



*AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO  
NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE*

## CAPITOLATO SPECIALE

### ART. 1

Il presente Capitolato ha per oggetto la fornitura di **“ANTISETTICI E DISINFETTANTI”** per le necessità di questa Azienda Ospedaliera per un periodo di mesi 12 (dodici). L’Azienda Ospedaliera si riserva la facoltà di procedere al rinnovo della fornitura per un ulteriore periodo di mesi 12 (dodici). La procedura scelta è quella aperta, ai sensi dell’art. 54 del D.lgs. 163/2006 e s. m. i.-

### ART. 2

I prodotti da fornire, le loro principali caratteristiche tecniche ed i relativi quantitativi presunti espressi su base annuale sono elencati nel capitolato tecnico, “allegato A” che forma parte integrante del presente capitolato.

Le misure riportate nell’allegato “A” di cui sopra, devono intendersi indicative. La commissione esaminatrice, procederà a valutare caso per caso, la tolleranza dello scostamento delle misure indicate nel suddetto allegato

Le quantità indicate nell’allegato capitolato tecnico ( allegato “A”), relative a ciascun prodotto, hanno valore meramente indicativo, l’entità della somministrazione sarà correlata al reale fabbisogno delle Divisioni di questa Azienda, pertanto, le quantità indicate non impegneranno questa Amministrazione che si riserva di procedere agli ordini esclusivamente sulla base delle necessità che saranno rappresentate dal personale utilizzatore nel corso del contratto.

La Ditta aggiudicataria dovrà eseguire puntualmente le forniture richieste di volta in volta.

I prodotti devono essere contenuti in confezioni che ne garantiscano la buona conservazione, il facile immagazzinamento per sovrapposizione e riportare sulla confezione esterna la descrizione qualitativa del contenuto, il nome del produttore ed ogni altra informazione utile al riconoscimento, a caratteri ben leggibili ed in lingua italiana.

Per i dispositivi per i quali esista una monografia nella Farmacopea Ufficiale vigente, i requisiti devono essere ovviamente conformi a quelli previsti dalla Farmacopea medesima.

Tutte le etichette devono essere in lingua italiana e a caratteri ben leggibili. Le iscrizioni indicanti la data di preparazione ed il numero del lotto devono sempre apparire immediatamente decifrabili.

I Dispositivi medici dovranno essere realizzati in conformità a quanto previsto dalla direttiva 93/42CE, recepita con D.L. 46/97, dovranno essere inoltre conformi alle vigenti norme di sicurezza e di qualità: serie ISO 9000 e GMP.

L’impresa aggiudicataria, rendendosene garante nei confronti dell’Azienda e’ tenuta all’osservanza di tutte le norme vigenti in merito alla produzione, al confezionamento, alla conservazione ed alla distribuzione dei prodotti oggetto della fornitura.

L’impresa e’ altresì tenuta all’osservanza di tutte le eventuali norme che possono essere emanate in materia da parte delle autorità competenti durante il periodo contrattuale.

Ogni ditta aggiudicataria è tenuta, inoltre, ad effettuare adeguata formazione ed informazione per l’uso dei prodotti aggiudicati, senza ulteriori oneri di spesa, e dovrà fornire, ove necessario, in forma gratuita e in qualunque momento, per tutta la durata della fornitura, compresi gli eventuali rinnovi, accessori e/o prodotti che consentano l’adattamento dei dispositivi aggiudicati alle apparecchiature in dotazione all’Azienda Ospedaliera .

### ART. 3

La fornitura dovrà rispondere, per i quantitativi e le caratteristiche tecniche, a quanto descritto nell'allegato "A". I prodotti dovranno essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio.

In particolare dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia, inclusa la Farmacopea Ufficiale, ultima edizione, e dovranno essere obbligatoriamente marcati CE, dove esplicitamente richiesto ed indicato.

La ditta aggiudicataria è tenuta a segnalare tempestivamente, all'Ufficio di Farmacia Aziendale, tutte le disposizioni ministeriali o altre disposizioni relative ai prodotti offerti che intervenissero in corso di fornitura.

Ai fini della valutazione della conformità dovrà essere prodotta, **pena l'esclusione**, la documentazione di seguito indicata relativa ai singoli prodotti:

#### **Prodotti per antisepsi di cute lesa e mucose-**

1. copia dell' A.I.C.-
2. copia dell'etichetta e foglio illustrativo che devono riportare:
  - nome commerciale del prodotto;
  - composizione quali-quantitativa del prodotto;
  - uso al quale è destinato il preparato;
  - modalità d'impiego del prodotto e, nel caso di preparati non pronti all'uso, concentrazioni relative ad ogni singolo impiego ed eventuali ed eventuali modalità di diluizione o di attivazione;
  - eventuali avvertenze e/o note e/o indicazioni relative alla conservazione del prodotto;
  - dicitura di specialità medicinale o numero di A. I. C.;
  - numero del lotto di produzione;
  - scadenza;
  - produttore;
  - avvertenze e precauzioni in caso di contatto accidentale, qualora il prodotto sia irritante;
  - quant'altro comunque previsto dalle norme vigenti.
3. Dichiarazioni sulle caratteristiche dell'acqua da utilizzare in caso di diluizioni.

#### **Prodotti per disinfezione di strumenti, attrezzature, apparecchiature da applicare sul corpo umano (accessori di dispositivi medici)**

1. copia marchio CE;
2. copia delle etichette poste su ogni contenitore del prodotto che devono essere conformi al D.Lgs.46/97 e s.m.i.;
3. dichiarazioni sulle caratteristiche dell'acqua da utilizzare in caso di diluizione.

#### **Prodotti per cute integra/ambienti**

1. copia del decreto di registrazione da parte del Ministero della Salute, quali presidi medico chirurgici;
2. copia dell'etichetta e foglio illustrativo che devono riportare:
  - nome commerciale del prodotto;

- composizione quali-quantitativa del prodotto;
  - uso al quale è destinato il preparato;
  - modalità d'impiego del prodotto e, nel caso di preparati non pronti all'uso, concentrazioni relative ad ogni singolo impiego ed eventuali ed eventuali modalità di diluizione o di attivazione;
  - eventuali avvertenze e/o note e/o indicazioni relative alla conservazione del prodotto;
  - dicitura di Presidio Medico Chirurgico e numero di registrazione da parte del Ministero della Salute;
  - numero del lotto di produzione;
  - scadenza;
  - produttore;
  - avvertenze e precauzioni in caso di contatto accidentale, qualora il prodotto sia irritante.
3. Dichiarazioni sulle caratteristiche dell'acqua da utilizzare in caso di diluizioni.

**Dovrà altresì essere prodotta, pena l'esclusione:**

1. dichiarazione attestante che i contenitori dei prodotti sono di materiale idoneo e conformi alla F.U. vigente e che sono dotati di tappo a vite e relativo sigillo di sicurezza, in modo da rendere impossibile la manomissione prima dell'impiego;
2. dichiarazione, da parte della ditta produttrice, attestante che tutte le scritte stampigliate e/o l'etichetta sono inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto, in modo da essere sempre leggibili.

Nel caso di preparati contenenti GLUTARALDEIDE sull'etichetta dovrà essere scritta la dicitura “il prodotto deve essere utilizzato da personale specializzato, onde evitare irritazione anche grave alla pelle ed agli occhi” e “nel rimuovere gli strumenti dalla soluzione prelevarli e risciacquarli accuratamente in acqua sterile”.

Dichiarazione che il prodotto offerto può essere utilizzato per la sterilizzazione degli strumenti a fibre ottiche e che non provoca opacizzazione o altre alterazioni.

Nel caso di prodotti contenenti IODOFORI vanno indicate le concentrazioni di iodio libero disponibile nel prodotto come tale e per le singole concentrazioni d'uso.

Nel caso di prodotti contenenti CLORO vanno indicate le concentrazioni di cloro disponibile sul prodotto come tale e per le singole concentrazioni d'uso. Inoltre, in osservanza al dettato del D.M. del 28/01/92, i prodotti contenenti più dell'1% di cloro attivo dovranno riportare obbligatoriamente in etichetta la seguente dicitura “attenzione: non utilizzare insieme ad altri prodotti, può emettere gas pericolosi ( cloro)”.

Nel caso di prodotti a base di POLIFENOLI va dichiarato che i prodotti non sono corrosivi per gli strumenti metallici e va indicata la diluizione d'uso espressa in ml.

Nel caso di prodotti a base di ENZIMI PROTEOLITICI va indicata la diluizione d'uso espressa in ml.

**ART .4**

Sono ammesse offerte per uno o più lotti.

Non sono ammesse alternative.

I lotti sono indivisibili.

Le Ditte devono indicare l'offerta in Euro (sia in cifre che in lettere), seguendo la numerazione progressiva di cui all'allegato "A", specificando l'importo totale del lotto, nonché il prezzo unitario dei prodotti nello stesso contenuti, lo sconto percentuale applicato sull'importo posto a base d'asta, indicando a parte la percentuale di IVA applicabile. I prezzi indicati in Euro non devono superare le quattro cifre decimali.

I prezzi offerti devono intendersi per merce consegnata franca di ogni rischio e spesa all'interno dei locali della Farmacia dell'Azienda e resteranno fissi ed invariabili per tutta la durata della fornitura, compresi gli eventuali rinnovi. L'eventuale revisione dei prezzi potrà essere effettuata unicamente secondo i termini e le modalità indicate nel disposto di cui all'art. 115 del D.lgs.163/2006 e s.m.i.-.

Ferme restando le condizioni stabilite nella gara, la ditta aggiudicataria può proporre all'Azienda di sostituire i dispositivi aggiudicati con altri analoghi che presentino migliori caratteristiche tecniche qualora vengano posti in commercio durante il periodo di fornitura, senza variazione del prezzo di gara.

Per la presentazione dell'offerta ci si deve attenere a quanto di seguito indicato:

**BUSTA N .1** – deve recare all'esterno la dicitura **"CONTIENE DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA"**; in essa va inserita:

- 1 l'allegato modello "B" "Dichiarazione rilasciata dai soggetti candidati in ordine al possesso dei requisiti di partecipazione alla gara" compilato e sottoscritto ai sensi del DPR 445/2000;
- 2 dichiarazione, ai sensi dei D.P.R. 445/2000, del legale rappresentante che attesti quanto segue:

- a) attestazione di possesso della capacità economica finanziaria dell'impresa ai sensi dell'art. 41, comma 1 lettera a) D. Lgs.163/2006, verificabile con dichiarazione di almeno due istituti bancari o intermediari autorizzati ai sensi della legge n. 385/93;
- b) attestazione di possesso della capacità tecnica e professionale, art. 42, comma 1 lettera a) D. Lgs. 163/2006, verificabile attraverso la presentazione di certificazioni rilasciate da Enti pubblici o privati attestanti le forniture inerenti all'oggetto della gara effettuate negli ultimi tre anni con indicazione degli importi, delle date e dei destinatari;
- c) insussistenza delle cause di esclusione di cui all'art. 38 D. Lgs.163/2006;
- d) di possedere, o meno, la certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000, rilasciata da organismi accreditati ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000, e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000;
- e) la regolarità contributiva INPS ed INAIL (2007-2008-2009);
- f) l'elenco di tutte le Aziende Ospedaliere e A.S.L. presenti sul territorio nazionale alle quali la ditta fornisce il materiale oggetto di gara;
- g) elenco dei lotti per cui la ditta intende proporre offerta.

Per l'ammissione alla gara è sufficiente presentare solo l'autocertificazione, senza allegare i certificati attestanti quanto dichiarato, **con l'esclusione delle dichiarazioni di cui al punto 2, lettera a) che devono essere presentate già in sede di gara.**

- 3 copia del presente capitolato speciale sottoscritto dal legale rappresentante in ogni sua pagina, per accettazione;
- 4 n. 1 copia di un documento valido del legale rappresentante;
- 5 ai sensi **dell'art. 75 del D. Lgs.163/2006** la ditta partecipante deve costituire un deposito cauzionale provvisorio pari al 2% dell'importo posto a base d'asta, per ogni lotto cui si intende partecipare. L'importo della cauzione e della garanzia, previste rispettivamente dall'art. 75 e dall'art. 113, comma 1, sono ridotte del 50% qualora l'Impresa risulti certificata (**vedi punto 2, lettera d)**;

- 6 dovrà, altresì, essere prodotta, **pena l'esclusione**, una dichiarazione, da parte di un fideiussore, attestante l'impegno a rilasciare garanzia fidejussoria per l'esecuzione del contratto, di cui all'art. 113 del D. Lgs.163/2006, qualora l'offerente risultasse aggiudicatario e la garanzia venga prestata tramite fideiussione bancaria o assicurativa la stessa deve prevedere:
- la rinuncia espressa al beneficio della preventiva escussione del debitore principale;
  - la rinuncia espressa all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, del codice civile;
  - la sua operatività entro quindici giorni su semplice richiesta scritta da parte di questa Azienda.
- 7 A dimostrazione dell'avvenuto pagamento della contribuzione di cui all'art. 1, commi 65 e 67 della Legge 23 dicembre 2005 n. 266, **la ricevuta** in originale del versamento, ovvero fotocopia della stessa corredata da dichiarazione di autenticità, in questo ultimo caso, allegare copia di un documento di identità in corso di validità. La causale del versamento deve riportare esclusivamente il codice fiscale del partecipante e il codice **CIG** identificativo del lotto cui si partecipa (**vedi bando di gara**).

Il versamento può essere effettuato:

- tramite pagamento on-line collegandosi con il sito dell'Autorita' all'indirizzo ([www.autoritalavoripubblici.it/riscossioni2007](http://www.autoritalavoripubblici.it/riscossioni2007)), in tale ipotesi allegare copia stampata della e-mail di conferma dell'avvenuto pagamento;
- in contanti, muniti del modello di pagamento rilasciato dal Servizio di riscossione, presso tutti i punti vendita della rete dei tabaccai lottisti abilitati al pagamento di bollette e bollettini. Lo scontrino rilasciato dal punto vendita dovrà essere allegato in originale all'offerta.

**La mancata presentazione della suddetta certificazione comporterà l'esclusione dalla gara.**

Nello stesso plico (busta n. 1) dovrà essere inserito il listino in vigore e regolarmente depositato alla Camera di Commercio di competenza.

Le ditte partecipanti saranno sottoposte a sorteggio e verifica ai sensi dell'art. 48 d.lgs. 163/2006.

**BUSTA N. 2** – deve recare all'esterno la dicitura “**CONTIENE DOCUMENTAZIONE TECNICA**” -

Le ditte partecipanti dovranno presentare, **pena l'esclusione dalla gara**, cataloghi, schede tecniche ( **su cui va riportato il numero del lotto di riferimento**) e quanto altro ritengano utile per una migliore valutazione dell'offerta, nonché l'elenco dei prodotti offerti.

La documentazione tecnica deve essere accompagnata da certificazione attestante:

1. Denominazione del dispositivo e relativo codice
2. Ditta produttrice, stabilimento di produzione, distributore
3. Agente /referente di zona per il servizio assistenza e vendita
4. Dati di sicurezza previsti dalla normativa vigente e dalle norme di buona tecnica (D.Lgs. 81/08). Copia, firmata in originale, dei certificati attestanti la conformità dei prodotti offerti, da parte di istituti o servizi ufficiali incaricati ( art. 43 D.Lgs.163/2006).
5. Formulazione quali/quantitativa completa comprendente principi attivi ed eccipienti, ph, concentrazioni ed indicazioni d'uso, attività microbiologica, controlli di qualità, modalità di conservazione e periodo di validità, modalità d'impiego, diluizioni ed attivazione- disattivazione ( ove previsto), tipo di confezioni disponibili e numero di flaconi contenuti nel confezionamento standard.
6. Nel caso di preparati con glutaraldeide, la scheda tecnica dovrà contenere i valori di ph, stabilità, compatibilità con vari materiali ( eventuali risultati di test), sia del prodotto come tale che dopo diluizione e /attivazione, smaltimento e possibilità di impiego in macchine lava-endoscopi. Si

richiede, altresì, la presentazione di una relazione, da parte della ditta produttrice, supportata da lavori scientifici adeguati prodotti da Istituti di Ricerca o Ospedali circa i seguenti punti:

- metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i prodotti durante le fasi di fabbricazione ed i relativi periodi di esecuzione dei controlli stessi;
- processi di fabbricazione del prodotto, comprese le materie prime utilizzate;
- l'atossicità dei prodotti impiegati;
- la stabilità, nel tempo, e la temperatura consigliata nel periodo di immagazzinamento;
- le caratteristiche chimico-fisiche dei principi attivi e quelle chimico-farmaceutiche dei coformulanti, nonché la tossicità;
- attività microbiodica del prodotto;
- efficacia alla diverse temperature, al ph, ai tempi di contatto, in presenza di materiale organico;
- informazione ecologiche ( smaltimento, impatto ambientale).

La suddetta relazione non dovrà essere presentata per prodotti F.U.-

Successivamente l'Azienda Ospedaliera si riserva la facoltà di verificare la veridicità di quanto dichiarato dalle ditte aggiudicatrici; in caso negativo anche di una sola di dette dichiarazioni, accertato con qualsiasi mezzo di prova che questa Amministrazione riterrà opportuno adottare, alla ditta sarà annullata l'aggiudicazione .

I dati forniti dalle ditte partecipanti saranno trattati ai sensi dell'art. 13 del D.lgs.196/2003 (Codice in materia di protezione dei dati personali), riguardo al trattamento dei predetti dati personali le ditte partecipanti hanno la facoltà di esercitare i diritti previsti dall'art. 7 del D.Lgs.196/2003.

**BUSTA N 3.** deve recare all'esterno la dicitura: **“CONTIENE OFFERTA ECONOMICA”**. In essa dovrà essere racchiusa l'offerta economica redatta su carta legale del valore corrente, firmata dal legale rappresentante o da altra persona autorizzata.

Nell'offerta, la Ditta dovrà indicare i prodotti offerti specificando, obbligatoriamente, per ognuno:

- 1-lotto ed eventuale riferimento
- 2-denominazione del prodotto
- 3-codice prodotto
- 4-prezzo unitario scontato offerto
- 5-prezzo a confezione-numero di pezzi a confezione
- 6-prezzo totale lotto indivisibile
- 7-aliquota iva in vigore
- 8-sconto applicato sulla base d'asta.

**Le buste n. 1, n. 2 e n. 3**, debitamente sigillate e controfirmate sui lembi di chiusura, dovranno essere racchiuse in una **quarta busta**, anch'essa sigillata, che dovrà riportare all'esterno la ragione sociale dell'offerente, l'oggetto della gara e la dicitura:

**“CONTIENE OFFERTA E DOCUMENTI DI GARA PER LA FORNITURA DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI”-**

**Non utilizzare ceralacca per sigillare le buste**

Il plico dovrà pervenire con qualsiasi mezzo e ad esclusivo rischio del mittente qualora, per qualsiasi motivo, non giunga entro i termini fissati dal bando di gara.

Qualora la ditta partecipante intenda consegnare il plico direttamente a mano, lo stesso dovrà essere recapitato presso l'Ufficio protocollo, 4 piano, esclusivamente in orario d'ufficio (09.00/13.00) di tutti i giorni, sabato escluso, lo stesso vale anche per la consegna del plico contenente la campionatura. L'ufficio Protocollo è tenuto a rilasciare apposita ricevuta.

#### ART .6

Le ditte per partecipare alla gara dovranno inviare apposita campionatura (almeno tre pezzi), dotata di etichetta originale, per ogni lotto e tipologia di dispositivo offerto, a tal proposito attenersi a quanto previsto nella scheda tecnica. Ogni campione dovrà corrispondere, per formato e per caratteristiche tecniche, al prodotto indicato nell'allegato "A". I campioni non sono fatturabili e si intendono **GRATUITI** -nella bolla di consegna dovrà essere specificato **"campioni gratuiti per gara"**.

Questa Azienda si riserva, comunque, la facoltà di richiedere ulteriori campioni, qualora ciò si rendesse necessario per la valutazione qualitativa da parte della Commissione esaminatrice.

Il campione dovrà riportare il numero del lotto di riferimento corrispondente all'elenco di fornitura di cui all'allegato "A" e la ragione sociale della Ditta offerente.

Altresì nel pacco contenente la campionatura dovrà essere inserito, in una apposita busta, un elenco dettagliato dei prodotti offerti.

In questo elenco devono essere specificati:

- 1.numero identificativo del lotto
- 2.codice/codici del prodotto offerto
- 3.nome commerciale del prodotto

I campioni devono essere uguali al prodotto offerto, anche per etichetta, confezionamento e sterilità.

Tutta la campionatura, confezionata come sopra indicato, deve essere racchiusa in un plico a parte, sigillato e recante all'esterno l'indicazione:

**"CONTIENE CAMPIONI GRATUITI -GARA PER LA FORNITURA DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI"**

Anche tale plico, sul quale dovrà essere riportata la ragione sociale dell'offerente, dovrà pervenire, **pena l'esclusione dalla gara**, all'Ufficio Protocollo dell'Azienda, entro gli stessi termini stabiliti per la presentazione dell'offerta.

#### ART .7

L'aggiudicazione dovrà intendersi per lotto unico e indivisibile.

L'Azienda si riserva la facoltà di revocare, sospendere o annullare totalmente o parzialmente, in qualsiasi momento, la presente gara e, conseguentemente, di non pervenire ad aggiudicazione della stessa.

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

Nel caso di presentazione di più offerte successive da parte della stessa ditta, presentate tutte nel rispetto del presente Capitolato Speciale, sarà ritenuta valida solo l'ultima offerta pervenuta.

Per un'ampia esplicazione del principio di concorrenza, si procederà all'esclusione di un concorrente solo in presenza di offerte :

- redatte in modo difforme da quanto previsto dal Capitolato Speciale;
- non sottoscritte dal legale rappresentante o da altra persona autorizzata;
- pervenute oltre i termini stabiliti nel bando di gara indipendentemente dal motivo del ritardo;
- condizionate;
- equivoche.

Gli errori, se materiali e riconoscibili, verranno sanati se queste operazioni si risolveranno in semplici calcoli matematici.

La mancanza di uno o più documenti, sia amministrativi che tecnici, richiesti nei plichi 1) e 2) non comporteranno l'esclusione del concorrente (sempre che gli stessi non siano stati richiesti a pena di esclusione).

L'aggiudicazione verrà effettuata, con il criterio di cui all'art. 82, comma 1) del D. Lgs.163/2006, e cioè a favore dell'impresa che avrà offerto, per ciascun lotto in cui è suddivisa la fornitura, il prezzo più basso.

Saranno ammesse soltanto le offerte in diminuzione mentre saranno escluse quelle alla pari e quelle in aumento.

Nel caso in cui due o più concorrenti abbiano proposto lo stesso prezzo, anche calcolando almeno 4 decimali, si procederà, seduta stante, come segue.

I concorrenti presenti che hanno formulato le stesse offerte economiche, saranno invitati, qualora muniti di idonea procura, a migliorare immediatamente l'offerta con una riduzione del prezzo; analoga procedura sarà eseguita anche nel caso di presenza di un solo concorrente.

Se nessuno dei concorrenti risulta presente o se i presenti rifiutano o non sono autorizzati ad effettuare l'offerta di miglioria, si procederà subito mediante sorteggio.

In presenza di offerte ritenute anormalmente basse si procederà ai sensi dell' art. 86, comma 1), del D. Lgs.163/2006, le giustificazioni potranno essere richieste ai sensi degli art. 87 e 88 dello stesso decreto legislativo.

Ai sensi del d.lgs.81/2008 e s.m.i. recante "Misure in tema di tutela della salute e della sicurezza sul lavoro", l'Azienda ha effettuato la valutazione delle possibili interferenze e ha concluso che per il contratto in oggetto, trattandosi di una mera fornitura, non esistono interferenze, pertanto i costi per la sicurezza sono pari a zero. Per quanto riguarda i **rischi propri dell'attività delle imprese**, i concorrenti sono tenuti a presentare in offerta un Documento di Valutazione dei Rischi con l'indicazione degli accorgimenti adottati per la sicurezza dei lavoratori.

#### ART. 8

Qualora i prodotti forniti siano divenuti obsoleti o siano in via di sostituzione sul mercato, da parte dell'aggiudicatario, in corso di fornitura, o qualora esso ponga in commercio prodotti nuovi, analoghi a quelli aggiudicati ma con migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità, questa A. O. può richiedere all'aggiudicatario di modificare con i nuovi beni l'oggetto della originaria prestazione, fermo restando il prezzo pattuito. Le migliori prestazioni dei prodotti saranno valutate dai sanitari utilizzatori e dalla Direzione di Farmacia con propria relazione e, verranno forniti in luogo di quelli aggiudicati, senza ulteriori aggravii di costo.

In caso di prodotti immagazzinati e prossimi alla scadenza, non utilizzati, la Direzione di Farmacia può contrattare con la Ditta aggiudicataria il loro ritiro e sostituzione con nuovi prodotti.

#### ART. 9

In caso di aggiudicazione, la Ditta fornitrice si impegna a garantire la stretta osservanza delle quantità, dell'orario e del luogo di consegna di volta in volta indicate nelle lettere d'ordine.

La consegna dovrà avvenire entro 15 giorni lavorativi dalla ricezione degli ordini secondo le modalità e negli orari stabiliti dall'Azienda Ospedaliera, salvo diverso calendario opportunamente e preventivamente concordato e comunque entro le 24 ore dalla notifica in casi di urgenza.

Il controllo della merce viene effettuato dal Direttore della Farmacia dell'Azienda o da suoi delegati.

Per i ritardi immotivati nelle consegne sarà applicata, dal quinto giorno di ritardo, una penale pari al 2% per ogni giorno di ritardo calcolato sull'ammontare della fornitura non consegnata o consegnata in ritardo. L'ammontare delle penali e l'eventuale spesa sostenuta per l'affidamento a terzi della fornitura sarà addebitato sui crediti dell'impresa dipendente dal contratto di cui trattasi, ovvero qualora non vi sia capienza, sui crediti derivanti da altri contratti che l'Impresa ha in corso con l'Azienda, ovvero sulla cauzione.



In quest'ultimo caso, se il contratto non è risolto, la cauzione deve essere integrata dall'impresa entro 15 gg dalla richiesta dell'Azienda.

L'eventuale imballaggio usato per la spedizione sarà a carico del fornitore e resterà di proprietà dell'Amministrazione.

La merce deve essere consegnata franca delle spese di magazzino e di trasporto, la ditta dovrà effettuare la consegna con mezzi e personale proprio o tramite corrieri debitamente autorizzati. L'affidatario, infine, dovrà effettuare la fornitura nel rispetto della vigente normativa in materia di sicurezza ambientale e in modo da ridurre al massimo l'impatto ambientale.

Non saranno accettati prodotti che al momento della consegna abbiano una validità residua inferiore ai 3/4 di quella nominale.

Su ogni documento di trasporto devono essere indicati tutti i riferimenti presenti in fattura (numero del lotto, data di preparazione e scadenza del prodotto inviato, numero e data dell'ordine a cui si riferisce la spedizione ecc...).

Le fatture non corredate dalle ricevute di consegna e dal D.U.R.C.( documento di regolarità contributiva) si intenderanno, come non presentate.

L'A. O. e per essa l'Ufficio di Farmacia ha facoltà di contestare e di rifiutare la merce riconosciuta difettosa o non rispondente in tutto o in parte ai requisiti e alle caratteristiche previste, inoltre sarà cura del Ufficio di Farmacia segnalare oltre che alla Ditta fornitrice anche al Ministero della Sanità eventuali difformità evidenziate nel corso dell'uso del prodotto.

Nel caso in cui il prodotto finito non risultasse conforme a quello offerto, la Ditta sarà obbligata alla sostituzione entro 5 giorni.

La firma, all'atto di ricevimento della merce, deve indicare solo una corrispondenza dei colli inviati, la quantità degli stessi sarà accertata presso i locali dell'Ufficio di Farmacia entro 8 giorni dalla consegna e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore, che provvederà ad integrarla nel caso di non corrispondenza.

Il pagamento dei corrispettivi viene effettuato, di norma, entro novanta giorni dalla data di presentazione delle relative fatture, previa attestazione da parte dei Responsabili dell'Azienda addetti al controllo della regolare esecuzione della fornitura, qualora si verificassero contestazioni i termini di pagamento rimarranno sospesi e riprenderanno a decorrere con la definizione della pendenza.

La misura dell'interesse moratorio, per ritardato pagamento, ai sensi di quanto previsto dall'art.5 del d.lgs.231/02 e delle condizioni specifiche del mercato sanitario, è stabilita prevedendo una maggiorazione di 1 (uno) punto ( dal 91 - al 180 - giorno) e 2 ( due) punti ( dal 181 - giorno in poi) sul saggio di interesse del principale strumento di finanziamento della Banca Centrale Europea, la cui pubblicazione in G.U. è prevista dall'art. 5, comma 2, dello stesso decreto.

Il contraente si impegna a richiedere direttamente il pagamento degli interessi moratori senza addebito di spese legali di recupero all'Azienda.

Si precisa inoltre che, in ogni caso, il ritardato pagamento non può essere invocato come motivo di sospensione nella consegna della fornitura.

#### ART .10

**Ai sensi dell'art. 113 del D. lgs.163/2006** la ditta aggiudicataria è tenuta a costituire un deposito cauzionale definitivo, pari al 10% dell'importo di aggiudicazione. Tale cauzione, versata a garanzia della fornitura, resterà vincolata fino a quando, eseguita regolarmente la fornitura, sarà stato liquidato l'ultimo conto e saranno state definite tutte le controversie che fossero eventualmente insorte tra le parti.

In caso di aggiudicazione con ribasso d'asta superiore al 10%, la garanzia fidejussoria è aumentata di tanti punti percentuali quanti sono quelli eccedenti il 10%; qualora il ribasso sia superiore al 20%, l'aumento è di due punti percentuali per ogni punto di ribasso superiore al 20%.

#### ART .11

La fornitura avrà decorrenza dall'aggiudicazione definitiva per dodici mesi, a seguito di deliberazione da parte del Direttore Generale e con le modalità di cui **agli artt.11 e 12 del D.lgs.163/2006-**

Il contratto è sottoposto ad un periodo di prova di durata non superiore **a tre mesi** , decorrenti dalla data di aggiudicazione definitiva, per verificare la regolarità e la correttezza della fornitura e del servizio di consegna. L'esito negativo del periodo di prova potrà dare luogo al recesso unilaterale e motivato del contratto, senza possibilità per la ditta fornitrice di sindacare nel merito il giudizio degli utilizzatori, salvo il diritto al contraddittorio.

La ditta aggiudicataria dovrà fornire, su richiesta di questa Amministrazione, i documenti per cui sono state presentate dichiarazioni sostitutive richieste dal capitolato speciale di appalto e ogni altro documento necessario per la stipula del contratto pubblico. Trattandosi di fornitura soggetta all'IVA, il contratto verrà registrato soltanto in caso d'uso ed a tassa fissa per il combinato disposto degli artt. 5 e 40 del T.U. approvato con D. P. R. 26/04/1986 n. 131, i relativi costi, anche fiscali, inerenti la registrazione saranno a carico della ditta aggiudicataria.

La partecipazione alla gara, lo svolgimento della stessa e la fornitura da parte della ditta aggiudicataria, sono regolati dalle norme e dalle condizioni indicate nel presente Capitolato Speciale e nel Capitolato Generale.

#### ART.12

La data dell'apertura dei plichi, **busta 1) e 2)**, al fine di verificarne la regolarità verrà, qualora non indicata nel bando di gara, successivamente comunicata a mezzo telefax.

L'apertura delle buste contenenti le offerte economiche ( **busta 3)** e la conseguente aggiudicazione, avverrà con calendario che sarà comunicato alle ditte interessate, dopo che l'apposito Organo tecnico aziendale avrà esaminato la campionatura e la documentazione tecnica ed avrà inviato apposita relazione tecnica di conformità.

Gli atti del procedimento sono depositati presso l'U.O. Appalti e Forniture e possono essere presi in visione in orario di servizio, previo appuntamento telefonico al numero 091/6662265.

Eventuali chiarimenti saranno inseriti sul sito Aziendale [www.ospedalecivicopa.org](http://www.ospedalecivicopa.org) (cliccare su bandi gara), le ditte interessate a partecipare dovranno pertanto verificare su tale sito eventuali rettifiche o comunicazioni che dovessero rendersi necessarie fino alla scadenza della gara.

Si informa che il responsabile del procedimento in oggetto è il Sig. Ubaldo Ferrante, email [ubaldo.ferrante@ospedalecivicopa.org](mailto:ubaldo.ferrante@ospedalecivicopa.org)-

Il Dirigente Responsabile l'Area Provveditorato è la d.ssa Nora Virga.

#### ART .13

La ditta è responsabile del corretto ed esatto adempimento di tutte le clausole indicate nel presente capitolato.

I contraenti, ai sensi dell'art. 1456 del c.c. , convengono espressamente che il contratto si risolva di diritto, con provvedimento motivato e previa comunicazione alla ditta aggiudicataria, nei seguenti casi:

- in caso di sentenza di fallimento nei confronti della ditta fornitrice;
- nel caso in cui si ripeta, per almeno tre volte, un ritardo nella consegna dei beni oggetto della fornitura, come previsto dall'art. 9 del presente capitolato;
- nell'ipotesi in cui si rilevi un ritardo nella consegna superiore a dieci giorni, ovvero interruzione della produzione del materiale aggiudicato, con affidamento a terzi della fornitura in danno dell'Impresa aggiudicataria.

L'Azienda Ospedaliera si riserva la facoltà di recedere dal contratto, con semplice preavviso di trenta giorni, senza che l'Impresa aggiudicataria possa pretendere danno o compensi di sorta, ai quali essa dichiara, con la sottoscrizione del presente capitolato, di rinunciare nei seguenti casi:

- qualora, nel corso della validità del contratto, il sistema di convenzioni per l'acquisto di beni e servizi delle Pubbliche Amministrazioni (CONSIP), ai sensi della Legge 488/99, aggiudicasse la fornitura di prodotti di cui alla presente gara a condizioni economiche migliori;
- in qualsiasi momento per suo motivato ed insindacabile giudizio;
- in qualsiasi momento del contratto, qualora i controlli ai sensi dell'art. 11 commi 2 e 3 del D. P. R. 252/1998, relativi alle infiltrazioni antimafia, diano esito positivo. A tal proposito, durante il periodo di validità del contratto, l'Impresa è obbligata a comunicare all'Azienda Ospedaliera le variazioni intervenute nel proprio assetto societario (fusioni e/o trasformazioni, variazioni di soci o componenti dell'organo di amministrazione), trasmettendo il certificato aggiornato di iscrizione al Registro delle Imprese, con la dicitura antimafia, entro trenta giorni dalla data delle variazioni;
- qualora a seguito del riordino del servizio sanitario della Regione Siciliana (art. 5 Legge Regionale n. 5 del 14/04/2009) vengano aggiudicate gare per la fornitura di prodotti di cui alla presente gara a condizioni economiche migliori.

Il recesso non ha effetto per le prestazioni già eseguite o in corso di esecuzione.

#### ART .14

Il giudizio su eventuali controversie relative all'esecuzione del contratto che consegue all'aggiudicazione di gara, è devoluto alla giurisdizione del Foro di Palermo.

Il foro esclusivo, così pattuito dalle parti, è opponibile dall'ARNAS al creditore cessionario. Rimane ferma pertanto la competenza del foro di Palermo nelle ipotesi in cui il credito derivante dal presente rapporto obbligatorio venga ceduto a terzi nelle forme di legge.

#### Art .15

La disciplina della cessione crediti e del subappalto è regolamentata dagli **artt. 117 e 118 del D.lgs. 163/2006-**

Si richiamano le norme del c.c. per quanto attiene le fusioni, le incorporazioni o successioni.

In caso di avvalimento la ditta concorrente dovrà conformarsi a quanto previsto dall'art. 49 del D. Lgs. 163/2006 e s. m. i., la stessa dovrà presentare, **pena l'esclusione**, la seguente documentazione:

- una dichiarazione attestante l'avvalimento dei requisiti, con specifica indicazione dei requisiti stessi e dell'Impresa ausiliaria;
- una dichiarazione sottoscritta dall'Impresa ausiliaria attestante il possesso dei requisiti di cui all'art. 38 del D.Lgs.163/2006;
- una dichiarazione, sottoscritta dall'Impresa ausiliaria, con cui quest'ultima si obbliga, verso la ditta concorrente e l'Azienda Ospedaliera, a mettere a disposizione le risorse necessarie di cui è carente la ditta concorrente, per tutta la durata del contratto;
- una dichiarazione, sottoscritta dall'Impresa ausiliaria, con cui attesta di non partecipare alla gara in proprio o quale raggruppata/anda o consorziata/anda e che non si trova in una situazione di controllo con una delle altre Imprese che partecipano alla gara;
- originale o copia autenticata del contratto di avvalimento o, in caso di avvalimento nei confronti di una Impresa che appartiene al medesimo gruppo, una dichiarazione attestante il legame giuridico ed economico esistente nel gruppo.

Resta inteso che, ai fini della presente gara, la ditta concorrente e l'Impresa ausiliaria sono responsabili in solido in relazione alle prestazioni oggetto della fornitura. L'impresa concorrente potrà avvalersi, per ogni requisito, di più imprese ausiliarie sommando le loro capacità.

Non è consentito, **a pena d'esclusione**, che più ditte concorrenti si avvalgano dei requisiti di una stessa Impresa ausiliaria.

#### **Art .16**

In applicazione alle norme di cui al DPR 184/2006 ed al fine di assicurare la trasparenza e l'imparzialità dell'azione amministrativa, l'Azienda Ospedaliera garantisce, a chiunque dimostri un interesse particolare concreto per la tutela di situazioni giuridicamente rilevanti, alle amministrazioni, associazioni e comitati portatori di interessi pubblici, il diritto di accedere ai propri documenti amministrativi previa presentazione di domanda, in carta libera, da inoltrare all'Area Amministrativa – Provveditorato.

L'esame dei documenti è gratuito, le copie dei documenti sono rilasciate previo pagamento degli importi dovuti relativi ai costi di riproduzione determinato nella seguente misura:

€0,15 per ogni facciata di formato A4

€ 0,20 per ogni facciata di formato A3.

#### **Art .17**

Per tutto quanto non previsto dal bando di gara e dal presente capitolato valgono, in quanto applicabili, le norme di cui al R.D. del 18.11.1923 n.2440 e relativo regolamento di esecuzione del 23.05.1924 n.827 e loro successive modificazioni ed integrazioni, nonché le norme della Legge Regionale in materia di appalti e, per ultimo le disposizioni del codice civile che disciplinano i contratti.

Il presente capitolato è formato da n. 17 articoli su 13 pagine, costituiscono altresì parte integrante dello stesso:

Allegato "A";

Allegato "B";

Palermo lì, \_\_\_\_\_

IL DIRETTORE GENERALE  
( Dott. Dario Allegra)

PER ACCETTAZIONE DEL CAPITOLATO

Data, timbro e firma del legale rappresentante

---

PER ESPRESSA ACCETTAZIONE DEGLI ARTT. 7- 9-12- 13- 14 DEL CAPITOLATO, ai sensi dell'art. 1341, comma 2 c.c.

Data, timbro e firma del legale rappresentante

#### **ALLEGATO "A"**

**“ANTISETTICI E DISINFETTANTI”**  
**Antisepsi delle mani**

1. Gel su base alcolica per disinfezione delle mani.
2. Spugnette antiseptiche per l'antisepsi delle mani
3. Clorexidina 4% per il lavaggio antiseptico delle mani
4. Prodotto a base di iodio per il lavaggio antiseptico e pre-operatorio delle mani

**Lotto 1). Gel su base alcolica per disinfezione delle mani. Codice CIG 05217788D1**

**Requisiti minimi:**

-Gel alcolico per l'antisepsi delle mani contenente il 70 % di alcol etilico
-Azione antiseptica
-Emollienti liberi da essenze profumate
-Incolore
-Odore gradevole non persistente
-Semiliquido non appiccicoso
-Non irritante e non essiccante per la cute
-Facile applicazione
-Deve mantenere la cute degli operatori integra ed idratata
-pH 7-7,5
-Contenuto in flaconi di materiale plastico-rigido tipo polipropilene o polietilene ad alta densità, trasparenti per rendere visibile il livello del prodotto, dotati di tappo di facile apertura tipo apri-chiudi
-Azione antiseptica delle mani da esplicarsi con un tempo di contatto inferiore a 20-30 secondi

Flaconi da 100 ml n° 28.000

Flaconi da 500 ml n° 21.000

**N.B.** La ditta aggiudicataria dovrà fornire n.500 idonei supporti da muro per i flaconi da ml.500 Tali supporti devono essere completi di leva per poter azionare agevolmente sul beccuccio erogatore senza dover utilizzare le mani.

**IMPORTO A BASE D'ASTA**

**€ 67,500,00**

**Lotto 2). Spugnette antiseptiche per lavaggio antiseptico delle mani. Codice CIG 05217891E7**

2.a ) A base di Clorexidina al 4%

**Requisiti minimi:**

-PMC ai sensi del DPR 392 del 6 ottobre 1998
-Sterile
-A base di clorexidina 4%
-Azione antiseptica per il lavaggio chirurgico delle mani
-Confezione sterile monouso
-Vasto spettro d'azione, attivo verso Gram+ e Gram-.
-Non irritante per la cute delle mani

Pezzi n°49.000

2.b) A base di Polivinilpirrolidone iodio

**Requisiti minimi:**

-PMC ai sensi del DPR 392 del 6 ottobre 1998
-Sterile

-A base di Polivinilpirrolidone Iodio 7,5%
-Azione antisettica per il lavaggio chirurgico delle mani
-Confezione sterile monouso
-Vasto spettro d'azione, attivo verso Gram+ e Gram-.
-Non irritante per la cute delle mani

Pezzi n° 21.000

**IMPORTO A BASE D'ASTA**

**€ 21,000,00**

**Lotto 3). Clorexidina 4% per il lavaggio antisettico delle mani**

**Requisiti minimi:**

-A base di clorexidina gluconato 4% in soluzione detergente
-Azione antisettica per il lavaggio delle mani
-Aspetto liquido - denso.
-pH 6.5-7.5
-Ampio spettro di azione contro batteri Gram+, Gram-, Miceti, Virus e Micobatteri dimostrato da test e studi che ne confermino l'azione biocida. Gli studi ed i test presentati devono essere convalidati dal Ministero, dai laboratori universitari e da ospedali pubblici, pubblicati da riviste accreditate o suggeriti dalle linee guida internazionali.
-Flaconi di forma cilindrica
-EN 1040 e EN 1050
-Ciascun flacone deve essere dotato di dispenser sigillato in busta clinicamente pulito, con beccuccio di lunghezza non inferiore a 6 cm circa
-Supporti a parete omologati sia per le confezioni da 1000 ml che da 500 ml.
-Azione antisettica contro Gram+, Gram -, Virus, Funghi e Micobatteri,

Flaconi da 1000 ml n°3.000

Flaconi da 500 ml n°1.000

**IMPORTO A BASE D'ASTA**

**€ 10,000,00**

**Lotto 4). Prodotto a base di iodio per il lavaggio antisettico delle mani**

<b>Requisiti minimi:</b>
-A base di Iodopovidone al 7,5%
-Azione antisettica per le mani
-Schiumogeno in soluzione con detergente
-Aspetto liquido, limpido di colore bruno
-pH 5.5-□ 0,5
-Ampio spettro di azione contro batteri Gram+, Gram-, Miceti e Virus

-Flaconi di forma cilindrica
-Ciascun flacone deve essere dotato di dispenser sigillato sterile in busta, con beccuccio di lunghezza non inferiore a 6 cm circa
-Supporti a parete omologati sia per le confezioni da 1000 ml che da 500 ml.
-Azione antisettica contro Gram+, Gram -, Virus, Funghi e Micobatteri, basata su test e studi che ne confermino l'azione biocida. Gli studi ed i test presentati devono essere convalidati dal Ministero, dai laboratori universitari e da ospedali pubblici, pubblicate da riviste accreditate o suggeriti dalle linee guida internazionali.

Flaconi da 1000 ml n°250

Flaconi da 500 ml n°100  
**IMPORTO A BASE D'ASTA**

**€ 2,000,00**

**Disinfettanti per cute lesa**

5. Iodopovidone in concentrazione compresa tra 7,5% e 10% (pari allo 0,75% -1% di iodio) in soluzione acquosa.
6. Clorossidante elettrolitico allo 0,05% spray per disinfezione del cordone ombelicale nei neonati, così come previsto dalle linee guida pediatriche francesi.
7. Clorossidante elettrolitico allo 0,05% soluzione per disinfezione della cute.
8. Clorossidante elettrolitico tra l'1,1, % e l'1,3% di cloro attivo (pari a 11.000/13.000 ppm di cloro attivo disponibile)
9. Clorossidante elettrolitico in soluzione acquosa allo 0,1% circa (pari a 1.000 ppm di cloro attivo disponibile)
10. Clorossidante elettrolitico in soluzione acquosa allo 0,55% circa (pari a 5.500 ppm di cloro attivo disponibile)
11. Clorexidina gluconato allo 0,05% in soluzione acquosa bustine monodose da 25 ml
12. Perossido di idrogeno (acqua ossigenata) 10-12 volumi in soluzione acquosa stabilizzata F.U.

**Lotto 5). Iodopovidone in concentrazione compresa tra 7,5% e 10% (pari a allo 0,75% -1% di iodio) in soluzione acquosa.**

**Requisiti minimi:**

**-A base di iodopovidone al 7,5% e 10% (pari a allo 0,75% -1% di iodio) in soluzione acquosa.**

Flaconi al 7,5% da 500 ml n.400  
Flaconi al 10% da 1000 ml n.2.400

**IMPORTO A BASE D'ASTA**

**€ 7,500,00**

**Lotto 6). Clorossidante elettrolitico allo 0,05% spray per disinfezione del cordone ombelicale nei neonati, così come previsto dalle linee guida pediatriche francesi.**

Flaconi da 200 ml n.300

**IMPORTO A BASE D'ASTA**

**€ 1,050,00**

**Lotto 7). Clorossidante elettrolitico allo 0,05% soluzione cutanea per disinfezione del cordone ombelicale nei neonati, così come previsto dalle linee guida pediatriche francesi A.I.C.**

Flaconi da 200 ml n. 300

**IMPORTO A BASE D'ASTA**

**€ 700,00**

**Lotto 8). Clorossidante elettrolitico tra l'1,1, % e l'1,3% di cloro attivo (pari a 11.000/13.000 ppm di cloro attivo disponibile)**

Flaconi da 1000 ml n. 1.250

**IMPORTO A BASE D'ASTA**

**€ 5,000,00**

**Lotto 9). Clorossidante elettrolitico in soluzione acquosa allo 0,1% circa (pari a 1.000 ppm di cloro attivo disponibile) P.M.C.**

In soluzione pronta all'uso al 10% per la disinfezione pre e post-operatoria della cute e per la dialisi

In flaconi spray di 200 ml circa.

Flaconi n. 300

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 1,400,00**

**Lotto 10). Clorossidante elettrolitico in soluzione acquosa allo 0,55% circa (pari a 5.500 ppm di cloro attivo disponibile) certificazione CE**

In soluzione pronta all'uso al 50% per la disinfezione di dispositivi medici (es. Dialisi).

In flaconi spray di 200 ml circa.

Flaconi n. 300

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 1,300,00**

**Lotto 11). Clorexidina gluconato allo 0,05% in soluzione acquosa bustine monodose da 25 ml**

Bustine n. 700

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 600,00**

**Lotto 12). Perossido di idrogeno (acqua ossigenata) 10-12 volumi in soluzione acquosa stabilizzata F.U.**

Flaconi da 100 a 300 ml n. 2.000

Flaconi da 500 ml n. 500

Flaconi da 1000 ml n. 1.000

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 5,000,00**

**Disinfettanti per cute integra**

**13. Clorexidina gluconato allo 0,05% in soluzione alcolica**

**14. Iodopovidone g. 1,00 al 10% di iodio libero in soluzione alcolica.**

**15. Clorexidina gluconato allo 2% in soluzione alcolica in bustine monodose da 20 a 30 ml per l'inserimento del CVC come indicato da linee guida EPIC.**

**16. Clorexidina gluconato in soluzione saponosa in bustine monodose da 100 ml per doccia preoperatoria come indicato dalle linee guida CDC.**

**17. Detergente anfoterico, pH compreso da 3,5 e 3,8 – per la detersione della cute integra e delicata, privo di effetti irritanti e/o allergizzanti, flaconi da 250 a 500 ml.**

**Lotto 13). Clorexidina gluconato allo 0,05% in soluzione alcolica. Codice CIG 05218471C4**

**Requisiti minimi:**

-A base di Clorexidina gluconato allo 0,05% in soluzione alcolica

-Etichetta del prodotto di colore rosso

Flaconi da 500 ml n. 490

Flaconi da 1000 ml n. 4.900

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 31,000,00**

**Lotto 14). Iodopovidone g. 1,00 al 10% di iodio libero in soluzione alcolica. Codice CIG 052187480A**

**Requisiti minimi:**

-A base di Iodopovidone g. 1,00 al 10% di iodio libero in soluzione alcolica.

-Etichetta del prodotto di colore rosso.

Flaconi da 500 ml n. 500

Flaconi da 1000 ml n. 1.250

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 15,000,00**



**Lotto 15). Clorexidina gluconato al 2% in soluzione alcolica in bustine monodose da 20 a 30 ml per l'inserimento del CVC come indicato dalle linee guida EPIC.**

Bustine da 20 a 30 ml pari a n. 25.000 ml

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 3,750,00**

**Lotto 16). Clorexidina gluconato in soluzione saponosa in bustine monodose da 100 ml per doccia pre-operatoria come indicato dalle linee guida C.D.C.**

Bustine da 100 ml n. 1.500

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 3,000,00**

**Lotto 17). Detergente anfoterico, pH compreso da 3,5 e 3,8 – per la detersione della cute integra e delicata, privo di effetti irritanti e/o allergizzanti, flaconi da 250 a 500 ml. p.m.c.**

Flaconi da 250-500ml pari a n. 500.000 ml

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 3,000,00**

**Disinfettanti per superfici**

**18. Clorexidina gluconato g 1,5% + Cetrimide g. 15 % in soluzione acquosa per decontaminazione sulle termiche.**

**19. Biguanidi (Clorexidina oppure Cloridrato di Poliesametilene) formulazione spray in soluzione acquosa senza sostanze CMR volatili e senza profumi.**

**20. Sodio- dicloro –isocianurato granuli in confezioni da 500 grammi per decontaminazione dei liquidi biologici.**

**21. Sodio- dicloro –isocianurato compresse da 500 grammi per disinfezione dei presidi.**

**Lotto 18). Clorexidina gluconato g 1,5% + Cetrimide g. 15 % in soluzione acquosa per la decontaminazione terminale delle culle termiche.**

Flaconi da 1000 ml n. 1.000

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 9,000,00**

**Lotto 19). Biguanidi (Clorexidina oppure Cloridrato di Poliesametilene) formulazione spray in soluzione acquosa senza sostanze CMR volatili e senza profumi per pulizia e disinfezione giornaliera delle culle termiche. Codice CIG 0521885120**

**Requisiti minimi:**

-Ampio spettro virucida su batteri, virus e funghi.

Flaconi con erogatore da 1000 ml n. 3.500

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 34,500,00**

**Lotto 20). Sodio- dicloro –isocianurato granuli in confezioni da 500 grammi per decontaminazione dei liquidi biologici. P.M.C.**

Granuli da 500 gr n. 100

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 1,100,00**

**Lotto 21). Sodio- dicloro –isocianurato compresse da 2,5 a 4,6 g per disinfezione dei presidi. D.M. Classe II/A**  
Compresse da 2,5 a 4,6 gr n. 3.000

**IMPORTO A BASE D'ASTA € 350,00**

**Detergente per strumentario.**

**22. Detergente enzimatico ad attività proteolitica, in soluzione acquosa concentrata, a schiuma controllata, utilizzabile anche in vasca ad ultrasuoni.**

**Lotto 22). Detergente enzimatico ad attività proteolitica, in soluzione acquosa concentrata, a schiuma controllata, utilizzabile anche in vasca ad ultrasuoni.**

Flaconi da 1000 ml n. 1.000

**IMPORTO A BASE D'ASTA**

**€ 4,500,00**

#####