di ricorso al subappalto, il concorrente, in sede di compilazione della Busta Amministrativa sulla Piattaforma SIAPS, dovrà seguire le indicazioni riportate nella guida "Procedura aperta – Manuale per la partecipazione", nella sezione "Istruzioni specifiche in

caso di subappalto”, disponibile sul sito <http://www.soresa.it>.

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

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

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

In caso di subappalto, la Stazione Appaltante provvede, ai sensi dell'art. 119, comma 11 del Codice, a corrispondere all'appaltatore l'importo dovuto per le prestazioni eseguite dal subappaltatore.

## **9. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE**

Per la presente procedura non vi sono ulteriori requisiti rispetto a quelli presenti nei paragrafi n.5 e n.6 del presente disciplinare.

## **10. GARANZIA PROVVISORIA**

L'offerta è corredata, a pena di esclusione, da una **garanzia provvisoria**, come definita dall'art.106 del Codice, pari al 2% dell'importo complessivo previsto per ciascun lotto cui si concorre ai sensi dell'art.106, comma 1 del Codice, salvo quanto previsto all'art. 106, comma 8 del Codice.

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

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

Si evidenzia che il documento allegato A/6 al presente Disciplinare, denominato Scheda Cig e Garanzie, indica l'importo della cauzione provvisoria dovuta per i lotti presenti in gara, identificati anche mediante il singolo CIG.

Ai sensi dell'art. 106, comma 6 del Codice, la garanzia provvisoria copre la mancata aggiudicazione dopo la proposta di aggiudicazione e la mancata sottoscrizione del contratto imputabili a ogni fatto riconducibile all'affidatario o conseguenti all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli articoli 84 e 91 del codice delle leggi antimafia e delle misure di prevenzione, di cui al D. Lgs. 6 settembre 2011, n. 159.

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

La cauzione è costituita mediante accredito, con bonifico o con altri strumenti e canali di pagamento elettronici da intestare all'AORN presso BCC TERRA DI LAVORO S. VINCENZO DE PAOLI coord. banc.:IT93R0898774840000000103282;

La fideiussione può essere rilasciata:

- da imprese bancarie o assicurative che rispondono ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività;
- da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'[articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385](#), che svolge in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie, che è sottoposto a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58; e che abbia i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione della garanzia, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:

- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>
- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>
- [http://www.ivass.it/ivass/imprese\\_jsp/HomePage.jsp](http://www.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp)

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

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

- a) contenere espressa menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito (stazione appaltante);
- b) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2 lettere b), c), d) del Codice, al solo consorzio;
- c) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 16 settembre 2022 n. 193;
- d) avere validità per 270 giorni dalla data di presentazione dell'offerta;
- e) prevedere espressamente:
  1. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del Codice civile;
  2. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'articolo 1957, secondo comma, del Codice civile;
  3. l'operatività della stessa entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.
- g) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'articolo 106, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori 90 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, il concorrente potrà produrre nelle medesime forme di cui sopra una nuova garanzia provvisoria del medesimo o di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

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

- a. Riduzione del 30% in caso di possesso della certificazione di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione si ottiene:
  - per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice solo se tutti i soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della certificazione;
  - per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice, se il Consorzio ha dichiarato in fase di offerta che intende eseguire con risorse proprie, solo se il Consorzio possiede la predetta certificazione; se il Consorzio ha indicato in fase di offerta che intende assegnare parte delle prestazioni a una o più consorziate individuate nell'offerta, solo se sia il Consorzio sia la consorziata designata posseggono la predetta certificazione, o in alternativa, se il solo Consorzio possiede la predetta certificazione e l'ambito di certificazione del suo sistema gestionale include la verifica che l'erogazione della prestazione da parte della consorziata rispetti gli standard fissati dalla certificazione.
- b. Riduzione del 50% in caso di partecipazione di micro, piccole e medie imprese e di raggruppamenti di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese. Tale riduzione non è cumulabile con quella indicata alla lett. a).
- c. Riduzione del 20 % in caso di possesso di una o più certificazioni /marchi indicate all'allegato II.13 del codice diverse dal punto a). Tale riduzione è cumulabile con quelle indicate alle lett. a) e b). In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione si ottiene:
  - per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice se uno dei soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o una delle imprese retiste che partecipano alla gara sia in possesso della certificazione;
  - per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice se il consorzio o una delle consorziate sia in possesso della certificazione.

Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 del Codice, il concorrente dichiara nella domanda di partecipazione il possesso delle certificazioni e inserisce copia delle certificazioni possedute qualora non già presenti nel fascicolo virtuale.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria solo a condizione che sia stata già costituita prima della presentazione dell'offerta.

Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

## **11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC**

I concorrenti devono effettuare, a pena di esclusione, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC.) scegliendo tra le modalità di cui alla Delibera dell'ANAC. numero 621 del 20 dicembre 2022, pubblicata sul sito dell'ANAC pubblicata al seguente link <https://www.anticorruzione.it/-/gestione-contributi-gara>.

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

Gli operatori economici sono tenuti a versare a favore dell'ANAC i contributi in vigore in relazione all'importo posto a base di gara per ciascun lotto per il quale si intende partecipare.

## **12. MODALITA' DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA**

L'offerta e la documentazione relativa alla procedura devono essere presentate esclusivamente attraverso la Piattaforma. Non sono considerate valide le offerte presentate attraverso modalità diverse da quelle previste nel presente disciplinare. L'offerta e la documentazione devono essere sottoscritte con firma digitale o altra firma elettronica qualificata o firma elettronica avanzata.

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

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

**L'offerta deve pervenire entro e non oltre le ore 12:00 del giorno xx/xx/xxxx a pena di irricevibilità.**

**La Piattaforma non accetta offerte presentate dopo la data e l'orario stabiliti come termine ultimo di presentazione dell'offerta.**

Per l'individuazione di data e ora di arrivo dell'offerta fa fede l'orario registrato dalla Piattaforma.

Le operazioni di inserimento sulla Piattaforma di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. Si invitano pertanto i concorrenti ad

avviare tali attività con congruo anticipo rispetto alla scadenza prevista onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto.

Qualora si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento della Piattaforma si applica quanto previsto dal paragrafo 1 del presente Disciplinare (Cfr. Piattaforma telematica di negoziazione).

## **12.1 REGOLE PER LA PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA**

Fermo restando le indicazioni tecniche riportate nel presente Disciplinare di Gara, di seguito sono indicate le modalità di caricamento dell'offerta nella Piattaforma.

L'“OFFERTA” è composta da:

**A. Documentazione amministrativa**

**B. Offerta tecnica**

**C. Offerta economica**

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

Si precisa inoltre che:

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

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

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

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

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana.

L'offerta vincola il concorrente per 270 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

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

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

Fino al giorno fissato per l'apertura, l'operatore economico può effettuare, tramite la



Piattaforma, la richiesta di rettifica di un errore materiale contenuto nell'offerta tecnica o nell'offerta economica, di cui si sia avveduto dopo la scadenza del termine per la loro presentazione. A tal fine, richiede di potersi avvalere di tale facoltà.

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

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

### 13. SOCCORSO ISTRUTTORIO

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

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

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio ed è causa di esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità della domanda, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione del contratto di avvalimento, della garanzia provvisoria, del mandato collettivo speciale o dell'impegno a conferire mandato collettivo può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati documenti sono preesistenti e comprovabili con data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta è sanabile;
- non è sanabile mediante soccorso istruttorio l'omessa indicazione, delle modalità con le quali l'operatore intende assicurare, in caso di aggiudicazione del contratto, il rispetto delle condizioni di partecipazione e di esecuzione previste dal presente bando.

Ai fini del soccorso istruttorio è assegnato al concorrente un **termine non inferiore a cinque giorni e non superiore a dieci giorni** affinché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le

devono rendere nonché la sezione della Piattaforma dove deve essere inserita la documentazione richiesta.

In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all'esclusione del concorrente dalla procedura.

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

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

#### **14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

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

- A/1 Domanda di partecipazione
- A/2 DGUE
- eventuale Procura
- Garanzia provvisoria
- PASSOE
- A/3 Scheda fornitore
- A/4 Modulo trattamento dati
- A/5 Eventuale avvalimento e Dichiarazione di avvalimento
- A/6 SCHEDE CIG E GARANZIE debitamente compilata (occorre riproporre l'allegato A/6 per le parti di interesse ovvero per i lotti oggetto di partecipazione con indicazione del CIG di riferimento e della garanzia provvisoria);
- Contributo ANAC
- A/7 Ricevuta di pagamento imposta di bollo
- A/10 Protocollo di legalità

##### **14.1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA**

La domanda di partecipazione è redatta secondo il modello di cui all'allegato "A1 - *Dichiarazione di Partecipazione*". Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause automatiche di esclusione di cui all'articolo 94 commi 1 e 2 del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione a tutti i soggetti indicati al comma 3.

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

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

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

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

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

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

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

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

*NB. Le cause di esclusione di cui agli articoli 95, comma 1, lettere b), c) e d) e 98, comma 4, lettera b) del Codice rilevano per la sola gara cui la condotta di riferisce. Pertanto, tali circostanze non devono essere dichiarate in occasione della partecipazione a gare successive e i relativi provvedimenti non sono inseriti nel FVOE.*

Il concorrente indica nella domanda di partecipazione per quale lotto concorre.

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

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

Nella domanda di partecipazione il concorrente dichiara:

- i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 94, comma 3, del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, ovvero indica la banca dati ufficiale o il

pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;

- di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio; in forma singola e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta). Se l'operatore economico dichiara di partecipare in più di una forma, allega la documentazione che dimostra che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali;

- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;

- di accettare il patto di integrità approvato con Delibera n.102 del 05/03/2014 allegato alla documentazione di gara;

- per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, l'impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica 633/72 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

- per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, il domicilio fiscale ..., il codice fiscale ..., la partita IVA ..., l'indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 90 del Codice;

- di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui alla presente documentazione di gara.

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

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

- c. se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal retista che riveste la qualifica di mandatario, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuno dei retisti che partecipa alla gara.

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c) e d) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

La domanda e le relative dichiarazioni sono firmate dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore munito della relativa procura. In tal caso, il concorrente allega alla domanda copia conforme all'originale della procura. Non è necessario allegare la procura se dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti al procuratore.

La domanda di partecipazione deve essere presentata nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72 in ordine all'assolvimento dell'imposta di bollo. Il pagamento della suddetta imposta del valore di € 16,00 viene effettuato tramite F24, bollo virtuale previa autorizzazione rilasciata dall'Agenzia delle Entrate o tramite il servizio @e.bollo dell'Agenzia delle Entrate o per gli operatori economici esteri tramite il pagamento del tributo con bonifico utilizzando il codice Iban IT93R089877484000000103282 e specificando nella causale la propria denominazione, codice fiscale (se presente) e gli estremi dell'atto a cui si riferisce il pagamento.

A comprova del pagamento, il concorrente allega la ricevuta di pagamento elettronico ovvero del bonifico bancario.

In alternativa il concorrente può acquistare la marca da bollo da euro 16,00 ed inserire il suo numero seriale all'interno dell'allegato A/12 - **Assolvimento Imposta di Bollo** apponendo sullo steso il contrassegno. Il concorrente si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

*N.B. Le stazioni appaltanti considerano le esenzioni dal pagamento dell'imposta di bollo di cui al [Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72, allegato B e al Decreto legislativo n. 117/17, articolo 82](#).*

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

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

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

### **14.3 DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO**

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

Il concorrente, per ciascuna ausiliaria, allega:

- 1) il PASSOE dell'ausiliaria,
- 2) la dichiarazione di avvalimento;
- 3) il contratto di avvalimento;

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

### **14.4 DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI**

#### **Per i raggruppamenti temporanei già costituiti**

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

#### **Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti**

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

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

- dichiarazione rese da ciascun concorrente, attestante:
  - 1) a quale operatore economico, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
  - 2) l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 68 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
  - 3) le parti della fornitura, ovvero la percentuale in caso di forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

**Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica**

- 1) copia del contratto di rete, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete.
- 2) dichiarazione che indichi per quali imprese la rete concorre;
- 3) dichiarazione sottoscritta con firma digitale delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

**Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica**

- copia del contratto di rete;
- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito all'organo comune;
- dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

**Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del raggruppamento temporaneo di imprese costituito o costituendo**

**- in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituito:**

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

**- in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituendo:**

- - copia del contratto di rete
- dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente all'aggregazione di rete, attestanti:
  - a. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
  - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
  - c. le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

## 15. OFFERTA TECNICA – CONTENUTO

**L'Offerta Tecnica**, come di seguito precisato, dovrà essere **collocata a Sistema** rispettando i campi all'uopo predisposti nella scheda "**Prodotti**", come di seguito specificati. A tal fine si raccomanda di prendere visione della citata guida "*Partecipazione ad una procedura aperta*", nella sezione "*Modalità di compilazione della busta tecnica e della busta economica*".

L'offerta è firmata secondo le modalità previste al precedente punto 12.

Nell'ambito della documentazione tecnica specifica per il lotto di gara, stante la necessità di permettere alla Commissione giudicatrice di valutare le caratteristiche dei prodotti offerti, ciascun operatore economico, utilizzando la modulistica all'uopo predisposta, **dovrà allegare i seguenti documenti** (in tal caso dovrà dichiarare ai sensi del DPR n.445/2000 che gli allegati in copia sono corrispondenti agli originali in proprio possesso): Elenco prodotti offerti (allegato A8), Indice documentazione tecnica (Allegato A8 bis) e Relazione parametri oggetto di valutazione (Allegato A8 ter)

In aggiunta a quanto precedentemente indicato, e se ritenuto utile al fine di meglio qualificare la propria offerta tecnica, il Concorrente potrà presentare ulteriore documentazione, contenuta in un'unica cartella compressa, firmata digitalmente dal legale rappresentante o da un procuratore munito degli opportuni poteri di delega, e collocata a Sistema nel campo "Documentazione Tecnica Aggiuntiva", per ciascun lotto a cui si intende partecipare.

Inoltre, ove ritenuto opportuno, potrà essere inserita la dichiarazione inerente i Segreti tecnici e commerciali e la relativa documentazione a comprova. Nello specifico, con apposita dichiarazione, firmata secondo le modalità indicate al par. 12 del presente Disciplinare, il Fornitore potrà indicare quali informazioni, e le parti dei documenti inseriti nell'Offerta Tecnica che le riportano, costituiscano, a proprio giudizio, segreti tecnici o commerciali. La suddetta dichiarazione dovrà essere motivata e comprovata e sarà valutata come possibile causa di esclusione del diritto di accesso agli atti relativi, secondo quanto previsto dall'art. 35, commi 4, lett. a) e 5 del Codice. Tale documentazione dovrà essere contenuta in un'unica cartella compressa e collocata a Sistema nel campo "Segreti Tecnici e commerciali" per ciascun lotto per cui intende partecipare.

**Si sottolinea che i prodotti proposti devono rispettare le caratteristiche minime stabilite nel Capitolato e negli altri elaborati della gara, pena l'esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'art.79 del D.Lgs. n.36/2023**

**Tutta la documentazione tecnica, ad esclusione delle certificazioni - che possono essere fornite anche in lingua inglese - dovrà essere in lingua italiana.** In caso di disponibilità della documentazione tecnica richiesta in lingua diversa da quella italiana, le ditte concorrenti devono presentare la documentazione in lingua originale corredata da una traduzione giurata in lingua italiana ai sensi del D.P.R. n. 445 del 2000, sottoscritta digitalmente. In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione.

**Tutta la documentazione tecnica deve essere priva di ogni riferimento di carattere economico.**



A valle dell'inserimento/compilazione della documentazione relativa alla Documentazione Tecnica di cui sopra, il Sistema genererà un file pdf riepilogativo di quanto presentato, denominato: "Busta\_Tec.pdf". Tale file dovrà essere firmato digitalmente secondo le modalità di cui al paragrafo 12.

## 16. OFFERTA ECONOMICA – CONTENUTO

L'**Offerta Economica** dovrà essere **collocata a Sistema** rispettando i campi all'uopo predisposti nella scheda "**Caricamento Lotti**", come di seguito specificati. A tal fine si raccomanda di prendere visione della citata guida "Manuale per la Partecipazione", nella sezione "Modalità di compilazione della busta tecnica e della busta economica".

La Ditta concorrente deve compilare **tramite il Sistema**, il modello di offerta economica proposto (Allegato A/9), **inserendo nello specifico tutte le informazioni di seguito elencati:**

- denominazione Ditta produttrice;
- nome commerciale prodotto;
- unità di misura;  
confezione (nr pezzi per confezione);
- codice prodotto;
- ref;
- prezzo di listino unitario s/Iva;
- percentuale di sconto;
- prezzo unitario offerto senza Iva;
- valore complessivo triennale;
- Iva;
- Codice CND;
- N. rdm.

**le informazioni richieste nei campi all'uopo predisposti tramite il sistema SIAPS.** In particolare, è richiesta espressa indicazione, solo in cifre con due decimali, del valore complessivo offerto per il/i Lotto/i cui si partecipa relativamente all'intera durata dell'appalto (N.B. utilizzare l'apposito campo all'uopo predisposto denominato "VALORE OFFERTO").

**Nota Bene:** a valle dell'inserimento/compilazione della documentazione di cui sopra, il *Sistema* genererà un file pdf riepilogativo di quanto presentato, denominato: "Busta\_Eco.pdf". Tale file dovrà essere firmato digitalmente dal legale rappresentante:

- a) dell'impresa singola;

- b) di tutte le Imprese raggruppande/consorziande, in caso di R.T.I./Consorzio ordinario non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta;
- c) dell'Impresa mandataria ovvero del Consorzio, in caso di R.T.I./Consorzio ordinario formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;
- d) del Consorzio, in caso di Consorzio stabile.

L'offerta vincherà il concorrente per **270 giorni** dalla scadenza del termine indicato per la presentazione della stessa salvo proroghe richieste dalla Stazione Appaltante.

**Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta**, mentre non saranno ammesse offerte condizionate ed incomplete, plurime e/o indeterminate nonché offerte con carenza sostanziale degli elementi richiesti tali da non consentire la qualificazione dell'offerta.

**Si precisa**, altresì, che:

- il prezzo unitario offerto al netto dello sconto, IVA esclusa, non può essere pari a 0 (zero);
- i prezzi devono essere indicati IVA esclusa.

## 17. CRITERI DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior

rapporto qualità/prezzo.

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

PUNTEGGIO TECNICO COMPLESSIVO	<b>70,0</b> <b>0</b>
PUNTEGGIO ECONOMICO COMPLESSIVO	<b>30,0</b> <b>0</b>
<b>PUNTEGGIO TOTALE</b>	<b>100,0</b> <b>0</b>

## 17.1 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nella sottostante tabella con la relativa ripartizione dei punteggi.

Nella colonna identificata con la lettera D vengono indicati i “Punteggi discrezionali”, vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito in ragione dell'esercizio della discrezionalità spettante alla commissione giudicatrice.

### A) Caratteristiche tecniche, clinico/funzionali, ampiezza della gamma e confezionamento dei prodotti proposti - max punti 50, così ripartiti:

	<b>Criterio</b>	<b>Modalità di attribuzione del punteggio</b>	
A1	Caratteristiche tecniche dei prodotti e degli accessori o dell'apparecchiatura per l'utilizzo (se previsti) con particolare riferimento alla qualità del materiale, anche in termini di biocompatibilità, e grado di accuratezza del prodotto finito.	Discrezionale	Max punti 20
A2	Caratteristiche clinico/funzionali dei prodotti. In generale il dispositivo medico sarà valutato tenuto conto della maneggevolezza, della praticità d'uso, dell'insieme delle caratteristiche che garantiscano la sicurezza del paziente e dell'operatore oltre alle indicazioni d'uso del prodotto.	Discrezionale	Max punti 20
A3	Ampiezza della gamma di tipi e misure disponibili, caratteristiche del confezionamento del prodotto con particolare riferimento all'etichettatura, alle informazioni riportate sulla confezione, alla sigillatura e all'apertura.	Discrezionale	Max punti 10

### B) Caratteristiche dei servizi connessi alla fornitura - max punti 20,00, così ripartiti:

B1	Attività di supporto specialistico agli operatori con realizzazione di programmi di addestramento e di consulenza anche mediante il supporto di adeguati		
----	--	--	--

	software per la guida chirurgica con assistenza visiva computerizzati, finalizzati all'uso corretto ed appropriato dei prodotti aggiudicati ed alla ottimizzazione dell'uso. Gestione del servizio di conto deposito ove richiesto	Discrezionale	Max punti 15
B2	Struttura organizzativa di distribuzione con indicazione di tempi e modalità di consegna garantiti, possibilità di risposta per le urgenze, il servizio di assistenza tecnica e post-vendita.	Discrezionale	Max punti 5

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

Ai fini della determinazione del punteggio relativo alla qualità, la Commissione Giudicatrice attribuirà a ciascuno dei criteri un coefficiente di risultato dell'offerta.

Tale coefficiente sarà determinato dalla commissione in maniera solidale e discrezionale, facendo ricorso alla seguente griglia di valutazione:

Giudizio	Ottimo	Buono	Sufficiente	Non pienamente sufficiente	Inadeguato
Valore assegnato	1	0.75	0.50	0.25	0

giudizio	Indicatori per l'attribuzione del giudizio	coefficiente
<b>Ottimo</b>	Questa valutazione si applica quando la fornitura/il servizio proposta/o o altro elemento oggetto di valutazione, supera ampiamente le attese della stazione appaltante ovvero rileva una qualità eccezionalmente elevata	<b>1,00</b>
<b>Buono</b>	Questa valutazione si applica quando la fornitura/il servizio proposta/o o altro elemento oggetto di valutazione, risponde ad una condizione più che adeguata rispetto a quella richiesta dalla stazione appaltante ovvero presenta una più che soddisfacente rispondenza alle aspettative della stazione appaltante.	<b>0,75</b>
<b>Sufficiente</b>	Questa valutazione si applica quando la fornitura/il servizio proposta/o o altro elemento oggetto di valutazione, risponde ad una condizione minima richiesta dalla stazione appaltante ovvero presenta una soddisfacente rispondenza alle aspettative della stazione appaltante.	<b>0,50</b>
	Questa valutazione si applica quando la fornitura/il servizio	

<b>Non pienamente sufficiente</b>	proposta/o o altro elemento oggetto di valutazione, risponde ad una condizione al di sotto del minimo richiesto dalla stazione appaltante ovvero presenta una scarsa rispondenza alle aspettative della stazione appaltante.	<b>0,25</b>
<b>Inadeguato</b>	<p>Questa valutazione si applica quando la fornitura/il servizio proposta/o o altro elemento oggetto di valutazione, è inadeguato rispetto a quanto richiesto dalla stazione appaltante ovvero presenta una non rispondenza alle aspettative della stazione appaltante.</p> <p>Questa valutazione si applica anche nel caso di assenza di elementi o di elementi certi per la determinazione del punteggio.</p>	<b>0,00</b>

Il concorrente è escluso dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla soglia minima di sbarramento pari alla metà più uno del punteggio massimo attribuibile (36/70). **Tale punteggio minimo dovrà essere raggiunto prima di procedere alla riparametrazione di cui al presente Disciplinare**

L'Offerta Tecnica, **pena l'esclusione**, dovrà soddisfare i livelli minimi della fornitura, qualitativi e quantitativi, comunque richiesti nel Capitolato Speciale; successivamente sarà oggetto di valutazione in relazione ai criteri specificamente indicati nel paragrafo 17.1 del presente Disciplinare.

### **17.3 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA**

Alle Ditte che avranno formulato il prezzo per lotto più basso saranno attribuiti punti 30,00; alle altre offerte

punteggi inversamente proporzionali, calcolati in base alla seguente formula:

$$Pu = \frac{Pm \times 30,00}{P}$$

dove:

*Pu* = punteggio;

*Pm* = prezzo minimo tra quelli offerti;

*P* = prezzo offerto dalla ditta presa in considerazione.

#### 17.4 METODO DI CALCOLO DEI PUNTEGGI

La commissione, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi e quantitativi, procede, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei punteggi per ogni singolo criterio secondo il seguente metodo aggregativo compensatore

$$P_i = V_{i1} * W_1 + V_{i2} * W_2 + V_{i3} * W_3 + \dots + V_{in} * W_n = \sum_{J=1}^n V_{ij} * W$$

Dove:  $P_i$  = Punteggio dell'offerta i-esima

$i$  = offerta i-esima

$V_{ij}$  = coefficiente attribuito all'offerta del concorrente

i-esimo per l'elemento di valutazione j variabile tra 0 e 1

$W_j$  = Ponderazione dell'elemento di valutazione j stabilito nel bando di gara.

#### 18. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a n. 3 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'articolo 93 comma 5 del Codice. A tal fine viene richiesta, prima del conferimento dell'incarico, apposita dichiarazione.

La composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti sono pubblicati sul sito istituzionale nella sezione "Amministrazione trasparente".

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti, può riunirsi con modalità telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni ed opera attraverso la piattaforma di approvvigionamento digitale.

Il RUP si avvale dell'ausilio della commissione giudicatrice ai fini della verifica della documentazione amministrativa e dell'anomalia delle offerte.

#### 19. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima sessione ha luogo il giorno xx/xx/xxxx alle ore **10:00**

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

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

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

## **20. VERIFICA DELLA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

Il Seggio di Gara, all'uopo costituito, accede alla documentazione amministrativa di ciascun concorrente, mentre l'offerta tecnica e l'offerta economica restano, chiuse, segrete e bloccate dal *Sistema*, e procede a:

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

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

È fatta salva la possibilità di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

## **21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE**

La data e l'ora in cui si procede all'apertura delle offerte tecniche sono comunicate tramite la Piattaforma ai concorrenti ammessi alla presente fase di gara.

La commissione giudicatrice procede all'apertura delle offerte ammesse. La commissione giudicatrice procede all'esame e valutazione delle offerte ammesse dai concorrenti e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente disciplinare. Gli esiti della valutazione sono registrati dalla Piattaforma.

La Commissione Giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 19:

- a) i punteggi tecnici attribuiti alle singole offerte tecniche;

**b)** le eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

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

La commissione giudicatrice procede all'apertura e alla valutazione delle offerte economiche, secondo i criteri e le modalità descritte nel disciplinare e, successivamente, all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo **stesso punteggio complessivo**, ma punteggi differenti per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, è collocato primo in graduatoria il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio sul tecnico.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, i predetti concorrenti, su richiesta della stazione appaltante, **presentano un'offerta migliorativa sul prezzo entro 5 giorni**.

La richiesta è effettuata secondo le modalità previste al punto 2.3. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede mediante sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria.

La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 19 i prezzi offerti.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la Commissione, redige la graduatoria.

L'offerta è **esclusa** in caso di:

- ✓ mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero inserimento di elementi concernenti il prezzo nella documentazione amministrativa o nell'offerta tecnica;
- ✓ presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative oppure irregolari in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche, o anormalmente basse;
- ✓ presentazione di offerte inammissibili in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per l'informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara.

## **22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE**

Sono considerate anormalmente basse le offerte che conseguano, sia i punti relativi al prezzo, sia la somma dei punti relativi agli altri elementi di valutazione, entrambi pari o superiori ai quattro quinti dei corrispondenti punti massimi previsti dal bando di gara.

La stazione appaltante si riserva la facoltà di sottoporre a verifica un'offerta che, in



base anche ad altri elementi, appaia anormalmente bassa.

Nel caso in cui la prima migliore offerta appaia anormalmente bassa, il RUP avvalendosi della commissione giudicatrice ne valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità.

Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte ritenute anormalmente basse, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala.

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

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

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

Il RUP, esaminate le spiegazioni fornite dall'offerente, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine perentorio per il riscontro.

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

### **23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO**

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

Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, sempre che sia ritenuta idonea e conveniente.

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

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

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

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

A seguito di richiesta motivata proveniente dall'aggiudicatario la data di stipula del

contratto può essere differita purché ritenuta compatibile con la sollecita esecuzione del contratto stesso.

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

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'articolo 117 del Codice.

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

L'affidatario comunica, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione.

Il contratto è stipulato mediante una delle modalità dell'art.18 del Codice.

Le spese obbligatorie relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento sono a carico dell'aggiudicatario e devono essere rimborsate entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione con le modalità comunicate dalla stazione appaltante in seguito alla pubblicazione degli esiti. L'importo massimo presunto delle spese obbligatorie di pubblicazione è pari a € 5.000,00. Sono comunicati tempestivamente all'aggiudicatario eventuali scostamenti dall'importo indicato.

Sono a carico dell'aggiudicatario tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione del contratto.

## **24. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI**

Il contratto d'appalto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge 13 agosto 2010, n. 136.

L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

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

La comunicazione deve essere effettuata entro sette giorni dall'accensione del conto corrente ovvero, nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica. In caso di persone giuridiche, la comunicazione de quo deve essere sottoscritta da un legale rappresentante ovvero da un soggetto munito di apposita procura. L'omessa, tardiva o

incompleta comunicazione degli elementi informativi comporta, a carico del soggetto inadempiente, l'applicazione di una sanzione amministrativa pecuniaria da 500 a 3.000 euro.

Il mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari relativi all'appalto comporta la risoluzione di diritto del contratto.

In occasione di ogni pagamento all'appaltatore o di interventi di controllo ulteriori si procede alla verifica dell'assolvimento degli obblighi relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari.

Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o di Società Poste Italiane S.p.a. o anche senza strumenti diversi dal bonifico bancario o postale che siano idonei a garantire la piena tracciabilità delle operazioni per il corrispettivo dovuto in dipendenza del presente contratto.

## **25. CODICE DI COMPORTAMENTO**

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, l'aggiudicatario deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 e nel codice di comportamento di questa stazione appaltante e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza nonché nella sezione rischi corruttivi e trasparenza del PIAO.

In seguito alla comunicazione di aggiudicazione e prima della stipula del contratto, l'aggiudicatario ha l'onere di prendere visione dei predetti documenti pubblicati sul sito della stazione appaltante (<http://www.ospedale.caserta.it>)

- 1) [Codice di comportamento Del. DG n.916 del 09/10/2023;](#)
- 2) [PIAO - Del. DG n.295 del 29/03/2023 e Del. DG n. 905 del 06/10/2023.](#)

## **26. ACCESSO AGLI ATTI**

Secondo quanto previsto dall'art. 225 c. 2 del D.Lgs 36/2023, l'accesso agli atti della procedura è consentito nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 53 del decreto legislativo n. 50/2016 e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi attraverso la piattaforma SIAPS.

## **27. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE**

Tutte le controversie derivanti dal Contratto sono deferite alla competenza dell'Autorità giudiziaria del Foro di S. Maria C.V., rimanendo esclusa la competenza

arbitrale.

## **28. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

I dati personali acquisiti obbligatoriamente dall'Azienda saranno trattati, raccolti e conservati presso la sede della Stazione appaltante, esclusivamente per finalità inerenti la procedura di gara, l'aggiudicazione e la gestione del contratto secondo quanto previsto dal Regolamento UE n.697/2016 in materia di protezione dei dati e dal D.Lgs. n.196/2003, così come integrato e modificato dal D.Lgs. n.101/2018.

Il titolare del trattamento dei dati è l'AORN S. Anna e S. Sebastiano con sede legale in via Palasciano - 81100 Caserta. Si precisa che il trattamento dei dati personali sarà improntato a liceità e correttezza nella piena tutela del diritto dei concorrenti e della loro riservatezza. Laddove l'affidamento implichi attività del trattamento dei dati per conto del Titolare, da parte dell'aggiudicatario, il Titolare del Trattamento nomina lo stesso, quale Responsabile esterno del trattamento dei dati personali, con tutti gli obblighi di prevenzione e sicurezza che ad essa conseguono, mediante sottoscrizione di specifico contratto di nomina, come da procedura aziendale consultabile sul sito [www.ospedale.caserta.it](http://www.ospedale.caserta.it) alla Sezione Privacy.

### **Allegati**

- A1 Domanda di partecipazione
- A 2 DGUE
- A3 Scheda fornitore
- A4 Modulo trattamento dati
- A5 Eventuale avvalimento e dichiarazione di avvalimento
- A6 CIG e garanzie
- A7 Ricevuta di pagamento imposta di bollo
- A8 Elenco prodotti offerti
- A8 bis Indice documentazione tecnica
- A8 ter Relazione parametri oggetto di valutazione
- A9 Modello di offerta economica
- A10 Protocollo di legalità
- Allegato B Capitolato Speciale di Appalto



**ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE**

relativa alla **DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE** con oggetto:

**PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA – INDIZIONE E APPROVAZIONE ATTI DI GARA.**

**ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE 1 (per le proposte che determinano un costo per l'AORN)**

Il costo derivante dal presente atto : €4.000,00

- è di competenza dell'esercizio 2023 , imputabile al conto economico 5020201700 - Spese di pubblicità e promozione da scomputare dal preventivo di spesa che presenta la necessaria disponibilità
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento

**ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE 2 (per le proposte che determinano un costo per l'AORN)**

Il costo derivante dal presente atto : €7.211,99

- è di competenza dell'esercizio 2023 , imputabile al conto economico 5020202150 - Incent.personale collab.attività consul.non sanit. da scomputare dal preventivo di spesa che presenta la necessaria disponibilità
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento

Caserta li, 24/11/2023

**il Direttore**  
**UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA**  
**Carmela Zito**