



AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO
NAZIONALE DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

CAPITOLATO SPECIALE

ART. 1

Il presente Capitolato ha per oggetto la fornitura di **“DISPOSITIVI MEDICI PER IL SERVIZIO DI RADIOLOGIA VASCOLARE ED INTERVENTISTICA”** per le necessità di questa Azienda Ospedaliera per un periodo di mesi 24 (ventiquattro). 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.-.

Fermo 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 fideiussoria 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-allergicità 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 PER IL SERVIZIO DI RADIOLOGIA VASCOLARE ED INTERVENTISTICA"-

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.

Il prezzo offerto, qualora i dispositivi medici richiesti ne facciano parte, non potrà essere superiore a quanto indicato nel Decreto Ministeriale dell'11 ottobre 2007 e s.m.i., ai sensi dell'art. 1, comma 796, lettera v) della legge n. 296 del 27/12/2006. Qualora durante il periodo di validità della fornitura, dovesse intervenire un nuovo decreto, modificativo e/o integrativo del precedente, e il prezzo offerto risultasse superiore a quanto nello stesso indicato, questa Azienda Ospedaliera chiederà l'adeguamento del prezzo, in caso di rifiuto si procederà alla revoca dell'aggiudicazione.

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

Questa Azienda si riserva la facoltà di richiedere, qualora ciò si rendesse necessario per la valutazione qualitativa da parte dell'Organo Tecnico, campionatura del prodotto offerto. Si rammenta che i campioni non sono fatturabili e si intendono **GRATUITI** -nella bolla di consegna dovrà essere specificato “**campioni gratuiti per gara**”.

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 dei plichi pervenuti e, successivamente, all'apertura prima del plico n.1, contenente la documentazione amministrativa, e poi del plico n. 2 contenente la documentazione tecnica che sarà numerata e siglata dai membri della Commissione di Gara;
- 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 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, lettera invito). 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;
- equivocate.

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).

Ai sensi dell'ex art.46, comma 1 bis (come aggiunto dall'art. 4, comma 2, lettera d, n. 2 del D.L. 13 maggio 2011 n. 70, convertito, con modifiche in Legge 12 luglio 2011 n. 106) del d.lgs. 163/2006 (codice appalti), la stazione

appaltante esclude i candidati o i concorrenti in caso di mancato adempimento alle prescrizioni previste dal codice e dal regolamento di attuazione e da altre disposizioni di legge vigenti, nonché nei casi di **incertezza assoluta sul contenuto o sulla provenienza dell'offerta**, per difetto di sottoscrizione o di altri elementi essenziali ovvero in caso di **non integrità del plico contenente l'offerta o la domanda di partecipazione** o altre irregolarità relative alla chiusura dei plichi, tali da far ritenere, secondo le circostanze concrete, che sia stato violato il principio di segretezza delle offerte; i bandi, i capitoli e le lettere invito non possono contenere ulteriori prescrizioni a pena di esclusione. Dette prescrizioni sono, comunque, nulle.

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 finanziamento della Banca Centrale Europea, la cui pubblicazione in G.U. è prevista dall'art. 5, comma 2, dello stesso decreto.

Il contraente si impegna a richiedere, 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 ventiquattro mesi, a seguito di deliberazione da parte del Direttore Generale. La stipula del contratto, con le modalità di cui agli artt.11 e 12 del D.lgs.163/2006, avverrà mediante scrittura privata a seguito di scambio di lettera commerciale-

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 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.

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

- una dichiarazione attestante l'avvalimento dei requisiti, con specifica indicazione dei requisiti stessi e dell'Impresa ausiliaria;
- una dichiarazione sottoscritta dall'Impresa ausiliaria attestante il possesso dei requisiti di cui all'art. 38 del D.Lgs.163/2006 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 PER IL SERVIZIO DI RADIOLOGIA VASCOLARE ED INTERVENTISTICA
FABBISOGNO MESI 12

LOTTO 1 - CIG 4272840B1A

CATETERE VENOSO CENTRALE TIPO PICCO

Set catetere venoso centrale periferico completo di set micro-puntura peel-away con guida 0.018 in nitinol da 60 cm CVC periferico centimetrato in poliuretano alifatico lungo 60 cm, resistente a pressione fino a 325 psi flussi variabili da 3cc/sec a 7 cc/sec, a lume singolo o doppio lume da 4 e 5 fr, il set comprende inoltre ago da 21 G, sistema di fissaggio Statlock, dispositivo per accesso vascolare a circuito chiuso, mandrino otturatore e telino di preparazione. sterile e monouso. N. pezzi 100

Importo a base d'asta € 15,000,00

LOTTO 2 - CIG 4272852503

AGO A TRE PEZZI

Ago a tre pezzi in acciaio inox per puntura iniziale in procedure extra-vascolari da 18g lungo 12 o 20 cm accetta guida 0.38 inch. Sterile e monouso. N. pezzi 20

Importo a base d'asta € 700,00

LOTTO 3 - CIG 4272860B9B

SISTEMA INTRODUTTORE

Sistema Accustick di introduzione per le vie biliari e pelvirenale costituito da ago diagnostico da 21g. Otturatore con guida di sicurezza da 0.18 in nitinol o in acciaio con punta floppy in platino- sistema coassiale con dilatatore da 4fr., cannula irrigiditrice metallica e camicia 6fr con luer lock e markers radiopaco, guida rigida Heavy Duty da 0.38 con punta floppy dritta o a J 3 mm. N. pezzi 50

Importo a base d'asta € 7,500,00

LOTTO 4 - CIG 4272868238

TUBO DI CONNESSIONE

Tubo di connessione tra catetere e sacca di raccolta in polietilene con terminale a imbuto, con rubinetto a 1 via rimovibile lungh. 30 cm- N. pezzi 200

Importo a base d'asta € 3,000,00

LOTTO 5 - CIG 42728757FD

DISPOSITIVO PER BIOPSIA

Dispositivo monouso per biopsia multipla automatico con manico in plastica lineare. Ago tipo notched in acciaio a due pezzi, cannula e stiletto a becco di flauto con incavo per prelievo. Incavo dell'ago 19 mm. o superiore con sezione a 180° markers di profondità ogni cm. Compatibile con apparecchio per stereo-tassi, punta ecogenica. Deve essere completo di ago introduttore confezionato separatamente, sterile. Tale dispositivo deve consentire di mantenere l'accesso ed eseguire biopsie con una sola puntura.

Misure del sistema per biopsia : 14-16-18 e 20G x 10-16 e 20 cm. Misure dell'ago coassiale : 13-15-17 e 19 G. x 5.1- 5.4- 11.4 e 15.1 – N. pezzi 250

Importo a base d'asta € 12,500,00

LOTTO 6 - CIG 4272883E95

CATETERI DA DRENAGGIO MULTIUSO

Catetere pig-tail per nefrotomie, pleurocentesi, pericardio-centesi, drenaggio percutaneo di ascessi, ematomi, asciti, binomi, urinomi, stomi e raccolta di altri fluidi e per l'infusione di farmaci. Montato co-assialmente ad un

trocar che ne consente il posizionamento one-step con puntura diretta. Blocco del catetere per mezzo di un meccanismo azionabile con una sola mano, fornito di raddrizzatore trasparente e connettore luer lock per il collegamento alla sacca.

Catetere in polietilene, trocar in acciaio, misure catetere calibri disponibili 5,7- 7-8,4-10 fr., lunghezze disponibili 20-30 cm- N. pezzi 200-

Importo a base d'asta

€ 16,000,00

LOTTO 7 - CIG 42728882B9

MICROSFERE PER EMBOLIZZAZIONI VASCOLARI

Embospere, micro-sfere per embolizzazione vascolare in polimero acrilico.

Forma perfettamente sferica, liscia e rivestimento idrofilo per embolizzazione definitiva. Temporaneamente comprimibile fino al 33% per utilizzo con cateteri di piccolo calibro, visibili ad occhio nudo per controllo transito ed effetto. Calibri da 40 a 1200 micron da 1 o 2 ml + soluzione fisiologica. Possibilità del prodotto già preparato in siringa da 1 o 2 ml + fisiologica. N. pezzi 100

Importo a base d'asta

€ 70,000,00

LOTTO 8 - CIG 4272898AF7

GUANTI ANTI-X

Guanti attenuatori radiazioni ionizzanti, senza piombo, in pura gomma naturale a bassissimo contenuto di proteine del lattice (<50 microgrammi/gr. di gomma), senza talco.

Forma anatomica con dita leggermente flesse e pollice orientato verso il palmo, perfettamente omogenei, a bordo antistrappo, con film auto-lubrificato per proteggere dal contatto con la gomma e permettere un'ottima calzabilità senza l'uso di talco.

Estrema sensibilità tattile, spessore mm 0,30 monouso.

Confezione sterile con indicazione della misura, lotto, mese, anno di fabbricazione, mese anno di scadenza della sterilità, valori d'attenuazione. Misure dal 6,5 al 9. Attenuazione media 60Kv 63%, 80Kv 53%; 100Kv 46%. Eq. Pb 0.03-0.04. N. pezzi 100

Importo a base d'asta

€ 3,000,00

LOTTO 9 - CIG 42729050C1

SISTEMA DI RECUPERO CORPI ESTRANEI A TRE LOOP

Sistema di recupero corpi estranei a forma di trifoglio con tre loop in nitinol per spirali migrate, frammenti di guide, cateteri, stent, rimozione filtri cavali, stent ureterali, circuiti per il posizionamento di endoprotesi aortiche, chiusura di difetti inter-ventricolari, rimozione di elettrocateteri ed altro nella vascolatura periferica coronarica ed epi-aortica.

Ottimo controllo di torsione pari a 1:1 e resistenza alla trazione unica oltre che sistema dotato di eccellente flessibilità.

Resistente alla frattura per cui permette anche di rimuovere corpi estranei presenti per lungo tempo nel vaso nonché di rimuovere la fibrina depositata sul catetere venoso centrale o per riposizionamento dello stesso dislocato.

Il diametro dello snare può essere di 2-4 mm; 4-8 mm; 6-10 mm; 9-15 mm; 12-20 mm; 18-30 mm e 27-45 mm dove i due diametri indicano la minima e massima dimensione del loop.

Per tutti la lunghezza dello snare è di 120 cm, mentre il catetere sarà lungo 100 cm.

Fanno eccezione i micro snare con lunghezza dello snare di 175 cm e del catetere di 150 cm per cateterismo dei vasi sopra-ortici.

L'introduttore richiesto sarà di 6 F o 7 F in base al diametro del loop e del relativo catetere portante.

Per il micro il calibro sarà di 3,2 F.

Il triplo loop dello snare dovrebbe agevolare notevolmente la capacità di recuperare i corpi estranei migrati.

Strisce di platino sono incorporate sul loop dello snare per agevolarne la visibilità sotto scopia.



La confezione comprende anche un catetere resistente al kinking, in poliammide con marker radiopaco da 6 o 7 F a seconda della dimensione dello snare e presenta una punta angolata di 15° per facilitare il suo posizionamento e il recupero del corpo estraneo catturato al suo interno.

Ogni confezione include un introduttore, un torque lo snare ed il catetere che sono imbustati separatamente tra loro.

N. pezzi 10

Importo a base d'asta

€ 6,000,00

LOTTO 10 - CIG 427291482C

CESTELLO ESTRATTORE CALCOLI

Estrattore di calcoli, cestello tipless a quattro fili 11mm x 15mm, senza saldature e nodi, realizzato in nitinol taglio laser.

Impugnatura in polipropilene e peek, ergonomica tecnica one hand , l'intera procedura di apertura e recupero del calcolo nel cestello dovrà essere eseguibile impegnando una sola mano dell'operatore.

Flessibilità fino a 270° all'interno dell'ureteroscopio flessibile.

Sistema completamente smontabile permettendo la rimozione dell'impugnatura e della guaina esterna. Calibro esterno 1,8CH Lunghezza utile 120 cm- N. pezzi 10

Importo a base d'asta

€ 3,000,00

LOTTO 11 - CIG 4272923F97

CATETERE A PALLONCINO 4 FR COMPATIBILE

Pallone non compliant per PTA 4F compatibile con guida 0,018, marker in platino e iridio, diametri 3, 4 e 5mm e lunghezze del pallone fino a 15 cm, pressione di rottura fino a 18 Bar, dotato di elevata deliverability combinata con il catetere lungo fino a 150cm.

Delivery 4Fr. Lunghezza 90 cm. Pallone Diam.3 -4 -5, lung. 20,40,60,100 mm.

Delivery 4Fr. Lunghezza 135 cm. Pallone Diam.4 -5, lung. 20,40,60,100 mm.

Delivery 4Fr. Lunghezza 150 cm. Pallone Diam.3, lung. 20,40,60,100,150 mm.

N. pezzi 10

Importo a base d'asta

€ 2,000,00

LOTTO 12 - CIG 42729283BB

SET PER VERTEBRO-PLASTICA

-Iniettore ad alta pressione con impugnatura a pistola, in acciaio di grado medicale, riutilizzabile, dotato di un meccanismo a vite per l'iniezione del cemento.

-Linea d'estensione pre-sagomata, con luer-lock maggiorati, resistente a 2500 PSI.

-Ago in lega di acciaio particolarmente resistente, punta a becco di flauto/diamante tagliente mandrinato da vertebro-plastica, centimetrato su tutta la lunghezza in calibri variabili da 10G, 13G e 15G misura 10 e 15cm.,

-ago di ciba modificato per iniezione anestesia del periostio e per guida dell'ago cannulato.

-siringa dotata di adattatori Luer-Lock maggiorati, girevoli in acciaio.

-adattatore per flebografia.

-Miscelatore a circuito chiuso con sistema di aspirazione dei vapori

-Aghi in lega di alloy punta a becco di flauto/diamante tagliente mandrinati da vertebro-plastica, centimetrato su tutta la lunghezza in calibri variabili da 10G, 13G e 15G misura 10 e 15cm.,

-confezione unica contenente:

n° 2 buste di cemento da 12,5 gr cad. sterile, ad alta radiopacità (40% solfato di bario) e ad elevata polimerizzazione.

n° 2 ampole di metil-metacrilato per la polimerizzazione del cemento.

N. pezzi 10

Importo a base d'asta

€ 7,000,00

LOTTO 13 - CIG 4272940D9F

SET PER DRENAGGIO ASCESSI IN POLIURETANO OD

- Ago puntura iniziale 3 parti 17,5 G (1,3mm) x 200mm. Punta "Us-Cut" ecoriflettente
- Filo guida terminale flessibile , anima fissa, punta flessibile a J 3 mm. Accesso sec. Schuller .035i 100cm.
- Serie dilatatori fasciali, in teflon, il cui calibro varia a secondo della misura del catetere; lunghezza 20cm.
- Catetere pigtail,in poliuretano radiopaco, lunghezze 30 e 40 cm, completo di rubinetto a due vie nella parte prossimale.
- Tubo di collegamento catetere-sacca raccogli secrezioni lunghezza 70cm. Attacco Luer-Lock maschio rotante.
- Sacca raccogli secrezioni completa di filtro antibatterico , capacità 1,5L.

N. pezzi 10

Importo a base d'asta

€ 1,400,00

LOTTO 14 - CIG 4272947369

AGO TRANCIANTE TIPO TRU-CUT

Ago per biopsia tranciante tipo tru-cut, penetrazione 22 mm con cripta di prelievo da 19 mm, con meccanismo a scatto calibrato a 2 tempi, possibilità di caricamento e scatto ad una sola mano, caricamento mediante la pressione in successione dei 2 pulsanti posti nell'estremità anteriore dell'impugnatura e doppia possibilità di scatto una posteriormente all'impugnatura ed una lateralmente ad essa. Con distanziatore di sicurezza tra i due pulsanti. Lunghezza 10-16-20-25 cm. Diametro 14-16-18-20 gauge. N. pezzi 20

Importo a base d'asta

€ 900,00

LOTTO 15 - CIG 427295385B

SISTEMA AUTOMATICO PER BIOPSIA

Sistema automatico di biopsia percutanea, ideale per procedure di biopsia polmonare, epatica, renale, addominale, dei linfonodi, mammaria e prostatica, poiché è costituito da un sistema di cannule tri-assiali in acciaio, il cui particolare meccanismo a molla permette, mediante un'unica operazione, di tagliare e contemporaneamente intrappolare il frustolo all'interno di una particolare cannula tagliente, consentendo di ottenere un frustolo cilindrico, intatto e perfettamente reciso, il cui volume è sino al 59% superiore rispetto a quelli ottenuti con l'attuale sistema per biopsia tru-cut da noi utilizzato; nel contempo tale sistema è meno invasivo per il paziente grazie al calibro della cannula esterna (16 e 18 G). Sistema automatico per biopsia con lunghezza variabile dello sparo permette di ottenere frustoli di diversa grandezza:

- Uno sparo di 13 mm permette di ottenere un frustolo lungo 9 mm
- Uno sparo di 23 mm permette di ottenere un frustolo lungo 19 mm
- Uno sparo di 33 mm permette di ottenere un frustolo lungo 29 mm

La possibilità di modificare sullo stesso ago, la profondità di penetrazione e la lunghezza del campione bioptico, ci permetterebbe di avere molti meno codici a magazzino. N. pezzi 100

Importo a base d'asta

€ 5,500,00

LOTTO 16 - CIG 4272956AD4

SISTEMA DI RECUPERO CORPI ESTRANEI MULTISNARE/MICROSNARE

Catetere per il recupero di corpi estranei Multisnare/Microsnare .

- La descrizione tecnica del prodotto: kit per il recupero di corpi estranei disponibile in due configurazioni: per il recupero in periferia e in coronarie. In configurazione multisnare è composto da catetere con ansa a laccio terminale in nitinol orientata su due piani ortogonali per facilitare il recupero degli oggetti. Diametri 5, 10, 15, 20, 30 mm; lunghezza 125 cm e introduttore 4, 5 o 6F di lunghezza 105 cm. In configurazione Microsnare è composto da catetere con ansa a laccio terminale in nitinol orientata su due piani ortogonali per facilitare il recupero degli oggetti. Diametri 2 e 4 mm; lunghezza 175 cm e introduttore 3 F di lunghezza 150cm.

- Le ragioni dell'unicità rispetto alla destinazione d'uso che escludono l'utilizzo di prodotti diversi: questa tipologia di catetere con ansa a laccio terminale in nitinol orientata su due piani ortogonali l'uno rispetto all'altro facilita: il recupero di oggetti estranei, cateteri adesivi, materiale impiantato mal-posizionato, il posizionamento di protesi e durante le procedure in "crossover"
- il catetere deve presentare due anse a laccio terminale in nitinol, con un coil in platino, ortogonali l'una rispetto all'altra facilitando così il recupero di oggetti intravasali.

L'analisi costo/beneficio: l'utilizzo del prodotto richiesto permette:

1. di ridurre i tempi di recupero di corpi estranei intravasali e di facilitarlo al tempo stesso limitando l'uso e il tentativo con altri sistemi;
2. di ridurre il tempo di esposizione ai raggi X sia per il paziente che per l'operatore e la riduzione del mezzo di contrasto utilizzato. N. pezzi 30

Importo a base d'asta

€ 12,000,00

LOTTO 17 - CIG 4272964171

DISPOSITIVO DI GONFIAGGIO

La descrizione tecnica del prodotto: dispositivo di gonfiaggio munito di manometro analogico che registra pressioni fino a 30 atm con stantuffo filettato e interruttore di bloccaggio per il mantenimento della pressione. Il manometro è luminescente a canale trasparente per una migliore visibilità; la siringa è in polycarbonato per gonfiaggi accurati e sgonfiaggi rapidi; sistema lock-release con preciso rapporto giri/atmosfera. Sistema di blocco rilascio e manopola ad azione combinata per un agevole funzionamento e regolazione micrometrica dello stantuffo.

L'analisi costo/beneficio: l'utilizzo del dispositivo di gonfiaggio permette di ridurre il tempo di esposizione ai raggi X sia per il paziente che per l'operatore. N. pezzi 300

Importo a base d'asta

€ 12,000,00

LOTTO 18 - CIG 4272969590

KIT PER ESAMI ANGIOGRAFICI – N. 500 pezzi

Questo dispositivo medico è costituito dai seguenti componenti:

- 1 TELO PER TAVOLO SERVITORE cm 140x180
- 2 CAMICE L CON ASCIUGAMANI
- 2 TELO ASSORBENTE BIANCO cm 40x50
- 1 CUFFIA PE TRASPARENTE cm 100x50
- 1 TELO ANGIOGRAFICO cm 190x320, 2 FORI FEMORALI ADESIVI, 2 BANDE LATERALI TRASPARENTI
- 1 PACCO GARZE(20 PZ.)cm 10x10
- 2 CLIP FERMATELO
- 1 CLAMP
- 1 SPUGNA CON MANICO
- 1 BISTURI FIG.11
- 1 AGO PER ACCESSO PERCUTANEO 18G 7,3cm TIPO SELDINGER



- Importo a base d'asta**

```

=====
=====

```