



*AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO
NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE*

CAPITOLATO SPECIALE

ART. 1

Il presente Capitolato ha per oggetto la fornitura di “**DISPOSITIVI MEDICI PER INCONTINENZA ED AUSILI PER STOMIA**” 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. 55 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 dispositivi 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, di sterilizzazione ed il numero di lotto per quanto riguarda i dispositivi sterili, la data di preparazione ed il numero di lotto per quanto riguarda i dispositivi non sterili devono sempre apparire immediatamente decifrabili.

I Dispositivi medici dovranno essere realizzati in conformità a quanto previsto dalla direttiva 93/42CE, recepita con d.lgs. 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

Tutti i dispositivi offerti dovranno essere confezionati in idonei imballaggi secondo procedure appropriate in modo tale che siano sterili al momento dell'immissione sul mercato e che mantengano tale sterilità nel tempo alle condizioni previste di immagazzinamento e trasporto. I dispositivi dovranno essere confezionati in busta singola contenente una unità, a tenuta di polvere ed umidità idonea a garantire la sterilità nel tempo.

E' necessario inoltre un doppio confezionamento nel caso in cui il prelevamento del prodotto sterile non possa essere effettuato nel pieno rispetto dell'asetticità.

I singoli dispositivi, contenuti nel loro incarto primario, devono essere confezionati in scatole di cartone dalle quali devono essere facilmente prelevabili. Le scatole a loro volta saranno confezionate in cartoni resistenti, facili da immagazzinare per sovrapposizione.

Per tutti i prodotti la scatola ed i singoli imballaggi primari debbono essere muniti di una etichetta recante:

- Marcatura di conformità CE
- Descrizione del prodotto in lingua italiana
- Numero dei pezzi in essi contenuti e indicazione delle misure dei prodotti
- Dicitura monouso e/o sterile
- Nome ed indirizzo del produttore e/o del distributore
- Eventuali istruzioni d'uso e classe di appartenenza
- Numero identificativo del lotto e data di produzione
- Data di scadenza
- Metodo di sterilizzazione
- Codice del prodotto
- Informazioni necessarie alla corretta conservazione.

Attenersi, per il confezionamento, anche a quanto richiesto nel capitolato tecnico.

ART .4

Il tipo di sterilizzazione utilizzato dovrà essere indicato sugli imballaggi primari del prodotto e dichiarato nella documentazione tecnica tale metodica deve essere conforme alle norme previste dalla F.U. vigente ed alle direttive CEE 93/42.

Qualora il prodotto fosse risterilizzabile dovrà essere fornita documentazione specifica che indichi il protocollo di sterilizzazione utilizzato ed i cicli di sterilizzazione sopportabili dal DM.

ART .5

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 dispositivi 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.

E' consentito il raggruppamento temporaneo di impresa o consorzio ordinario ai sensi dell'art.37 del **D.Lgs. 163/2006**. E' fatto divieto alle ditte partecipare in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti, ovvero di partecipare alla gara anche in forma individuale qualora la ditta abbia partecipato alla gara medesima in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, pena l'esclusione di tutte le offerte presentate.

E' vietata qualsiasi modificazione alla composizione del raggruppamento o consorzio rispetto a quella indicata nell'impegno presentato in sede di offerta.

La percentuale dei requisiti di ammissione posseduti da ogni impresa raggruppata o consorziata deve essere pari o superiore a quella che sarà indicata quale parte di prestazione che effettivamente ogni singola impresa intende svolgere. Ogni impresa riunita o consorziata non può dichiarare di avere intenzione di eseguire una percentuale di prestazione maggiore rispetto a quella cui si riferiscono i requisiti indicati in sede di ammissione.

I consorzi di cui all'art.34, comma 1, lettere b) e c) del d.lgs.163/2006 sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre. A questi ultimi è fatto divieto di partecipare, in qualsiasi altra forma, alla medesima gara; in caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio che il consorziato.

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; si precisa che, in caso di raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari, la riduzione della garanzia sarà possibile solo se tutti i concorrenti, costituenti il raggruppamento temporaneo o consorzio, sono in possesso dei



suddetti requisiti. In caso di raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari, non ancora costituiti, la garanzia fideiussoria deve essere intestata a tutti gli associati, pena l'esclusione.

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. La fideiussione deve avere una validità per almeno 180 giorni dalla data di scadenza della presentazione dell'offerta.
- 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'Autorità all'indirizzo (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).

La documentazione tecnica, debitamente sottoscritta dal legale rappresentante della ditta partecipante o da altra persona munita di potere di firma a pena di esclusione, dovrà, inoltre, fornire dati esaurienti relativi a:

1. Composizione e caratteristiche dei materiali impiegati nella produzione
2. Compatibilità e tollerabilità di detti materiali con tessuti e liquidi biologici e/o test di atossicità effettuati.
3. Produzione conforme alle norme F.U. e CE in vigore
4. Destinazione d'uso del prodotto
5. Classe di rischio CE del prodotto e indicazione dell'organismo notificato (allegare copia, firmata in originale, della certificazione CE)
6. Processo di sterilizzazione adottato e dati di sicurezza (es. residui pre-sterilizzazione ad ossido di etilene)
7. Dimensioni del dispositivo (misura, lunghezza, ecc)
8. Caratteristiche del confezionamento e del materiale impiegato per esso
9. Avvertenze per l'uso e lo stoccaggio
10. Assenza di lattice (quando richiesto) con dichiarazione rilasciata dal produttore.
11. Dichiarazione di ipo-allerginità rilasciata dal produttore.

Per ogni Dispositivo Medico offerto dovrà, pena l'esclusione, essere indicato il codice CND.

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.

In caso di R.T.I. o consorzi ordinari, non ancora costituiti, la documentazione tecnica dovrà essere sottoscritta dai legali rappresentanti di tutte le ditte raggruppate o consorziate.



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, codice CND
- 4-prezzo unitario netto
- 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.

In caso di R.T.I. o consorzi ordinari, non ancora costituiti, l'offerta dovrà essere sottoscritta dai legali rappresentanti di tutte le ditte raggruppate o consorziate.

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 DISPOSITIVI MEDICI PER INCONTINENZA ED AUSILI PER STOMIA”-

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 (costituita da confezione secondaria), 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 del prodotto offerto e codice CND



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 DISPOSITIVI MEDICI PER INCONTINENZA ED AUSILI PER STOMIA”

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. n.81 del 09/04/2008 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 dell' 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.

Qualora si dovesse rendere necessario procedere ad un controllo relativo alla determinazione dei parametri di "velocità di assorbimento" , di "rilascio di umidità" e di "capacità di assorbimento" degli ausili assorbenti l' urina, di cui al lotto n. 1), nonché la determinazione della superficie del tampone assorbente delle traverse salvaletto, di cui al lotto n. 2), l'A.O. si riserva la facoltà di affidare tale verifica ad un laboratorio esterno accreditato presso il SINAL che la scrivente Azienda sceglierà a seguito di richiesta di preventivo di spesa, spesa che sarà a carico della ditta sottoposta a verifica comprese le eventuali spese di spedizione. La ditta sottoposta a verifica dovrà provvedere al pagamento di quanto dovuto per l'effettuazione dei suddetti controlli e, se necessario, inviare una quantità di campioni sufficienti secondo quanto prevedono le metodiche 001NMC963- 002NMC963- 003NMC963 (non meno di quattro buste commerciali per ogni misura ed articolo). La mancata ottemperanza a quanto richiesto comporterà l'esclusione dalla gara.

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 (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-

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 12 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"

CAPITOLATO TECNICO "DISPOSITIVI MEDICI AUSILI PER INCONTINENZA E PER STOMIA"

"DISPOSITIVI MEDICI PER L'INCONTINENZA"

Lotto n°1. Pannoloni mutandina Adulti. Codice CIG 0538590A84

Requisiti minimi.

- Corpo assorbente nella parte intermedia in doppio strato di polpa di pura cellulosa, senza sbiancanti ottici, resine, collanti o sostanze chimiche aggiunte.
- Polimeri super assorbenti concentrati nella parte intermedia, nello strato di polpa di cellulosa.
- Rivestimento a contatto con la pelle in TNT morbido, ipoallergenico, tipo polipropilene al 100%.
- Bande interne di contenimento longitudinali elasticizzate in morbido TNT, termosaldate.
- Rivestimento esterno in materiale impermeabile, morbido, atraumatico, atossico, antifruscio.
- Elastici longitudinali in morbidi fili in Lycra, almeno 4, sui bordi per favorire la vestibilità.
- Strisce adesive in numero di almeno 4, riposizionabili più volte.
- Il prodotto offerto deve essere privo di lattice.
- Velocità assorbimento: ≥ 2 ml-sec.
- Rilascio di umidità: ≤ 1 gr
- Assorbimento specifico: ≥ 7 gr/gr

Misure richieste:

1/a - Piccola: cm 70 x cm 50 circa	pezzi n° 1.000
1/b - Media: cm 80 x cm 65 circa	pezzi n°20.000
1/c - Grande: cm 100 x cm 80 circa	pezzi n°90.000

IMPORTO A BASE D'ASTA

€ 30,000,00

CONFEZIONAMENTO

Confezionati in sacchetti di polietilene opaco e resistente che devono contenere max pezzi 30, con maniglia ed apertura pre-tagliata per facilitare l'operatore.

Ogni sacchetto deve riportare in modo leggibile, stampato in maniera indelebile ed in italiano quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

Inoltre i sacchetti in numero di max 4 devono essere imballati in robusti cartoni originali della ditta produttrice, ben chiusi, di facile presa e all'esterno devono riportare quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

In particolare devono essere indicati:

- nome e ragione sociale del fabbricante;
- denominazione/nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto;
- dati identificativi del prodotto stesso;
- destinazione d'uso;



- marchio CE;
- numero di lotto.

Su ogni confezione, sia primaria che secondaria, inoltre devono essere indicati:

- indirizzo del fabbricante;
- eventuali avvertenze e/o indicazioni relative alla conservazione;
- il numero di pezzi contenuti.

CAMPIONATURA

costituita dalla confezione secondaria in numero di almeno n°1 cartone in originale, recante all'esterno il nome della Ditta offerente ed il numero del lotto del capitolato, con all'interno tutte le confezioni primarie in originale, almeno n°4 buste commerciali con max n°30 pezzi ciascuna.

Lotto n°2. Traverse salvaletto Codice CIG 053859704E, contributo per partecipare alla gara € 20,00

Requisiti minimi.

- Corpo assorbente uniformemente distribuito nella parte intermedia, in polpa di pura cellulosa senza sbiancanti ottici, resine, collanti o sostanze chimiche aggiunte.
- Rivestimento a contatto con la pelle in TNT morbido, ipoallergenico, assorbente.
- Rivestimento esterno in materiale plastico impermeabile, atossico, morbido, antifruscio, con i lembi rimboccabili di facile ed immediata apertura.
- Il prodotto offerto deve essere privo di lattice.
- La misura del corpo assorbente deve essere pari almeno al 25% della superficie totale del prodotto.

Misura richiesta:

cm 80 x cm 180

pezzi n°600.000

IMPORTO A BASE D'ASTA

€ 130,000,00

CONFEZIONAMENTO

Confezionati in sacchetti di polietilene opaco e resistente che devono contenere max pezzi 30, con maniglia ed apertura pre-tagliata per facilitare l'operatore.

Ogni sacchetto deve riportare su almeno uno dei suoi lati, in modo leggibile, stampato in maniera indelebile ed in italiano quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

Inoltre i sacchetti in numero di max 6 devono essere imballati in robusti cartoni originali della ditta produttrice, ben chiusi, di facile presa e all'esterno devono riportare quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

In particolare devono essere riportati:

- nome e ragione sociale del fabbricante;
- denominazione/nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto;



- dati identificativi del prodotto stesso;
- destinazione d'uso;
- marchio CE;
- numero di lotto.

Su ogni confezione, sia primaria che secondaria, inoltre devono essere indicati:

- indirizzo del fabbricante;
- eventuali avvertenze e/o indicazioni relative alla conservazione;
- il numero di pezzi contenuti.

CAMPIONATURA

- costituita dalla confezione secondaria in numero di almeno n°1 cartone in originale, recante all'esterno il nome della Ditta offerente ed il numero del lotto del capitolato, con all'interno tutte le confezioni primarie in originale, almeno n°4 buste commerciali con max n°30 pezzi ciascuna.

Lotto n°3. Pannolini mutandina per bambini “neonati pretermine”

Requisiti minimi.

- Corpo assorbente nella parte intermedia formato da uno strato di polpa di cellulosa senza sbiancanti ottici, resine, collanti o sostanze chimiche aggiunte.
- Rivestimento a contatto con la pelle in TNT morbido, ipoallergenico, assorbente.
- Il pannolino deve avere forma anatomica a mutandina, con elastici lungo i bordi longitudinali contenitivi ma morbidi e tali da non produrre ischemie vascolari sui bambini.
- Sistema di chiusura in vita mediante adesivi riposizionabili più volte.
- Il prodotto offerto deve essere privo di lattice.

Misura richiesta (range +/- 5%):

Kg 0,5/2,5 mm 240 x 95 circa

pezzi n° 2.000

IMPORTO A BASE D'ASTA

€ 300,00

Lotto n°4. Pannolini mutandina per neonati

Requisiti minimi.

- Corpo assorbente nella parte intermedia formato da uno strato di polpa di cellulosa senza sbiancanti ottici, resine, collanti o sostanze chimiche aggiunte.
- Rivestimento a contatto con la pelle in TNT morbido, ipoallergenico, assorbente.
- Il pannolino deve avere forma anatomica a mutandina, con elastici lungo i bordi longitudinali contenitivi ma morbidi e tali da non produrre ischemie vascolari sui bambini.
- Sistema di chiusura in vita mediante adesivi riposizionabili più volte.
- Il prodotto offerto deve essere privo di lattice.

Misure richieste (range +/- 5%):

a) Kg 1/2,5 mm 320 x mm 160 circa

pezzi n°38.000

b) Kg 2/5 mm 360 x mm 250 “

pezzi n°20.000

c) Kg 3/6 mm 400 x mm 250 “

pezzi n°68.000



IMPORTO A BASE D'ASTA

€ 12,000,00

Lotto n°5. Pannolini mutandina per bambini Codice CIG 053859 8121

Requisiti minimi.

- Corpo assorbente nella parte intermedia formato da uno strato di polpa di cellulosa senza sbiancanti ottici, resine, collanti o sostanze chimiche aggiunte.
- Rivestimento a contatto con la pelle in TNT morbido, ipoallergenico, assorbente.
- Il pannolino deve avere forma anatomica a mutandina, con elastici lungo i bordi longitudinali contenitivi ma morbidi e tali da non produrre ischemie vascolari sui bambini.
- Sistema di chiusura in vita mediante adesivi riposizionabili più volte.
- Il prodotto offerto deve essere privo di lattice.

Misure richieste (range +/- 5%):

a) Kg 4/9	mm 450 x 320 circa	pezzi n° 90.000
b) Kg 7/18	mm 500 x 330 “	pezzi n°118.000
c) Kg 12 /25	mm 530 x 350 “	pezzi n°110.000
d) Kg 16/30	mm 600 x 380 “	pezzi n° 18.000

IMPORTO A BASE D'ASTA

€ 41,000,00

CONFEZIONAMENTO LOTTI 3-4-5

Confezionati in sacchetti di polietilene opaco e resistente, con maniglia ed apertura pretagliata per facilitare l'operatore.

Ogni sacchetto deve riportare, in modo leggibile, stampato in maniera indelebile ed in italiano i seguenti dati:

- nome e ragione sociale del fabbricante;
- denominazione/nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto;
- dati identificativi del prodotto stesso;
- destinazione d'uso;
- numero di lotto.

Inoltre i sacchetti devono essere imballati in robusti cartoni originali della ditta produttrice, ben chiusi, di facile presa che all'esterno devono riportare i seguenti dati:

- nome o ragione sociale del fabbricante;
- denominazione/nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto;
- dati identificativi del prodotto stesso;
- destinazione d'uso;
- numero di lotto.

Su ogni confezione, sia primaria che secondaria, inoltre devono essere indicati:

- indirizzo del fabbricante;
- eventuali avvertenze e/o indicazioni relative alla conservazione;



- il numero di pezzi contenuti.

CAMPIONATURA LOTTI 3-4-5

- costituita dalla confezione secondaria in numero di almeno n°1 cartone in originale, recante all'esterno il nome della Ditta offerente ed il numero del lotto del capitolato, con all'interno tutte le confezioni primarie in originale.

DISPOSITIVI MEDICI PER LA STOMIA.

Lotto n°6. Sistemi per colostomia monopezzo

Requisiti minimi.

Sistema costituito da:

- Sacca monopezzo a fondo chiuso, opaca, morbida, resistente, di alta elasticità, antifruscio, flessibile ed impermeabile ai liquidi ed ai gas. Rivestita su un lato da un morbido telino in tnt e fornita di filtro per assorbire e neutralizzare gli agenti responsabili dei cattivi odori.

- Placca adesiva morbida e flessibile, ritagliabile, ricoperta da un foglio di carta siliconata munita di linguetta ben visibile e di facile presa. Le linee di ritaglio devono essere riportate in tutte le direzioni, ben evidenti, morbide ed atraumatiche.

Misure richieste:

- Sacca : grande, media, mini.

- Placca: foro ritagliabile da mm 15 a mm 70 circa pezzi n°1.000

IMPORTO A BASE D'ASTA

€ 4,300,00

CONFEZIONAMENTO

Confezionati in sacchetti di polietilene opaco e resistente, di facile apertura per l'operatore.

Ogni sacchetto deve riportare, in modo leggibile, stampato in maniera indelebile ed in italiano quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e successivi aggiornamenti).

Inoltre i sacchetti devono essere imballati in robusti cartoni originali della ditta produttrice, ben chiusi, e devono riportare quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

In particolare devono essere riportati:

- nome e ragione sociale del fabbricante;
- denominazione/nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto;
- dati identificativi del prodotto stesso;
- destinazione d'uso;
- numero di lotto.

Su ogni confezione, sia primaria che secondaria, inoltre devono essere indicati:

- indirizzo del fabbricante;
- eventuali avvertenze e/o indicazioni relative alla conservazione;



- il numero di pezzi contenuti.

CAMPIONATURA

Le Ditte partecipanti dovranno fornire, con le modalità indicate nel capitolato speciale, la seguente campionatura:

- costituita, per almeno tre misure intermedie, da almeno una confezione secondaria in originale commerciale completa, recante all'esterno il nome della Ditta offerente ed il numero del lotto del capitolato, con all'interno tutte le confezioni primarie commerciali in originale.

Lotto 7. Sistema per colostomia due pezzi

Requisiti minimi.

Sistema costituito da:

- Sacca a fondo chiuso, opaca, morbida, resistente, di alta elasticità, antifruscio, flessibile ed impermeabile ai liquidi ed ai gas. Rivestita almeno su un lato da un morbido telino in tnt e fornita di filtro per assorbire e neutralizzare gli agenti responsabili dei cattivi odori. Munita di flangia con sistema di chiusura di sicurezza che garantisca una perfetta tenuta alla placca . Sistema di aggancio tipo clipper con segnale sonoro di aggancio.

- Placca adesiva morbida e flessibile, ritagliabile, ricoperta da un foglio di carta siliconata munita di linguetta ben visibile e di facile presa. Le linee di ritaglio devono essere riportate in tutte le direzioni, ben evidenti, morbide ed atraumatiche.

Misure richieste:

a) Sacca: media e grande; flangia: tutte le misure da mm 40 a mm 60 circa
pezzi n°800

b) Placca: foro ritagliabile tutte le misure da mm 10 a mm 55 circa
pezzi n°300

IMPORTO A BASE D'ASTA

€ 3,750,00

CONFEZIONAMENTO

Confezionati in sacchetti di polietilene opaco e resistente, di facile apertura per l'operatore.

Ogni sacchetto deve riportare, in modo leggibile, stampato in maniera indelebile ed in italiano quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e successivi aggiornamenti).

Inoltre i sacchetti devono essere imballati in robusti cartoni originali della ditta produttrice, ben chiusi, e devono riportare quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

In particolare devono essere riportati:

- nome e ragione sociale del fabbricante;
- denominazione/nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto;
- dati identificativi del prodotto stesso;
- destinazione d'uso;



- numero di lotto.

Su ogni confezione, sia primaria che secondaria, inoltre devono essere indicati:

- indirizzo del fabbricante;
- eventuali avvertenze e/o indicazioni relative alla conservazione;
- il numero di pezzi contenuti.

CAMPIONATURA

Le Ditte partecipanti dovranno fornire, con le modalità indicate nel capitolato speciale, la seguente campionatura:

-costituita, per almeno tre misure intermedie, da almeno una confezione secondaria in originale commerciale completa, recante all'esterno il nome della Ditta offerente ed il numero del lotto del capitolato, con all'interno tutte le confezioni primarie commerciali in originale.

Lotto n°8. Sistema per ileostomia monopezzo

Requisiti minimi.

Sistema costituito da:

- Sacca monopezzo a fondo aperto, opaca, morbida, resistente, di alta elasticità, antifruscio, flessibile ed impermeabile ai liquidi ed ai gas. Rivestita su un lato da un morbido telino in tnt e fornita di filtro per assorbire e neutralizzare gli agenti responsabili dei cattivi odori. Munita di sistema integrato per lo scarico con doppia o tripla sicurezza.
- Placca adesiva morbida e flessibile, ritagliabile, ricoperta da un foglio di carta siliconata munita di linguetta ben visibile e di facile presa. Le linee di ritaglio devono essere riportate in tutte le direzioni, ben evidenti, morbide ed atraumatiche.
- Placca con adesivo a base di idrocolloidi e polimeri.

Misure richieste:

- Sacca : grande, media, mini.
- Placca: foro ritagliabile tutte le misure da mm 15 a mm 70 circa
pezzi n°1.000

IMPORTO A BASE D'ASTA

€ 4,500,00

CONFEZIONAMENTO

Confezionati in sacchetti di polietilene opaco e resistente, di facile apertura per l'operatore.

Ogni sacchetto deve riportare, in modo leggibile, stampato in maniera indelebile ed in italiano quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

Inoltre i sacchetti devono essere imballati in robusti cartoni originali della ditta produttrice, ben chiusi e devono riportare quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

In particolare devono essere riportati:

- nome e ragione sociale del fabbricante;
- denominazione/nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto;



- dati identificativi del prodotto stesso;
- destinazione d'uso;
- numero di lotto.

Su ogni confezione, sia primaria che secondaria, inoltre devono essere indicati:

- indirizzo del fabbricante;
- eventuali avvertenze e/o indicazioni relative alla conservazione;
- il numero di pezzi contenuti.

CAMPIONATURA

Le Ditte partecipanti dovranno fornire, con le modalità indicate nel capitolato speciale, la seguente campionatura:

- costituita, per almeno tre misure intermedie, da almeno una confezione secondaria in originale, commerciale, completa, recante all'esterno il nome della Ditta offerente ed il numero del lotto del capitolato, con all'interno tutte le confezioni primarie commerciali in originale.

Lotto n°9. Sistema per ileostomia due pezzi

Requisiti minimi.

Sistema costituito da:

- Sacca monopezzo a fondo aperto, opaca, morbida, resistente, di alta elasticità, antifruscio, flessibile ed impermeabile ai liquidi ed ai gas. Rivestita su almeno un lato da un morbido telino in tnt e fornita di filtro per assorbire e neutralizzare gli agenti responsabili dei cattivi odori. Munita di flangia con sistema di chiusura di sicurezza che garantisca una perfetta tenuta alla placca e di sistema integrato per lo scarico con meccanismo di sicurezza.
- Placca adesiva ritagliabile, ricoperta da un foglio di carta siliconata munita di linguetta ben visibile e di facile presa. Le linee di ritaglio devono essere riportate in tutte le direzioni, ben evidenti, morbide ed atraumatiche.
- Placca con adesivo a base di idrocolloidi e polimeri.

Misure richieste:

- Sacca : grande, media; flangia: tutte le misure da mm 40 a mm 60
pezzi n°800
 - Placca: foro ritagliabile tutte le misure da mm 15 a mm 70 circa
pezzi n°300
- IMPORTO A BASE D'ASTA € 4,500,00**

CONFEZIONAMENTO

Confezionati in sacchetti di polietilene opaco e resistente, di facile apertura per l'operatore.

Ogni sacchetto deve riportare, in modo leggibile, stampato in maniera indelebile ed in italiano quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e successivi aggiornamenti).



Inoltre i sacchetti devono essere imballati in robusti cartoni originali della ditta produttrice, ben chiusi e devono riportare quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

In particolare devono essere riportati:

- nome e ragione sociale del fabbricante;
- denominazione/nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto;
- dati identificativi del prodotto stesso;
- destinazione d'uso;
- numero di lotto.

Su ogni confezione, sia primaria che secondaria, inoltre devono essere indicati:

- indirizzo del fabbricante;
- eventuali avvertenze e/o indicazioni relative alla conservazione;
- il numero di pezzi contenuti.

CAMPIONATURA

Le Ditte partecipanti dovranno fornire, con le modalità indicate nel capitolato speciale, la seguente campionatura:

- costituita, per almeno tre misure intermedie, da almeno una confezione secondaria in originale, commerciale, completa, recante all'esterno il nome della Ditta offerente ed il numero del lotto del capitolato, con all'interno tutte le confezioni primarie commerciali in originale.

Lotto n°10. Sistema per urostomia monopezzo

Requisiti minimi.

Sistema costituito da:

- Sacca monopezzo a fondo aperto, opaca, morbida, resistente, di alta elasticità, antifruscio, flessibile ed impermeabile ai liquidi ed ai gas. Rivestita, su almeno un lato da un morbido telino in tnt e munita di valvola antireflusso e sistema di scarico.
- Placca adesiva morbida e flessibile, ritagliabile, ricoperta da un foglio di carta siliconata munita di linguetta ben visibile e di facile presa. Le linee di ritaglio devono essere riportate in tutte le direzioni, ben evidenti, morbide ed atraumatiche.

Misure richieste:

- Sacca : grande.
- Placca: foro ritagliabile tutte le misure da mm15 a mm60 circa pezzi n°1.000

IMPORTO A BASE D'ASTA

€ 7,500,00

CONFEZIONAMENTO

Confezionati in sacchetti di polietilene opaco e resistente, di facile apertura per l'operatore.

Ogni sacchetto deve riportare in modo leggibile, stampato in maniera indelebile ed in italiano quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).



Inoltre i sacchetti devono essere imballati in robusti cartoni originali della ditta produttrice, ben chiusi e devono riportare quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e successivi aggiornamenti).

In particolare devono essere riportati:

- nome e ragione sociale del fabbricante;
- denominazione/nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto;
- dati identificativi del prodotto stesso;
- destinazione d'uso;
- numero di lotto.

Su ogni confezione, sia primaria che secondaria, inoltre devono essere indicati:

- indirizzo del fabbricante;
- eventuali avvertenze e/o indicazioni relative alla conservazione;
- il numero di pezzi contenuti.

CAMPIONATURA

Le Ditte partecipanti dovranno fornire, con le modalità indicate nel capitolato speciale, la seguente campionatura:

- costituita, da almeno una confezione secondaria in originale, commerciale, completa, recante all'esterno il nome della Ditta offerente ed il numero del lotto del capitolato, con all'interno tutte le confezioni primarie, commerciali, in originale.

Lotto n°11. Sistema per urostomia due pezzi

Requisiti minimi.

Sistema costituito da:

- Sacca a fondo aperto, opaca, morbida, resistente, di alta elasticità, antifruscio, flessibile ed impermeabile ai liquidi ed ai gas. Rivestita su almeno un lato da un morbido telino in tnt e munita di flangia con sistema di chiusura di sicurezza a clipper sonoro che garantisca una perfetta tenuta alla placca, sistema di scarico e valvola antireflusso.
- Placca adesiva morbida e flessibile, ritagliabile, ricoperta da un foglio di carta siliconata munita di linguetta ben visibile e di facile presa. Le linee di ritaglio devono essere riportate in tutte le direzioni, ben evidenti, morbide ed atraumatiche.

Misure richieste:

- Sacca : grande – media; flangia: tutte le misura da mm 40 a mm 60
pezzi n°800
 - Placca: foro ritagliabile da mm15 a mm60 circa
pezzi n°300
- IMPORTO A BASE D'ASTA € 4,500,00**

CONFEZIONAMENTO

Confezionati in sacchetti di polietilene opaco e resistente, di facile apertura per l'operatore.



Ogni sacchetto deve riportare, in modo leggibile, stampato in maniera indelebile ed in italiano quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

Inoltre i sacchetti devono essere imballati in robusti cartoni originali della ditta produttrice, ben chiusi e devono riportare quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

In particolare devono essere riportati:

- nome e ragione sociale del fabbricante;
- denominazione/nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto;
- dati identificativi del prodotto stesso;
- destinazione d'uso;
- numero di lotto.

Su ogni confezione, sia primaria che secondaria, inoltre devono essere indicati:

- indirizzo del fabbricante;
- eventuali avvertenze e/o indicazioni relative alla conservazione;
- il numero di pezzi contenuti.

CAMPIONATURA

Le Ditte partecipanti dovranno fornire, con le modalità indicate nel capitolato speciale, la seguente campionatura:

- costituita, da almeno una confezione secondaria in originale, commerciale, completa, recante all'esterno il nome della Ditta offerente ed il numero del lotto del capitolato, con all'interno tutte le confezioni primarie, commerciali, in originale.

Lotto n°12. Sistema post-operatorio monopezzo con oblò Codice CIG 05386002C7

Requisiti minimi.

Sistema costituito da:

- Sacca a fondo aperto, opaca, morbida, resistente, di alta elasticità, antifruscio, flessibile ed impermeabile ai liquidi ed ai gas. Rivestita su almeno un lato da un morbido telino in tnt e munita di rubinetto di scarico collegabile ad una sacca di scarico standard.

Munita di oblò per controllare e medicare la stomia.

- Placca adesiva morbida e flessibile, ritagliabile, ricoperta da un foglio di carta siliconata munita di linguetta ben visibile e di facile presa. Le linee di ritaglio devono essere riportate in tutte le direzioni, ben evidenti, morbide ed atraumatiche.

- Sterile.

Misure richieste:

- Sacca: grande
 - Placca: foro ritagliabile tutte le misure da mm10 a mm100 circa
- pezzi n°1500

IMPORTO A BASE D'ASTA

€ 23,000,00



N.B.

La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, a richiesta, le bacchette sterili per stomia a doppia canna in numero pari al 5% del totale delle sacche indicate nel lotto n°12.

CONFEZIONAMENTO

Confezionati in sacchetti di polietilene opaco e resistente, di facile apertura per l'operatore. Ogni sacchetto deve riportare, in modo leggibile, stampato in maniera indelebile ed in italiano quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

Inoltre i sacchetti devono essere imballati in robusti cartoni originali della ditta produttrice, ben chiusi e devono riportare quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e successivi aggiornamenti).

In particolare devono essere riportati:

- nome e ragione sociale del fabbricante;
- denominazione/nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto;
- dati identificativi del prodotto stesso;
- destinazione d'uso;
- numero di lotto.

Su ogni confezione, sia primaria che secondaria, inoltre devono essere indicati:

- indirizzo del fabbricante;
- eventuali avvertenze e/o indicazioni relative alla conservazione;
- il numero di pezzi contenuti.

CAMPIONATURA

Le Ditte partecipanti dovranno fornire, con le modalità indicate nel capitolato speciale, la seguente campionatura:

- costituita, da almeno una confezione secondaria in originale, commerciale, completa, recante all'esterno il nome della Ditta offerente ed il numero del lotto del capitolato, con all'interno tutte le confezioni primarie, commerciali, in originale.

Lotto n°13. Sistema di drenaggio monopezzo Codice CIG 0538603540

Requisiti minimi.

Sistema costituito da:

- Sacca a fondo aperto, trasparente, morbida, resistente, di alta elasticità, antifruscio, flessibile ed impermeabile ai liquidi ed ai gas. Rivestita su almeno un lato da un morbido telino in tnt, di forma allungata e munita di rubinetto di scarico di grandi dimensioni e di valvola antireflusso. Graduata e trasparente per il monitoraggio della quantità e delle caratteristiche del liquido drenato dalla ferita chirurgica.
- Placca adesiva morbida e flessibile, ritagliabile, ricoperta da un foglio di carta siliconata munita di linguetta ben visibile e di facile presa. Le linee di ritaglio devono essere riportate in tutte le direzioni, ben evidenti, morbide ed atraumatiche.



- Sterile.

Misure richieste:

- Sacca: grande – media - mini
 - Placca: foro ritagliabile tutte le misure da mm10 a mm50 circa
- pezzi n°1.000

IMPORTO A BASE D'ASTA

€ 27,000,00

CONFEZIONAMENTO

Confezionati in sacchetti di polietilene opaco e resistente, di facile apertura per l'operatore. Ogni sacchetto deve riportare, in modo leggibile, stampato in maniera indelebile ed in italiano quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e successivi aggiornamenti).

Inoltre i sacchetti devono essere imballati in robusti cartoni originali della ditta produttrice, ben chiusi e devono riportare quanto previsto dalle vigenti normative. (Direttiva CEE 93/42 – D.L.vo 46/97 e s.m.i.).

In particolare devono essere riportati:

- nome e ragione sociale del fabbricante;
- denominazione/nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto;
- dati identificativi del prodotto stesso;
- destinazione d'uso;
- numero di lotto.

Su ogni confezione, sia primaria che secondaria, inoltre devono essere indicati:

- indirizzo del fabbricante;
- eventuali avvertenze e/o indicazioni relative alla conservazione;
- il numero di pezzi contenuti.

CAMPIONATURA

Le Ditte partecipanti dovranno fornire, con le modalità indicate nel capitolato speciale, la seguente campionatura:

- costituita, da almeno una confezione secondaria in originale, commerciale, completa, recante all'esterno il nome della Ditta offerente ed il numero del lotto del capitolato, con all'interno tutte le confezioni primarie, commerciali, in originale.

Lotto n°14. Sistema di raccolta per incontinenza fecale Codice CIG 05386056E6, contributo per partecipare alla gara € 20,00

Requisiti minimi.

Sistema costituito da:

- Sacca di raccolta di almeno ml 1.000, trasparente, graduata, fondo chiuso, morbida, resistente, con valvola antireflusso, sistema sicuro di chiusura e di sostituzione.

