



AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO
NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

CAPITOLATO SPECIALE

ART. 1

Il presente Capitolato ha per oggetto la fornitura di **“DISPOSITIVI DI SOMMINISTRAZIONE, PRELIEVO E RACCOLTA, AGHI, AGHI E KIT PER INFUSIONE E PRELIEVO”** 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” 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 quali- quantitativa 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, rendendosi 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 del 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, che attestino, in italiano, inequivocabilmente, l'affidabilità dell'impresa ai fini dell'assunzione dell'appalto in questione. La dichiarazione dovrà fare riferimento al codice CIG assegnato al lotto o alla gara per cui si partecipa. Saranno ritenute non idonee e **quindi escluse**, tutte le dichiarazioni che contravvengano a detto requisito di inequivocabilità, ovvero le dichiarazioni contenenti diciture quali ad esempio “senza impegno e garanzia, etc..”;
 - 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) 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. (copia della certificazione deve essere allegata alla dichiarazione.
 - d) 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;
 - e) 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, pena l'esclusione, già in sede di gara. -Qualora la ditta partecipante non sia in grado, per giustificati motivi, ivi compreso quello concernente la costituzione o l'inizio dell'attività da meno di tre anni, di presentare le referenze richieste, può provare la propria capacità economica e finanziaria mediante qualsiasi altro documento considerato idoneo da questa Azienda Ospedaliera.**

- 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 c**). Si precisa che la cauzione provvisoria è elemento essenziale dell'offerta, ai sensi del combinato disposto degli artt. 75, comma 1 e 4 e 46, comma 1-bis del Codice. Conseguentemente l'offerta non corredata dalla cauzione provvisoria, così come prevista dal Codice degli appalti, **sarà esclusa**;
- 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 cauzione provvisoria e la garanzia definitiva devono 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, in favore dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici, le ditte partecipanti dovranno fare riferimento al codice CIG identificativo del lotto che si intende offrire, riportato nel capitolato tecnico e nel 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.

Le ditte partecipanti dovranno, altresì, fare riferimento al codice CIG, identificativo del lotto che si intende offrire, anche se non c'è nulla da pagare.

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 venga ritenuto 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 ed il numero di Repertorio.

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 PER I /IL LOTTI/O N.”**. In essa dovrà essere racchiusa solo l'offerta economica redatta su carta legale del valore corrente, **firmata dal legale rappresentante o da altra persona autorizzata, a pena di esclusione.**

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 e codice di Repertorio
- 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 DI SOMMINISTRAZIONE, PRELIEVO E RACCOLTA, AGHI, AGHI E KIT PER INFUSIONE E PRELIEVO”-

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 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”**.

Le ditte concorrenti per i lotti in cui sono previsti prodotti della medesima tipologia ma di misure diverse possono, se lo ritengono opportuno, campionare, secondo le modalità previste nel disciplinare di gara, unicamente un solo



prodotto rappresentativo di ciò che viene proposto (una misura, almeno 5 pezzi, dichiarando di avere tutte le misure richieste).

Laddove la confezione secondaria dei prodotti offerti sia particolarmente ingombrante o onerosa in termini economici per la ditta, può essere presentata una parte della confezione secondaria, purché riporti l'etichetta o la stampigliatura del prodotto offerto corrispondente a quella della confezione di vendita.

Resta fermo che il prodotto offerto deve essere presentato nella sua confezione primaria.

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, anche nella confezione originale.

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, codice CND e codice di Repertorio
- 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 DI SOMMINISTRAZIONE, PRELIEVO E RACCOLTA, AGHI, AGHI E KIT PER INFUSIONE E PRELIEVO”

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

Nel giorno e nell'ora fissati verrà dichiarata , alla presenza dei legali rappresentanti degli operatori economici partecipanti o da altra persona munita di apposita delega, aperta la gara ed il Presidente della Commissione di gara procederà in seduta pubblica:

- alla verifica ed all'apertura dei plichi pervenuti e, successivamente, all'apertura del plico n.1 contenente la documentazione amministrativa;
- ad ammettere alle successive fasi della procedura i singoli concorrenti che, attraverso la verifica della documentazione presentata, siano in possesso dei requisiti richiesti;
- a raccogliere, a parte ed in plichi separati, le buste contenenti la documentazione tecnica e, se richiesta, l'offerta tecnica (plico n. 2);
- a raccogliere le offerte economiche (plico n. 3) in un plico che verrà sigillato e controfirmato sui lembi di chiusura da tutti i componenti la Commissione di gara ed affidate al Responsabile del procedimento.

Successivamente, in sedute non pubbliche e separate, verrà esaminata la documentazione tecnica e, se presente, la campionatura; l'Organo tecnico, in caso di aggiudicazione al prezzo più basso, predisporrà apposita relazione tecnica di conformità, mentre, in caso di aggiudicazione in favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa-prezzo/qualità-, sarà una Commissione tecnica, appositamente istituita, ad assegnare i relativi punteggi di qualità in base ai criteri precedentemente stabiliti dal capitolato di gara.

Infine, in seduta pubblica, la Commissione di gara procederà all'apertura del plico n. 3 (offerta economica) e, qualora si tratti di un'aggiudicazione al prezzo più basso, provvederà all'aggiudicazione provvisoria in favore dell'offerta economicamente migliore ritenuta conforme, mentre in caso di aggiudicazione in favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa- prezzo/ qualità-provvederà ad assegnare alle ditte ammesse, previa verifica della



correttezza dei conteggi (punteggio tecnico+ punteggio offerta economica), il punteggio globale ottenuto. Infine, in base alla graduatoria ottenuta, il Presidente della Commissione di gara dichiarerà aggiudicatario provvisorio il concorrente che avrà ottenuto il punteggio globale più alto.

L'aggiudicazione deve intendersi per lotto unico ed 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 esplicitazione 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 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 sull'importo posto a base d'asta.

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 migliororia, 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.

La normativa vigente non prevede la redazione del DUVRI in relazione all'oggetto dell'appalto. Si rilevano, comunque, possibili interferenze in relazione alla condivisione della rete stradale dell'ospedale da parte di più imprese, lavoratori e lavoratori autonomi, oltre che per le attività specifiche dell'Azienda Ospedaliera. Dette interferenze sono regolate da specifica segnaletica, dalle norme del Codice della Strada e dall'informativa DVR elaborata ai sensi dell'art.26 del D.Lgs.81 del 9 aprile 2008, disponibile sul sito Aziendale, nella sezione Bandi e gare, **di cui dovrà essere dichiarato di averne presa visione**. I costi per evitare i rischi da interferenza sono pari a zero. Per quanto riguarda i costi per la sicurezza, legati ai **rischi propri dell'attività delle imprese, ove presenti**, i concorrenti sono tenuti ad indicarli esplicitamente nella formulazione dell'offerta economica.

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 nell'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 5% 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 rifinanziamento 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, con raccomandata A.R. Art.1219 C.C., 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 web 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;
- violazione della normativa relativa alla tracciabilità dei flussi finanziari, di cui all'art. 3 della Legge n. 136 del 13/08/2010.

La risoluzione di diritto del contratto comporterà l'incameramento del deposito cauzionale nonché il risarcimento dei maggiori danni subiti dall'Azienda.

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 **avalimento** 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'avalimento 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 e s. m. i. nonché il possesso dei requisiti tecnici e delle risorse oggetto di avalimento;
- 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 11 pagine, costituiscono altresì parte integrante dello stesso:

Allegato "A";

Allegato "B";

Palermo li, _____

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO
(Dott. Carmelo Pullara)

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



ALL. A

**DISPOSITIVI DI SOMMINISTRAZIONE, PRELIEVO E RACCOLTA
AGHI
AGHI E KIT PER INFUSIONE E PRELIEVO**

LOTTO 1) AGHI IPODERMICI (CND A010101)-CIG 3447154976

Caratteristiche:

Gli aghi ipodermici per siringa devono essere sterili, apirogeni, atossici, monouso, in acciaio inox, con cono e copri-ago di materiale plastico idoneo e conformi a quanto prescritto dalla F.U. **Latex free**.

L'ago deve avere un alto coefficiente di resistenza e deve essere saldamente fissato al barilelto; la punta dell'ago deve essere in triplice affilatura con cono di colore convenzionale secondo la misura. Confezione in scatole contenenti al massimo 100 unità.

- Aghi monouso sterili per insulina G 25 - G 26 - G 27 – n. pezzi 25.000

- Aghi monouso sterili G 18 - G20 - G21- G22 – G23- n. pezzi 80.000

Importo a base d'asta

€ 2,650,00

LOTTO 2) AGHI A FARFALLA (CND A010102)- CIG 3447189659

Caratteristiche generali:

Gli aghi a farfalla devono essere sterili, monouso, **siliconati**, scorrevoli, atraumatici con punta a triplice affilatura e angolatura corta, cioè circa due volte il diametro esterno della cannula. Le alette laterali devono essere flessibili, provviste di arresto antiscivolo e di colore convenzionale. Il tubicino dovrà essere trasparente, sottile, flessibile, non collabente alla torsione, con attacco luer-lock e munito di tappo a perfetta tenuta. Il dispositivo deve essere sterile, monouso, in materiale plastico idoneo, **Latex free**.

Singolarmente confezionati, con caratteristiche di robustezza tali da impedire lacerazioni accidentali, termosaldati sui quattro lati e contenuti in scatole, al massimo, di 100 unità.

- Aghi a farfalla monouso sterili G19 - G21 - G23 - G25 – G27 - n. pezzi 95.000

lunghezza tubo 30 cm circa

Importo a base d'asta

€ 7,600,00

LOTTO 3) AGHI A FARFALLA short (CND A010102)- CIG 34507110CD

Caratteristiche:

Gli aghi a farfalla **short** devono avere le stesse caratteristiche generali degli aghi a farfalla

- Aghi a farfalla G 25 short , monouso, sterili – n. pezzi 5.000

lunghezza tubo non superiore a 20 cm

Importo a base d'asta

€ 500,00

**SIRINGHE
SIRINGHE MONOUSO**

Caratteristiche: Devono essere rispondenti alle vigenti disposizioni legislative relative all'autorizzazione, produzione, importazione e commercializzazione. Devono risultare conformi ai requisiti previsti dal D.L.vo 46/97 e quindi in possesso della marcatura di conformità CE. Requisiti generali richiesti: Le specifiche tecniche devono fare riferimento alla F.U. vigente ed ulteriori suoi aggiornamenti. Devono essere sterili, apirogene, monouso, in materiale plastico trasparente per uso medicale. Devono essere atossiche e chimicamente stabili: non devono pertanto cedere al loro contenuto sostanze tossiche, né determinare reazioni chimiche con i prodotti che possono contenere. Devono riportare sulla loro superficie esterna incisa o stampata una scala graduata chiara, resistente e naturalmente affidabile, per indicare il volume a seconda della posizione dello stantuffo. Per i tipi siliconati, deve essere dichiarata la quantità massima di silicone che non deve superare 0,25 mg/cm. Devono essere "latex free".



Confezioni: ogni singola siringa con ago deve essere contenuta in un involucro termosaldato ermeticamente, capace di conservare nel tempo la sterilità e deve essere ben evidenziato il punto su cui praticare lo strappo per l'apertura.

Etichetta: sulle confezioni e sui singoli involucri, che dovranno preferibilmente riportare la scritta "per uso ospedaliero", saranno espressi con caratteri indelebili, ben visibili ed in lingua italiana, tutti i dati necessari ad individuare il tipo ed il materiale contenuto, la quantità, la data di fabbricazione e la scadenza, il numero di registrazione ministeriale, il numero di lotto, il volume della siringa, il calibro dell'ago (se presente), il metodo di sterilizzazione, le modalità d'uso, marcatura CE, nome ed indirizzo del produttore.

**SIRINGHE DA INFUSIONE ED IRRIGAZIONE MONOUSO
SIRINGHE DA INFUSIONE ED IRRIGAZIONE MONOUSO CON CONO LUER
SIRINGHE DA INFUSIONE ED IRRIGAZIONE MONOUSO CON CONO LUER A TRE PEZZI**

LOTTO 4) SIRINGHE DA INFUSIONE ED IRRIGAZIONE MONOUSO CON CONO LUER A TRE PEZZI CON AGO (CND A020102010201)- CIG 3450758794- contributo da versare all'Autorita' € 20,00

Le siringhe da infusione ed irrigazione monouso cono luer tre pezzi con ago, oltre ai requisiti generali già indicati, devono essere in possesso dei seguenti **requisiti specifici**:

- 1) Devono essere costituite da tre pezzi (cilindro, pistone, anello di tenuta);
 - 2) L'estremità interna dello stantuffo deve essere munita di un anello di gomma latex free, che garantisca la tenuta della siringa;
 - 3) L'ago, staccabile, deve essere innestato direttamente sulla siringa e protetto dal copri-ago in plastica; deve essere con cannula in acciaio inox, con punta a triplice affilatura atraumatica e con bariletto di colore convenzionale;
 - 4) Devono essere provviste di un sistema di blocco per evitare la fuoriuscita del pistone;
 - 5) Il pistone spinto a fondo non deve lasciare liquido dentro il cilindro.
- a) Siringhe sterili monouso **per tubercolina - da 1 ml - ago 25/26G - n. pezzi 1.000**
 - b) Siringhe monouso sterili **a tre pezzi: camicia,stantuffo, pistone - da 2,5 ml - ago 12 o 16 - a richiesta, n. pezzi 20.000**
 - c) Siringhe monouso sterili **a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 5 ml - ago 12 o 14 - a richiesta, n. pezzi 500.000**
 - d) Siringhe monouso sterili **a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 10 ml - cono eccentrico - con ago 21G, n. pezzi 10.000**
 - e) Siringhe monouso sterili **a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 10 ml - cono centrale - con ago 22G, n. pezzi 410.000**
 - f) Siringhe monouso sterili **a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 20 ml - cono eccentrico - con ago 21G, n. pezzi 160.000**
 - g) Siringhe monouso sterili **a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 20 ml - cono centrale - con ago 21G, n. pezzi 10.000**

Importo a base d'asta **€ 98,500,00**

LOTTO 5) SIRINGHE DA INFUSIONE ED IRRIGAZIONE MONOUSO CON CONO LUER A TRE PEZZI CON AGO (insulina) (CND A020102010201) – CIG 34507966F0

- a) Siringhe sterili monouso per **insulina - da 1 ml – ago 29/30 G**
 - b) Siringhe sterili monouso per **insulina - da 1 ml - ago 27 G**
- N. pezzi 420.000

Importo a base d'asta **€ 37,800,00**

LOTTO 6) SIRINGHE DA INFUSIONE ED IRRIGAZIONE MONOUSO CON CONO LUER A TRE PEZZI SENZA AGO (CND A020102010202) – CIG 345091377D



- Siringhe monouso sterili a **tre pezzi**: camicia, stantuffo, pistone - da 50 ml - **cono eccentrico** - senza ago, n. pezzi 10.000
Importo a base d'asta € 3,000,00

LOTTO 7) SIRINGHE DA INFUSIONE ED IRRIGAZIONE MONOUSO CON CONO LUER LOCK A TRE PEZZI SENZA AGO (CND A020102020102) – CIG 34509630C2

Le siringhe da infusione ed irrigazione monouso con luer lock a tre pezzi senza ago, oltre ai requisiti generali già indicati, devono essere in possesso dei seguenti **requisiti specifici**:

1) Devono essere costituite da tre pezzi (cilindro, pistone, anello di tenuta);
2) L'estremità interna dello stantuffo deve essere munita di un anello di gomma latex free, che garantisca la tenuta della siringa;

3) Devono essere provviste di un sistema di blocco per evitare la fuoriuscita del pistone;

5) Il pistone spinto a fondo non deve lasciare liquido dentro il cilindro.

a) Siringhe monouso sterili a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 1 ml - cono luer -lock - senza ago, n. pezzi 1.000

b) Siringhe monouso sterili a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 2,5 -3ml - cono luer -lock - senza ago, n. pezzi 5.000

c) Siringhe monouso sterili a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 5 ml - cono luer -lock - senza ago, n. pezzi 5.000

d) Siringhe monouso sterili a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 10 ml - cono luer-lock - senza ago, n. pezzi 15.000

e) Siringhe monouso sterili a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 20 ml - cono luer -lock - senza ago, n. pezzi 10.000

f) Siringhe monouso sterili a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 30 ml - cono luer-lock - senza ago, n. pezzi 20.000

g) Siringhe monouso sterili a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 50/60ml - cono luer-lock - senza ago, n. pezzi 50.000

Importo a base d'asta € 23,000,00

LOTTO 8) SIRINGHE DA INFUSIONE ED IRRIGAZIONE MONOUSO CON CONO LUER LOCK A TRE PEZZI SENZA AGO per farmaci fotosensibili. (CND A020102020102)- CIG 3450998DA0

a) Siringhe monouso sterili, **opache**, a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 20/30 ml - senza ago, cono Luer Lock, **per farmaci fotosensibili**, n. pezzi 20.000

b) Siringhe monouso sterili, **opache**, a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da 50/60 ml - senza ago, cono Luer Lock, **per farmaci fotosensibili**, n. pezzi 10.000

Importo a base d'asta € 10,000,00

LOTTO 9) SIRINGHE DA INFUSIONE ED IRRIGAZIONE MONOUSO CON CONO CATETERE (CND A02010203)- CIG 3451081222

-Siringhe monouso sterili - da 50/60 ml - senza ago - cono catetere, n. pezzi 30.000

Importo a base d'asta € 9,000,00

LOTTO 10) SIRINGHE DA INFUSIONE ED IRRIGAZIONE MONOUSO SENZA CONO CON AGO FISSO (CND A02010204)- CIG 3451132C35

Le siringhe da infusione ed irrigazione monouso senza cono con ago fisso, oltre ai requisiti generali già indicati, devono essere in possesso dei seguenti **requisiti specifici**:

1) Devono essere costituite da tre pezzi (cilindro, pistone, anello di tenuta);

2) L'estremità interna dello stantuffo deve essere munita di un anello di gomma latex free, che garantisca la tenuta della siringa;



- 3) L'ago deve essere fissato direttamente al cilindro e protetto dal copri-ago in plastica; deve essere con cannula in acciaio inox, con punta a triplice affilatura atraumatica e con barileto di colore convenzionale;
- 4) Devono essere provviste di un sistema di blocco per evitare la fuoriuscita del pistone;
- 5) Il pistone spinto a fondo non deve lasciare liquido dentro il cilindro.
- a) Siringhe monouso sterili a tre pezzi **per insulina** da **1 ml - ago 29/30 G** senza spazio morto, n. pezzi 50.000
- b) Siringhe monouso sterili a tre pezzi **per insulina** da **0,5 ml - ago 29/30G** senza spazio morto, n. pezzi 10.000
- Importo a base d'asta € 4,500,00**

LOTTO 11) SIRINGHE DA INFUSIONE ED IRRIGAZIONE MONOUSO CON SISTEMA DI SICUREZZA (CND A02010205)- CIG 3451412348

Caratteristiche generali:

Le siringhe da infusione ed irrigazione monouso con sistema di sicurezza devono possedere un meccanismo di protezione dell'ago, autobloccante, irreversibile, con inclusione dell'ago stesso

- a) Siringhe monouso - sterili - a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da - **1ml, cono luer, con sistema di sicurezza**, n. pezzi 5.000
- b) Siringhe monouso - sterili - a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da - **2,5ml, cono luer, con sistema di sicurezza**, n. pezzi 25.000
- c) Siringhe monouso - sterili - a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da - **5ml, cono luer, con sistema di sicurezza**, n. pezzi 35.000
- d) Siringhe monouso - sterili - a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - da - **10ml, cono luer, con sistema di sicurezza**, n. pezzi 35.000
- Importo a base d'asta € 30,000,00**

LOTTO 12) SIRINGHE PER EMOGASANALISI con ago con sistema di sicurezza (CND A02010205) – CIG 345145244A

- Siringhe monouso - sterili - eparinizzate - a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - **per emogasanalisi** da 1ml G25, con sistema di sicurezza, n. pezzi 10.000
- Importo a base d'asta € 5,000,00**

LOTTO 13) SIRINGHE PER EMOGASANALISI con ago con sistema di sicurezza (CND A02010205)- CIG 34514778EA

- Siringhe monouso - sterili - eparinizzate - a tre pezzi: camicia, stantuffo, pistone - **per emogasanalisi** da 3ml G23, con sistema di sicurezza, n. pezzi 30.000
- Importo a base d'asta € 15,000,00**

APPARATI TUBOLARI, DEFLUSSORI, DEFLUSSORI PER INFUSIONE

LOTTO 14) DEFLUSSORI CON PRESA D'ARIA (CND A03010101) – CIG 3451682218- contributo da versare all'Autorità € 20,00

Caratteristiche generali

I deflussori per infusione devono avere le caratteristiche comuni di seguito riportate.

Devono essere a perfetta tenuta e forniti di:

- **un dispositivo**, idoneo a perforare il tappo dei flaconi in vetro o in materiale plastico, privo di asperità per non provocare il distacco di frammenti dal tappo durante la perforazione. Lo stesso deve, inoltre, risultare rigido ed indeformabile per l'uso cui è destinato;
- **una camera di gocciolamento trasparente** in materiale plastico conforme a quanto prescritto dalla F.U. vigente e successivi aggiornamenti.

Detta camera è provvista di **un dispositivo di presa d'aria on/off, con filtro antibatterico** e con porosità non superiore a 0,45 micron, supportato da un tessuto di fibra di vetro o altro materiale idoneo, posto all'esterno rispetto



alla membrana per garantirne l'integrità; il foro di uscita dell'aria, sulla punta del perforatore, deve essere in posizione contrapposta a quella di entrata del liquido e distante non meno di mm. 5, al fine di evitare richiami di bolle d'aria nel circuito del liquido;

- **un regolatore di deflusso affidabile tipo "roller"**;

- **un dispositivo di erogazione** in materiale plastico trasparente, **atossico, privo di ftalati**, conforme a quanto previsto dalla F.U. (**lunghezza cm. 150 circa**) e munito di raccordo Luer-lock;

- **capucci protettivi** accoppiati alle due parti terminali;

- **un raccordo** in elastomero plastico di lunghezza di circa cm 5 per l'eventuale introduzione di altri farmaci. Tale manicotto dovrebbe essere posto a distanza non troppo prossimale al cono d'innesto ago affinché i medicinali aggiunti siano sempre più diluiti prima di arrivare in vena. **Latex free.**

Confezione: in involucri termosaldati ermeticamente capace di conservare la sterilità nel tempo e confezionati in pacchi o scatole da 100 pezzi unitari.

1) Deflussori per flebo, **standard**, con presa d'aria con filtro, senza ago

Monouso – sterili, **n. pezzi 250.000**

I deflussori con punto di infusione a "Y" oltre alle caratteristiche generali sopra-descritte devono essere dotati di un punto di infusione a "Y" latex free e devono avere sul fondo della camera di gocciolamento in corrispondenza del raccordo con il tubo di deflusso un filtro per le soluzioni da 15 micron

2) Deflussori per flebo con **un punto di infusione a "Y" e con un perforatore**, lunghezza cm 200.

Monouso, sterili, **n. pezzi 1.000**

I deflussori con perforatori multipli hanno le caratteristiche generali sopra-descritte con la particolarità di essere dotati di due o tre perforatori ed essere collegati alla via di deflusso. I bracci a "Y" devono essere lunghi circa cm 30, e provvisti di camera di gocciolamento e di roller di regolazione. Il tubo collettore deve essere dotato a sua volta di camera di gocciolamento e deve essere lungo cm 200 circa, con diametro interno idoneo a regolare il flusso di liquido. Il collettore deve terminare con un tubicino connettore per catetere, in materiale plastico, atossico, privo di ftalati, morbido, idoneo, lungo circa cm 15.

Deflussori per flebo, **latex free**, con raccordi di lunghezza minima cm 120, dotati di un **perforatore** e di una **camera di gocciolamento** trasparente, provvista di **presa d'aria on/off** con **filtro antibatterico**. Monouso - sterili - **senza ago**

3) Deflussori per flebo con **perforatori multipli**, lunghezza cm 200.

Monouso, sterili, **n. pezzi 1.000**

I deflussori per farmaci fotosensibili devono avere le caratteristiche generali sopra-descritte con la particolarità di essere di colore scuro per l'utilizzo cui sono destinati

4) Deflussori schermati per infusione di soluzioni fotosensibili, **n. pezzi 4.000**

Importo a base d'asta € 80,000,00

DEFLUSSORI PER INFUSIONE

LOTTO 15)

A) DEFLUSSORI CON REGOLATORE DI FLUSSO (CND A03010103) – CIG 3451749960

Caratteristiche:

I deflussori per infusione con regolatore di flusso devono avere oltre alle caratteristiche generali dei deflussori con presa d'aria, un regolatore di flusso di precisione, da 5 a 250 ml/h in materiale plastico, **con sistema a ghiera**, con doppia scala graduata, affidabile e sicuro, di facile manualità, adatto a regolare con assoluta precisione la velocità di deflusso di soluzioni per-fusionali secondo valori che devono essere mantenuti costanti.

Devono essere dotati inoltre di punto di iniezione ad "Y" latex free e di filtro soluzione da 15 micron posto nella camera di gocciolamento.- n. pezzi 20.000

B) DEFLUSSORI MICROGOCCIOLATORI (pediatrici) (CND A03010104)

Caratteristiche:

I deflussori microgocciolatori devono essere dotati di:

- **un dispositivo idoneo a perforare** il tappo dei flaconi



- **una camera di gocciolamento** trasparente che può essere provvista di una presa d'aria con filtro antibatterico. Tale camera è dotata di un sistema regolabile che permette di suddividere 1 ml di liquido in un numero consistente di gocce pari a **60**.

- **un dispositivo di erogazione** in materiale plastico trasparente, **atossico, privo di ftalati**, conforme a quanto previsto dalla F.U. e **munito di cono Luer-lock.**- n. pezzi 20.000

Importo a base d'asta € 29,000,00

LOTTO 16) DEFLUSSORI UROLOGICI (CND A03010202)- CIG 34517992A5

Caratteristiche:

I **deflussori urologici** con innesto ai cateteri vescicali devono essere sterili, monouso, in PVC atossico e trasparente.

Devono essere dotati di:

- **due perforatori** con idonea affilatura, di diametro e di lunghezza tali da essere applicati alla via del deflusso;

- **due bracci a "Y"** di lunghezza pari a cm. 30 circa e provvisti di clamp di regolazione;

- **tubo collettore** di cm. 150-250 circa e di diametro interno adatto ad assicurare un flusso ottimale di liquido, provvisto di camera di gocciolamento e di clip di regolazione.

Confezione: monouso, sterile.

- Deflussori urologici con innesto per cateteri vescicali, n. pezzi 1.500

Importo a base d'asta € 1,500,00

LOTTO 17) SACCHE E CONTENITORI PER ALIMENTAZIONE PARENTERALE (A080102)- CIG 3451938559

Caratteristiche sacche per NPT:

Le sacche devono essere perfettamente trasparenti e provviste di: maniglia di sostegno in materiale rigido. Devono avere impressa una scala graduata attendibile, ben visibile e stampata con metodi che evitino cessioni di inchiostri utilizzati nella serigrafia; dotate di: una via di riempimento con idoneo sistema di chiusura finale irreversibile che offra la massima sicurezza e funzionalità, di un'uscita in cui inserire i deflussori standard e di una terza via con membrana perforabile per l'introduzione di farmaci additivi; le sacche, inoltre, dovranno essere dotate di un set di riempimento completamente assemblato con le stesse e dotato di tubo collettore principale di lunghezza non inferiore a cm 90 circa, a tre bracci o più, ciascuno dei quali, lunghi non meno di 30cm e di diametro tale da consentire il travaso veloce senza ausilio di pompe. I bracci dovranno essere corredati di idonei clamps di chiusura, di filtro aria e di perforatori ad alto flusso, protetti da una capsula. La parte interna della sacca dovrà presentare caratteristiche fisiche tali da impedire il collabimento durante il riempimento.

Si richiede una relazione tecnica circa la composizione quali-quantitativa dei materiali usati e la compatibilità verso le categorie di farmaci: vitamine, insuline, elettroliti ed oligo elementi.

- Sacche in EVA, monouso sterili per N.P.T. ml 250 , n. pezzi 100

- Sacche in EVA, monouso sterili per N.P.T. ml 500 , n. pezzi 500

- Sacche in EVA, monouso sterili per N.P.T. ml 1000 , n. pezzi 2.000

- Sacche in EVA, monouso sterili per N.P.T. ml 3000 , n. pezzi 2.000

Importo a base d'asta € 20,500,00

TAPPI/OTTURATORI NON PERFORABILI

LOTTO 18)

a) TAPPI NON PERFORABILI PER SIRINGA (CND A070501)- CIG 3452020903

Tappi in materiale plastico rigido medicale, doppi universali per attacchi l/lock maschio e femmina, per la chiusura di siringhe etc. In confezione singola, sterili, n. pezzi 4.000

b) TAPPI NON PERFORABILI PER AGHI CATETERI (CND A070501)-

Tappi in materiale plastico rigido medicale, l/ maschio per la chiusura di aghi cateteri etc. In confezione singola sterili



n. pezzi 5.000

Importo a base d'asta

€ 1,000,00

TAPPI / OTTURATORI PERFORABILI

LOTTO 19) TAPPI / OTTURATORI PERFORABILI CON AGO (CND A07050201)- CIG 3452132571

- Tappi perforabili, monouso, sterili, per cateteri venosi - tipo Hickman, latex free, n. pezzi 2.000

- Tappi perforabili, monouso, sterili, per cateteri venosi - luer-lock maschio, latex free, n. pezzi 8.000

Importo a base d'asta

€ 1,300,00

DISPOSITIVI PER APPARATO CARDIOCIRCOLATORIO

DISPOSITIVI PER SISTEMA ARTERO-VENOSO

CATETERI VENOSI PERIFERICI

AGHI CATETERE (AGHI CANNULA)

LOTTO 20) AGHI CANNULA (CND C01010101) CIG 3452418176- contributo da versare all'Autorità € 20,00

Caratteristiche generali:

Gli aghi cannula endovenosi devono avere la **cannula** in poliuretano **biocompatibile, termoplastico, privo di memoria in caso di inginocchiamento e radiopaco, cono di connessione trasparente**; l'ago deve essere in acciaio inox per uso medico a parete sottile con triplice affilatura, punta a doppia svasatura e parte superiore dotata di camera spia. Devono essere dotati di cappuccio di sicurezza copri-ago con codice colore, alette flessibili per il fissaggio, tappo e attacco per siringa luer-lock e **valvola anti-reflusso**.

Devono essere sterili, monouso, in confezione singola, **latex-free**.

a) AGHI CANNULA CON VALVOLA DI INIEZIONE (CND C01010101)

- Aghi cannula endovenosi a due vie

Misure G 14 - G 16 - G 18 - G 20 - G 22 - G 24 - n. 150.000

b) AGHI CANNULA SENZA VALVOLA DI INIEZIONE (CND C01010102)

- Aghi cannula endovenosi ad una via

Misure G 14 - G 16 - G 18 - G 20 - G 22 - G 24 - n. 5.000

Importo a base d'asta

€ 105,000,00

LOTTO 21) AGHI CANNULA (CND C01010101)- CIG 3452448A35

Caratteristiche generali:

Gli aghi cannula endovenosi devono avere la **cannula** in poliuretano **biocompatibile, termoplastico, privo di memoria in caso di inginocchiamento e radiopaco, cono di connessione trasparente**; l'ago deve essere in acciaio inox per uso medico a parete sottile con triplice affilatura, punta a doppia svasatura e parte superiore dotata di camera spia. Devono essere dotati di cappuccio di sicurezza copri-ago con codice colore, alette flessibili per il fissaggio, tappo e attacco per siringa luer-lock e **valvola anti-reflusso**.

Devono essere sterili, monouso, in confezione singola **latex free**.

a) AGHI CANNULA CON VALVOLA DI INIEZIONE (CND C01010101)

- Aghi cannula endovenosi a due vie

Misure **G 26** - n. pezzi 1.000

b) AGHI CANNULA SENZA VALVOLA DI INIEZIONE (CND C01010102)

- Aghi cannula endovenosi a una via

Misure **G 26** - n. pezzi 10.000

Importo a base d'asta

€ 6,000,00

LOTTO 22) AGHI CANNULA DI SICUREZZA (CND C01010102)- CIG 345255742A- contributo da versare all'Autorità € 70,00

Caratteristiche generali:



Gli aghi cannula con valvola di iniezione e con sistema di sicurezza per la protezione dalla puntura accidentale. Il catetere, in poliuretano bio-compatibile e termoplastico, radiopaco su tutta la lunghezza, deve avere il cono di connessione trasparente, attacco luer-lock, ago guida in acciaio inossidabile. La camera di reflusso trasparente deve avere un tappo a perfetta tenuta con attacco luer-lock e filtro microporoso a membrana, alette flessibili, anti-scivolo. Il meccanismo di sicurezza deve ricoprire completamente la punta dell'ago dopo l'estrazione, si deve attivare automaticamente (sistema di protezione passivo) ed essere irreversibile.

AGHI CANNULA DI SICUREZZA CON VALVOLA DI INIEZIONE (CND C0101010201)

-Aghi cannula con valvola di iniezione con sistema di sicurezza

Misure da 14 a 22 G - n. pezzi 200.000

Importo a base d'asta

€ 300,000,00

**DISPOSITIVI VARI
DISPOSITIVI TAGLIENTI MONOUSO**

LOTTO 23) BISTURI MONOUSO (CND V0101) – CIG 3452615407

Caratteristiche:

I bisturi devono essere con lama in acciaio inox, affilata, montata su manico perfettamente anatomico, in plastica rigida, in confezione singola sterile con apertura a strappo e con cappuccio per proteggere la lama; confezionamenti secondari max 10.

Misure da Fig. 10 a Fig. 24 – n. pezzi 70.000

Importo a base d'asta

€ 21,000,00

LOTTO 24) BISTURI MONOUSO CON SISTEMA DI SICUREZZA (CND V0101) – CIG 34526511BD

Munito di sistema di sicurezza integrato, sonoro, attivabile con una sola mano, con chiusura irreversibile, in blister singolo, sterile.

Misure da Fig. 10 a Fig. 24 – n. pezzi 30.000

Importo a base d'asta

€ 24,000,00

LOTTO 25) LAME MONOUSO (CND V0103) – CIG 3452694538

Lame da bisturi monouso - sterili - in acciaio inox - varie figure a richiesta, in blister singolo sterile- n. pezzi 70.000

Importo a base d'asta

€ 6,500,00

LOTTO 26) LANCETTE PUNGIDITO MONOUSO per penna (CND V0104) – CIG 3452724DF7

Lancette pungidito indolore per dispositivo automatico 30G - 0,65 mm, sterili, monouso- n. pezzi 40.000

Importo a base d'asta

€ 4,000,00

La ditta aggiudicataria delle lancette per dispositivo automatico dovrà fornire la penna in uso gratuito in quantità adeguata alle esigenze dell'ARNAS.

LOTTO 27) MICROLANCE IN PLASTICA per prick test (CND V0199)- CIG 34527936EA

Scarificazione e prove allergiche, monouso, sterili, in confezione singola – n. pezzi 150.000

Importo a base d'asta

€ 9,000,00