



*AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO
NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE*

CAPITOLATO SPECIALE

ART. 1

Il presente Capitolato ha per oggetto la fornitura di **“DISPOSITIVI MEDICI VARI PER ORTOPEDIA, CH. PLASTICA, CH. VASCOLARE”** 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, eventualmente, 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 e non dovranno contenere 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 (estratti dei bilanci dell'impresa).**

- 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 da versare alcun contributo all'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici.

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

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, se richiesto nella scheda tecnica.



“Relativamente alla registrazione del D.M. nella Banca Dati/Repertorio le ditte devono ottemperare agli adempimenti previsti dall'art. 13 del d.lgs. n. 46/97 e s.m.i., e/o al Decreto Ministeriale del 20/02/2007 e s.m.i. (D.M. del 21/12/2009). Pertanto, laddove previsto dalle norme menzionate in atto vigenti, per ogni dispositivo medico offerto dovrà essere indicato il codice CND ed il numero di registrazione nella Banca dati o di registrazione nel Repertorio”

Le ditte partecipanti saranno sottoposte a sorteggio (in numero non inferiore al 10%) ai sensi dell'art. 48 d.lgs. 163/2006, al fine di provare il possesso della capacità economico-finanziaria e tecnico-organizzativa, presentando, entro termini perentori, la documentazione indicata nel bando, nella lettera invito o nel capitolato di gara. Quando la ditta non ottemperi a quanto richiesto ovvero la documentazione non confermi le dichiarazioni contenute nella domanda di partecipazione , si procederà all'esclusione del concorrente dalla gara, all'escussione della relativa cauzione provvisoria ed alla segnalazione del fatto all'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici per i provvedimenti di cui all'art. 6, comma 11 del d.lgs.163/2006-

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 MEDICI VARI PER ORTOPEDIA, CH. PLASTICA, CH. VASCOLARE”-

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 MEDICI VARI PER ORTOPEDIA, CH. PLASTICA, CH. VASCOLARE"

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 nominata, ad assegnare i relativi punteggi di qualità in base ai criteri precedentemente stabiliti ed inseriti nella documentazione di gara (bando, capitolato).



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 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 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 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.

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 Salute 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, 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.

Trattandosi di fornitura soggetta all'IVA, il contratto verrà registrato soltanto in caso d'uso ed a taxa 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.

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, copia di tali comunicazioni dovranno essere inserite nel plico contenente la documentazione amministrativa .

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 avvalimento;
- 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 lì, _____

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 MEDICI VARI PER
ORTOPEDIA-CH.PLASTICA-CH.VASCOLARE
FABBISOGNO MESI 12**

REQUISITI

I materiali, qualora richiesto, dovranno essere conformi a quanto indicato nelle relative e specifiche monografie della F.U. IX Ed. e successivi aggiornamenti, a tutte le norme vigenti in materia per ciò che riguarda:

- a) metodo di sterilizzazione;
- b) numero di lotto;
- c) data di scadenza;

Fatte salve le specifiche indicate nelle relative monografie, l'involucro esterno e la singola confezione devono avere stampigliato o apposto in etichetta le seguenti descrizioni:

- il nome della Ditta produttrice e, qualora non fosse la ditta stessa a fornire il prodotto, anche il nome del distributore;
- la descrizione e/o nome del prodotto;
- il quantitativo espresso in peso o in numero;
- la misura e/o dimensione;
- tutte le indicazioni fissate dalla vigente F.U. ed IX a dalle norme inerenti il materiale in oggetto;
- il codice del prodotto come da catalogo della casa produttrice.

Le confezioni dovranno essere quelle richieste e, se sterili, dovranno riportare in etichetta la dicitura "sterile", la data, il metodo di sterilizzazione e la scadenza, nonché il numero di lotto. Imballo e confezioni dovranno essere "a perdere".

La Ditta deve dichiarare, la rispondenza a tutti i requisiti richiesti.

N.B.: il range può essere pari a +/- 5% o +/- 10% che, comunque, a seconda del prodotto e dell'offerta presentata verrà valutata dalla commissione tecnica in sede di gara e la tolleranza è prevista comunque anche dove è omessa per errore la dizione "circa".

RETE ELASTICA

Deve mantenere in loco la medicazione, e si richiede con almeno l'80% di cotone elasticizzato, senza cuciture.

Per ogni calibro, le Ditte dovranno indicare:

- A) la massima estensione in mm;
- B) la copertura minima centrale in mm;
- C) il prezzo calcolato per metro in tensione.

Ogni pezzo deve essere confezionato in appositi contenitori di carta resistente o di altro idoneo materiale, munito di etichetta dove sono indicati la Ditta produttrice, il metraggio ed il calibro.

Ciascun pezzo poi, si richiede confezionato singolarmente in scatole di cartone resistenti. Tali confezioni infine, all'esterno dovranno riportare impresse in maniera leggibile ed in lingua italiana tutte le indicazioni previste dalle attuali normative vigenti compreso il marchio CE: ditta produttrice, calibro, metraggio sterilità etc.

Lotto 1) CND M03030103 – CIG 4040897DAE

Rete elastica per fissaggio medicazioni in confezioni non inferiori a mt.25 e non superiori a mt.50

A) calibro 0	circa	mt.	300
B) calibro 1	"	mt.	300
C) calibro 2	"	mt.	300
D) calibro 3	"	mt.	300
A) calibro 4	"	mt.	28.000



AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO
NAZIONALE DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

B) calibro 5	"	mt.33.000
C) calibro 6	"	mt.44.000
D) calibro 7	"	mt.53.500
E) calibro 8	"	mt.31.000
F) calibro 9	"	mt.27.500
G) calibro10	"	mt.16.500

IMPORTO A BASE D'ASTA € 35.000,00

MAGLIA TUBOLARE

Deve essere:

- di tessuto tubolare con lavorazione a maglia senza cuciture e presentare una adeguata elasticità di adattamento;
- costruita con la percentuale di cotone come indicato nella scheda, preferibilmente in rotoli da Kg1 per quanto riguarda la voce n°2;
- dichiarato il rapporto dilatazione-lunghezza su un campione di 50 cm;
- dichiarato il peso per unità di misura.

Ogni singola confezione, contenente n°1 rotolo, dovrà essere adeguatamente sigillata, in modo da impedire possibili inquinamenti. Il rotolo deve essere poi confezionato in scatole di cartone e su ogni confezione dovrà essere apposta l'etichetta che deve riportare:

- nome ed indirizzo del produttore ed eventuale fornitore;
- la misura del rotolo contenuto;
- il peso complessivo.

Lotto 2) CND M03030201- CIG 4040973C66

Maglia tubolare in cotone 100% tipo pesante e senza cuciture per sotto-gesso, confezionata in pacchi da Kg.1 altezza da cm4 a cm40 circa, a richiesta.

KG. 850

IMPORTO A BASE D'ASTA € 5.000,00

Lotto 3)CND M03030201- CIG 404103820D

Maglia tubolare per il fissaggio del materiale d'imbottitura usato come sotto-gesso e per il fissaggio delle medicazioni. In cotone sbiancato o naturale di sottile filo ritorto (almeno 65%) e viscosa (35%). Morbidissima ed allargabile, tipo normale, sottile e senza cuciture, lavabile, sterilizzabile. In rotoli non inferiori a mt 10 e non superiori a mt 20.

A) altezza cm 1 circa	mt.10.000
B) altezza cm 2 circa	mt.8.000
C) altezza cm 3 circa	mt.7.000
D) altezza cm 5 circa	mt.7.200
E) altezza cm 7 circa	mt.7.200
F) altezza cm 9 circa	mt.7.200
G) altezza cm2,5 senza range	mt.3000

IMPORTO A BASE D'ASTA € 8.000,00

Lotto 4)CND M03030201- CIG 4041087A7A

Maglia tubolare elasticizzata di sostegno e compressione cotone almeno 50% ma non oltre l'85% ed il resto in fibra sintetica tipo rayon, poliuretano etc o semi-sintetica tipo viscosa, senza cuciture, lavabile, sterilizzabile, in rotoli di almeno mt.10.



AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO
NAZIONALE DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

A) altezza cm 4 circa	mt.300
B) altezza cm 6	“ mt.300
C) altezza cm 8	“ mt.300
D) altezza cm 10	“ mt.300
E) altezza cm 12	“ mt.300
F) altezza cm 20	“ mt.300
G) altezza cm 30	“ mt.300
H) altezza cm 32	“ mt.300
I) altezza cm 35	“ mt.300

IMPORTO A BASE D'ASTA € 5.000,00

BENDE ELASTICHE ADESIVE

Con adesivo sintetico o naturale ma sempre latex-free, in confezione singola. Ogni benda deve essere confezionata con gli stessi requisiti descritti per le voci precedenti.

Lotto 5) CND M0303010101- CIG 40411259D6

Benda elastica, adesiva in cotone 100% elastica in lunghezza, molto aerata, con massa adesiva latex-free, estensibilità almeno 70%:

A) altezza cm 6 x m 4,5 ca in estensione	pz. 600
B) altezza cm 8 x m 4,5 ca in estensione	pz.3.000
C) altezza cm 10 x m 4,5 ca in estensione	pz.5.000

IMPORTO A BASE D'ASTA € 30.000,00

Lotto 6) CND M0303010101- CIG 4041149DA3

Benda elastica, adesiva in cotone almeno il 60% ed il resto in viscosa o altra fibra naturale, elastica in altezza almeno per il 70%, permeabile all'aria ed al vapore, con massa adesiva sintetica o naturale ma sempre latex-free:

A) altezza cm 6 x m 3 ca	pz.300
B) altezza cm 8 x m 3 ca	pz.100
C) altezza cm 10 x m 3 ca	pz.100

IMPORTO A BASE D'ASTA € 1.800,00

Lotto 7) CND M0303010203 – CIG 404118180D

Benda bi-elastica, adesiva, in cotone 50% almeno ed il resto in viscosa o altre fibre naturali, elastica in altezza per il 30% almeno ed in lunghezza per il 60% almeno; con massa adesiva sintetica o naturale ma sempre latex-free, aerata, idrorepellente 100%

A) altezza cm 6 x mt.5 ca in estensione	pz.500
B) altezza cm 8 x mt.5 ca in estensione	pz.1.000
C) altezza cm 10 x mt.5 ca in estensione	pz.500

IMPORTO A BASE D'ASTA € 9,000,00

Lotto 8) M050201 – CIG 40412511D3

Benda di fissaggio coesiva, auto-aderente (avvolta con la parte aderente all'interno), in tessuto misto (cotone-poliammide-viscosa oppure poliestere-viscosa) ma comunque impregnata o rivestita di un adesivo sintetico o



AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO
NAZIONALE DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

naturale ma sempre latex-free. Elastica, porosa, estensibilità 100% per fissaggio medicazioni, stecche di immobilizzazione. Lunghezza in estensione non inferiore a mt. 20

- | | |
|---------------------|---------|
| A) altezza cm 6 ca | pz. 200 |
| B) altezza cm 8 ca | pz. 600 |
| C) altezza cm 10 ca | pz. 100 |
| D) altezza cm 12 ca | pz. 600 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 9,000,00

BENDE ELASTICHE NON ADESIVE

Tutte le bende elastiche non adesive devono avere, per quanto riguarda il loro confezionamento, tutti i requisiti richiesti per i lotti precedenti.

Lotto 9) CND M0303010101 – CIG 4041283C38

Benda elastica ad uso universale, elasticità permanente, lavabile, sterilizzabile, dotata di due gancetti, estensibilità 100% tipo ideal con almeno l'80% circa di cotone ed il resto in fibra sintetica o semi-sintetica come la viscosa:

- | | |
|--|-----------|
| A) altezza cm 8 lunghezza in estensione mt 5 ca | pz. 5.000 |
| B) altezza cm 10 lunghezza in estensione mt 5 ca | pz. 5.000 |
| C) altezza cm 15 lunghezza in estensione mt 5 ca | pz. 5.000 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 20,000,00

BENDE ELASTICHE COMPRESSIVE

Devono contenere in ordito e/o in trama poliuretano. In confezione singola.

Lotto 10) CND M0304010103 – CIG 4041317848

Benda compressiva energica elastica in lunghezza, lavabile, sterilizzabile, estensibilità ca 180%, cotone almeno 80%. Il cotone deve essere sottile e sufficientemente morbido:

- | | |
|---|----------|
| A) altezza cm 8 lunghezza in estensione mt 7 ca | pz.500 |
| B) " cm 10 lunghezza in estensione mt 7 ca | pz.1.500 |
| C) " cm 12 lunghezza in estensione mt 7 ca | pz.1.000 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 9,000,00

Lotto 11) CND M0304010103 – CIG 4041421E19

Benda compressa moderata bielastica (in ordito e trama) lavabile, sterilizzabile, cotone almeno 50%, estensibilità in lunghezza 170% ca ed in altezza 80% ca

- | | |
|---|----------|
| A) altezza cm 8 lunghezza in estensione mt 7 ca | pz.2.000 |
| B) " cm 10 lunghezza in estensione mt 7 ca | pz.1.000 |
| C) " cm 12 lunghezza in estensione mt 7 ca | pz.1.000 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 20,000,00

Lotto 12) CND M0304010102 – CIG 4041454956

Benda di garza elastica morbida flessibile, aerata con almeno il 30% di cotone ed il resto in viscosa e poliammide, estensibilità 100% ca

- | | |
|---------------------------|--------|
| A) altezza cm 6 x mt 5 ca | pz.500 |
| B) " cm 8 x mt 5 ca | pz.100 |



AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO
NAZIONALE DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

- | | | |
|------|-----------------|----------|
| C) “ | cm 10 x mt 5 ca | pz.1.000 |
| D) “ | cm 12 x mt 5 ca | pz.1.000 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 1,200,00

Lotto 13) CND M0304010102 – CIG 4041476B7D

Benda di garza elastica morbida flessibile, aerata con almeno il 30% di cotone ed il resto viscosa e poliammide, estensibilità 100% ca

- | | |
|----------------------------|----------|
| A) altezza cm 20 x mt 5 ca | pz.1.000 |
|----------------------------|----------|

IMPORTO A BASE D'ASTA € 1,000,00

BENDE GESSATE A PRESA RAPIDA

Lotto 14) CND M03050201 – CIG 4041497CD1

Con elevato peso del gesso rispetto l'unità di superficie, tempi d'immersione non oltre i sei secondi con perdite di gesso, durante l'immersione, inferiore al 10%, tempo d'indurimento dai 2,5 ai 4 min., solido dopo circa 30 min., solidità finale con massima resistenza ai carichi dopo 24 h, confezionato in buste singole impermeabili con saldatura ai bordi sicura.

- | | |
|------------------------------|----------|
| A) cm 15 x mt da 3 a 4 circa | mt 8.000 |
| B) cm20 x mt da 3 a 4 circa | mt 8.000 |
| C) cm 10 x mt da 3 a 4 circa | mt 2.000 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 5.500,00

BENDE GESSATE CON RESINA SINTETICA

Lotto 15) CND M03050202 – CIG 404152431C

Composte da fine gesso e resina sintetica fissati su un supporto in fibra di vetro, pronte all'uso da imbibire, sigillate singolarmente in foglio di alluminio, tempo di presa di circa 3 minuti, solidità tale da permettere il carico dopo 30 minuti circa, radiotrasparente

- | | |
|-----------------------|----------|
| A) cm 8 x mt 4 circa | mt 3.000 |
| B) cm 12 x mt 4 circa | mt 7.000 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 12,000,00

STECHE GESSATE

Lotto 16) CND M03050201- CIG 404155088F

Costituite da fine gesso fissato su garza e già ripiegate in 4 strati, si devono imbibire rapidamente ed uniformemente dopo breve immersione, il gesso deve essere facilmente modellabile e far presa dopo circa 3 min. In scatola dispenser in confezioni di circa 20 mt

- | | |
|-------------|--------|
| A) cm 10 ca | pz.100 |
| B) cm 15 ca | pz.100 |
| C) cm 20 ca | pz.100 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 8.000,00

BENDE DI SCHIUMA DI GOMMA

Lotto 17) CND M03030202 – CIG 4041599101

Benda sottile (circa mm 0,5) a pori aperti, bianca, di schiuma di poliuretano che ostacoli la penetrazione dell'umidità, utilizzabile sotto bendaggi rigidi, gessati o sintetici, o sotto bendaggi elastici funzionali.



A) lungh.mt30-spessore mm0,5-altezza cm10 circa pz.300

IMPORTO A BASE D'ASTA € 1.000,00

BENDE SINTETICHE - SISTEMI – STECCHE E SPLINT PER LA IMMOBILIZZAZIONE

Lotto 18) CND M03050202 – CIG 4041626747

Benda sintetica per immobilizzazione senza fibra di vetro, tempo di lavoro regolabile 3-4 minuti, tempo di carico 15 minuti circa. Radiotrasparente al 100%. Basso contenuto di polvere respirabile. Colori vari a richiesta.

A) cm 2,5 x 2 mt ca pz.500
 B) cm 5 x 4 mt ca pz.500
 C) cm 7,5 x 4 mt ca pz.300
 D) cm 10 x 4 mt ca pz.500
 E) cm 12 x 4 mt ca pz.300

IMPORTO A BASE D'ASTA € 10.000,00

Lotto 19) CND M030505 – CIG 404164896E

Splint di immobilizzazione in materiale sintetico. Radiotrasparente, ben conformabile, liscia e con buona stabilità. Si deve presentare in confezione in rotolo continuo, per permettere all'utilizzatore di usare unicamente la quantità necessaria e poi risigillare l'involucro, con clip; in questo modo viene assicurata la flessibilità di scegliere la lunghezza della stecca adatta, senza sprechi. Bordi morbidi e superficie levigata. Tempo di presa rapido (massimo 5 min.). Colori vari a richiesta.

A) cm 2,5 x 4,5 mt ca pz. 100
 B) cm 5 x 4,5 mt ca pz. 100
 C) cm 7,5 x 4,5 mt ca pz.100
 D) cm 10 x 4,5 mt ca pz.100
 E) cm 15 x 4,5 mt ca pz.50

IMPORTO A BASE D'ASTA € 40.000,00

Lotto 20) CND M030505 – CIG 4041679305

Splint in materiale termoplastico idoneo alla produzione di ortesi statiche per immobilizzazione, sostegno e correzione, trasparente che non accumula calore; tempo di lavorazione circa 5 min., rimodellabile perché di nuovo riscaldabile e reimmersionabile. In scatole dispenser da 5 mt circa

A) mm 1 x 17 cm ca pz.100
 B) mm 2,5 x 30 cm ca pz.100

IMPORTO A BASE D'ASTA € 6.000,00

Lotto 21) CND M030505 – CIG 40417025FF - € 20,00 da versare in favore dell'A.V.C.P.

Splint in materiale termoplastico, modellabile con vaporizzatore, ipoallergenico radiotrasparente polivinilalcolico.

A) Splint per immobilizzazione del gomito mis.S-M-L pz.300
 B) Splint per immobilizzazione posteriore della caviglia mis.S-M-L pz.500
 C) Stecca per avambraccio con pollice mis. S-M-L pz. 200
 D) Stecca posteriore per gamba mis. S-M-L pz.200
 E) Gambaleto completo per gamba mis. S-M-L pz.200
 F) Stecca palmare mis. S-M-L pz.200
 G) Stecca da polso mis. S-M-L pz.200



IMPORTO A BASE D'ASTA € 85.000,00

Le ditte aggiudicatrici dei lotti n. 20 e 21 dovranno dichiarare la propria disponibilità a fornire, in uso gratuito garantendone l'assistenza tecnica e la sostituzione in caso di guasto non riparabile, i vaporizzatori necessari alle Unità Operative utilizzatrici.

Lotto 22) CND M030505 – CIG 4041727A9F

Stecche di immobilizzazione di Zimmer. In alluminio morbido e malleabile, imbottite in materiale morbido tipo poliuretano o equivalente.

- | | |
|----------------------------|----------|
| A) mis. piccola cm13 circa | pz.600 |
| B) mis. media cm 18 circa | pz.1.000 |
| C) mis. grande cm 25 circa | pz.500 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 1.500,00

Lotto 23) CND M030505 – CIG 40417616AF

Stecche di Kramer

Per immobilizzazione degli arti, in materiale rigido, resistente e rivestito di plastica, misure: larghezza dal cm 2 circa a cm 15 circa, la lunghezza fino a cm 100 circa, n. 700 pezzi.

IMPORTO A BASE D'ASTA € 7.000,00

OVATTA SINTETICA

Lotto 24) CND M010202 – CIG 4041790E9B

Ovatta sintetica in poliestere ad alta elasticità da applicare sotto gesso per evitarne l'infiltrazione, sterilizzabile in autoclave, permeabile all'aria ed ai secreti.

- | | |
|--------------------|----------|
| A) cm 10 x 3 mt ca | pz.1.000 |
| B) cm 15 x 3 mt ca | pz.1.000 |
| A) cm 20 x 3 mt ca | pz.1.000 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 1.500,00

OVATTA SINTETICA CON ANTIODORE

Lotto 25) CND M010202 – CIG 404181319A

Ovatta sintetica in poliestere e fibra acrilica con antibatterico per il controllo degli odori prodotti da batteri della pelle, da utilizzare sotto dispositivi in gesso, facile strappo, sterile.

- | | |
|---------------------|----------|
| A) cm 5 x 3 mt ca | pz.300 |
| B) cm 7,5 x 3 mt ca | pz.1.000 |
| C) cm 10 x 3 mt ca | pz.1.000 |
| D) cm 15 x 3 mt ca | pz.1.000 |
| E) cm 20 x 3 mt ca | pz.1.000 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 10,500,00

BENDE ELASTICHE PER FLEBOLOGIA

Lotto 26) CND M03040201 – CIG 4041837567



Bende elastiche crespate impregnate di colla di zinco per rapidi bendaggi compressivi e di sostegno, semirigidi, che con la loro compressione elastica favoriscano un buon ritorno venoso durante il cammino.

Tutte le bende elastiche per flebologia devono avere, per quanto riguarda il loro confezionamento, tutti i requisiti richiesti per i lotti precedenti.

Su un supporto costituito da cotone per almeno l'80% circa, elasticizzato, estensibile.

- | | |
|---|--------|
| A) altezza cm 8 circa x mt 5 in estensione ca | pz.500 |
| B) " cm 10 circa x mt 5 in estensione ca | pz.200 |
| C) " cm 8 circa x mt 7 in estensione ca | pz.200 |
| D) " cm 10 circa x mt 7 in estensione ca | pz.200 |
| E) " cm 8 circa x mt 10 in estensione ca | pz.200 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 5.000,00

MATERIALE VARIO PER U.O.ORTOPEDIA

Lotto 27) CND Z12139099 – CIG 4041863ADA

Infissore per fili di Kirschner a batteria, sterilizzabile.

pz. 2

IMPORTO A BASE D'ASTA € 4.000,00

Lotto 28) CND K0301 – CIG 4041911279

- | | |
|---|-------|
| A)Telai per trazione per arto inferiore regolabili, in metallo, a cosciale lungo e a cosciale corto | pz.16 |
| B) Archetti per telai da trazione | pz.30 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 15.000,00

Lotto 29) CND L0908 – CIG 40419334A0

Staffe per trazione transcheletrica

- a) mis. grande
- b) mis. media
- c) mis. piccola

pz.30

IMPORTO A BASE D'ASTA € 7,500,00

Lotto 30) CND Z12139099 – CIG 404194702F

- | | |
|--|--------|
| A) Carrucole per trazione | pz.110 |
| B) Pesi per trazione | |
| Kg 0,500 - Kg 1 - Kg 2 | pz.80 |
| C) Corda per collegare staffa e pesi di trazione | |
| diam. cm 1- | pz 900 |

IMPORTO A BASE D'ASTA € 7.000,00

Lotto 31) CND Z12139099 – CIG 4041969256

Tutori per clavicola di cotone 100% e anima in poliuretano mis. varie

pz.40

IMPORTO A BASE D'ASTA € 500,00

Lotto 32) CND Z12139099 – CIG 4041987131

