

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 - 00133 Roma

Deliberazione n. 800 del 28.06.2023

Struttura proponente: UOC Acquisizione forniture, servizi e lavori

OGGETTO: fornitura triennale di DM per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti - Indizione procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., espletata in modalità telematica

A CURA DELLA STRUTTURA PROPONENTE

Il Direttore, a seguito dell'istruttoria effettuata, con la sottoscrizione del presente atto, ATTESTA CHE, come meglio riportato nel preambolo e nel dispositivo deliberativo:

- l'atto è legittimo e utile per il pubblico servizio;
- i costi/ricavi, così come riportati nel dispositivo, sono correttamente valorizzati in relazione agli effetti derivanti dal presente atto OVVERO gli effetti del presente atto non comportano oneri/non attivano proventi imputabili al bilancio
- gli oneri di cui al presente atto sono non sono ricompresi nel *budget* di assegnazione

L'estensore: (Dr.ssa Flavia Conte)

Firma

Flavia Conte

Il Responsabile del procedimento: (Dr.ssa Emanuela Caridi)

Firma

Emanuela Caridi

Il Direttore: (Dr.ssa Carla Cianciullo)

Firma

Carla Cianciullo

A CURA DEL DIRETTORE UOC RISORSE ECONOMICHE E FINANZIARIE

Il Direttore, con la sottoscrizione del presente atto:

- ATTESTA che i costi/ricavi di cui al presente atto, così come riportati e valorizzati nel dispositivo a cura della struttura proponente, sono correttamente imputati sui conti/sottoconti economici/patrimoniali ivi indicati OVVERO CONFERMA che gli effetti del presente atto non comportano oneri/non attivano proventi imputabili al bilancio
- CONFERMA: che gli oneri di cui al presente atto sono non sono ricompresi nel *budget* di assegnazione

Il Direttore: Dr. Stefano Piccari

N. cronologico: 827 del 22.06.2023

Parere Direttore Amministrativo

Favorevole Contrario

Dott. F. Quagliariello

F. Quagliariello

Parere Direttore Sanitario f.f.

Favorevole Contrario

Prof. A. Magrini

A. Magrini

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

IL DIRETTORE GENERALE

PREMESSO CHE con deliberazione del Consiglio di Amministrazione assunta in data 26.02.2021, su designazione del Presidente della Regione Lazio con proprio Decreto n. T00026 del 25.02.2021 d'intesa con il Rettore della Università Tor Vergata, il Dott. Giuseppe Quintavalle è stato nominato Direttore Generale della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata e dell'Azienda ospedaliera universitaria PTV Policlinico Tor Vergata;

VISTA la Circolare del Direttore Generale del PTV, Prot.n. 7972/2016 del 25/03/2016, che riporta le “*DISPOSIZIONI in materia di redazione degli atti deliberativi a firma del Direttore Generale*” e alla quale si fa integrale rinvio;

PREMESSO CHE presso la Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata (di seguito il “PTV”) è in corso l'esecuzione della fornitura di dispositivi medici per anestesia e rianimazione da recepimento della gara aggiudicata dall'Azienda capofila Asl Roma 1, ex Deliberazioni nn. 45/2020 e 591/2020;

PREMESSO, INOLTRE, CHE, con nota a mezzo posta elettronica del 17/05/2023, la Dr.ssa Enrica Cantillo, Dirigente Farmacista presso la UOC Farmacia Clinica del PTV, in considerazione dell'approssimarsi della scadenza dei contratti delle forniture sopra richiamate, ha comunicato alla UOC Acquisizioni forniture, servizi e lavori la necessità di procedere all'indizione di un nuovo affidamento della fornitura di dispositivi medici per Anestesia e Rianimazione per le esigenze della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata;

TENUTO CONTO CHE con la predetta nota la Dott.ssa Enrica Cantillo ha trasmesso il capitolato tecnico per la fornitura dei dispositivi medici in parola suddiviso in 136 lotti, specificando le relative caratteristiche tecniche, i relativi fabbisogni e il valore da porre a base di gara;

DATO ATTO CHE, con successiva nota del 23/05/2023, la Dr.ssa Cantillo ha comunicato alla UOC Acquisizioni forniture, servizi e lavori la necessità di aggiungere alla fornitura sopra descritta ulteriori 2 Lotti, trasmettendo le relative caratteristiche tecniche, i relativi criteri di valutazione e il valore dei singoli 2 Lotti da porre a base di gara;

ACQUISITE, PERTANTO, come riportato in superiori premesse, tutte le informazioni per l'indizione della nuova procedura che prevede la suddivisione della fornitura in 138 Lotti, l'importo da porre a base d'asta per singolo Lotto nonché i criteri di valutazione, per la piena descrizione dei quali si rimanda ai documenti di gara allegati al presente provvedimento;

TENUTO CONTO CHE la sopracitata procedura aperta è strutturata come segue:

- suddivisione in 138 Lotti;
- aggiudicazione secondo il criterio del minor prezzo per i Lotti n. 34, 35, 40, 41, 42, 53, 56, 67, 82, 128, 135, 136 e 138, previo giudizio di idoneità;
- aggiudicazione secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa per tutti gli altri Lotti, con la previsione di 70 punti quale punteggio massimo di merito tecnico e 30 punti quale punteggio massimo di merito economico;
- punteggio di merito tecnico minimo di 36 punti, per i Lotti aggiudicati secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa;
- durata massima dei contratti per singolo Lotto, mesi 36;
- previsione dell'opzione di rinnovo per un massimo di ulteriori 24 mesi agli stessi patti e condizioni, ovvero più favorevoli per il PTV;
- previsione della proroga tecnica delle forniture per ulteriori 6 mesi nelle more dell'individuazione del nuovo affidatario.

RITENUTO PERTANTO, alla luce delle superiori premesse, necessario procedere all'indizione di una “procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., espletata in modalità telematica, finalizzata



Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 - 00133 Roma

all'affidamento della fornitura triennale di DM per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti, II edizione, per la durata di 36 mesi e per un valore complessivo posto a base di gara pari a € 8.714.400,00 Iva esclusa e, dunque, pari a € 10.631.568,00 Iva inclusa;

RITENUTO INOLTRE opportuno prevedere le opzioni:

- di rinnovo per ulteriori 24 mesi per un importo complessivo massimo pari a € 5.809.600,00 IVA esclusa;
- di proroga da esercitare alla scadenza del contratto, nelle more dell'individuazione di un nuovo affidatario, ai sensi dell'art.106, comma 11, del d.lgs. 50/2016, per un importo complessivo pari a € 1.452.400,00 Iva esclusa;

DATO ATTO CHE, ai fini dell'art. 35, comma 4 del Codice, il valore massimo stimato dell'appalto è, dunque, pari a € 15.976.400,00 al netto dell'IVA, così suddiviso:

- € 8.714.400,00 Iva esclusa quale importo complessivo a base di gara per l'affidamento (36 mesi);
- € 5.809.600,00 Iva esclusa quale importo complessivo per i servizi analoghi (24 mesi);
- € 1.452.400,00 Iva esclusa quale importo complessivo per l'eventuale proroga tecnica (6 mesi);

CONSIDERATO CHE, in ossequio a quanto previsto dall'art. 58 del Codice, la procedura in parola verrà espletata in modalità telematica mediante la piattaforma di negoziazione messa a disposizione dalla Regione Lazio, S.TEL.L.A, per la quale il PTV ha ricevuto le credenziali di accesso;

VISTA la documentazione di gara, parte integrante della presente Deliberazione, costituita dal Disciplinare di gara (Allegato A) e dai relativi allegati qui di seguito elencati:

- Allegato 1 - Capitolato Tecnico
- Allegato 1A - Dettaglio della fornitura
- Allegato 1B - Criteri di valutazione
- Allegato 1C - Schema Elementi migliorativi
- Allegato 2 - Domanda di partecipazione con dichiarazioni integrative
- Allegato 3 - Schema di Contratto
- Allegato 4 - Patto di Integrità (art. 1, comma 17, Legge n. 190/2012)
- Allegato 5 - Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo

VERIFICATO che per quanto riguarda la definizione degli oneri per i primi 36 mesi di affidamento pari a complessivi € 10.631.568,00 IVA inclusa, gli stessi graveranno nei bilanci dei seguenti esercizi secondo gli importi di seguito indicati, ipotizzando l'avvio della fornitura al 1 marzo 2024:

Sottoconto	2024	2025	2026	2027
501010311000 "Dispositivi medici monouso"	€ 2.953.214,00	€ 3.543.856,00	€ 3.543.856,00	€ 590.642,00

PRECISATO CHE l'impegno di spesa sarà eventualmente ridotto all'esito dell'aggiudicazione;

DATO ATTO, ALTRESÌ, CHE con Deliberazioni n. 177 del 15/12/2021 e n. 1070 di pari data relative rispettivamente alla Azienda Ospedaliera Universitaria e alla Fondazione PTV, entrambe aventi ad oggetto - approvazione accordi sindacali in merito all'adozione dei regolamenti recanti le norme per la ripartizione degli incentivi di cui all'art. 113 del d.lgs. 50/2016 "Forniture e Servizi" e "Lavori"- sono stati approvati i regolamenti per la ripartizione degli incentivi ex art. 113 comma 2 del Codice;

CONSIDERATO, PERTANTO, CHE per detti incentivi è stato individuato un apposito fondo per la successiva ripartizione degli stessi, pari a € 108.930,00 (stanziamento dell'1,25 % sull'importo dell'affidamento al netto dell'IVA pari ad € 8.714.400,00) sui seguenti sotto-conti di bilancio:

- 516040605000 Funzioni tecniche - € 87.144,00 (1% massimo destinato al personale)

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 - 00133 Roma

- 516040605999 Quota innovazione - € 21.786,00 (0,25 % destinato all'accantonamento fondo PTV)

dando atto che gli oneri relativi alle funzioni tecniche di cui all'art. 113 comma 2 del d.lgs. n.50/2016 saranno oggetto di ripartizione a favore del personale individuato;

ACQUISITA da parte del responsabile della struttura proponente assegnataria dello stanziamento di budget, l'attestazione, tramite la sottoscrizione riportata in frontespizio, che gli oneri di cui al presente atto, così come sopra individuati, unitamente ai sotto-conti economici di rispettivo riferimento, non comportano per l'anno 2024, alcuno scostamento rispetto al budget di assegnazione di cui alla DDG n. 1418 del 27/12/2022 avente ad oggetto "Proposta di Bilancio Economico Preventivo (BEP) per l'esercizio 2023 ai sensi del D.Lgs.n. 118/2021 e ss.mm.ii" approvato dal CDA nella seduta del 29/12/2022 per quanto riguarda, invece, gli oneri relativi ai successivi anni, essi saranno ricompresi nei relativi bilanci di previsione;

VISTO l'art. 31 del Codice che impone alle stazioni appaltanti, per ogni singola procedura per l'affidamento di un appalto o di una concessione, la nomina di un Responsabile Unico del Procedimento con i compiti ivi previsti dal suddetto Decreto, cui si fa integrale rinvio;

PRESO ATTO che il Direttore proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è legittimo e utile per il servizio pubblico;

VISTO il parere del Direttore Sanitario e del Direttore Amministrativo in frontespizio riportato, formulato per quanto di rispettiva competenza;

DELIBERA

per i motivi e le valutazioni sopra riportate, che formano parte integrante del presente atto:

1. di autorizzare l'indizione della "Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., espletata in modalità telematica, per l'affidamento della fornitura triennale di DM per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti, II edizione", per la durata di 36 mesi e per un valore complessivo posto a base di gara pari € 8.714.400,00 IVA esclusa e, dunque, pari a € 10.631.568,00 IVA inclusa;
2. di autorizzare la previsione, nella documentazione di gara, dell'opzione di rinnovo agli stessi patti e condizioni ovvero più favorevoli per il PTV, che quest'ultimo potrà esercitare al termine del periodo contrattuale, per un periodo massimo di 24 mesi, nonché della eventuale proroga, ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice, per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure per l'individuazione di un nuovo contraente e, comunque, nella misura massima di 6 mesi, per valore stimato complessivo dell'appalto, ai sensi dell'art. 35, comma 4 del Codice, pari a € 15.976.400,00 al netto dell'IVA;
3. di approvare la documentazione di gara, che sarà pubblicata nelle forme di legge, che costituisce parte integrante alla presente Deliberazione, costituita dal Disciplinare di gara e dai relativi allegati elencati nelle premesse e allegata al presente atto;
4. di far gravare gli oneri di cui al punto 1 pari a complessivi € 10.631.568,00 Iva inclusa nei bilanci dei seguenti esercizi secondo gli importi di seguito indicati, ipotizzando l'avvio della fornitura al 1 marzo 2024:

Sottoconto	2024	2025	2026	2027
501010311000 "Dispositivi medici monouso"	€ 2.953.214,00	€ 3.543.856,00	€ 3.543.856,00	€ 590.642,00

5. di autorizzare la ripartizione degli incentivi, ai sensi dell'art.113 c. 2 del Codice, per gli affidamenti di cui al precedente punto 1, pari ad € 108.930,00 (stanziamento dell'1,25 % sull'importo affidamento al netto dell'IVA pari ad € 8.714.400,00) sui seguenti sotto-conti di bilancio:

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

- 516040605000 Funzioni tecniche - € 87.144,00 (1 % massimo destinato al personale)
- 516040605999 Quota innovazione - € 21.786,00 (0,25 % destinato all'accantonamento fondo PTV)

6. di dare che:

- i suddetti oneri relativi agli anni sopra indicati, saranno ricompresi nei relativi bilanci di previsione;
- gli oneri di cui al punto 5 relativi alle funzioni tecniche di cui all'art. 113 comma 2 del d.lgs. n.50/2016 saranno oggetto di ripartizione a favore del personale all'uopo individuato;

7. di nominare RUP per la procedura di cui al punto 1, la Dr.ssa Emanuela Caridi, in forza presso la UOC Acquisizione forniture, servizi e lavori, con i compiti previsti dal Codice cui si fa integrale rinvio;

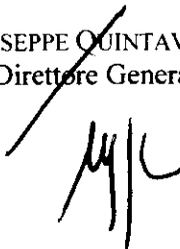
8. di dare mandato al RUP per l'espletamento di tutti gli adempimenti connessi al presente provvedimento.

La presente deliberazione è composta di n. 5 pagine (comprensive del frontespizio) e dall'Allegato A Disciplinare di gara costituito da n.32 pagine e dai relativi allegati qui di seguito elencati:

- Allegato 1 - Capitolato Tecnico n. pagg.9
- Allegato 1A – Dettaglio della fornitura n. pagg. 30
- Allegato 1B – Criteri di valutazione n. pagg. 20
- Allegato 1C - Schema elementi migliorativi n. pagg. 1
- Allegato 2 - Domanda di partecipazione con dichiarazioni integrative n. pagg. 7
- Allegato 3 - Schema di Contratto n. 17 pagg.
- Allegato 4 - Patto di Integrità (art. 1, comma 17, Legge n. 190/2012) n. 3 pagg.
- Allegato 5 - Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo n. 2 pagg.

La presente deliberazione è posta in pubblicazione all'Albo pretorio *online* sul sito *web* istituzionale aziendale www.ptvonline.it per quindici giorni consecutivi ed è resa disponibile, tramite canale telematico, al Collegio dei Revisori.

GIUSEPPE QUINTAVALLE
Direttore Generale



Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata

DISCIPLINARE DI GARA

Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., espletata in modalità telematica, finalizzata all'affidamento della fornitura triennale di Dispositivi Medici Dispositivi Medici per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti

1.	PREMESSE.....	4
1.1	Sistema Telematico Acquisti Regione Lazio – S.TEL.LA.....	4
1.2	Registrazione delle Ditte.....	4
2.	DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.....	5
2.1	Documenti di gara.....	5
2.2	Tempistica e chiarimenti.....	5
2.3	Comunicazioni.....	6
3.	OGGETTO DELL'APPALTO E IMPORTO.....	6
4.	DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI.....	7
4.1	Durata.....	7
4.2	Opzioni e rinnovi.....	8
5.	SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE.....	8
6.	REQUISITI GENERALI.....	9
7.	REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA.....	10
7.1	Requisiti di idoneità.....	10
7.2	Requisiti di capacità economica e finanziaria.....	10
	Non richiesti.....	10
7.3	Requisiti di capacità tecnica e professionale.....	10
	Presentazione di campioni.....	10
7.4	Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, GEIE 11	
7.5	Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili.....	11
8.	AVVALIMENTO.....	11
9.	SUBAPPALTO.....	11
10.	GARANZIA PROVVISORIA.....	12
11.	SOPRALLUOGO.....	15
12.	PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.....	15
13.	MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA.....	15

14. SOCCORSO ISTRUTTORIO.....	17
15. CONTENUTO DELLA BUSTA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	18
15.1 Domanda di partecipazione.....	18
15.2 Documento di gara unico europeo	19
15.3 Dichiarazioni integrative e documentazione a corredo.....	21
16. CONTENUTO DELLA BUSTA OFFERTA TECNICA.....	23
17. CONTENUTO DELLA BUSTA OFFERTA ECONOMICA.....	24
18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE.....	25
18.1 Criteri di valutazione dell'Offerta tecnica	25
18.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.....	25
18.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica.....	26
19. SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: APERTURA E VERIFICA DELLA BUSTA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	27
20. COMMISSIONE GIUDICATRICE	27
21. APERTURA E VALUTAZIONE DELLE BUSTE TECNICHE ED ECONOMICHE.....	28
22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.....	29
23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO IN ACCORDO QUADRO E STIPULA DEL CONTRATTO.....	29
24. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE	31
25. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	31

1. **PREMESSE**

Il presente disciplinare, allegato al bando di gara di cui costituisce parte integrante e sostanziale, contiene le norme relative a modalità di partecipazione alla procedura selettiva indetta dalla Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata, U.O.C. Acquisizione forniture, servizi e lavori, codice AUSA 0000247771, modalità di compilazione e presentazione dell'offerta; documenti da presentare a corredo della stessa; procedura di aggiudicazione, nonché le ulteriori informazioni relative all'appalto avente ad oggetto l'affidamento della fornitura triennale di **Dispositivi Medici per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti**, come meglio specificato **nell'Allegato 1 Capitolato Tecnico e nell'Allegato 1A Dettaglio della fornitura**.

L'affidamento in oggetto è disposto con deliberazione del Direttore Generale, pubblicata nella sezione "Amministrazione trasparente" del sito istituzionale del PTV; l'affidamento avverrà mediante procedura aperta e con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi degli artt. 60 e 95 del d.lgs. 18 aprile 2016, n. 50 – Codice dei contratti pubblici (in seguito: Codice).

Il luogo di svolgimento dell'appalto è codice NUTS: ITI43.

I CIG dei singoli Lotti sono indicati nell'Allegato 1A Dettaglio della fornitura.

Il **Responsabile del procedimento**, ai sensi dell'art. 31 del Codice, è la Dott.ssa Emanuela Caridi.

1.1 Sistema Telematico Acquisti Regione Lazio – S.TEL.LA

Ai sensi dell'art. 58 del Codice, la presente procedura è interamente svolta attraverso l'utilizzo del sistema "Sistema Acquisti Telematici della Regione Lazio – S.TEL.LA" (d'ora in poi anche "Sistema"), conforme alle prescrizioni di cui al D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i. (Codice dei contratti pubblici) e nel rispetto delle disposizioni di cui al D. Lgs. n. 82/2005 (Codice dell'Amministrazione Digitale), accessibile all'indirizzo <https://stella.regione.lazio.it/Portale/> (d'ora in poi anche "Sito").

Le modalità di accesso ed utilizzo del sistema sono indicate nel presente Disciplinare di gara e nelle istruzioni operative per lo svolgimento della procedura, accessibili dal sito <http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/manuali-e-guide/>. Al fine della partecipazione alla procedura è indispensabile:

- un Personal Computer collegato ad internet e dotato di un browser;
- la firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dall'art. 38, comma 2 del d.p.r. n. 445/2000;
- la registrazione al Sistema con le modalità e in conformità alle indicazioni di cui al successivo punto 1.2 "Registrazione delle ditte".

Conformemente a quanto previsto dall'art. 52 del Codice, l'offerta per la procedura, i chiarimenti e tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni relativi alla procedura devono essere effettuati esclusivamente attraverso il Sistema e quindi per via telematica, mediante l'invio di documenti elettronici sottoscritti con firma digitale, fatto salvo i casi in cui è prevista la facoltà di invio di documenti in formato cartaceo.

1.2 Registrazione delle Ditte

La presente procedura è interamente svolta attraverso una piattaforma telematica di negoziazione ai sensi dell'art. 58 del D.lgs. n. 50 del 2016.

Ai fini della partecipazione alla presente procedura è indispensabile essere registrati al Sistema. La registrazione dovrà essere effettuata secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma accessibili dal sito <http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/manuali-e-guide/>

La registrazione al Sistema deve essere richiesta unicamente dal legale rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la Registrazione e impegnare l'operatore economico medesimo.

L'operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell'offerta, dà per valido e riconosce senza contestazione alcuna quanto posto in essere all'interno del SISTEMA dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente l'account all'interno del Sistema si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato.

L'accesso, l'utilizzo del Sistema e la partecipazione alla procedura comportano l'accettazione incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nel presente Disciplinare di gara, nei relativi allegati e le guide presenti sul Sito, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione nel Sito o le eventuali comunicazioni.

In caso di partecipazione di RTI/Consorzi/Reti d'Impresa/GEIE la registrazione deve essere effettuata da parte della sola Impresa mandataria o dal Consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c), d.lgs. 50/2016 o dal Consorzio Ordinario/GEIE già costituiti; pertanto le chiavi per accedere al Sistema per la collocazione delle offerte saranno quelle riconducibili ad uno di tali soggetti.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

2.1 Documenti di gara

La documentazione di gara comprende:

- Bando di gara
- Disciplinare di gara
- Allegato 1 - Capitolato Tecnico
- Allegato 1A – Dettaglio della Fornitura
- Allegato 1B – Criteri di valutazione
- Allegato 1C – Schema elementi migliorativi
- Allegato 2 - Domanda di partecipazione con dichiarazioni integrative
- Allegato 3 - Schema di Contratto
- Allegato 4 - Patto di Integrità (art. 1, comma 17, Legge n. 190/2012)
- Allegato 5 - Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo

La documentazione di gara è disponibile sul Sistema e sul sito internet della stazione appaltante all'indirizzo <http://www.ptvonline.it/bandidigara.asp> - Procedure Aperte nella sezione dedicata alla presente procedura.

2.2 Tempistica e chiarimenti

Tempistica:

- Termine ultimo per la presentazione delle offerte e campionatura: (...) ore (...)
- Termine ultimo per la richiesta di chiarimenti: (...) ore (...)

- Data apertura documentazione amministrativa: (...) ore (...)

Chiarimenti:

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti da inviare - entro il termine sopra indicato - mediante il Sistema secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma accessibili dal sito:

<http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/manuali-e-guide/>.

Non verranno evase richieste di chiarimento pervenute oltre il termine sopra indicato e in modalità diversa da quella esplicitata.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana. Ai sensi dell'art. 74, comma 4 del Codice, le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno fornite almeno sei giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, tramite Sistema e con la pubblicazione in forma anonima sul sito internet della stazione appaltante all'indirizzo <http://www.ptvonline.it/bandidigara.asp> - Procedure Aperte nella sezione dedicata alla presente procedura.

2.3 Comunicazioni

Conformemente a quanto previsto dall'art.52 del D. Lgs. n. 50/2016, l'offerta per la procedura e tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni relative alla procedura saranno effettuate per via telematica mediante il Sistema all'indirizzo PEC dichiarato dal Fornitore in fase di registrazione nonché all'indirizzo dell'utente che ha sottoposto l'offerta (sono fatti salvi i casi in cui è prevista la facoltà di invio di documenti in formato cartaceo). Medesimi canali verranno utilizzati per le comunicazioni di cui all'art. 76 comma 2-bis e 5 del D. Lgs. 50/2016.

Salvo quanto disposto nel punto 2.2 del presente disciplinare, tutte le comunicazioni tra la Stazione Appaltante e gli operatori economici si intendono validamente ed efficacemente effettuate qualora rese mediante Sistema all'indirizzo PEC del concorrente indicato in fase di registrazione.

È onere della Società concorrente provvedere tempestivamente a modificare i recapiti suindicati secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma "Registrazione e funzioni base" e "Gestione anagrafica" (per la modifica dei dati sensibili) accessibili dal sito <http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/manuali-e-guide/> sono fatti salvi i casi in cui è prevista la facoltà di invio di documenti in formato cartaceo).

Eventuali problemi temporanei nell'utilizzo di tali forme di comunicazione, dovranno essere tempestivamente segnalati; diversamente la medesima declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di imprese di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, la comunicazione recapitata al mandatario si intende validamente resa a tutti gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati.

In caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, la comunicazione recapitata al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente s'intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

3. OGGETTO DELL'APPALTO E IMPORTO

L'appalto ha per oggetto l'affidamento della fornitura triennale di **Dispositivi Medici per Anestesia e**

Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti, per le necessità della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata, per i quantitativi indicati nell'Allegato 1A Dettaglio della Fornitura.

La procedura ha un valore complessivo per la durata triennale, pari a **€ 8.714.400,00** al netto dell'IVA.

L'importo posto a base d'asta per singolo Lotto non è superabile, **pena l'esclusione dalla procedura**.

L'importo a base di gara è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

Trattandosi di mera fornitura, gli oneri per l'eliminazione dei rischi da interferenza sono pari a zero.

CPV: 33190000-8 Dispositivi e prodotti medici vari

Revisione dei prezzi

A partire dalla seconda annualità contrattuale i prezzi sono aggiornati, in aumento o in diminuzione, sulla base dei degli elenchi dei prezzi rilevati dall'ISTAT, oppure, qualora i dati suindicati non siano disponibili, in misura non superiore alla differenza tra l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) disponibile al momento del pagamento del corrispettivo e quello corrispondente al mese/anno di sottoscrizione del contratto.

La revisione dei prezzi può essere richiesta una sola volta per ciascuna annualità.

4. DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI

4.1 Durata

La durata dell'affidamento (escluse le eventuali opzioni) è pari a 36 mesi e si intende decorrente dalla data di avvio del contratto. La fornitura è effettuata secondo le modalità e i tempi riportati nell'Allegato 1 Capitolato Tecnico.

La fornitura verrà remunerata sulla base dei prezzi unitari offerti e aggiudicati in sede di gara.

Come previsto nello Schema di contratto, allegato al presente Disciplinare, art. 9 comma 7 la Fondazione potrà procedere a revisione dei prezzi ai sensi dell'art. 106, comma 1 lett. a), D.Lgs. n. 50/2016.

Per i Lotti n. 34, 35, 40, 41, 42, 53, 56, 67, 82, 128, 135, 136 e 138 l'aggiudicazione avverrà sulla base del criterio del minor prezzo, previo giudizio di idoneità.

Per tutti gli altri Lotti l'aggiudicazione avverrà a favore del concorrente che si sarà classificato primo nella graduatoria definitiva di gara data dalla somma del punteggio di merito tecnico e di merito economico come di seguito indicato.

I quantitativi indicati nell'Allegato 1A "Dettaglio della Fornitura" sono da considerarsi meramente presuntivi e calcolati su dati storici delle attività del PTV e su fabbisogni presuntivi futuri. Il PTV si riserva la facoltà, nel corso del periodo di vigenza contrattuale, di non acquistare tutti i dispositivi ivi indicati e di sospendere l'acquisizione di quei prodotti che non risultassero più idonei a seguito di mutamento negli indirizzi tecnico-scientifici o per le esigenze operative del reparto utilizzatore.

Il PTV si riserva di dare avvio all'esecuzione dei Contratti in via d'urgenza, anche ai sensi dell'art. 32, comma 8 del Codice. In tal caso l'Amministrazione si riserva di richiedere l'avvio della prestazione contrattuale con l'emissione di apposita comunicazione di aggiudicazione, anche in pendenza della stipulazione del contratto, previa costituzione del deposito cauzionale definitivo.

Il contratto non sarà più efficace in caso di decadenza delle autorizzazioni necessarie per l'erogazione delle prestazioni oggetto dell'appalto.

Durante il periodo di efficacia, i Contratti potranno essere modificati senza necessità di indire una nuova procedura di affidamento nei casi di cui all'art. 106 del Codice e nel rispetto dei limiti previsti dal medesimo articolo.

Ai sensi dell'art. 106, comma 12 del Codice, la Stazione Appaltante, qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto, potrà imporre all'Appaltatore l'esecuzione alle stesse condizioni previste nei contratti originario. In tal caso l'Appaltatore non potrà far valere il diritto alla risoluzione dei contratti.

È ammessa la partecipazione da parte del medesimo operatore economico a uno o più Lotti.

4.2 Opzioni e rinnovi

Alla scadenza degli Contratti stipulati per singolo Lotto, il PTV si riserva la facoltà di rinnovare la fornitura, per un massimo di ulteriori 24 mesi e per gli importi per singolo Lotto indicato nell'allegato 1A Dettaglio della fornitura, agli stessi patti e condizioni ovvero più favorevoli per il PTV per un importo massimo pari a **€ 5.809.600,00** Iva esclusa.

La durata dei contratti in corso di esecuzione potrà essere modificata dal PTV per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi - o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni e comunque nei limiti degli importi per singolo lotto indicato nell'allegato 1A Dettaglio della fornitura.

Ai fini dell'art. 35, comma 4 del Codice, il valore massimo stimato dell'appalto comprensivo dell'opzione del rinnovo e della proroga stimabile in un massimo di 6 mesi è pari a **€ 15.976.400,00** al netto di Iva, suddiviso per singolo Lotto come indicato nell'Allegato 1A Dettaglio della fornitura.

5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici, anche stabiliti in altri Stati membri, possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata, secondo le disposizioni dell'art. 45 del Codice, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli artt. 47 e 48 del Codice.

È vietato ai concorrenti di partecipare al singolo Lotto in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di imprese aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di imprese di rete).

È vietato al concorrente che partecipa al singolo Lotto in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, di partecipare anche in forma individuale.

È vietato al concorrente che partecipa al singolo Lotto in aggregazione di imprese di rete, di partecipare anche in forma individuale. Le imprese retiste non partecipanti alla gara possono presentare offerta, per la medesima gara, in forma singola o associata.

I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2 lettere b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi è **vietato** partecipare, in qualsiasi altra forma, al singolo Lotto. In caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il

consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

Nel caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2 lettere b) e c) del Codice, le consorziate designate dal consorzio per l'esecuzione del contratto non possono, a loro volta, a cascata, indicare un altro soggetto per l'esecuzione.

Le aggregazioni tra imprese aderenti al contratto di rete di cui all'art. 45, comma 2 lett. f) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese in quanto compatibile. In particolare:

- a) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. rete - soggetto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- b) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. rete-contratto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- c) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Il ruolo di mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese può essere assunto anche da un consorzio di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) ovvero da una sub-associazione, nelle forme di un RTI o consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazioni di imprese di rete.

A tal fine, se la rete è dotata di organo comune con potere di rappresentanza (con o senza soggettività giuridica), tale organo assumerà la veste di mandataria della sub-associazione; se, invece, la rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza o è sprovvista di organo comune, il ruolo di mandataria della sub-associazione è conferito dalle imprese retiste partecipanti alla gara, mediante mandato ai sensi dell'art. 48, comma 12 del Codice, dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

Ai sensi dell'art. 186-bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267, l'impresa in concordato preventivo con continuità aziendale può concorrere anche riunita in RTI purché non rivesta la qualità di mandataria e sempre che le altre imprese aderenti al RTI non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

6. REQUISITI GENERALI

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art.

80 del Codice.

Sono comunque **esclusi** gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del d.lgs. n. 165/2001.

Gli operatori economici aventi sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. **black list** di cui al decreto del Ministro delle finanze del 4 maggio 1999 e al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 21 novembre 2001 devono, **pena l'esclusione dalla gara**, essere in possesso, dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi (art. 37 del d.l. 3 maggio 2010 n. 78 conv. in l. 122/2010) oppure della domanda di autorizzazione presentata ai sensi dell'art. 1 comma 3 del DM 14 dicembre 2010.

La mancata accettazione e il mancato rispetto delle clausole contenute nel patto di integrità costituisce **causa di esclusione** dalla gara, ai sensi dell'art. 1, comma 17 della l. 190/2012.

È ammesso il concorrente che si impegni fin d'ora ad eseguire l'appalto nei confronti della Fondazione ovvero di altro eventuale soggetto giuridico che dovesse, in qualunque forma, subentrare nei rapporti giuridici facenti capo allo stesso.

7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti, a **pena di esclusione**, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei commi seguenti. I documenti richiesti agli operatori economici ai fini della dimostrazione dei requisiti devono essere trasmessi mediante AVCpass in conformità alla delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio 2016.

Ai sensi dell'art. 59, comma 4 lett. b) del Codice, sono inammissibili le offerte prive della qualificazione richiesta dal presente disciplinare.

7.1 Requisiti di idoneità

a) Iscrizione nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Il concorrente non stabilito in Italia ma in altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'art. 83, comma 3 del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

Per la comprova del requisito la stazione appaltante acquisisce d'ufficio i documenti in possesso di pubbliche amministrazioni, previa indicazione, da parte dell'operatore economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

7.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria

Non richiesti

7.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale

Non richiesti

Presentazione di campioni

Ai fini della partecipazione alla procedura è richiesto ai concorrenti di presentare prodotti campione, come indicato all'All.1A Dettaglio della fornitura, colonna "Campionatura". Tali prodotti potranno

essere utilizzati per prove in uso clinico finalizzate a una più completa e puntuale valutazione qualitativa da parte della Commissione giudicatrice. La Commissione medesima si riserva di richiedere, nel corso della valutazione delle offerte, ulteriori prodotti campione; detti prodotti campione dovranno essere consegnati entro un massimo di 7 giorni naturali e consecutivi dall'invio della richiesta. La campionatura si intende in ogni caso presentata e ceduta a titolo gratuito al PTV e, pertanto, non sarà restituita. A seguito dell'efficacia dell'aggiudicazione i campioni forniti saranno smaltiti dal PTV.

I plichi di campionatura dovranno essere eventualmente consegnati presso Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata Viale Oxford, 81 - 00133 Roma - Ufficio Protocollo - Settore I - Piano 1, dal lunedì al venerdì dalle ore 9.00 alle 14.00, entro la scadenza del termine di presentazione delle offerte.

7.4 Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, GEIE

I soggetti di cui all'art. 45, comma 2 lett. d), e), f) e g) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che deve essere assimilata alla mandataria.

Nel caso in cui la mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese sia una sub-associazione, nelle forme di un RTI costituito oppure di un'aggregazioni di imprese di rete, i relativi requisiti di partecipazione sono soddisfatti secondo le medesime modalità indicate per i raggruppamenti.

Il **requisito relativo all'iscrizione** nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al punto 7.1 deve essere posseduto da:

- a. ciascuna delle imprese raggruppate/raggruppande, consorziate/consorziande o GEIE;
- b. ciascuna delle imprese aderenti al contratto di rete indicate come esecutrici e dalla rete medesima nel caso in cui questa abbia soggettività giuridica.

7.5 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili

I soggetti di cui all'art. art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Il **requisito relativo all'iscrizione nel registro** tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al punto 7.1 deve essere posseduto secondo quanto previsto dall'articolo 47, commi 2 e 2 bis del Codice.

8. AVVALIMENTO

Non richiesto.

9. SUBAPPALTO

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti dell'appalto che intende subappaltare o concedere in

cottimo, in conformità a quanto previsto dall'art. 105 del Codice; in mancanza di tali indicazioni il subappalto è vietato.

Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 105, comma 3 del Codice.

10. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata da:

- 1) **una garanzia provvisoria, come definita dall'art. 93 del Codice, pari al 2% del valore complessivo triennale posto a base di gara del Lotto o dei Lotti per cui si partecipa (Allegato 1A Dettaglio della fornitura, colonna "importo complessivo TRIENNALE Lotto € IVA esclusa), salvo quanto previsto all'art. 93, comma 7 del Codice (per il calcolo del valore della cauzione non si considerano le opzioni di rinnovo e di proroga);**
- 2) **una dichiarazione di impegno, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'art. 93, comma 3 del Codice, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva, ai sensi dell'articolo 93, comma 8 del Codice, qualora il concorrente risulti affidatario. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti.**

La garanzia provvisoria non deve essere prodotta dal concorrente che partecipa a uno o più Lotti il cui valore complessivo triennale, anche determinato dalla somma dei due o più Lotti per cui si partecipa, non sia superiore a € 40.000,00.

Ai sensi dell'art. 93, comma 6 del Codice, la garanzia provvisoria copre la mancata sottoscrizione del contratto, dopo l'aggiudicazione, dovuta ad ogni fatto riconducibile all'affidatario o all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli articoli 84 e 91 del d. lgs. 6 settembre 2011, n. 159. Sono fatti riconducibili all'affidatario, tra l'altro, la mancata prova del possesso dei requisiti generali e speciali; la mancata produzione della documentazione richiesta e necessaria per la stipula del contratto. L'eventuale esclusione dalla gara prima dell'aggiudicazione, al di fuori dei casi di cui all'art. 89 comma 1 del Codice, non comporterà l'escussione della garanzia provvisoria.

La garanzia provvisoria copre, ai sensi dell'art. 89, comma 1 del Codice, anche le dichiarazioni mendaci rese nell'ambito dell'avvalimento.

La **garanzia provvisoria è costituita**, a scelta del concorrente:

- a. in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno, a favore della stazione appaltante; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;
- b. fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che rispondano ai requisiti di cui all'art. 93, comma 3 del Codice. In ogni caso, la garanzia fideiussoria è conforme allo schema tipo di cui all'art. 103, comma 9 del Codice.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:

- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>
- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>
- http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf

– http://www.ivass.it/ivass/impresa_jsp/HomePage.jsp

In caso di prestazione di **garanzia fideiussoria**, questa dovrà:

- 1) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto 16 settembre 2022, n. 193 del Ministero dello sviluppo economico;
- 2) contenere espressa menzione del lotto o dei lotti cui la garanzia si riferisce e del soggetto garantito;
- 3) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, al solo consorzio;
- 4) avere validità per **240 giorni** dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;
- 5) prevedere espressamente:
 - a. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art. 1944 del codice civile, volendo ed intendendo restare obbligata in solido con il debitore;
 - b. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile;
 - c. la loro operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante;
- 6) contenere l'impegno a rilasciare la garanzia definitiva, ove rilasciata dal medesimo garante;
- 7) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'art. 93, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori 180 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione;

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere **sottoscritte** da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere **prodotte** in una delle seguenti forme:

A. In formato elettronico, allegata sul SISTEMA:

- In originale sotto forma di documento informatico, ai sensi dell'art. 1, lett. p) del d.lgs. n. 82/2005, sottoscritto con firma digitale dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante corredato da: i) autodichiarazione sottoscritta con firma digitale e resa, ai sensi degli art. 46 e 76 del d.p.r. n. 445/2000 con la quale il sottoscrittore dichiara di essere in possesso dei poteri per impegnare il garante; ii) ovvero, da autentica notarile sotto forma di documento informatico, sottoscritto con firma digitale ai sensi del sopra richiamato decreto;

[In alternativa]

- Sotto forma di copia informatica di documento cartaceo secondo le modalità previste dall'art. 22, comm1 e 2 del d.lgs. n. 82/2005. In tali casi la conformità del documento all'originale dovrà esser attestata da apposita dichiarazione di autenticità sottoscritta con firma digitale dal notaio o dal pubblico ufficiale, ai sensi dell'art. 22, comma 2 del d.lgs. n. 82/2005. Il documento dovrà esser costituito: i) dalla cauzione sottoscritta dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante; ii) da autodichiarazione resa, ai sensi degli artt. 46 e 76 del d.p.r. n. 445/2000 con la quale il sottoscrittore dichiara di essere in possesso dei poteri per impegnare il garante; iii) ovvero, in luogo dell'autodichiarazione, da autentica notarile.

B. In formato cartaceo:

- In originale o in copia autentica ai sensi dell'art. 18 del d.p.r. n. 445/2000 e inviata, in busta chiusa e sigillata con strumenti idonei a garantire la sicurezza contro eventuali manomissioni, a mezzo raccomandata del servizio postale o tramite corriere o mediante consegna a mano, al seguente indirizzo: **Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata Viale Oxford, 81 - 00133 Roma - Ufficio Protocollo - Settore I - Piano 1**, dal lunedì al venerdì dalle ore 9,00 alle 14,00.
La garanzia provvisoria deve pervenire all'indirizzo sopra indicato entro il medesimo termine per la

presentazione delle offerte.

La busta contenente la garanzia provvisoria deve riportare all'esterno le seguenti informazioni:

- Denominazione o ragione sociale del concorrente;
- Oggetto della gara;
- Dicitura "Garanzia provvisoria";

La stazione appaltante declina ogni responsabilità in ordine a disguidi postali o di altra natura che impediscano il recapito entro il termine predetto.

Non saranno in alcun caso prese in considerazione le buste pervenute oltre il termine perentorio di scadenza, anche indipendentemente dalla volontà del concorrente e anche se spedite prima del termine medesimo; ciò vale anche per le buste inviate a mezzo raccomandata con avviso di ricevimento, a nulla valendo la data di spedizione risultante dal timbro postale dell'agenzia accettante. Tali buste non verranno aperte e verranno dichiarate irricevibili in quanto tardive.

In caso di invio in formato cartaceo, il concorrente deve in ogni caso allegare al Sistema copia scannerizzata dei suddetti documenti cartacei.

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, il concorrente potrà produrre una nuova garanzia provvisoria di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

L'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è **ridotto** secondo le misure e le modalità di cui all'art. 93, comma 7 del Codice.

Per fruire di dette riduzioni il concorrente segnala e documenta nell'offerta il possesso dei relativi requisiti fornendo copia dei certificati posseduti.

In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione del 50% per il possesso della certificazione del Sistema di qualità di cui all'articolo 93, comma 7, si ottiene:

- a. in caso di partecipazione dei soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. d), e), f), g), del Codice solo se tutte le imprese che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della predetta certificazione;
- b. in caso di partecipazione in consorzio di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, solo se la predetta certificazione sia posseduta dal consorzio e/o dalle consorziate.

Le altre riduzioni previste dall'art. 93, comma 7 del Codice si ottengono nel caso di possesso da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, da parte del consorzio e/o delle consorziate.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria e/o dell'impegno a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva solo a condizione che siano stati già costituiti prima della presentazione dell'offerta. È onere dell'operatore economico dimostrare che tali documenti siano costituiti in data non successiva al termine di scadenza della presentazione delle offerte. Ai sensi dell'art. 20 del d.lgs. n. 82/2005, la data e l'ora di formazione del documento informatico sono opponibili ai terzi se apposte in conformità alle regole tecniche sulla validazione (es.: marcatura temporale).

È sanabile, altresì, la presentazione di una garanzia di valore inferiore o priva di una o più caratteristiche tra quelle sopra indicate (intestazione solo ad alcuni partecipanti al RTI, carenza delle clausole obbligatorie, etc.).

Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

11. SOPRALLUOGO

Non richiesto.

12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti effettuano, **se dovuto, a pena di esclusione**, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC da ultimo vigente pubblicata sul sito dell'ANAC nella sezione "contributi in sede di gara" e allegano la ricevuta ai documenti di gara.

In caso di mancata presentazione della ricevuta la stazione appaltante accerta il pagamento mediante consultazione del sistema AVCpass.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la mancata presentazione della ricevuta potrà essere sanata ai sensi dell'art. 83, comma 9 del Codice.

In caso di mancata dimostrazione dell'avvenuto pagamento, la stazione appaltante esclude il concorrente dalla procedura di gara, ai sensi dell'art. 1, comma 67 della legge n. 266/2005.

13. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA

La presentazione dell'offerta (documentazione amministrativa, offerta tecnica e offerta economica) deve essere effettuata sul Sistema secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma, accessibili dal sito <http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/manuali-e-guide/>.

Si raccomanda di seguire pedissequamente la procedura guidata riportata nelle guide, eseguendo le operazioni richieste nella sequenza riportata nelle stesse.

L'offerta deve essere collocata sul Sistema entro e non oltre il termine perentorio indicato sulla piattaforma.

È ammessa offerta successiva, purché entro il termine di scadenza, a sostituzione della precedente.

Prima della scadenza del termine perentorio per la presentazione delle offerte, l'Operatore Economico può sottoporre una nuova offerta che all'atto dell'invio invaliderà quella precedentemente inviata (funzione Modifica). A tale proposito si precisa che qualora, alla scadenza della gara, risultino presenti a Sistema più offerte dello stesso fornitore, salvo diversa indicazione del fornitore stesso, verrà ritenuta valida l'offerta collocata temporalmente come ultima.

Ad avvenuta scadenza del sopradetto termine non sarà possibile inserire alcuna offerta, anche se sostitutiva di quella precedente.

Non sono ammesse offerte incomplete o condizionate. Saranno escluse altresì tutte le offerte redatte o inviate in modo difforme da quello prescritto nel presente Disciplinare di gara.

Non sono accettate offerte alternative. Il concorrente può presentare un solo tipo di dispositivo per Lotto/riferimento **pena l'esclusione.**

Nessun rimborso è dovuto per la partecipazione all'appalto, anche nel caso in cui non si dovesse procedere all'aggiudicazione.

La presentazione dell'offerta mediante Sistema è a totale ed esclusivo rischio del concorrente, il quale si assume qualsiasi rischio in caso di mancata o tardiva ricezione dell'offerta medesima, dovuta, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, a malfunzionamenti degli strumenti telematici utilizzati, a difficoltà di connessione e trasmissione, a lentezza dei collegamenti o a qualsiasi altro motivo, restando esclusa qualsivoglia responsabilità della Stazione Appaltante ove per ritardo o disguidi o motivi tecnici o di altra natura, l'offerta non pervenga entro il previsto termine perentorio di scadenza.

In ogni caso il concorrente esonera la Stazione Appaltante da qualsiasi responsabilità per malfunzionamenti di ogni natura, mancato funzionamento o interruzioni di funzionamento di Sistema.

Trattandosi di procedura gestita su piattaforma telematica, si raccomanda di avviare e concludere per tempo la fase di collocazione dell'offerta sul Sistema e di non procedere alla collocazione nell'ultimo giorno e/o nelle ultime ore utile/i.

In ogni caso il concorrente esonera la stazione appaltante da qualsiasi responsabilità per malfunzionamenti di ogni natura, mancato funzionamento o interruzioni di funzionamento del Sistema.

La stazione appaltante si riserva comunque di adottare i provvedimenti che riterrà necessari nel caso di malfunzionamento del Sistema.

Per i concorrenti aventi sede legale in Italia o in uno dei Paesi dell'Unione europea, le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.P.R. 445/2000; per i concorrenti non aventi sede legale in uno dei Paesi dell'Unione europea, le dichiarazioni sostitutive sono rese mediante documentazione idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza.

Tutte le dichiarazioni sostitutive rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, ivi compreso il DGUE, la domanda di partecipazione, l'offerta tecnica e l'offerta economica devono essere sottoscritte digitalmente dal rappresentante legale del concorrente o suo procuratore.

Il DGUE e la Domanda di partecipazione con dichiarazioni integrative devono essere redatti sui modelli predisposti dalla stazione appaltante e messi a disposizione sul Sistema e sul sito internet della stazione appaltante all'indirizzo <http://www.ptvonline.it/bandidigara.asp> - Procedure Aperte nella sezione dedicata alla presente procedura.

La documentazione, ove non richiesta espressamente in originale, potrà essere prodotta in copia autentica o in copia conforme ai sensi, rispettivamente, degli artt. 18 e 19 del d.p.r. 445/2000. Ove non diversamente specificato, è ammessa la copia scansionata.

In caso di concorrenti non stabiliti in Italia, la documentazione dovrà essere prodotta in modalità idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza; si applicano gli articoli 83, comma 3, 86 e 90 del Codice.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana. In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione dei documenti contenuti nella busta "Documentazione amministrativa", si applica l'art. 83, comma 9 del Codice.

Per la documentazione redatta in lingua inglese è ammessa la traduzione semplice.

È consentito presentare direttamente in lingua inglese la documentazione relativa ad eventuali certificazioni emesse da Enti ufficiali e riconosciuti (ad esempio certificati ISO, etc.)

Le offerte tardive saranno escluse in quanto irregolari ai sensi dell'art. 59, comma 3 lett. b) del Codice.

L'offerta vincolerà il concorrente ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice per almeno 180 giorni dalla

scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, la Stazione appaltante potrà richiedere agli offerenti, ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice, di confermare la validità dell'offerta sino alla data che sarà indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta sarà considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

14. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda e, in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del DGUE, con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 83, comma 9 del Codice.

L'irregolarità essenziale è sanabile laddove non si accompagni ad una carenza sostanziale del requisito alla cui dimostrazione la documentazione omessa o irregolarmente prodotta era finalizzata. La successiva correzione o integrazione documentale è ammessa laddove consenta di attestare l'esistenza di circostanze preesistenti, vale a dire requisiti previsti per la partecipazione e documenti/elementi a corredo dell'offerta. Nello specifico valgono le seguenti regole:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l'esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del DGUE e della domanda, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta (es. garanzia provvisoria e impegno del fideiussore) ovvero di condizioni di partecipazione gara (es. mandato collettivo speciale o impegno a conferire mandato collettivo), entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di dichiarazioni e/o elementi a corredo dell'offerta, che hanno rilevanza in fase esecutiva (es. dichiarazione delle parti della fornitura ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice) sono sanabili.

Ai fini della sanatoria la stazione appaltante assegna al concorrente un congruo termine - non superiore a dieci giorni - perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, fissando un termine perentorio a pena di esclusione.

In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all'**esclusione** del concorrente dalla procedura.

Al di fuori delle ipotesi di cui all'articolo 83, comma 9 del Codice è facoltà della stazione appaltante invitare, se necessario, i concorrenti a fornire chiarimenti in ordine al contenuto dei certificati, documenti e dichiarazioni presentati.

15. CONTENUTO DELLA BUSTA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

La Busta Documentazione amministrativa contiene:

- la Domanda di partecipazione con dichiarazioni integrative di cui ai punti 15.1 e 15.3.1;
- il DGUE di cui al punto 15.2;
- la documentazione a corredo di cui al punto 15.3.2.

Tale documentazione dovrà essere inserita sul Sistema secondo le modalità indicate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma <http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/manuali-e-guide/>.

15.1 Domanda di partecipazione

La domanda di partecipazione è redatta secondo il modello di cui all'Allegato 2 Domanda di partecipazione con dichiarazioni integrative.

La domanda di partecipazione è soggetta ad imposta di bollo di € 16,00, in quanto istanza diretta ad una pubblica amministrazione. L'assolvimento dell'imposta di bollo è effettuata dal concorrente utilizzando l'Allegato 5 – Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo.

Il concorrente indica la forma singola o associata con la quale l'impresa partecipa alla gara (impresa singola, consorzio, RTI, aggregazione di imprese di rete, GEIE).

In caso di partecipazione in RTI, consorzio ordinario, aggregazione di imprese di rete, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorziata). Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorzio non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio.

La domanda è sottoscritta digitalmente:

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario costituiti, dalla mandataria/capofila;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o consorzio;
- nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete si fa riferimento alla disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. In particolare:
 - a) **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta digitalmente dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
 - b) **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta digitalmente dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;
 - c) **se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è**

sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta digitalmente dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipa alla gara.

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

Qualora le dichiarazioni e/o le attestazioni e o l'offerta tecnica e/o l'offerta economica siano sottoscritte da un procuratore (generale o speciale), il concorrente allega sul Sistema anche copia della procura oppure del verbale di conferimento che attesti i poteri del sottoscrittore e gli estremi dell'atto notarile oppure, nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura, la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura ovvero copia della visura camerale. La Stazione appaltante si riserva di richiedere al concorrente, in ogni momento della procedura, la consegna di una copia autentica o copia conforme all'originale della procura; nella relativa richiesta verranno fissati il termine e le modalità per l'invio della documentazione richiesta.

Si precisa che la firma digitale equivale alla firma autografa apposta sul documento cartaceo e, quindi, la sua funzione è garantire autenticità, integrità e validità dell'atto. Per tale motivo, il documento privo di firma digitale – redatto in forma analogica ma comunque sottoscritto, corredato della copia della carta d'identità e trasformato in pdf, può ritenersi conforme al combinato disposto degli artt. 38, commi 1 e 2, 47, comma 1 del d.p.r. 445/2000 e 65, comma 1 lett. c) del d.lgs. 82/2005.

15.2 Documento di gara unico europeo

Il concorrente compila il DGUE di cui allo schema allegato al DM del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti del 18 luglio 2016 o successive modifiche, compilando il modello presente sul Sistema, secondo quanto di seguito indicato.

Il DGUE presente sul Sistema, una volta compilato, dovrà essere scaricato, firmato digitalmente e allegato all'interno della Busta Documentazione amministrativa.

Il modello disponibile sulla piattaforma è utilizzabile da parte del concorrente, della mandataria, della mandante e dell'ausiliaria.

Parte II – Informazioni sull'operatore economico

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

Il concorrente indica la denominazione dell'operatore economico ausiliario e i requisiti oggetto di avvalimento.

Il concorrente, per ciascuna ausiliaria, allega sul SISTEMA:

1. DGUE, redatto compilando il modello presente sul Sistema, firmato dall'ausiliaria, contenente le informazioni di cui alla parte II, sezioni A e B, alla parte III, alla parte IV, in relazione ai requisiti oggetto di avvalimento, e alla parte VI;
2. dichiarazione sostitutiva di cui all'art. 89, comma 1 del Codice, sottoscritta dall'ausiliaria, con la quale quest'ultima si obbliga, verso il concorrente e verso la stazione appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto le risorse necessarie di cui è carente il concorrente;
3. dichiarazione sostitutiva di cui all'art. 89, comma 7 del Codice sottoscritta dall'ausiliaria con la quale quest'ultima attesta di non partecipare alla gara in proprio o come associata o consorziata;

4. originale o copia autentica del contratto di avvalimento, in virtù del quale l'ausiliaria si obbliga, nei confronti del concorrente, a fornire i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie, che devono essere dettagliatamente descritte, per tutta la durata dell'appalto. A tal fine il contratto di avvalimento contiene, a pena di nullità, ai sensi dell'art. 89, comma 1 del Codice, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'ausiliaria;
5. PassOE dell'ausiliaria;

In caso di operatori economici ausiliari aventi sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. "black list"

6. dichiarazione dell'ausiliaria del possesso dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del dm. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'Economia e delle Finanze ai sensi (art. 37 del d.l. 78/2010, conv. in l. 122/2010) oppure dichiarazione dell'ausiliaria di aver presentato domanda di autorizzazione ai sensi de l'art. 1 comma 3 del D.M. 1412.2010 con allegata copia dell'istanza di autorizzazione inviata al Ministero.

In caso di ricorso al subappalto si richiede la compilazione della sezione D

Il concorrente, pena l'impossibilità di ricorrere al subappalto, indica l'elenco delle prestazioni che intende subappaltare con la relativa quota percentuale dell'importo complessivo del contratto.

Parte III – Motivi di esclusione

Il concorrente dichiara di non trovarsi nelle condizioni previste dal punto 6 del presente disciplinare (Sez. A-B-C-D).

Parte IV – Criteri di selezione

Il concorrente dichiara di possedere tutti i requisiti richiesti dai criteri di selezione barrando direttamente la sezione «α» ovvero compilando quanto segue:

- a) la sezione A per dichiarare il possesso del requisito relativo all'idoneità professionale di cui par. 7.1 del presente disciplinare.
- b) la sezione C per dichiarare il possesso del requisito relativo alla capacità professionale e tecnica di cui al par. 7.3 del presente disciplinare.

Parte VI – Dichiarazioni finali

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

Il DGUE deve essere presentato:

- nel caso di raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, GEIE, da tutti gli operatori economici che partecipano alla procedura in forma congiunta;
- nel caso di aggregazioni di imprese di rete da ognuna delle imprese retiste, se l'intera rete partecipa, ovvero dall'organo comune e dalle singole imprese retiste indicate;
- nel caso di consorzi cooperativi, di consorzi artigiani e di consorzi stabili, dal consorzio e dai consorziati per conto dei quali il consorzio concorre;

In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione d'azienda, le dichiarazioni di cui all'art. 80, commi 1, 2 e 5, lett. l) del Codice, devono riferirsi anche ai soggetti di cui all'art. 80 comma 3 del Codice che hanno operato presso la società incorporata, fusasi o che ha ceduto l'azienda nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara.

15.3 Dichiarazioni integrative e documentazione a corredo

15.3.1 Dichiarazioni integrative

Con la Domanda di partecipazione di cui all'Allegato 2, ciascun concorrente rende le dichiarazioni integrative ivi contenute.

15.3.2 Documentazione a corredo

Il concorrente, oltre al DGUE e all'Allegato 2 Domanda di partecipazione con dichiarazioni integrative, allega sul Sistema i seguenti documenti:

1. PassOE di cui all'art. 2, comma 3 lett. b) della delibera ANAC n. 157/2016, relativo al concorrente; in aggiunta, nel caso in cui il concorrente ricorra all'avvalimento ai sensi dell'art. 49 del Codice, anche il PASSOE relativo all'ausiliaria;
2. Ricevuta pagamento contributo ANAC;
3. Garanzia provvisoria con allegata dichiarazione di impegno di un fideiussore di cui all'art. 93, comma 8 del Codice;
4. Certificazione di cui all'art. 93, comma 7 del Codice che giustifica la riduzione dell'importo della garanzia (per gli operatori economici che presentano la garanzia provvisoria in misura ridotta, ai sensi dell'art. 93, comma 7 del Codice);
5. Documentazione richiesta dal paragrafo 15.2 del presente disciplinare (nel caso in cui il concorrente ricorra all'avvalimento ai sensi dell'art. 49 del Codice);
6. Attestazione di avvenuto pagamento dell'imposta di bollo, utilizzando l'Allegato 5 – Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo. Si specifica che il bollo può essere assolto nelle seguenti modalità:
 - applicando e annullando il contrassegno telematico sul modulo, all'interno del riquadro "Spazio per l'apposizione del contrassegno telematico" dell'Allegato 5 – Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo con specifica dichiarazione in calce del numero identificativo e la data dello stesso;
 - virtualmente, ai sensi del Decreto del Ministero delle Economie e delle Finanze del 28 dicembre 2018 pubblicato su G.U. n. 5 del 7 gennaio 2019 (si veda, in merito, la Risoluzione dell'Agenzia delle Entrate n. 42/E del 9/04/2019), previa autorizzazione rilasciata dall'Agenzia delle Entrate al soggetto che ne ha fatto richiesta, avendone i requisiti, ai sensi dell'art. 15 del DPR 642/72. Ai fini dell'attestazione del pagamento, anche in questo caso può essere utilizzato il modello di cui all'Allegato 5;
7. Eventuale procura, secondo quanto previsto al paragrafo 15.1;
8. Documentazioni e dichiarazioni di cui al successivo paragrafo 15.3.3 (eventuali - in caso di soggetti associati).

15.3.3 Documentazione e dichiarazioni ulteriori per i soggetti associati

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo sono sottoscritte secondo le modalità di cui al punto 15.1.

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- copia scansionata del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata;

- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice, le parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

- copia scansionata dell'atto costitutivo e statuto del consorzio o GEIE con indicazione del soggetto designato quale capofila.
- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice, le parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari o GEIE non ancora costituiti

- dichiarazione attestante:
 - a. l'operatore economico al quale, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'art. 48, comma 8 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
 - c. dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice, le parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

- copia scansionata del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;
- dichiarazione, sottoscritta dal legale rappresentante dell'organo comune, che indichi per quali imprese la rete concorre;
- dichiarazione che indichi le parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica

- copia scansionata del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato nel contratto di rete non può ritenersi sufficiente e sarà obbligatorio conferire un nuovo mandato nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- dichiarazione che indichi le parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del RTI costituito o costituendo:

- **in caso di RTI costituito:** copia scansionata del contratto di rete, redatto per atto pubblico o

scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti della fornitura, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato deve avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;

- **in caso di RTI costituendo:** copia scansionata del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con allegate le dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente al contratto di rete, attestanti:
 - a. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
 - c. le parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza potrà essere conferito alla mandataria con scrittura privata.

Qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato dovrà avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005.

16. CONTENUTO DELLA BUSTA OFFERTA TECNICA

La busta "Offerta tecnica" contiene, a pena di esclusione, per ciascun lotto, i seguenti documenti, da allegare sul Sistema secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma STELLA accessibili dal sito <http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/manuali-e-guide/>.

La Busta Offerta tecnica, per ogni singolo Lotto, contiene la seguente documentazione:

- I. la scheda tecnica del produttore per ogni prodotto offerto riportante:
 - indicazione della marca/nome commerciale del dispositivo;
 - destinazione d'uso;
 - composizione e caratteristiche dei materiali;
 - compatibilità e tollerabilità di detti materiali con tessuti e liquidi biologici e/o test di tossicità effettuati;
 - dimensioni del dispositivo (misura, lunghezza, etc.);
 - misure disponibili per il medesimo dispositivo (diametri, lunghezze, etc.);
 - processo di sterilizzazione adottato ove richiesto;
 - eventuali avvertenze per l'uso, la limitazione d'uso e lo stoccaggio;
- II. per i Lotti aggiudicati secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, documento riepilogativo - mediante l'Allegato 1C - per ogni voce della tabella dei criteri di valutazione di merito tecnico di cui all'Allegato 1B, che riporti specifica sezione e pagina della scheda

tecnica/documento allegato attestante l'elemento offerto dal concorrente e oggetto di valutazione ivi compresa, se del caso, l'indicazione dei codici dei prodotti offerti relativi alle misure/tipologie;

- III. l'indicazione della Ditta produttrice e dell'eventuale distributore, se non indicata nella scheda tecnica;
- IV. l'apposita dichiarazione del produttore/fabbricante attestante il possesso della marcatura CE e la produzione conforme alle norme F.U. e/o CE in vigore ovvero copia del certificato CE del dispositivo, se non indicata nella scheda tecnica;
- V. codice identificativo di iscrizione al Repertorio dei Dispositivi medici (RDM) ai sensi del Decreto del Ministero della Salute 21 dicembre 2009 e che dovrà corrispondere con il codice indicato nell'offerta economica come di seguito indicato;
- VI. in caso di offerta di prodotti equivalenti ai sensi dell'art. 68 del Codice, "documentazione tecnica del fabbricante o relazione sulle prove eseguite da un organismo riconosciuto oggetto di apposita dichiarazione" ovvero "una prova idonea a dimostrare l'equivalenza del bene con quanto richiesto nel capitolato tecnico" (qualora manchi tale documentazione/prova segue l'esclusione automatica dalla gara);
- VII. Eventuale relazione "Segreti tecnici e commerciali" come di seguito indicato.

L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime stabilite nel progetto, pena l'esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'articolo 68 del Codice.

L'operatore economico allega una dichiarazione firmata contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, argomentando in modo congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare. **Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata della relazione tecnica adeguatamente oscurata nelle parti ritenute costituenti segreti tecnici e commerciali. Resta ferma, la facoltà della stazione appaltante di valutare la fondatezza delle motivazioni addotte e di chiedere al concorrente di dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.**

A tal proposito si chiarisce che i segreti industriali e commerciali non devono essere semplicemente asseriti, ma devono essere effettivamente sussistenti e di ciò deve essere dato un principio di prova da parte del concorrente.

L'offerta tecnica deve essere sottoscritta dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore.

Nel caso di concorrenti associati, l'offerta dovrà essere sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda.

Fatta eccezione per le attestazioni relative alle certificazioni di qualità, l'Offerta tecnica dovrà essere prodotta in lingua italiana. In caso di presentazione di documenti in lingua diversa da quella italiana, gli stessi dovranno essere accompagnati anche da una traduzione resa ai sensi del d.p.r. 445/2000.

L'offerta tecnica non potrà fare alcun riferimento a valori economici offerti, a pena di esclusione.

17. CONTENUTO DELLA BUSTA OFFERTA ECONOMICA

La busta "Offerta economica" contiene, a pena di esclusione, l'offerta economica ed è predisposta sul Sistema secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma accessibili dal sito <http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/manuali-e-guide/>.

L'offerta economica deve contenere l'indicazione del prezzo unitario offerto per singola voce che

compone il Lotto e il prezzo complessivo triennale di ciascun Lotto, esclusa Iva/o di altre imposte e contributi di legge, offerto dal concorrente per l'esecuzione della fornitura e di tutti i servizi descritti nell'Allegato 1 Capitolato Tecnico e Allegato 1A Dettaglio della fornitura, nonché:

- il codice dell'articolo offerto;
- il CND;
- il numero di iscrizione al repertorio dei dispositivi medici;
- l'indicazione della percentuale dell'IVA da applicare.

Il prezzo offerto deve essere espresso con n. 2 cifre decimali.

Per i Lotti aventi ad oggetto due o più "voci", il prezzo unitario indicato dalla Stazione Appaltante si intende puramente indicativo. Per tutti i Lotti non sono ammesse offerte economiche che superino l'importo complessivo posto a base d'asta per singolo Lotto.

Con la presentazione dell'offerta, in caso di aggiudicazione, il concorrente si obbliga irrevocabilmente nei confronti del committente ad eseguire la fornitura, in conformità a quanto indicato nell'offerta economica. Gli oneri fiscali sono in conformità alle leggi vigenti.

L'aggiudicazione avviene sulla base del prezzo complessivo triennale offerto, il quale non può superare il valore **posto a base di gara a pena di esclusione**.

18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

Per i Lotti n. 34, 35, 40, 41, 42, 53, 56, 67, 82, 128, 135, 136 e 138 l'aggiudicazione avverrà sulla base del criterio del minor prezzo, previo giudizio di idoneità.

Per tutti gli altri Lotti l'aggiudicazione avverrà a favore del concorrente che si sarà classificato primo nella graduatoria definitiva di gara data dalla somma del punteggio di merito tecnico e di merito economico come di seguito indicato, ai sensi dell'art. 95, comma 2 del Codice.

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	<i>Massimo 70</i>
Offerta economica	<i>Massimo 30</i>
TOTALE	100

18.1 Criteri di valutazione dell'Offerta tecnica

Il punteggio dell'Offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nell'Allegato 1B Criteri di valutazione.

Ai sensi dell'art. 95, comma 8 del Codice, è prevista una soglia minima di sbarramento pari a 36 punti. Il concorrente sarà escluso dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla predetta soglia.

18.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica

A ciascuno degli elementi qualitativi cui è assegnato un punteggio discrezionale, è attribuito discrezionalmente da parte di ciascun Commissario un coefficiente sulla base dei seguenti livelli di valutazione:

- Ottimo: 1

- Distinto: 0,8
- Buono: 0,6
- Discreto: 0,4
- Sufficiente: 0,2
- Non sufficiente: 0

Per ciascun subcriterio, una volta che ciascun Commissario ha attribuito il coefficiente a ciascuna offerta, viene calcolata la media aritmetica dei coefficienti attribuiti, viene attribuito il valore 1 al coefficiente più elevato e vengono di conseguenza riparametrati tutti gli altri coefficienti. Il coefficiente medio sarà arrotondato alla seconda cifra decimale.

18.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica

Quanto all'Offerta economica, è attribuito sulla base della seguente formula:

$$PE_i = (P_{min} / P_i) \times 30$$

Dove:

PE_i è il punteggio economico conseguito dal Concorrente i-esimo;

P_{min} è il valore complessivo dell'offerta più basso tra quelle valide presentate dai Concorrenti;

P_i è il valore complessivo dell'offerta del Concorrente i-esimo;

30 è il punteggio massimo attribuibile all'offerta economica.

18.4 Metodo per il calcolo dei punteggi

La Commissione, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi procederà, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei punteggi per ogni singolo criterio secondo il metodo a punteggio assoluto.

Si precisa che il punteggio attribuito per ogni criterio sarà arrotondato alla seconda cifra decimale.

Il Punteggio Tecnico è dato dalla seguente formula:

$$PT_i = C_{1,i} \times P_1 + C_{2,i} \times P_2 + \dots + C_{n,i} \times P_n$$

dove

PT_i = punteggio tecnico concorrente i;

$C_{1,i}$ = coefficiente criterio di valutazione 1, del concorrente i;

$C_{2,i}$ = coefficiente criterio di valutazione 2, del concorrente i;

$C_{n,i}$ = coefficiente criterio di valutazione n, del concorrente i;

P_1 = Punteggio max criterio di valutazione 1;

P_2 = Punteggio max criterio di valutazione 2;

P_n = Punteggio max criterio di valutazione n.

Non si procederà ad ulteriore riparametrazione.

I punteggi così ottenuti saranno successivamente sommati per determinare il Punteggio Tecnico PT_i .

Il punteggio così ottenuto sarà arrotondato alla seconda cifra decimale.

Il Punteggio Economico attribuito a ciascun concorrente è ottenuto come prodotto del coefficiente attribuito secondo quanto specificato al par. 18.3 per il relativo punteggio massimo di cui al par. 18 del presente Disciplinare.

I valori così ottenuti saranno arrotondati alla seconda cifra decimale.

La migliore offerta sarà determinata dal punteggio complessivo (P_{totale}) più alto, che sarà ottenuto sommando il “Punteggio Tecnico” (PT) ed il “Punteggio Economico” (PE):

$P_{totale} = PT + PE$.

Saranno ammesse alla successiva valutazione delle Offerte economiche, le sole Offerte tecniche che avranno raggiunto un punteggio tecnico complessivo pari o superiore a 36 punti (soglia minima di merito tecnico).

19. SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: APERTURA E VERIFICA DELLA BUSTA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Le sedute pubbliche saranno effettuate attraverso il Sistema e ad esse potrà partecipare ogni concorrente collegandosi da remoto al Sistema, tramite la propria infrastruttura informatica, secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma Sistema, accessibili dal sito <http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/#>.

La prima seduta pubblica virtuale avrà luogo il giorno indicato al precedente punto 2.2.

La seduta virtuale sostituisce a tutti gli effetti la seduta pubblica “tradizionale”, in quanto la piattaforma consente ai concorrenti di assistere alle fasi di apertura delle buste telematiche con possibilità, in tempo reale, di poter mettere a verbale proprie richieste e osservazioni.

Tale seduta pubblica, se necessario, sarà aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nel luogo, nella data e negli orari che saranno comunicati sul sito della stazione appaltante, nella sezione dedicata alla presente procedura almeno due giorni prima della data fissata.

Parimenti le successive sedute pubbliche saranno comunicate ai concorrenti mediante Sistema almeno due giorni prima della data fissata.

Si procederà ai sensi dell'art. 133 comma 8 del Codice e dell'art. 1 comma 3 del D.L. n. 32/2019 convertito con modificazione dalla L. 55/2019 con l'inversione procedimentale esaminando le offerte tecniche ed economiche prima della verifica della documentazione amministrativa. Il RUP procederà, nella prima seduta pubblica, come segue:

- a) attraverso il comando “Apertura buste” sbloccare la documentazione amministrativa allegata in fase di sottomissione dell'offerta senza verificarne il contenuto;
- b) attribuire l'esito “ammesso ex art 133 comma 8” a ciascuna offerta.

Si chiuderà quindi sul Sistema la fase di valutazione amministrativa con redazione di apposito verbale relativo ad attività svolte e si procederà con le fasi di valutazione successive come di seguito descritte.

20. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La Commissione giudicatrice è nominata, ai sensi dell'art. 216, comma 12 del Codice, dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a n. 3 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto. In capo ai commissari non

sussistono cause ostative alla nomina ai sensi dell'art. 77, comma 9 del Codice. A tal fine i medesimi rilasciano apposita dichiarazione alla stazione appaltante.

La Commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle Offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e fornisce ausilio al RUP nella valutazione della congruità delle offerte tecniche (cfr. Linee guida n. 3 del 26 ottobre 2016).

La stazione appaltante pubblica, sul profilo di committente, nella sezione "Amministrazione trasparente" la composizione della Commissione giudicatrice e i curricula dei componenti, ai sensi dell'art. 29, comma 1 del Codice.

Trovano comunque applicazione le Linee Guida ANAC n. 5/2016 e ss.mm.ii. nonché le ulteriori indicazioni che verranno eventualmente adottate dall'ANAC e/o dal legislatore.

21. APERTURA E VALUTAZIONE DELLE BUSTE TECNICHE ED ECONOMICHE

La Commissione giudicatrice, in seduta pubblica virtuale, procederà all'apertura della Busta Offerta tecnica, all'acquisizione della stessa nonché alla verifica della presenza dei documenti richiesti dal presente disciplinare.

La Commissione procederà a valutare l'idoneità dei prodotti offerti e, dunque, la corrispondenza delle caratteristiche dei prodotti offerti con quanto richiesto nel Capitolato Tecnico e nel relativo Allegato 1A.

In una o più sedute riservate la Commissione procederà all'esame ed alla valutazione delle Offerte tecniche e della campionatura (ove richiesta) e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente disciplinare.

La Commissione individua gli operatori che non hanno superato la soglia di sbarramento e li comunica al RUP che procederà ai sensi dell'art. 76, comma 5 lett. b) del Codice. La Commissione non procederà alla apertura dell'offerta economica dei predetti operatori.

Successivamente, in seduta pubblica virtuale, la Commissione esporrà i punteggi attribuiti alle singole offerte tecniche, darà atto delle eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

Nella medesima seduta, o in una seduta pubblica virtuale successiva, la Commissione procederà allo sblocco e successiva acquisizione delle offerte economiche.

La stazione appaltante procederà dunque all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria, ai sensi dell'art. 95, comma 9 del Codice.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo, ma punteggi differenti per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, sarà collocato primo in graduatoria il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio di merito economico.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, la Commissione giudicatrice procederà a richiedere ai concorrenti, tramite Sistema, offerta economica migliorativa da inviare entro il termine di 10 giorni dalla richiesta, parimenti tramite Sistema.

In successiva seduta pubblica virtuale, la Commissione giudicatrice procederà all'apertura delle offerte migliorative ovvero, in caso non pervengano offerte migliorative oppure pervengano offerte migliorative di eguale entità/valore, al sorteggio "automatico" mediante Sistema.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la Commissione, redige la graduatoria e procede ai sensi di quanto previsto al punto 23.

Qualora individui offerte che superano la soglia di anomalia di cui all'art. 97, comma 3 del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, la Commissione, chiude la seduta pubblica dando comunicazione al RUP, che procederà secondo quanto indicato al successivo punto 22.

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche ed economiche, la Commissione provvede a comunicare al RUP i casi di esclusione da disporre per:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero l'inserimento di elementi concernenti il prezzo in documenti contenuti nelle buste Documentazione amministrativa e Offerta tecnica;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative nonché irregolari, ai sensi dell'art. 59, comma 3 lett. a) del Codice, in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche;
- presentazione di offerte inammissibili, ai sensi dell'art. 59, comma 4 lett. a) e c) del Codice, in quanto la Commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara.

22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Al ricorrere dei presupposti di cui all'art. 97, commi 2, 2-bis, 3 e 7 del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, il RUP, avvalendosi se ritenuto necessario della Commissione, valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità delle offerte che appaiono anormalmente basse.

Si procede a verificare la prima migliore offerta anormalmente bassa, qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala. È facoltà della stazione appaltante procedere contemporaneamente alla verifica di congruità di tutte le offerte anormalmente basse.

Il RUP richiede per iscritto al concorrente la presentazione, per iscritto, delle spiegazioni, se del caso indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale.

A tal fine, assegna un termine non inferiore a quindici giorni dal ricevimento della richiesta.

Il RUP, con il supporto della Commissione, esamina in seduta riservata le spiegazioni fornite dall'offerente e, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine massimo per il riscontro.

Il RUP esclude, ai sensi degli articoli 59, comma 3 lett. c) e 97, commi 5 e 6 del Codice, le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili e procede ai sensi del seguente punto 23.

Il calcolo dell'anomalia dell'offerta è effettuato ove il numero delle offerte ammesse sia pari o superiore a tre. La stazione appaltante in ogni caso si riserva di valutare la congruità di ogni offerta che, in base ad elementi specifici, appaia anormalmente bassa.

23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

All'esito delle operazioni di cui sopra la Commissione giudicatrice – o il RUP, qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale – formulerà la proposta di aggiudicazione sulla base della

graduatoria risultante, chiudendo le operazioni di gara e trasmettendo al RUP tutti gli atti e documenti della gara ai fini dei successivi adempimenti.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la stazione appaltante si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione ai sensi dell'art. 95, comma 12 del Codice.

La verifica dei requisiti generali e speciali avverrà, ai sensi dell'art. 85, comma 5 Codice, sull'offerente cui la stazione appaltante ha deciso di aggiudicare l'appalto.

Prima dell'aggiudicazione, la stazione appaltante, ai sensi dell'art. 85 comma 5 del Codice, richiede al concorrente cui ha deciso di aggiudicare l'appalto di presentare i documenti di cui all'art. 86 del Codice, ai fini della prova dell'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 e del rispetto dei criteri di selezione di cui all'art. 83 del medesimo Codice. Tale verifica avverrà attraverso l'utilizzo del Sistema AVCpass.

La stazione appaltante, previa verifica ed approvazione della proposta di aggiudicazione ai sensi degli artt. 32, comma 5 e 33, comma 1 del Codice, aggiudica l'appalto.

L'aggiudicazione diventa efficace, ai sensi dell'art. 32, comma 7 del Codice, all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti.

In caso di esito negativo delle verifiche, la stazione appaltante procederà alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. La stazione appaltante aggiudicherà, quindi, al secondo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati.

Nell'ipotesi in cui l'appalto non possa essere aggiudicato neppure a favore del concorrente collocato al secondo posto nella graduatoria, l'appalto verrà aggiudicato, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

La stipulazione del contratto per il PTV è subordinata al positivo esito delle procedure previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia, fatto salvo quanto previsto dall'art. 88 comma 4-*bis* e 89 e dall'art. 92 comma 3 del d.lgs. 159/2011.

Ai sensi dell'art. 93, commi 6 e 9 del Codice, la garanzia provvisoria verrà svincolata, all'aggiudicatario, automaticamente al momento della stipula del contratto; agli altri concorrenti, verrà svincolata automaticamente al ricevimento della comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

La stipula avrà luogo entro 60 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione ai sensi dell'art. 32, comma 8 del Codice, salvo il differimento espressamente concordato con l'aggiudicatario.

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità di seguito indicate.

In riferimento alla **garanzia definitiva** si precisa che, per tutti i Lotti, l'aggiudicatario dovrà prestare una garanzia definitiva fissata nella misura **pari al 10% del valore dell'aggiudicazione del Lotto** intestata alla Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata secondo le misure e le modalità previste dall'art. 103 del Codice;

Ai sensi dell'art. 32, comma 14 del Codice il contratto sarà stipulato in modalità elettronica in forma pubblica amministrativa.

Il contratto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge n. 13 agosto 2010, n. 136.

Nei casi di cui all'art. 110, comma 1 del Codice la stazione appaltante interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato alla procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare un nuovo contratto per l'affidamento dell'esecuzione o del completamento della fornitura.

Le spese relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento, ai sensi dell'art. 216, comma 11 del Codice e del d.m. 2 dicembre 2016 (GU 25.1.2017 n. 20), sono a carico dell'aggiudicatario e dovranno essere rimborsate alla stazione appaltante entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione.

La stazione appaltante comunicherà all'aggiudicatario l'importo effettivo delle suddette spese, nonché le relative modalità di pagamento.

Sono a carico dell'aggiudicatario anche tutte le spese relative alla stipulazione del contratto, tra cui marcatura temporale del relativo documento informatico, oneri fiscali quali imposte e tasse, comprese imposta di bollo e di registro.

Ai sensi dell'art. 105, comma 2 del Codice l'affidatario comunica, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione.

L'affidatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'art. 105, comma 3 lett. c-bis) del Codice.

24. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dal contratto è competente il Foro di Roma, rimanendo espressamente esclusa la compromissione in arbitri.

25. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) la stazione appaltante fornisce le seguenti informazioni in merito al trattamento dei dati personali.

La Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata, per le finalità successivamente descritte, raccoglie e tratta le seguenti tipologie di dati:

- (i) Dati 'personali' (es. dati anagrafici, indirizzi di contatto, ecc.);
- (ii) Dati 'giudiziari', di cui all'art. 10 del Regolamento UE, relativi a condanne penali o a reati, il cui trattamento è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa per permettere la partecipazione alla procedura di gara e l'eventuale aggiudicazione. Il trattamento dei dati giudiziari avviene sulla base dell'Autorizzazione al trattamento dei dati a carattere giudiziario da parte di privati, di enti pubblici economici e di soggetti pubblici, rilasciata dal Garante per la protezione dei dati personali.

Il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della procedura di acquisizione di beni o servizi, o comunque raccolti dalla stazione appaltante a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti.

In relazione alle descritte finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità predette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi.

I dati potranno essere trattati anche in base ai criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

Il conferimento dei dati richiesti dalla stazione appaltante è necessario, in base alla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica, per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità richiesti per la partecipazione alla procedura nel cui ambito i dati stessi sono acquisiti; pertanto, la loro mancata indicazione può precludere l'effettuazione della relativa istruttoria.

Potranno venire a conoscenza dei suddetti dati personali gli operatori della stazione appaltante individuati quali Incaricati del trattamento, a cui sono impartite idonee istruzioni in ordine a misure, accorgimenti, modus operandi, tutti volti alla concreta tutela dei dati personali.

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

- soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte della Commissione;
- soggetti terzi fornitori di servizi per Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata, o comunque ad essa legati da rapporto contrattuale, unicamente per le finalità sopra descritte, previa designazione in qualità di Responsabili del trattamento e comunque garantendo il medesimo livello di protezione;
- altre Amministrazioni pubbliche, cui i dati potranno essere comunicati per adempimenti procedurali;
- altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara, secondo le modalità e nei limiti di quanto previsto dalla vigente normativa in materia;
- legali incaricati per la tutela della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata in sede giudiziaria.

In ogni caso, operazioni di comunicazione e diffusione di dati personali, diversi da quelli sensibili e giudiziari, potranno essere effettuate dalla stazione appaltante nel rispetto di quanto previsto Regolamento UE/2016/679 (GDPR).

In adempimento agli obblighi di legge in materia di trasparenza amministrativa, il concorrente prende atto ed acconsente a che i dati e la documentazione che la legge impone di pubblicare siano pubblicati e diffusi tramite il sito internet www.ptvonline.it, Sezione Amministrazione Trasparente – Bandi di gara e Contratti.

I dati personali non saranno trasferiti al di fuori dell'Unione Europea.

I dati verranno conservati per un arco di tempo non superiore a quello necessario al raggiungimento delle finalità per i quali essi sono trattati.

Il periodo di conservazione dei dati è di 10 anni dall'aggiudicazione definitiva per la stazione appaltante e dalla conclusione dell'esecuzione del contratto per l'Amministrazione/Azienda Sanitaria contraente e comunque per un arco di tempo non superiore a quello necessario all'adempimento degli obblighi normativi.

A tal fine, anche mediante controlli periodici, verrà verificata costantemente la stretta pertinenza, non eccedenza e indispensabilità dei dati rispetto al perseguimento delle finalità sopra descritte. I dati che, anche a seguito delle verifiche, risultano eccedenti o non pertinenti o non indispensabili non saranno utilizzati, salvo che per l'eventuale conservazione, a norma di legge, dell'atto o del documento che li contiene.

Nell'ambito della presente gara non è previsto alcun tipo di processo decisionale automatizzato.

In qualunque momento l'interessato può esercitare i diritti previsti dagli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE/2016/679. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati e di conoscerne il contenuto, l'origine e le finalità del trattamento, di verificarne l'esattezza o chiederne l'integrazione o l'aggiornamento, oppure la rettifica, i destinatari cui i dati saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi; ha altresì il diritto di chiedere la cancellazione o la limitazione al trattamento, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento ovvero revocare il trattamento. La relativa richiesta va rivolta alla Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata, Viale Oxford 81 00133 Roma.

L'interessato ha altresì il diritto di proporre reclamo all'autorità Garante per la protezione dei Dati personali (www.garanteprivacy.it). Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è la Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata, Viale Oxford 81 00133 Roma.

Fondazione PTV “Policlinico Tor Vergata”

Procedura aperta ai sensi dell’art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., espletata in modalità telematica, finalizzata all’affidamento della fornitura triennale di Dispositivi Medici per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti

**Allegato 1 al Disciplinare di gara
Capitolato Tecnico**

1. PREMESSA.....	3
2. CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI	3
3. CONFEZIONAMENTO, IMBALLAGGIO ED ETICHETTATURA	4
4. SERVIZI CONNESSI ALLA FORNITURA	5
5. CONTROLLI SULLE FORNITURE	5
6. INNOVAZIONE TECNOLOGICA.....	6
7. VARIAZIONE DELLA NORMATIVA.....	6
8. VERIFICHE DELLA FORNITURA.....	6
9. ONERI ED OBBLIGHI A CARICO DELLA DITTA AGGIUDICATARIA.....	6
10. REFERENTE DELL'APPALTATORE	7
11. CAMPIONATURA.....	7
12. INADEMPIMENTI E PENALI.....	8

1. PREMESSA

Il presente Capitolato Tecnico ha per oggetto la fornitura triennale di **Dispositivi Medici per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti** necessari a soddisfare le esigenze della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata.

Le caratteristiche tecniche minime dei dispositivi oggetto della procedura sono elencati dettagliatamente nel prosieguo del presente Capitolato Tecnico e nell'Allegato 1 Dettaglio della Fornitura.

Il presente Capitolato descrive, inoltre, i servizi connessi alla fornitura dei dispositivi medici di cui all'oggetto che si intendono prestati dall'Aggiudicatario unitamente alla fornitura medesima pertanto il PTV non corrisponderà all'Appaltatore alcun ulteriore prezzo.

Nel caso in cui la descrizione dei dispositivi oggetto dei Lotti identifichi un prodotto riconducibile, in modo univoco ad un'Azienda produttrice, costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso fatta salva la presentazione della documentazione come indicato al Disciplinare di gara.

L'appalto, della durata di 36 mesi, è suddiviso in 138 Lotti.

L'affidamento avverrà mediante procedura aperta e con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa per tutti i Lotti ad eccezione dei Lotti n. 34, 35, 40, 41, 42, 53, 56, 67, 82, 128, 135, 136 e 138, che saranno aggiudicati sulla base dell'idoneità a quanto richiesto e con il criterio del minor prezzo.

I quantitativi richiesti per ciascun Lotto indicati nel fabbisogno di gara sono da considerarsi meramente presuntivi e calcolati su dati storici delle attività del PTV e su fabbisogni presuntivi futuri.

Per i Lotti costituiti da più "voci", i Concorrenti dovranno offrire tutti i prodotti componenti il Lotto, pena l'esclusione.

2. CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio e all'uso e dovranno, inoltre, rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura.

In particolare, i prodotti richiesti dovranno:

- essere conformi ai requisiti stabiliti dal Regolamento Europeo 2017/745 (MDR) e alla Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con D. Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 secondo quanto previsto dal Regolamento 2017/745 (MDR);
- essere marcati CE, in accordo con le procedure di valutazione previste dalla normativa vigente;
- essere corredati delle necessarie informazioni per garantire un'utilizzazione in totale sicurezza;
- per i prodotti soggetti a scadenza, avere, al momento della consegna, un periodo di validità residuo pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti e comunque non inferiore a 24 mesi;
- essere conformi alle caratteristiche tecniche richieste, per ogni Lotto, dal presente Capitolato Tecnico e, in generale dalla documentazione di gara.

Il PTV, sia ai fini dell'aggiudicazione, sia nel corso della validità contrattuale si riserva la facoltà di effettuare apposite analisi chimiche per verificare i materiali di composizione dei prodotti offerti e la corrispondenza degli stessi a quanto previsto nella documentazione di gara e nella scheda tecnica presentata dall'Appaltatore.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei prodotti devono essere chiaramente leggibili, come pure la data di scadenza.

Ove non si faccia espressamente riferimento a misure fisiche, saranno ammesse misure diverse purché equivalenti per destinazione d'uso.

3. CONFEZIONAMENTO, IMBALLAGGIO ED ETICHETTATURA

I prodotti oggetto della fornitura dovranno essere confezionati ed etichettati secondo la normativa vigente anche al fine di garantirne la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto e stoccaggio. L'etichetta dovrà riportare in lingua italiana tutte le informazioni previste dal punto 13.3 dell'allegato I al D.Lgs. n. 46/1997 e s.m.i.

I prodotti dovranno recare sull'imballaggio in modo leggibile e indelebile, eventualmente mediante codici generalmente riconosciuti, le indicazioni di seguito indicate.

Per quanto riguarda la sterilizzazione, per tutti i dispositivi medici messi a gara, quando è possibile, è preferibile la sterilizzazione a raggi gamma rispetto a quella ad ossido di etilene. Nel caso in cui la sterilizzazione sia di tale tipologia, su richiesta, devono essere fornite le certificazioni di controllo dei residui sui singoli lotti.

Imballaggio che assicura la sterilità

- Marcatura di conformità CE e codice identificazione del *Notified Body*
- Denominazione del dispositivo
- Codice prodotto, numero di lotto
- Indicazione della data di scadenza
- Metodo di sterilizzazione
- Simbolo del monouso
- Destinazione d'uso
- Nome e indirizzo del fabbricante
- Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione

Imballaggio commerciale

- Marcatura di conformità CE e codice identificazione del *Notified Body*
- Denominazione del dispositivo
- Codice prodotto, numero di lotto
- Indicazione della data di scadenza
- Simbolo del monouso
- Destinazione del dispositivo

- Caratteristiche pertinenti per il suo impiego
- Nome e indirizzo del fabbricante
- Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione
- Condizioni per il trasporto e il magazzinaggio del dispositivo

L'imballaggio dovrà essere gratuito, robusto e realizzato impiegando il materiale più idoneo in rapporto sia alla natura della merce che al mezzo di spedizione prescelto che ne dovrà garantire l'integrità finale. Imballi e confezioni dovranno essere "a perdere".

4. SERVIZI CONNESSI ALLA FORNITURA

Il servizio di consegna dei dispositivi medici oggetto della presente procedura dovrà essere prestata dall'aggiudicatario di ciascun Lotto presso la Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata – Viale Oxford 81 – Roma.

In caso di impossibilità alla consegna nelle quantità e nei termini previsti nel presente articolo, l'Aggiudicatario provvederà a dare tempestiva comunicazione al PTV e, ove la stessa lo consenta, a concordare la consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di dispositivi ordinata, concordando contestualmente un termine entro il quale dovrà avvenire la consegna della parte restante. Ove necessario, il PTV provvederà ad acquistare i beni oggetto dell'appalto sul libero mercato e a richiedere il risarcimento per la spesa eventualmente aggiuntiva che andrà a sostenere.

L'attività di consegna dei prodotti, si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna nei magazzini PTV. In caso di consegna in bancali, gli stessi devono essere di tipo EUR e consegnati con messa a terra presso il magazzino indicato nell'ordine.

L'Appaltatore Aggiudicatario dovrà garantire che anche durante le fasi di trasporto vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli eventuali danni sono a carico del mittente.

Per tutte le modalità di consegna di seguito descritte, l'avvenuta consegna dei prodotti deve avere riscontro nel documento di trasporto, riportante la descrizione della fornitura (quantità, codici, descrizione, etc.), numero di riferimento dell'ordine, data dell'ordine, luogo di consegna e l'elenco dettagliato del materiale consegnato.

Nel corso della validità del contratto il PTV emetterà apposite richieste di consegna (ordini) nelle quali saranno specificate, di volta in volta, le quantità da consegnare ed il luogo di consegna. Gli ordini saranno trasmessi a mezzo NSO. Le consegne dei prodotti dovranno essere garantite **entro 10 giorni naturali e consecutivi** dalla ricezione della richiesta.

In casi eccezionali, quando **Purgenza del caso lo richieda** e previa espressa comunicazione, a insindacabile giudizio del PTV, l'Appaltatore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque **entro 3 giorni naturali e consecutivi** dal ricevimento della comunicazione.

5. CONTROLLI SULLE FORNITURE

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dai servizi competenti del PTV. La firma all'atto del ricevimento della merce indica la mera corrispondenza del materiale inviato rispetto a quello richiesto. La quantità, la qualità e la corrispondenza rispetto a quanto richiesto nell'ordine potrà essere accertata dal PTV in un secondo momento e deve comunque

essere riconosciuta ad ogni effetto dal Fornitore. La firma apposta per accettazione della merce non esonera il Fornitore dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto. La merce in qualsiasi modo rifiutata, anche per difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni degli imballaggi e confezioni, sarà ritirata a cura e spese del Fornitore, che dovrà provvedere alla sostituzione della medesima con altra avente i requisiti richiesti, senza alcun aggravio di spesa, entro 5 (cinque) giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione. La mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore sarà considerata "mancata consegna". È a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata.

Nel caso in cui il Fornitore rifiuti o comunque non proceda alla sostituzione della merce contestata, il PTV procederà direttamente all'acquisto di eguali quantità e qualità della merce sul libero mercato, addebitando all'Appaltatore l'eventuale differenza di prezzo, oltre alla rifusione di ogni altra spesa e/o danno.

6. INNOVAZIONE TECNOLOGICA

Qualora il Fornitore, durante la durata dei contratti di fornitura, presenti in commercio nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento, dovrà proporre ai DEC la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative. Nel caso vengano immessi in commercio nuovi prodotti, anche da parte di fornitori terzi, che producano dei vantaggi sostanziali e oggettivi sui pazienti (a titolo esemplificativo una maggiore efficacia del nuovo prodotto in termini di esiti su *end point* clinici rilevanti e/o maggiore sicurezza, documentate da studi clinici metodologicamente corretti e riconosciuti dalle linee guida di riferimento), il PTV sulla base delle indicazioni dei propri clinici, si riserva la facoltà di recedere motivatamente dai contratti.

7. VARIAZIONE DELLA NORMATIVA

Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente procedura, l'aggiudicazione stessa verrà sospesa. Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso/in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, nel corso della durata dei contratti di fornitura, il PTV si riserva, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere gli stessi contratti.

8. VERIFICHE DELLA FORNITURA

Il PTV si riserva di svolgere controlli periodici al fine di verificare che i prodotti consegnati siano rispondenti a quelli previsti dal presente Capitolato tecnico e a quelli presentati come campionatura in sede di gara, a meno di variazioni autorizzate ai sensi del presente Capitolato. L'accertamento della non conformità per più di due volte comporta il recesso dal contratto.

9. ONERI ED OBBLIGHI SPECIALI A CARICO DELLA DITTA AGGIUDICATARIA APPARECCHIATURE IN SERVICE

Le apparecchiature, qualora previste per l'utilizzo dei dispositivi medici oggetto della gara e per l'esecuzione delle procedure chirurgiche, dovranno essere fornite in uso gratuito per tutta la durata contrattuale; le suddette apparecchiature, qualora previste, non concorrono alla formulazione dell'offerta e non comportano "posa in opera".

Sarà incluso nell'appalto anche il servizio di "Manutenzione in Full Risk" delle apparecchiature fornite, per tutto il periodo relativo alla durata del contratto di Service, a decorrere dalla data di emissione del certificato di collaudo. L'attività di manutenzione che deve essere fornita dall'Aggiudicatario al Committente è di tipo "full risk", comprensiva cioè di intervento sul luogo, riparazione, fornitura di pezzi di ricambio e prestazione di mano d'opera sulle apparecchiature.

La manutenzione oggetto dell'appalto deve essere di due tipi:

MANUTENZIONE CORRETTIVA

L'intervento di manutenzione correttiva viene richiesto per ricondurre l'apparecchiatura alle normali condizioni di operatività specificate dal produttore. Qualora la riparazione abbia comportato la sostituzione di parti importanti, la ditta dovrà verificarne le condizioni generali di funzionalità e di sicurezza. In caso di apparecchiatura con "parti accessorie guaste" o ferma, l'intervento dovrà avvenire nel più breve tempo possibile, e comunque, non oltre 8 ore solari dalla chiamata. Il tempo di risoluzione del guasto dovrà essere al massimo pari a 48 ore solari dalla richiesta. In caso di guasto non riparabile entro le 48 ore solari dalla richiesta, dovrà essere fornita n.1 apparecchiatura sostitutiva (muletto) di caratteristiche tecniche pari o superiori a quelle fornite nella presente procedura di gara.

MANUTENZIONE PROGRAMMATA

Per tutta la durata del periodo di contratto, deve essere garantita anche la manutenzione programmata, al fine di garantire il corretto e ottimale funzionamento delle apparecchiature fornite. La cadenza delle visite di manutenzione dovrà essere semestrale. Resta inteso che la ditta di effettuazione degli interventi dovrà essere concordata con il Committente. Il tempo totale di fermo dell'apparecchiatura, calcolato come somma di quello impiegato per assistenza correttiva e quello per assistenza preventiva, non potrà superare i dieci giorni solari per ciascun anno.

10. REFERENTE DELL'APPALTATORE

Il Fornitore si impegna a mettere a disposizione un numero di telefono, un numero di fax e un indirizzo e-mail, attivo per tutto l'anno dal lunedì al venerdì, dalle ore 9.00 alle ore 17.00, salvo diverso accordo scritto con il PTV, ad eccezione di:

- giorni festivi
- giorni compresi tra il 24 dicembre ed il 6 gennaio
- seconda e terza settimana di agosto.

Il PTV potrà rivolgersi al Fornitore per:

- richiedere informazioni sui prodotti offerti;
- richiedere lo stato degli ordini in corso e lo stato delle consegne;
- inoltrare reclami.

Al momento della sottoscrizione del Contratto l'Appaltatore dovrà individuare un proprio referente che sia un'interfaccia unica per il PTV.

11. CAMPIONATURA

Ai fini della partecipazione alla procedura le ditte dovranno fornire campionatura, laddove richiesto, nella misura indicata per ciascun Lotto. Quanto si tratta di dispositivi disponibili in diverse misure, la ditta potrà scegliere quale misura presentare fatto salvo il numero di pezzi richiesti.

Tali prodotti potranno essere utilizzati per prove in uso clinico finalizzata a una più completa e puntuale valutazione qualitativa da parte della Commissione medesima. La Commissione, se del caso, si riserva di richiedere, nel corso della valutazione delle offerte, ulteriori prodotti campione o anche eventualmente l'apparecchiatura lì dove necessaria; detti prodotti campione e l'eventuale apparecchiatura dovranno essere consegnati entro un massimo di 7 giorni naturali e consecutivi dall'invio della richiesta.

La campionatura si intende in ogni caso presentata e ceduta a titolo gratuito al PTV e, pertanto, non sarà restituita.

L'eventuale apparecchiatura richiesta sarà invece restituita alla ditta terminate le valutazioni qualitative.

A seguito dell'efficacia dell'aggiudicazione i campioni forniti saranno smaltiti dal PTV.

12. INADEMPIMENTI E PENALI

Eventuali disservizi imputabili al Fornitore o inadempienze saranno formalmente rilevate e contestate dal DEC nelle modalità descritte allo Schema di Contratto e di seguito indicate:

- in caso mancato rispetto dei termini previsti dall'art. 4 del presente Capitolato Tecnico per la consegna dei prodotti nonché dei termini di volta in volta indicati dal DEC per la sostituzione di materiale contestato/respinto per difformità qualitative rispetto alle caratteristiche dei prodotti richieste dal Capitolato Tecnico ed offerte in sede di gara, è prevista una penale pecuniaria, per ogni giorno di ritardo, pari al € 70,00 e, pari a € 100,00, per le consegne in urgenza;
- in caso di consegna di prodotti difformi da quelli aggiudicati e/o oggetto di ordine di consegna, è prevista una penale pecuniaria pari al € 200,00 oltre a quanto indicato nei punti che precedono;
- in caso mancato rispetto di quanto previsto dall'art. 6 del Capitolato Tecnico per la sostituzione dei prodotti in caso di innovazione tecnologica, è prevista una penale pecuniaria pari a € 100,00.

In ogni caso l'importo complessivo delle penali applicate non può superare il 10% (dieci per cento) dell'importo contrattuale, IVA esclusa, del Lotto interessato.

Delle penali applicate è data comunicazione al Fornitore a mezzo PEC. L'importo di dette penali viene recuperato all'atto dell'emissione del mandato di pagamento della prima fattura utile, ovvero sul deposito cauzionale definitivo.

L'applicazione delle penali non pregiudica il diritto del PTV di ottenere la prestazione, né di richiedere al Fornitore il risarcimento del maggior danno e, comunque, sia il rimborso dei costi sopportati dalla Fondazione per ovviare al disservizio prodotto dall'inadempimento sia il risarcimento delle sanzioni amministrative e pecuniarie dovute a ritardi/omissioni in cui la Fondazione dovesse incorrere per causa del fornitore, con l'incameramento della cauzione prestata.

Ove le inadempienze e le violazioni contrattuali dovessero ripetersi, il PTV può, a suo insindacabile giudizio, risolvere in ogni momento il contratto ai sensi del successivo art. 17. In tal caso è corrisposto al Fornitore il corrispettivo contrattuale per le forniture regolarmente eseguite fino al giorno della

risoluzione, previa detrazione dell'importo delle penali applicate e delle necessarie maggiori spese che il PTV sarà costretto a sostenere a causa dell'anticipata risoluzione per fatto o colpa del Fornitore inadempiente.

All. 1A "Dei sigle forniture"

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	u.m.	Packaging irregolare	Prezzo unitario (€)	Imposta riservata (%)	Rimborso max 24 mesi	Proroga max 6 mesi	Valore complessivo lotto	N.quantità	CV	CIG
	1	0		CANNULA OROFARINGEA DI GUARDIA.										
1	1	1	CANNULA OROFARINGEA DI GUARDIA.	Cannula a 5 pezzi, con punta in materiale plastico, attacco a 1/4" di diametro. Lunghezza 110 mm. Materiale: PVC. Sterile. Codice EAN: 4895111111111.	Pz	90.000	1,20	90.000,00	60.000,00	15.000,00	165.000,00	3 pezzi	1	9983742596
	2	0		MASCHERA LARINGEA MONOUSO										
2	2	1	MASCHERA LARINGEA MONOUSO	Maschera laringea monouso, con tubo in PVC, con cuffia gonfiabile. La maschera deve essere adatta al sistema di ventilazione. Il tubo deve essere di lunghezza adeguata al sistema di ventilazione. Il tubo deve essere di diametro 1/4". Materiale: PVC. Sterile. Codice EAN: 4895111111111.	Pz	300	7,00	2.100,00	1.400,00	350,00	3.850,00	2 pezzi	2	9983742596
	3	0		MASCHERA LARINGEA PER INTUBAZIONE ALLA CIECA										
3	3	1	MASCHERA LARINGEA PER INTUBAZIONE ALLA CIECA	Maschera laringea per intubazione alla cieca, in forma anatomica, con cuffia di gomma gonfiabile, resistenza all'abrasione. Tubo per intubazione in PVC. Materiale: PVC. Sterile. Codice EAN: 4895111111111.	Pz	90	40,00	3.600,00	2.400,00	600,00	6.000,00	1 pezzo	3	9983742596
	4	0		MASCHERA LARINGEA BILIMBE										
4	4	1	MASCHERA LARINGEA BILIMBE	Maschera laringea bilimbe, in PVC, con cuffia gonfiabile. La maschera deve essere adatta al sistema di ventilazione. Il tubo deve essere di lunghezza adeguata al sistema di ventilazione. Il tubo deve essere di diametro 1/4". Materiale: PVC. Sterile. Codice EAN: 4895111111111.	Pz	480	20,00	18.000,00	12.000,00	3.000,00	33.000,00	2 pezzi	3	9983742596
	5	0		KIT DISPOSITIVO SOVRA-CLOTTIDEO										
5	5	1	KIT DISPOSITIVO SOVRA-CLOTTIDEO	Kit per la gestione di emergenza delle vie aeree prevede: 1. Dispositiva sovracloTTidEO, adatta a cuffia non gonfiabile e realizzata in materiale atossico e biocompatibile. 2. Cuffia non gonfiabile realizzata in PVC. 3. Dispositivo di aspirazione per il sistema di ventilazione. 4. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 5. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 6. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 7. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 8. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 9. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 10. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 11. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 12. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 13. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 14. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 15. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 16. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 17. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 18. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 19. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 20. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 21. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 22. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 23. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 24. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 25. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 26. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 27. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 28. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 29. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 30. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 31. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 32. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 33. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 34. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 35. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 36. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 37. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 38. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 39. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 40. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 41. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 42. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 43. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 44. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 45. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 46. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 47. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 48. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 49. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 50. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 51. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 52. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 53. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 54. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 55. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 56. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 57. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 58. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 59. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 60. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 61. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 62. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 63. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 64. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 65. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 66. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 67. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 68. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 69. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 70. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 71. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 72. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 73. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 74. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 75. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 76. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 77. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 78. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 79. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 80. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 81. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 82. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 83. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 84. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 85. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 86. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 87. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 88. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 89. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 90. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 91. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 92. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 93. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 94. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 95. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 96. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 97. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 98. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 99. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione. 100. Dispositivo di aspirazione per il sistema di aspirazione.	Pz	1.980	20,00	39.600,00	26.000,00	5.000,00	55.000,00	3 pezzi	3	9983742596

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	um.	Paesaggio tecnica	Prezzo unitario (€)	Importo tecnico (€)	Ritorni max 24 mesi	Perigo max 6 mesi	Valore complessivo lotto	Ncampi	CV	CFG
				TUBI ENDOTRACHEALI E TRACHEALI										
	6	1	TUBI ENDOTRACHEALI RIF. 1	Tubo endotracheale ultrafino con mandrino accendibile in PVC, annesso goniosonabile, traspirante, prima Manipri accendibilmente modifiabile per lubrificazione anatomica, ermetico, con conduttore modifiabile per del tubo, produzione in continui per fornire un servizio posizionale, serigrafie con mandrino a "snelli" di riferimento che agevola il servizio posizionale rispetto alle serie sociali, raccordi standard da 15 mm, cuffia ad alto volume e bassa pressione, linee radiopaca per la verifica radiologica, misure da 5 a 9 mm con mezzo/inchse confezione singola sterile	10	15.000	8,50	120.000,00	80.000,00	20.000,00	220.000,00	1 pezzo	4	
	6	2	RIF. 2	Tubo endotracheale ultrafino con mandrino accendibile in PVC, annesso goniosonabile, traspirante, prima Manipri con mandrino modifiabile, produzione in continui per fornire un servizio posizionale, serigrafie con mandrino a "snelli" di riferimento che agevola il servizio posizionale rispetto alle serie sociali, raccordi standard da 15 mm, cuffia ad alto volume e bassa pressione, linee radiopaca per la verifica radiologica, misure da 5 a 9 mm con mezzo/inchse confezione singola, sterile.	10	15.000	1,40	21.000,00	14.000,00	3.500,00	28.500,00	1 pezzo	4	
	6	3	RIF. 3	Tubo endotracheale ultrafino con mandrino accendibile in PVC, annesso goniosonabile, traspirante, prima Manipri con mandrino modifiabile, produzione in continui per fornire un servizio posizionale, serigrafie con mandrino a "snelli" di riferimento che agevola il servizio posizionale rispetto alle serie sociali, Mandrino da 21 a 21 con annessi, traspiranti di 0,5 mm/PTFE, linee radiopaca, singola sterile.	10	14,00	1,40	420,00	420,00	140,00	1.540,00	1 pezzo	4	9985975CB
	6	4	RIF. 4	Tubo endotracheale ultrafino con mandrino accendibile in PVC, annesso goniosonabile, traspirante, prima Manipri con mandrino modifiabile, produzione in continui per fornire un servizio posizionale, serigrafie con mandrino a "snelli" di riferimento che agevola il servizio posizionale rispetto alle serie sociali, Mandrino da 21 a 21 con annessi, traspiranti di 0,5 mm/PTFE, linee radiopaca, singola sterile.	10	14,00	1,00	3.000,00	2.000,00	500,00	5.500,00	2 pezzi	4	
	6	5	RIF. 5	Tubo endotracheale ultrafino con mandrino accendibile in PVC, annesso goniosonabile, traspirante, prima Manipri con mandrino modifiabile, produzione in continui per fornire un servizio posizionale, serigrafie con mandrino a "snelli" di riferimento che agevola il servizio posizionale rispetto alle serie sociali, Mandrino da 21 a 21 con annessi, traspiranti di 0,5 mm/PTFE, linee radiopaca, singola sterile.	10	14,00	5,00	3.000,00	2.000,00	500,00	5.500,00	2 pezzi	4	
	7	0		TUBO TRACHEALE PER MICROCHIRURGIA LARINGEA					0,00	0,00	0,00			
	7	1	TUBO TRACHEALE PER MICROCHIRURGIA LARINGEA	Tubo Endotracheale per Microchirurgia Laringea: Tubo Endotracheale con mandrino accendibile in PVC, di grado medicale, traspirante, ermetico, con conduttore modifiabile per lubrificazione anatomica, ermetico, con conduttore modifiabile per del tubo, produzione in continui per fornire un servizio posizionale, serigrafie con mandrino a "snelli" di riferimento che agevola il servizio posizionale rispetto alle serie sociali, raccordi standard da 15 mm, cuffia ad alto volume e bassa pressione, linee radiopaca per la verifica radiologica, misure da 5 a 9 mm con mezzo/inchse confezione singola sterile.	10	990	5,50	4.950,00	3.300,00	425,00	9.075,00	2 pezzi	4	9985973BM

2

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	u.m.	Packaging (contenitore)	Prezzo unitario (€)	Importo (€)	Rimborso max 24 mesi	Prezzo max 6 mesi	Valore complessivo lotto	Quantità	CV	TIG
	4	0		TUBO TRACHEALE RESISTENTE AL LASER PER CHIRURGIA LARINGEA										
8	4	1	TUBO TRACHEALE RESISTENTE AL LASER PER CHIRURGIA LARINGEA	Tubo tracheale resistente al laser per le strutture della laringe in metallo inossidabile, con stabilizzatori di temperatura, modello Magill, punta di Montaguier piegante con foro Magill, due anelli, due gellicorni di controllo con attacco laser. Montaggio interno da 4,5 a 6,9 mm circa.	pz	150	110,00	16.500,00	11.000,00	2.750,00	10.250,00	1 pz/70	5	986096494
	9	0		TUBO ENDOTRACHEALE SINISTRO A DOPPIO LUME										
	9	1	TUBO ENDOTRACHEALE SINISTRO A DOPPIO LUME - RIF. 1	Tubo endotracheale sinistro a doppio lume in PVC, rosso, impermeabile, impermeabile, con stabilizzatori di temperatura, modello Magill, punta di Montaguier piegante con foro Magill, due anelli, due gellicorni di controllo con attacco laser. Montaggio interno da 4,5 a 6,9 mm circa.	pz	90	25,00	2.250,00	1.500,00	3.750,00	11.250,00	1 pz/70	6	986021860
	10	0		TUBO ENDOTRACHEALE CON BLOCCATORE BRONCHIALE										
	10	2	TUBO ENDOTRACHEALE DESTRO A DOPPIO LUME - RIF. 2	Tubo endotracheale destro a doppio lume in PVC, rosso, impermeabile, impermeabile, con stabilizzatori di temperatura, modello Magill, punta di Montaguier piegante con foro Magill, due anelli, due gellicorni di controllo con attacco laser. Montaggio interno da 4,5 a 6,9 mm circa.	pz	150	25,00	3.750,00	2.500,00	6.250,00	6.250,00	1 pz/70	6	986043221
	11	0		TUBO PER TRACHEOSTOMIA A DOPPIO LUME										
	11	1	TUBO PER TRACHEOSTOMIA A DOPPIO LUME - RIF. 1	Tubo endotracheale a doppio lume con bloccatore bronchiale per ventilazione meccanica assistita. Tubo endotracheale a doppio lume in PVC, rosso, impermeabile, impermeabile, con stabilizzatori di temperatura, modello Magill, punta di Montaguier piegante con foro Magill, due anelli, due gellicorni di controllo con attacco laser. Montaggio interno da 4,5 a 6,9 mm circa.	pz	30	310,00	9.300,00	6.200,00	1.500,00	17.000,00	1 pz/70	7	986043221

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	num.	Fallimento rirenale	Prezzo unitario (€)	Importo rimborsabile (€)	Ritorno max 24 mesi	Proroga max 6 mesi	Valore complessivo lotto	Rcampi	CV	CIG
16	0			CANNULA TRACHEOSTOMICA CURETTATA CON ASPIRAZIONE SIBRILOTTIDA										
16	2	RIF.2		Canola tracheostomica curata con ventilazione subglottica in PVC. Comensabile. di grande maneggevolezza. Impermeabile con cartina a forma conica. Il lume necessario con l'apice di distacco condotto nelle pareti della cannula. Siccome sopra la cartina deve penetrare di conseguenza il sangue. Col aspirazione a livello dello spazio sub-glottico. La lancia di aspirazione della cannula deve essere adeguata nel corpo della cannula. Pulviscolo flosco perovano in via di sostituzione. I nuovi materiali per la sezione tracheologica. Resistori standard di 13 mm. Impugnatura con maniglie. Iniezione di liquido. Spessore da 1,1 a 1,10 mm. (RIF.2) - (RIF.3) non sono disponibili. Azienda di Produzione: GLODIA S.p.A.	16	80	4,80	368,00	240,00	60,00	660,00		9	998A55E39
	3	RIF.3		Recordatore scivoloni	16	90	5,80	490,00	300,00	75,00	825,00			
	4	RIF.4		Lineali aspirazione	16	90	3,90	370,00	190,00	45,00	495,00			
	5	RIF.5		Controamido relative	16	12	2,50	30,00	20,00	5,00	55,00			
	0			CANNULA TRACHEOSTOMICA NON CURETTATA - RIF. 1										
17	1			Canola tracheostomica desinfezionabile con cartina a forma conica. Impermeabile. di grande maneggevolezza. Impermeabile con cartina a forma conica. Il lume necessario con l'apice di distacco condotto nelle pareti della cannula. Siccome sopra la cartina deve penetrare di conseguenza il sangue. Col aspirazione a livello dello spazio sub-glottico. La lancia di aspirazione della cannula deve essere adeguata nel corpo della cannula. Pulviscolo flosco perovano in via di sostituzione. I nuovi materiali per la sezione tracheologica. Resistori standard di 13 mm. Impugnatura con maniglie. Iniezione di liquido. Spessore da 1,1 a 1,10 mm. (RIF.1) - (RIF.2) non sono disponibili. Azienda di Produzione: GLODIA S.p.A.	17	450	43,00	19.350,00	12.900,00	3.325,00	35.475,00		1 pezzo	
	2			Canola tracheostomica desinfezionabile con cartina a forma conica. Impermeabile. di grande maneggevolezza. Impermeabile con cartina a forma conica. Il lume necessario con l'apice di distacco condotto nelle pareti della cannula. Siccome sopra la cartina deve penetrare di conseguenza il sangue. Col aspirazione a livello dello spazio sub-glottico. La lancia di aspirazione della cannula deve essere adeguata nel corpo della cannula. Pulviscolo flosco perovano in via di sostituzione. I nuovi materiali per la sezione tracheologica. Resistori standard di 13 mm. Impugnatura con maniglie. Iniezione di liquido. Spessore da 1,1 a 1,10 mm. (RIF.2) - (RIF.3) non sono disponibili. Azienda di Produzione: GLODIA S.p.A.	17	450	43,00	19.350,00	12.900,00	3.325,00	35.475,00			
17	3			Canola tracheostomica desinfezionabile con cartina a forma conica. Impermeabile. di grande maneggevolezza. Impermeabile con cartina a forma conica. Il lume necessario con l'apice di distacco condotto nelle pareti della cannula. Siccome sopra la cartina deve penetrare di conseguenza il sangue. Col aspirazione a livello dello spazio sub-glottico. La lancia di aspirazione della cannula deve essere adeguata nel corpo della cannula. Pulviscolo flosco perovano in via di sostituzione. I nuovi materiali per la sezione tracheologica. Resistori standard di 13 mm. Impugnatura con maniglie. Iniezione di liquido. Spessore da 1,1 a 1,10 mm. (RIF.3) - (RIF.4) non sono disponibili. Azienda di Produzione: GLODIA S.p.A.	17	300	43,00	12.900,00	8.600,00	2.150,00	22.650,00		9	998A55E39
17	4			Canola tracheostomica desinfezionabile con cartina a forma conica. Impermeabile. di grande maneggevolezza. Impermeabile con cartina a forma conica. Il lume necessario con l'apice di distacco condotto nelle pareti della cannula. Siccome sopra la cartina deve penetrare di conseguenza il sangue. Col aspirazione a livello dello spazio sub-glottico. La lancia di aspirazione della cannula deve essere adeguata nel corpo della cannula. Pulviscolo flosco perovano in via di sostituzione. I nuovi materiali per la sezione tracheologica. Resistori standard di 13 mm. Impugnatura con maniglie. Iniezione di liquido. Spessore da 1,1 a 1,10 mm. (RIF.4) - (RIF.5) non sono disponibili. Azienda di Produzione: GLODIA S.p.A.	17	300	43,00	12.900,00	8.600,00	2.150,00	22.650,00		9	998A55E39

2

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	um.	Prezzo unitario (€)	Importo ritornale (€)	Ritorno max 24 mesi	Frangere max 6 mesi	Valore complessivo lotto	N. compiani	CV	CIG	
17	5	5	CONTROCANNULE RIF.3	Controcannule (danne) (cannule e Non Forassibile	pv	2,50	225,00	180,00	37,20	412,20				
18	0	0	CANNULA TRACHEOSTOMICA EXTRALINGUA CUFFIATA - RIF. 1	CANNULA TRACHEOSTOMICA EXTRALINGUA CUFFIATA - RIF. 1										
18	1	1	CANNULA TRACHEOSTOMICA EXTRALINGUA CUFFIATA - RIF. 1	Cannula Endotracheale Extralingua soffida, sezione pressante e distale in PVC termoplastico, con linea radiopaca. La cannula endotracheale extralingua deve avere una lunghezza superiore alla normale per risolvere i problemi di posizionamento con caratteristiche anatomiche particolari: pedicelo tracheale, solco tracheale, dimensioni particolari e anatomiche. Complessa di combacchiana flessibile, dotata di connettore in 15 mm con attacco "bambola", adattabile a fascio di fissaggio. Compenata per cannula endotracheale extralingua in PVC disponibile pressante e distale. Per facilitare l'identificazione della cannula endotracheale extralingua la lingua deve riportare scritte in PVC: "Endotracheale extralingua", "cuffio" e "dimensioni". Materiale: Sialofin 70x0,70 mm. Assenza di lattice. Confezione singola sterile.	pv	90	43,00	3.870,00	2.880,00	645,00	7.095,00	2 pz/71	9	9806544AB3
18	2	2	CANNULA TRACHEOSTOMICA EXTRALINGUA NON CUFFIATA - RIF. 2	Cannula Endotracheale Extralingua non soffida, sezione pressante e distale in PVC termoplastico, con linea radiopaca. La cannula endotracheale extralingua deve avere una lunghezza superiore alla normale per risolvere i problemi di posizionamento con caratteristiche anatomiche particolari: pedicelo tracheale, solco tracheale, dimensioni particolari e anatomiche. Complessa di combacchiana flessibile, dotata di connettore in 15 mm con attacco "bambola", adattabile a fascio di fissaggio. Compenata per cannula endotracheale extralingua in PVC disponibile pressante e distale. Per facilitare l'identificazione della cannula endotracheale extralingua, in lingua deve riportare scritte in PVC: "Endotracheale extralingua", "cuffio" e "dimensioni". Materiale: Sialofin 70x0,70 mm. Assenza di lattice. Confezione singola sterile.	pv	40	43,00	1.720,00	860,00	215,00	2.365,00			
19	8	8	CANNULA TRACHEOSTOMICA PEDICATA E RENOVATALE NON CUFFIATA - RIF. 1	CANNULA TRACHEOSTOMICA PEDICATA E RENOVATALE NON CUFFIATA - RIF. 1										
19	1	1	CANNULA TRACHEOSTOMICA PEDICATA E RENOVATALE NON CUFFIATA - RIF. 1	Cannula Endotracheale Pedicata e Renovatiale non soffida, sezione pressante e distale in PVC termoplastico, con linea radiopaca. La cannula endotracheale pedicata e renovatiale deve avere una lunghezza superiore alla normale per risolvere i problemi di posizionamento con caratteristiche anatomiche particolari: pedicelo tracheale, solco tracheale, dimensioni particolari e anatomiche. Complessa di combacchiana flessibile, dotata di connettore in 15 mm con attacco "bambola", adattabile a fascio di fissaggio. Compenata per cannula endotracheale pedicata e renovatiale in PVC disponibile pressante e distale. Per facilitare l'identificazione della cannula endotracheale pedicata e renovatiale, in lingua deve riportare scritte in PVC: "Endotracheale pedicata e renovatiale", "cuffio" e "dimensioni". Materiale: Sialofin 70x0,70 mm. Assenza di lattice. Confezione singola sterile.	pv	50,00	43,00	1.290,00	860,00	215,00	2.365,00			
19	2	2	CANNULA TRACHEOSTOMICA PEDICATA CUFFIATA - RIF. 2	Cannula Endotracheale Pedicata Cuffiata non soffida, sezione pressante e distale in PVC termoplastico, con linea radiopaca. La cannula endotracheale pedicata cuffiata deve avere una lunghezza superiore alla normale per risolvere i problemi di posizionamento con caratteristiche anatomiche particolari: pedicelo tracheale, solco tracheale, dimensioni particolari e anatomiche. Complessa di combacchiana flessibile, dotata di connettore in 15 mm con attacco "bambola", adattabile a fascio di fissaggio. Compenata per cannula endotracheale pedicata cuffiata in PVC disponibile pressante e distale. Per facilitare l'identificazione della cannula endotracheale pedicata cuffiata, in lingua deve riportare scritte in PVC: "Endotracheale pedicata cuffiata", "cuffio" e "dimensioni". Materiale: Sialofin 70x0,70 mm. Assenza di lattice. Confezione singola sterile.	pv	30,00	43,00	1.290,00	860,00	215,00	2.365,00	2 pz/71	9	9806544AB3
19	3	3	CONTROCANNULE RIF.3	Controcannule (danne)	pv	6,50	15,00	10,00	2,50	27,50				
20	0	0	CANNULA TRACHEOSTOMICA PERCUTANEA ARMATA, CUFFIATA	CANNULA TRACHEOSTOMICA PERCUTANEA ARMATA, CUFFIATA										
20	1	1	CANNULA TRACHEOSTOMICA PERCUTANEA ARMATA, CUFFIATA	Cannula Endotracheale Percutanea Armata Cuffiata non assente in PVC termoplastico, con equidistante medio e minimizzato per installazione su lido grande. Lingua di design regolabile. Confezione singola sterile. seconda standard 5 mm. Lattice free tutte le parti.	pv	60	40,00	2.400,00	1.600,00	400,00	4.400,00	1 pz/71	9	9806544AB3

Articolo	Articolo	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	u.m.	Esigibilità terminale	Prezzo unitario (€)	Importo terminale (€)	Rinnovo max 24 mesi	Proroga max 6 mesi	Valore complessivo listino	N. campioni	CV	CIG
				CANNOLA TRACHEOSTOMICA CUPRIFIA										
21	21	0		CANNOLA TRACHEOSTOMICA CUPRIFIA										
				CANNOLA TRACHEOSTOMICA CUPRIFIA										
21	21	1		CANNOLA TRACHEOSTOMICA CUPRIFIA										
				CANNOLA TRACHEOSTOMICA CUPRIFIA										
22	22	0		VALVOLA FONATORIA										
				VALVOLA FONATORIA										
22	22	1		VALVOLA FONATORIA										
				VALVOLA FONATORIA										
23	23	0		FASCIETTA DI FISSAGGIO PER CANNOLA TRACHEOSTOMICA										
				FASCIETTA DI FISSAGGIO PER CANNOLA TRACHEOSTOMICA										
23	23	1		FASCIETTA DI FISSAGGIO PER CANNOLA TRACHEOSTOMICA										
				FASCIETTA DI FISSAGGIO PER CANNOLA TRACHEOSTOMICA										
24	24	0		SISTEMA PER IL CONTROLLO DELLA PRESSIONE DELLA CUPRIFIA										
				SISTEMA PER IL CONTROLLO DELLA PRESSIONE DELLA CUPRIFIA										
24	24	1		SISTEMA PER IL CONTROLLO DELLA PRESSIONE DELLA CUPRIFIA										
				SISTEMA PER IL CONTROLLO DELLA PRESSIONE DELLA CUPRIFIA										
25	25	0		KIT TRACHEOSTOMIA PER CUPRIFIA										
				KIT TRACHEOSTOMIA PER CUPRIFIA										
25	25	1		KIT TRACHEOSTOMIA PER CUPRIFIA										
				KIT TRACHEOSTOMIA PER CUPRIFIA										
26	26	0		SET PER CIRCOLAZIONE D'EMERGENZA MELKER										
				SET PER CIRCOLAZIONE D'EMERGENZA MELKER										
26	26	1		SET PER CIRCOLAZIONE D'EMERGENZA MELKER										
				SET PER CIRCOLAZIONE D'EMERGENZA MELKER										
27	27	0		SET UNIVERSALE PER CIRCOLAZIONE D'EMERGENZA MELKER										
				SET UNIVERSALE PER CIRCOLAZIONE D'EMERGENZA MELKER										
27	27	1		SET UNIVERSALE PER CIRCOLAZIONE D'EMERGENZA MELKER										
				SET UNIVERSALE PER CIRCOLAZIONE D'EMERGENZA MELKER										

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	u.m.	Esibizione trimestrale	Prezzo unitario (€)	Importo trimestrale (€)	Rimborso max 24 mesi	Preselezione max 6 mesi	Valore complessivo lotto	N campioni	CV	CIC
	28	0		DISPOSITIVO DI VENTILAZIONE D'EMERGENZA										
	28	1	DISPOSITIVO DI VENTILAZIONE D'EMERGENZA	Dispositivo di ventilazione di emergenza con sistema di controllo automatico di emergenza, dimensioni: diametro esterno 2 mm, altezza da 5 a 7,5 cm, peso 15 kg e sistema di espulsione con tubo del tipo dell'espulsione. I accessori: manometro, valvole e conduttore singolo.	pz	15	100,00	1.500,00	1.500,00	250,00	2.750,00	1 pezzo	14	98864972D
	29	0		SCAMBIA TUBI PER SOSTITUZIONE TUBI TRACHEOSTOMICI E CANNULE										
	29	1	SCAMBIA TUBI PER SOSTITUZIONE TUBI TRACHEOSTOMICI E CANNULE	Scambio tubi in PVC, completo di adattatore Rapel 19 per la connessione ai tubi per il sostegno durante la procedura. Altezza: 10 cm, larghezza: 10 cm, spessore: 1,5 mm, peso: 15 g. Altezza: 10 cm, larghezza: 10 cm, spessore: 1,5 mm, peso: 15 g. Altezza: 10 cm, larghezza: 10 cm, spessore: 1,5 mm, peso: 15 g. Altezza: 10 cm, larghezza: 10 cm, spessore: 1,5 mm, peso: 15 g.	pz	100	70,00	7.000,00	14.000,00	3.500,00	38.500,00	1 pezzo	14	98864972D
	30	0		MANDRINO PER INTUBAZIONE										
	30	1	MANDRINO PER INTUBAZIONE	MANDRINO per intubazione in alluminio speciale, altamente maneggevole. Prodotto esclusivamente da gomma antistatica e in polietilene scintillante. Estremità distale e ricambi per ridurre i danni da intubazione. Tutti le misure complete, assommi e pediatriche.	pz	500	4,00	2.000,00	800,00	200,00	2.200,00	2 pezzi	17	988649614
	31	0		SISTEMA INTUBAZIONE DIFFICILE DI PROVA										
	31	2	MANDRINO PER INTUBAZIONE TUBI ENDOTRACHEALI ARRABATI	MANDRINO per intubazione per tubi endotracheali arrabati. In condizioni sicure. Versione normale da 2,5 a 4,5 (3,110)	pz	60	4,00	240,00	160,00	40,00	440,00	1 pezzo	18	9886496276
	32	0		SISTEMA INTUBAZIONE DIFFICILE DI PROVA										
	32	1	SISTEMA INTUBAZIONE DIFFICILE DI PROVA	Sistema per intubazione difficile, realizzato da Enox, con punta angolata e mandrino in acciaio inossidabile. Completo di adattatori Rapel 19 per la connessione ad una fonte di ossigeno durante la procedura. Spessore: 1,5 mm, lunghezza: 70 cm, peso: 150 g. Diposibile in anche: 20 cm, 30 cm, 40 cm, 50 cm, 60 cm, 70 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm.	pz	100	80,00	8.000,00	16.000,00	4.000,00	44.000,00	1 pezzo	18	9886496276
	33	0		SET PER ESTUBAZIONE CONTROLATA										
	33	1	SET PER ESTUBAZIONE CONTROLATA	Set per estubazione controllata, guida in acciaio inossidabile, 1035, 145 cm, con involucro polimerico in grado di minimizzare l'irradiazione di radiazioni durante la procedura di estubazione per estubazione controllata. 145 cm, lunghezza: 80 cm, peso: 150 g. Deve essere completo di adattatori Rapel 19 per la connessione ad una fonte di ossigeno durante la procedura.	pz	15	110,00	1.650,00	1.000,00	275,00	3.025,00	1 pezzo	18	9886496276
	34	0		SET PER INTUBAZIONE RETROGRADA										
	34	1	SET PER INTUBAZIONE RETROGRADA	Set per intubazione retrograda con filo guida da 3 mm per direzione, scaldas e cateter per intubazione antegrada da 11-14-17, adattatore standard per la visualizzazione.	pz	15	150,00	2.250,00	1.500,00	375,00	4.125,00	1 pezzo	18	9886496276
	35	0		RAACORDO BIFONICO										
	35	1	RAACORDO BIFONICO	RAACORDO BIFONICO, con fili guida da 3 mm per direzione, scaldas e cateter per intubazione antegrada da 11-14-17, adattatore standard per la visualizzazione.	pz	1.200	2,00	2.400,00	1.600,00	400,00	4.400,00	1 pezzo	18	9886496276
	36	0		RAACORDO A 3 PER VEZZAMENTO PAZIENTE										
	36	1	RAACORDO A 3 PER VEZZAMENTO PAZIENTE	RAACORDO BIFONICO, con fili guida da 3 mm per direzione, scaldas e cateter per intubazione antegrada da 11-14-17, adattatore standard per la visualizzazione.	pz	900	2,00	1.800,00	1.200,00	300,00	3.300,00	1 pezzo	18	9886496276

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	m. m.	Potenza Elettromotrice	Prezzo unitario (€)	Importo stimato (€)	Rimborso max 24 mesi	Previdenza max 6 mesi	Valore complessivo lotto	Quantità	CV	CIG
	36	0		CIRCUITO ADULTI MONOUSO - RIF. 1										
	36	1		CIRCUITO ADULTI MONOUSO - RIF. 1	IV	18000	7,00	126.000,00	84.000,00	21.000,00	231.000,00	3 pezzi		9886591204
	36	2		CIRCUITO PEDIATRICO MONOUSO - RIF. 2	IV	640	7,00	4.200,00	2.800,00	700,00	7.200,00	1 pezzo		9886591204
	37	0												
	37	0		CIRCUITO ADULTI PER RISONANZA MAGNETICA										
	37	1		CIRCUITO ADULTI PER RISONANZA MAGNETICA	IV	90	12,00	1.080,00	720,00	180,00	1.290,00	1 pezzo		9886477510
	38	0												
	38	0		CIRCUITO COASSIALE										
	38	1		CIRCUITO COASSIALE	IV	150	13,00	1.950,00	1.300,00	225,00	2.575,00	1 pezzo		9886591204
	39	0												
	39	0		CIRCUITO RESPIRATORIO CON ADDITIVO ANTIMICROBICO										
	39	1		CIRCUITO RESPIRATORIO CON ADDITIVO ANTIMICROBICO	IV	90	15,00	1.350,00	900,00	225,00	2.475,00	1 pezzo		9886439622
	40	0												
	40	1		SENSORI DI FLUSSO PER SISTEMI PER ANESTESIA	IV	90	230,00	20.700,00	13.800,00	3.450,00	37.950,00	1 pezzo		9886439627

CIRCUITO COASSIALE con linea impedenza variabile in PVC di grande sezione, trasparente con spigole intese liscie, sovrapposta all'interno della linea di uscita, per poter essere collegata a qualsiasi tipo di antenna. Il circuito è studiato per poter essere collegato a qualsiasi tipo di antenna. Il circuito è studiato per poter essere collegato a qualsiasi tipo di antenna.

CIRCUITO RESPIRATORIO CON ADDITIVO ANTIMICROBICO. Il circuito è studiato per poter essere collegato a qualsiasi tipo di antenna. Il circuito è studiato per poter essere collegato a qualsiasi tipo di antenna.

SENSORI DI FLUSSO PER SISTEMI PER ANESTESIA. Il circuito è studiato per poter essere collegato a qualsiasi tipo di antenna. Il circuito è studiato per poter essere collegato a qualsiasi tipo di antenna.

Il circuito è studiato per poter essere collegato a qualsiasi tipo di antenna. Il circuito è studiato per poter essere collegato a qualsiasi tipo di antenna.

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	un.	Esibizione Internazionale	Prezzo unitario (f.)	Importo (f.)	Ritorno max 24 mesi	Prerogative max 6 anni	Valore complessivo lotto	N campioni	CV	CTC			
41	41	0	ASSORBITORE DI CO2	Assorbitori di CO2 da guida mediante prova di assorbimento di idrossido di Potassio e di Hario e con una bassissima quantità di idrossido di Sodio rispetto alle altre scorie sodiche standard. Indicazioni per l'uso: assorbitori e non respiratori. Il loro contenuto di idrossido di Sodio riduce al minimo la possibilità di reazione con gli ossidanti volatili e la conseguente produzione di aerosol indesiderati. Sono ideati per la salute del paziente. Dopo essere stati usati, gli assorbitori di CO2 (T.P.A. di CO2) possono essere riciclati. I costi sono molto bassi. Per informazioni rivolgersi al Servizio Clienti. Contattare il numero verde 800 20 20 20. I costi sono molto bassi. Per informazioni rivolgersi al Servizio Clienti. Contattare il numero verde 800 20 20 20.													
					41	1	RIF. 1	1 anche da 5 kg senza	IV	500	16.000	4.800,00	3.200,00	800,00	8.800,00		
					41	2	RIF. 2	Contiene da 1 kg senza	IV	300	12,00	1.800,00	720,00	180,00	1.980,00		
					42	0		SENZORI PER ENTROPIA	Senzori per controllo continuo, utilizzabili con Scomunicazione di Monitorazione dell'Entropia (E.M.A.) (T.P.A.) di proprietà dell'ITV.	IV	450	16,00	7.200,00	4.800,00	1.200,00	13.200,00	
42	42	1	SENZORI PER ENTROPIA	CATERINE MOUNT GIRIVOLE													
					43	0											
43	43	1	CATERINE MOUNT GIRIVOLE	CATERINE MOUNT GIRIVOLE													
					44	0											
44	44	1	MASCHERA MONOPORTANTE	MASCHERA MONOPORTANTE TOTAL FACE													
					45	0											
45	45	1	KIT VENTURI PER MASCHERA TOTAL FACE	KIT VENTURI PER MASCHERA TOTAL FACE													
					46	0											
46	46	1	KIT VENTURI PER MASCHERA TOTAL FACE	KIT VENTURI PER MASCHERA TOTAL FACE													
					46	0											
46	46	1	MASCHERA ORO-NASALE PER LIV. A CONTATTO MINIMO	MASCHERA ORO-NASALE PER LIV. A CONTATTO MINIMO													
					46	0											

Lotto	Descrizione	Caratteristiche	um	Pubblicità tremende	Prezzo unitario (€)	Imposta tremende (€)	Rimborso max 34 mesi	Prezzo max 6 mesi	Valore complessivo lotto	N. campioni	CV	CIG
47	0	MASCHERA ORO-MASALE PER NIV - RIF. 1										
47	1	MASCHERA ORO-MASALE PER NIV - RIF. 1	IV	450	45.000	20.250,00	13.200,00	3.375,00	37.125,00	2 pz/71		
47	2	CUSCINETTO SOTTONASALE RIF. 2	IV	100	25,00	7.500,00	5.000,00	1.250,00	13.750,00		21	9809820102
47	3	RACCOMBI - RIF. 3	IV	800	25,00	7.500,00	5.000,00	1.250,00	13.750,00			
48	0	CASCO MONOPAZIENTE PER NIV										
48	1	CASCO MONOPAZIENTE PER NIV	IV	1.000	180,00	520.000,00	360.000,00	90.000,00	990.000,00	1 pz/71	23	9809284533
49	0	CASCO MONOPAZIENTE PER CPAP										
49	1	CASCO MONOPAZIENTE PER CPAP	IV	400	210,00	126.000,00	84.000,00	21.000,00	221.000,00	1 pz/71	23	9809282634
50	0	SFT PER OSSIGNOTERAPIA TIPO VENTURI										
50	1	SFT PER OSSIGNOTERAPIA TIPO VENTURI	IV	640.000	1,10	186.000,00	123.000,00	31.000,00	341.000,00	1 pz/71	22	9806874110
51	0	MASCHERA FACIALE PER ANESTESIA TRASPARENTE										
51	1	MASCHERA FACIALE PER ANESTESIA TRASPARENTE	IV	6.000	1,50	54.000,00	36.000,00	9.000,00	99.000,00	1 pz/71	24	9808703242

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	u.m.	Pubbliche forniture	Prezzo unitario (€)	Importo (€)	Risparmio max 24 mesi	Proteggere max 6 mesi	Valore compensazione	N. componenti	CV	CIG	
52	52	0		MASCHERA PER BRONCOPNEUMOPATIA											
		1		MASCHERA PER BRONCOPNEUMOPATIA	pz.	6093	6.500	3.609,00	2.400,00	600,00	6.600,00	3 pezzi	24	980073BEAF	
				Maschera per Broncopia (veramente trasparente) con scorte di ventilazione completa e antigrassia, con rete in acciaio e rete in acciaio per protezione del viso e del collo. Insieme a un paio di occhiali protettivi in PVC. Il tutto è realizzato in materiale di alta qualità e rispettando l'ambiente. La maschera deve poter essere utilizzata nei casi di broncopia, anti-obesità, aspirazione, aspirazione, aspirazione e di altri casi.											
				TIPO DI ALIMENTAZIONE OSSIGENO											
		0		TIPO DI ALIMENTAZIONE OSSIGENO											
				Tabella di Alimentazione ossigeno, alimentare in uniteriale, plastica "medical grade" Respinge il fumo e l'umidità e protegge il sistema respiratorio. Per il sistema respiratorio, l'alimentazione ossigeno, alimentare in uniteriale, plastica "medical grade" Respinge il fumo e l'umidità e protegge il sistema respiratorio.	pz.	3.698	5.000	18.000,00	12.000,00	3.000,00	33.000,00		IDONEITA'/MI NOR PREZZO	980073EOM	
		0		MASCHERA PER OSSIGENOTERAPIA AD ALTA CONCENTRAZIONE											
		0		MASCHERA PER OSSIGENOTERAPIA AD ALTA CONCENTRAZIONE	pz.	6.000	1.000	6.000,00	12.000,00	3.000,00	33.000,00	1 pezzo	24	980073G9A	
				Maschera per ossigenoterapia in respirazione spontanea ad alta concentrazione in PVC di grande resistenza meccanica. Insieme a un paio di occhiali protettivi in PVC di grande resistenza meccanica. Il tutto è realizzato in materiale di alta qualità e rispettando l'ambiente. La maschera deve poter essere utilizzata nei casi di ossigenoterapia, anti-obesità, aspirazione, aspirazione e di altri casi.											
				TIPO VENTILAZIONE											
		0		TIPO VENTILAZIONE											
				SISTEMA PER OSSIGENOTERAPIA TIPO VENTILAZIONE											
		0		SISTEMA PER OSSIGENOTERAPIA TIPO VENTILAZIONE	pz.	409	1.000	1.000,00	1.200,00	300,00	3.000,00	1 pezzo	24	9801220166	
				Sistema per ossigenoterapia multiuso/ventilazione tipo "Ventil" per ossigenoterapia e ventilazione. Il tutto è realizzato in materiale di alta qualità e rispettando l'ambiente. Il sistema è composto da un paio di occhiali protettivi in PVC di grande resistenza meccanica e da un paio di occhiali protettivi in PVC di grande resistenza meccanica. Il tutto è realizzato in materiale di alta qualità e rispettando l'ambiente.											
				TIPO RE											
		0		TIPO RE											
		1		TIPO RE	pz.	1.000	1.000	1.000,00	1.000,00	200,00	2.000,00		IDONEITA'/MI NOR PREZZO	980333439	
				Dispositivo per la nebulizzazione del farmaco sul paziente. (Incluso il sistema di nebulizzazione).											
		0		TIPO RE											
		1		TIPO RE	pz.	24.000	1.000	72.000,00	48.000,00	12.000,00	132.000,00	3 pezzi	25	9803372AS1	
				SISTEMA PER OSSIGENOTERAPIA TIPO VENTILAZIONE											
				SISTEMA PER OSSIGENOTERAPIA TIPO VENTILAZIONE	pz.	24.000	1.000	72.000,00	48.000,00	12.000,00	132.000,00	3 pezzi	25	9803372AS1	
				SISTEMA PER OSSIGENOTERAPIA TIPO VENTILAZIONE											
				SISTEMA PER OSSIGENOTERAPIA TIPO VENTILAZIONE											
				SISTEMA PER OSSIGENOTERAPIA TIPO VENTILAZIONE											
				SISTEMA PER OSSIGENOTERAPIA TIPO VENTILAZIONE											

Latina	Latina	Latina	Descrizione	Caratteristiche	um	Esclusione trattabile	Prezzo unitario (€)	Importo trattabile (€)	Rimborso max 24 mesi	Previdenza max 6 mesi	Valore complessivo fondo	N campioni	CV	CTG
		64	0	FILTRO BIDIREZIONALE ANTIBATTERICO ED ANTIVIALE PER ADULTI - RIF. 1										
64	64	1	FILTRO BIDIREZIONALE ANTIBATTERICO ED ANTIVIALE PER ADULTI - RIF. 1	Filtro bidirezionale antibatterico ed antiviale per adulti con inserto in cellulosa micro-membrana, membrana ibrida in filatura elettrostatica, capsule filtrante e 16 cmq. di membrana bidirezionale e 55 cmq. di membrana bidirezionale. Volume filtro inferiore a 55 ml. Confezione singola. Confezione multipla a 31 mg (12x3) a 500 ml. V. caratteristiche, composizione 22/04/15 - 22/12/15/16. Confezione singola. Insc. Min. Filtr. Intermed.	IV	90.000	2.100	180.000,00	120.000,00	30.000,00	230.000,00	1 pezzo	28	9903402PDC
64	64	2	FILTRO BIDIREZIONALE ANTIBATTERICO ED ANTIVIALE PER ADULTI - RIF. 2	Filtro bidirezionale antibatterico ed antiviale per adulti con inserto in cellulosa micro-membrana, membrana ibrida in filatura elettrostatica, capsule filtrante e 16 cmq. di membrana bidirezionale e 55 cmq. di membrana bidirezionale. Volume filtro inferiore a 55 ml. Confezione singola. Confezione multipla a 31 mg (12x3) a 500 ml. V. caratteristiche, composizione 22/04/15 - 22/12/15/16. Confezione singola. Insc. Min. Filtr. Intermed.	IV	1.000	2.100	6.000,00	4.000,00	1.000,00	11.000,00	1 pezzo		
65	65	II	SISTEMA PER BRONCOCOPRAZIONE A CIRCUITO CHIUSO - RIF. 1	SISTEMA PER BRONCOCOPRAZIONE A CIRCUITO CHIUSO - RIF. 1										
65	65	I	SISTEMA PER BRONCOCOPRAZIONE A CIRCUITO CHIUSO - RIF. 1	Sistema per buona inalazione a circuito chiuso che integra la respirazione per il paziente con un sistema di ricambio di gas, con un sistema di aspirazione e di nebulizzazione. Il sistema è composto da un sistema di aspirazione e di nebulizzazione, un sistema di ricambio di gas, un sistema di aspirazione e di nebulizzazione, un sistema di ricambio di gas, un sistema di aspirazione e di nebulizzazione. Il sistema è composto da un sistema di aspirazione e di nebulizzazione, un sistema di ricambio di gas, un sistema di aspirazione e di nebulizzazione, un sistema di ricambio di gas, un sistema di aspirazione e di nebulizzazione.	IV	1.200	13.000	15.600,00	10.000,00	2.000,00	28.000,00	1 pezzo		
65	65	2	SISTEMA PER BRONCOCOPRAZIONE A CIRCUITO CHIUSO PER PAZIENTI TRACHEOTOMIZZATI - RIF. 2	Sistema per buona inalazione a circuito chiuso per pazienti tracheotomizzati che integra la respirazione per il paziente con un sistema di ricambio di gas, con un sistema di aspirazione e di nebulizzazione. Il sistema è composto da un sistema di aspirazione e di nebulizzazione, un sistema di ricambio di gas, un sistema di aspirazione e di nebulizzazione, un sistema di ricambio di gas, un sistema di aspirazione e di nebulizzazione.	IV	640	13.000	7.800,00	5.200,00	1.200,00	14.200,00	1 pezzo	36	9903402IAS2
66	66	0	SONDINI PER BRONCOCOPRAZIONE	SONDINI PER BRONCOCOPRAZIONE										
66	66	I	SONDINI PER BRONCOCOPRAZIONE	Sondini per inalazione, conduttore conduttore in PVC, iniettore in altro materiale idoneo, anello, impugnatura, punta, girante, impugnatura, valvola di depurazione, n. 2 fili idraulici, non tossici. Inclinazione passiva di trascorrere da 0° a 90° e a 180° circa. Impugnatura con una cuffia confortevole. Singole. Insc. Min. Filtr. Intermed.	IV	100.000	0.50	100.000,00	120.000,00	30.000,00	230.000,00	3 pezzi	29	9903404EE2

9903404EE2

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	u. m.	Prezzo unitario (€)	Importo (€)	Rimozione (€)	Permanenza (€)	Valore complessivo lotto	N. campioni	CV	ETC
	67	0		DISPOSITIVO PER CULTURA BRONCOASPIRATO									
	67	1		DISPOSITIVO PER CULTURA BRONCOASPIRATO	pz.	6.000	2.200	12.000,00	8.000,00	2.000,00		22.000,00	9963886A9
	68	0		SET PER ANESTESIA PERIDURALE (CONTINUA)									
	68	1		SET PER ANESTESIA PERIDURALE (CONTINUA)	pz.	640	13.500	7.800,00	4.200,00	1.200,00		14.200,00	9963963A8E
	69	0		AGHI ECOGENICI PER BLOCCO PERIFERICO ELETTROSTIMOLAZIONE									
	69	1		AGHI ECOGENICI PER BLOCCO PERIFERICO SENZA ELETTROSTIMOLAZIONE	pz.	1.500	9.200	13.500,00	9.000,00	2.250,00		24.750,00	996401711F
	70	0		AGHI ECOGENICI PER BLOCCO PERIFERICO CON ELETTROSTIMOLAZIONE									
	70	1		AGHI ECOGENICI PER BLOCCO PERIFERICO CON ELETTROSTIMOLAZIONE	pz.	210	10.900	2.290,00	1.400,00	350,00		3.490,00	996401710E

Latto	Latto	Latto	Descrizione	Caratteristiche	u.m.	Esigibilità ritornale	Prezzo unitario (€)	Importo ritornale (€)	Ritorno max 24 mesi	Proroga max 6 mesi	Valore complessivo listino	N componenti	CV	CTC
		81	0											
		81	0											
K1		R1	1	SET KIT PER CATERIZZAZIONE ARTERIA RADIALE E FEMORALE	CATERIZZAZIONE ARTERIA RADIALE E FEMORALE									
		R2	0											
		R2	0											
K2		R2	1	CATERIE PER VASI OMBELICALI	CATERIE PER VASI OMBELICALI									
		R3	0											
K3		R3	1	SET CENTRALE MULTIUSO PER DIALISI/EMODIALLIZI ONE	SET CENTRALE MULTIUSO PER DIALISI/EMODIALLIZI ONE									
		R4	0											
		R4	0											
K4		R4	1	CATERIE VENOZO AD ACCESSO PERIFERICO IN PUR CON KIT PROCEDURALE	CATERIE VENOZO AD ACCESSO PERIFERICO IN PUR CON KIT PROCEDURALE									
		R5	0											
K5		R5	1	CATERIE VENOZO CENTRALE AD ACCESSO PERIFERICO IN SILICONE CON KIT PROCEDURALE	CATERIE VENOZO CENTRALE AD ACCESSO PERIFERICO IN SILICONE CON KIT PROCEDURALE									

Codice	Lotto	Linea	Descrizione	Caratteristiche	num	Paquete unitaria	Prezzo unitario (€)	Importo rituale (€)	Risparmio max 24 mesi	Proroga max 6 mesi	Valore complessivo lista	N campioni	CV	CI
86	86	0	SISTEMA TOTALMENTE IMPIANTABILE PER ACCESSO VENOSO CENTRALE	SISTEMA TOTALMENTE IMPIANTABILE PER ACCESSO VENOSO CENTRALE										
86	86	1	SISTEMA TOTALMENTE IMPIANTABILE PER ACCESSO VENOSO CENTRALE	Sistema totalmente impiantabile in tumore o altro materiale bio-espandibile con protetto (tissue) intenzionalmente non xenotraspiantabile inestendibile, completo da 6/8R - 4/8R in polidiammine adespaccate con un unico e solo braccio lunghezza completa di kit di installazione base e tipo di fixation. Il sistema deve essere certificato per permettere l'addebiato ad una pressione di allimetro 300/150.	pz	180	180,00	32.400,00	21.600,00	5.400,00	40.400,00	1 pz/22	34	9894726465
87	87	0	CATERRE VENOSO CENTRALE AD INSERZIONE CENTRALE	CATERRE VENOSO CENTRALE AD INSERZIONE CENTRALE IN silicone, punto d'accesso antiodore e venoso, attacco: impermeabile, 2° in protettore, completo da kit per introduzione, misure 7,2 x 8,1R. Impiegato circa 90 min.	pz	90	290,00	26.100,00	12.000,00	3.000,00	33.000,00	1 pz/22	34	989471404E
88	88	0	CATERRE VENOSO MIDLINE	CATERRE VENOSO MIDLINE										
89	89	0	KIT PER INIEZIONE INTRAOSSEA	KIT PER INIEZIONE INTRAOSSEA										
89	89	1	KIT PER INIEZIONE INTRAOSSEA	Sistema di iniezione intrateale costituito da ago in acciaio inox, disponibile in tre diverse lunghezze: 15, 25 e 35mm stabilizzante e linea di fissazione. Indicato quando si richiede l'accesso vascolare mandando una il normale accesso vascolare non è possibile. La linea regolabile in dorsal fornire in comodità di uso, grande il. Il tirapelo e indicato in dedicato e tutti gli accessori necessari per il corretto utilizzo.	pz	40	350,00	14.000,00	7.000,00	1.750,00	19.250,00	1 pz/22	26	9894732524
90	90	0	SET STABILIZZAZIONE E FISSAGGIO PICC. CVF. MIDLINE	SET STABILIZZAZIONE E FISSAGGIO PICC. CVF. MIDLINE										
90	90	1	SET STABILIZZAZIONE E FISSAGGIO PICC. CVF. MIDLINE	Sistema SET in stabilizzazione e fissaggio adesa di PICC. CVF. e MIDLINE completo da un sistema di legami in 3 dimensioni di fissaggio, in 1 stabilizzatore per la prevenzione della cure, in 1 sistema adiettivo di fissaggio. Sterile, monouso, latex free e CE III Class. Contingimento singolo.	pz	42.000	8,00	336.000,00	224.000,00	56.000,00	416.000,00	1 pz/22	37	989472641B
91	91	0	SISTEMA DI FISSAGGIO PER CANNULE ARTERIOSI	SISTEMA DI FISSAGGIO PER CANNULE ARTERIOSI										
91	91	1	SISTEMA DI FISSAGGIO PER CANNULE ARTERIOSI	Sistema di fissaggio monouso universale ad adesivo, indicato per il fissaggio delle cannule arteriose, completo da: in 1 dispositivo di fissaggio; in 1 tubo di polietilene di curva 210cm con attacco laser-laser e un solo cuturato per un ricambio a 3 ore con stop back. In 1 sistema per la preparazione della cannula in 1 sistema adesa di fissaggio. Sterile, monouso, latex free e CE III Class.	pz	6.000	8,00	48.000,00	33.000,00	8.400,00	66.000,00	1 pz/22	38	9894726475
92	92	0	MEDICAZIONE ACCESSI VASCOLARI	MEDICAZIONE ACCESSI VASCOLARI										
92	92	1	MEDICAZIONE ACCESSI VASCOLARI	Medicazione in soluzione idroalcolica di Polidattina e Lornio, fissore di Clorocidine (Cibosano 2%) e altri prodotti conservanti, con base ceramica e inserzione indole, per consentire una miglior applicabilità al sito di inserzione. Attivo per almeno 7 giorni. Disponibile in un solo e 2 diverse misure. Adattabilità alle varie tipologie di accessi percutanei di diverse misure. Sterile, monouso, latex free.	pz	6.000	6,40	38.400,00	24.000,00	6.000,00	46.000,00	3 pz/22	39	9894724125

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	u.m.	Packaging primario	Prezzo unitario (€)	Importo ritenuto (€)	Rimborso max 24 mesi	Protezione max 6 mesi	Valore complessivo intro	N. componenti	CV	CTG
93	93	0		KIT PER LA MEDICAZIONE E L'ASSISTENZA NELL'ACCESSO VENOSO										
93	93	1	KIT PER LA MEDICAZIONE E L'ASSISTENZA NELL'ACCESSO VENOSO	Kit di medicazione preassemblato per la gestione e la medicazione di PICC, CVC e MID (N°) costituito dai seguenti componenti: sistema di fissaggio Similskin inlay stile ad adesivo ultrasuoni per il fissaggio del catetere. Medicazione antimicrobica a sei antibiotici. Medicazione trasparente in poliuretano. Strappa da 10 cm con soluzione fisiologica. Tappino tubazione di drenaggio elastico isopropanolo al 70% per la capsulazione e protezione della punta di accesso del catetere. Valvoline sterili.	pv	15.000	14.000	210.000,00	140.000,00	35.000,00	395.000,00	1 pz/1	39	98947930C
94	94	0		TRASDUTTORI MONITORIO AD 1, 2, 3 VIE ED ACCESSORI. Alla prima fornitura di Trasduttori in fibra Acquisizione data Fornire i casi di collegamento fra i trasduttori e i monitor presenti al PTV. La fornitura di tali casi dovrà essere gratuita fino al numero di 200 pezzi. I successivi casi che si presenteranno dovranno essere acquistati.										
94	94	1	TRASDUTTORI MONITORIO AD 1, 2, 3 VIE ED ACCESSORI. Alla prima fornitura di Trasduttori in fibra Acquisizione data Fornire i casi di collegamento fra i trasduttori e i monitor presenti al PTV. La fornitura di tali casi dovrà essere gratuita fino al numero di 200 pezzi. I successivi casi che si presenteranno dovranno essere acquistati.	Trasduttore mononote ad 1 Via. Trasduttore mononote con prolunga mononote a lunghezza di 120 cm, tubolare in PVC per infusione ed uscita centrali, prolunga mononote in lunghezza di 90 cm. Polibutene con uncinetti per collegamento tipo macio per collegamento alla sonda precurvata. Accessi per collegamento per la medicazione. Trasduttori di lunghezza continua da 1 m/200 incipiti nei corpi dei trasduttori con l'osa definita quando.	pv	9.000	12.000	108.000,00	72.000,00	18.000,00	198.000,00	1 pezzi		
94	94	2	TRASDUTTORI MONITORIO AD 1, 2, 3 VIE ED ACCESSORI. Alla prima fornitura di Trasduttori in fibra Acquisizione data Fornire i casi di collegamento fra i trasduttori e i monitor presenti al PTV. La fornitura di tali casi dovrà essere gratuita fino al numero di 200 pezzi. I successivi casi che si presenteranno dovranno essere acquistati.	Trasduttore mononote a 2 vie. Trasduttore mononote con prolunga mononote a lunghezza di 120 cm, tubolare in PVC per infusione ed uscita centrali, prolunga mononote in lunghezza di 90 cm. Polibutene con uncinetti per collegamento alla sonda precurvata. Accessi per collegamento per la medicazione. Trasduttori di lunghezza continua da 1 m/200 incipiti nei corpi dei trasduttori con l'osa definita quando.	pv	2.000	25.000	60.000,00	40.000,00	10.000,00	110.000,00			
94	94	3	TRASDUTTORI MONITORIO AD 1, 2, 3 VIE ED ACCESSORI. Alla prima fornitura di Trasduttori in fibra Acquisizione data Fornire i casi di collegamento fra i trasduttori e i monitor presenti al PTV. La fornitura di tali casi dovrà essere gratuita fino al numero di 200 pezzi. I successivi casi che si presenteranno dovranno essere acquistati.	Trasduttore mononote ad 3 vie. Trasduttore mononote con prolunga mononote a lunghezza di 120 cm, tubolare in PVC per infusione ed uscita centrali, prolunga mononote in lunghezza di 90 cm. Polibutene con uncinetti per collegamento alla sonda precurvata. Accessi per collegamento per la medicazione. Trasduttori di lunghezza continua da 1 m/200 incipiti nei corpi dei trasduttori con l'osa definita quando.	pv	1.000	40.000	120.000,00	80.000,00	20.000,00	220.000,00	2 pezzi	40	98948118C
94	94	4	TRASDUTTORI MONITORIO AD 1, 2, 3 VIE ED ACCESSORI. Alla prima fornitura di Trasduttori in fibra Acquisizione data Fornire i casi di collegamento fra i trasduttori e i monitor presenti al PTV. La fornitura di tali casi dovrà essere gratuita fino al numero di 200 pezzi. I successivi casi che si presenteranno dovranno essere acquistati.	Connettori per il collegamento con sistemi di monitoraggio presenti presso il PTV. Inibizione anti collegamento tra sistemi monitor e trasduttore di pressione in grado di adattarsi alle diverse tipologie di monitor presenti in ospedale.	pv	60	180,00	6.000,00	4.000,00	1.000,00	11.000,00			
94	94	4	TRASDUTTORI MONITORIO AD 1, 2, 3 VIE ED ACCESSORI. Alla prima fornitura di Trasduttori in fibra Acquisizione data Fornire i casi di collegamento fra i trasduttori e i monitor presenti al PTV. La fornitura di tali casi dovrà essere gratuita fino al numero di 200 pezzi. I successivi casi che si presenteranno dovranno essere acquistati.	Sistemi di monitoraggio per trasduttori, borse per monitoraggio trasduttore di pressione compatibili fino a quattro sensori in linea.	pv	150	10,00	1.500,00	1.000,00	250,00	2.750,00			
94	94	6	TRASDUTTORI MONITORIO AD 1, 2, 3 VIE ED ACCESSORI. Alla prima fornitura di Trasduttori in fibra Acquisizione data Fornire i casi di collegamento fra i trasduttori e i monitor presenti al PTV. La fornitura di tali casi dovrà essere gratuita fino al numero di 200 pezzi. I successivi casi che si presenteranno dovranno essere acquistati.	Manicotto per porta trasduttori. Manicotto per monitoraggio parametrico al letto del paziente.	pv	10	40,00	1.200,00	800,00	200,00	2.200,00			

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	q. m.	Richiede terreno	Prezzo unitario (€)	Importo terreno (€)	Rinnovo max. 24 mesi	Forseza max. 6 mesi	Valore complessivo lotto	N. campioni	CV	CIG
	94	0		CATERRE DI SWAN GANZ										
96	94	1	SET DI INTRODUZIONE CATERRE DI SWAN GANZ	CATERRE DI SWAN GANZ in "V", provvisto di tre vie di infiltrazione pressurizzate e filtrazione del tipo "swan" in acciaio inox, con membrana impermeabile in PVC, spessore 1,5 mm. Struttura per infiltrazione del tipo "swan" da 1,5 m. Confezione singola sterile, inox, inox, inox.	1 pz.	64	801,00	4.800,00	3.200,00	800,00	8.800,00	1 pezzo	41	99948608C7
	96	0		SET DI INTRODUZIONE PER SWAN GANZ										
96	96	1	SET DI INTRODUZIONE PER SWAN GANZ	SET DI INTRODUZIONE PER SWAN GANZ in "V", provvisto di tre vie di infiltrazione pressurizzate e filtrazione del tipo "swan" in acciaio inox, con membrana impermeabile in PVC, spessore 1,5 mm. Struttura per infiltrazione del tipo "swan" da 1,5 m. Confezione singola sterile, inox, inox, inox.	1 pz.	93	40,00	3.600,00	2.400,00	400,00	6.400,00	2 pezzi	42	99948328J3
	97	0		INTRODOTTORE AVANZATO A TRE LUMI										
97	97	1	INTRODOTTORE AVANZATO A TRE LUMI	SET DI INTRODUZIONE AVANZATA in "V", provvisto di tre vie di infiltrazione pressurizzate e filtrazione del tipo "swan" in acciaio inox, con membrana impermeabile in PVC, spessore 1,5 mm. Struttura per infiltrazione del tipo "swan" da 1,5 m. Confezione singola sterile, inox, inox, inox.	1 pz.	150	70,00	10.500,00	7.000,00	1.750,00	19.250,00	2 pezzi	43	99949018B
	98	0		DISPOSITIVO SPREMISACCIA										
98	98	1	DISPOSITIVO SPREMISACCIA	DISPOSITIVO SPREMISACCIA, materiale in "V", provvisto di tre vie di infiltrazione pressurizzate e filtrazione del tipo "swan" in acciaio inox, con membrana impermeabile in PVC, spessore 1,5 mm. Struttura per infiltrazione del tipo "swan" da 1,5 m. Confezione singola sterile, inox, inox, inox.	1 pz.	900	23,00	21.000,00	14.000,00	3.750,00	41.250,00	2 pezzi	43	99949018B
	99	0		SET DRENAGGIO PRELUMI-PIETRO-PERICARDIO										
99	99	1	SET DRENAGGIO PRELUMI-PIETRO-PERICARDIO	SET DRENAGGIO PRELUMI-PIETRO-PERICARDIO, materiale in "V", provvisto di tre vie di infiltrazione pressurizzate e filtrazione del tipo "swan" in acciaio inox, con membrana impermeabile in PVC, spessore 1,5 mm. Struttura per infiltrazione del tipo "swan" da 1,5 m. Confezione singola sterile, inox, inox, inox.	1 pz.	60	110,00	7.000,00	4.200,00	1.200,00	14.200,00	1 pezzo	42	99949123B2
	100	0		SET TUBI TORACICI PER DRENAGGIO PLEURICO										
100	100	1	SET TUBI TORACICI PER DRENAGGIO PLEURICO	SET TUBI TORACICI PER DRENAGGIO PLEURICO, materiale in "V", provvisto di tre vie di infiltrazione pressurizzate e filtrazione del tipo "swan" in acciaio inox, con membrana impermeabile in PVC, spessore 1,5 mm. Struttura per infiltrazione del tipo "swan" da 1,5 m. Confezione singola sterile, inox, inox, inox.	1 pz.	80	120,00	3.600,00	2.400,00	600,00	6.600,00	1 pezzo	42	99949018B3
	101	0		SISTEMA DRENAGGIO TORACICO A 3 E 4 CAMERE										
101	101	1	SISTEMA DRENAGGIO TORACICO A 3 E 4 CAMERE	SISTEMA DRENAGGIO TORACICO A 3 E 4 CAMERE, materiale in "V", provvisto di tre vie di infiltrazione pressurizzate e filtrazione del tipo "swan" in acciaio inox, con membrana impermeabile in PVC, spessore 1,5 mm. Struttura per infiltrazione del tipo "swan" da 1,5 m. Confezione singola sterile, inox, inox, inox.	1 pz.	1.000	38,00	114.000,00	76.000,00	19.000,00	209.000,00	1 pezzo	44	99949034A0
	102	0		CALZE ANTI-EMBOLIA										
102	102	1	CALZE ANTI-EMBOLIA	CALZE ANTI-EMBOLIA, materiale in "V", provvisto di tre vie di infiltrazione pressurizzate e filtrazione del tipo "swan" in acciaio inox, con membrana impermeabile in PVC, spessore 1,5 mm. Struttura per infiltrazione del tipo "swan" da 1,5 m. Confezione singola sterile, inox, inox, inox.	1 pz.	4.500	6,00	27.000,00	18.000,00	4.500,00	49.500,00	1 pezzo	45	99949068B7F

[Handwritten signature]

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	m. m.	Pabbigliamento Tribonite	Prezzo unitario (€)	Importo frenante (€)	Rimborso max 24 mesi	Previsione max 6 mesi	Valore complessivo lotto	N campioni	CV	CIG
	103	0		SONDINO NASOGASTRICO										
103	100	1	SONDINO NASOGASTRICO	Sondino nasogastrico per misurazione generale in polimerico, a lungo permanenza, graduato con filo guida inidoneo. Dotato di linea del radioposiz. per il controllo del corretto posizionamento e di treccia protettiva formata con fili di acciaio da 0,8 a 0,12 (lunghezza circa 700 cm), con treccia e connettore terminale in PVC, con un connettore con bracciale per il collegamento al sistema di misurazione elettronica. Condotte singoli, insonore.	17	1.000	10.000	30.000,00	20.000,00	5.000,00	55.000,00	1 pezzo	46	9986064300
	104	0		CATERI PER LA MISURAZIONE DELLA PRESSIONE ESOPAGEA E GASTRICA										
104	104	1	CATERI PER LA MISURAZIONE DELLA PRESSIONE ESOPAGEA E GASTRICA	Cateri a doppio canale per monitoraggio della pressione esofagea e gastrica. Tubo ciliare in polimerico e filo metallico insonore. Linea radioposiz. lungo tutto il sondino e 2 m. di linea in filo di nichel insonore. Linea radioposiz. lungo tutto il canale per il sondino. Tubo con volume di gonfiaggio di almeno 100 ml. Lunghezza: 1000 mm. Condotte: 14 C.I.T. (cassa). Dotato di maniglia per il posizionamento. Possibilità di collegamento a ventolina con porta analitica in ingresso. Ogni n. di pezzi deve essere fornito in un unico lotto. Il prezzo applicabile per la previsione della pressione esofagea e della pressione intragastrica per tutto lo durata della fornitura.	17	130	200.000	24.000,00	16.000,00	4.000,00	44.000,00	1 pezzo	47	9986064310
	105	0		SISTEMA PER MISURAZIONE PRESSIONE INTRA ADDOMINALE										
105	105	1	SISTEMA PER MISURAZIONE PRESSIONE INTRA ADDOMINALE	Sistema per la rilevazione della pressione intragastrica. Dotato di condotte in PVC, con un conduttore in PVC. Condotte singoli, insonore.	17	60	30.000	2.000,00	1.600,00	400,00	4.000,00	1 pezzo	43	9986418471
	106	0		FOLY IN SILICONE (CAVO COMPRESO)										
106	106	1	FOLY IN SILICONE (CAVO COMPRESO)	Folia in silicone che riveste il sondino e il sistema di misurazione della temperatura. Dotato di condotte in PVC, con un conduttore in PVC. Condotte singoli, insonore.	17	100	20.000	6.000,00	4.000,00	1.000,00	11.000,00	2 pezzi	48	9986418480
	107	0		URINOMETRI										
107	107	1	URINOMETRI	Urinoletto con doppio canale di misurazione, con una per il controllo della temperatura e una per la misurazione della concentrazione. Dotato di condotte in PVC, con un conduttore in PVC. Condotte singoli, insonore.	17	15.000	6.000	90.000,00	60.000,00	15.000,00	165.000,00	1 pezzo	49	9986418492
	108	0		SISTEMA DI GESTIONE DELL'INCONTINENZA FECALE										
108	108	2	SISTEMA DI GESTIONE DELL'INCONTINENZA FECALE	Sistema di gestione dell'incontinenza fecale. Dotato di condotte in PVC, con un conduttore in PVC. Condotte singoli, insonore.	17	900	350.000	315.000,00	210.000,00	52.000,00	577.000,00	1 pezzo	50	9986201867
	109	0		SONDA PER LA MISURAZIONE DELLA TEMPERATURA ESOPAGEA E GASTRICA (CAVO COMPRESO)										
109	109	1	SONDA PER LA MISURAZIONE DELLA TEMPERATURA ESOPAGEA E GASTRICA (CAVO COMPRESO)	Sonda a doppia canale per misurazione della temperatura esofagea e gastrica. Dotato di condotte in PVC, con un conduttore in PVC. Condotte singoli, insonore.	17	1.000	10.000	30.000,00	20.000,00	5.000,00	55.000,00	2 pezzi	43	9986216729

9986216729

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Caratteristiche	u.m.	Fabbisogno prevedibile	Prezzo unitario (€)	Importo stimato (€)	Rinnovo max 24 mesi	Proroga max 6 mesi	Valore complessivo lotto	N. componenti	CV	CIG	
100	110	0	INCENTIVATORE RESPIRATORIO	Incentivatore, indicazione avanzata, caratterizzazione da un corpo impermeabile, tre palline con tre camere contrapposte, il rullo con il rullo di aspirazione. Ampio range di flusso da 60 a 1200 cc/min. Minimo flusso sempre su ogni camera. Conduttore in materiale plastico antistatico. Filtrino per evitare l'aspirazione di particelle di polvere. Controllato da tubo e baccaglio ordinario. L'area deve essere, chimicamente pulita. Controllare sempre.	pz	1.000	6,80	16.000,00	12.000,00	3.000,00	33.000,00	1 pz/21	43	99964296CD	
111	111	0	LAME PER VIDEO LARINGOSCOPIO PER INTUBAZIONI DIFFICILI	LAME PER VIDEO LARINGOSCOPIO PER INTUBAZIONI DIFFICILI											
111	111	1	LAME PER VIDEO LARINGOSCOPIO PER INTUBAZIONI DIFFICILI	Lame per videolaringoscopia per intubazioni difficili. Lame curve, psalmidica e per adulti, max. 2, 3, 4. Monosono. Con pedale di 10mm o 14mm. Circonvoluto per intubazione difficile, dotate di sistema di guida della via aerea. La guida regolabile si appoggia al fronte. I sistemi di intubazione difficile (ogni 200 lame requisite).	pz	600	12,80	7.200,00	4.800,00	1.200,00	13.200,00	2 pz/21	51	9996429437	
111	111	2	LAME PER VIDEO LARINGOSCOPIO PER INTUBAZIONI DIFFICILI	Reattori di ricambio per videolaringoscopi	pz	18	50,00	900,00	600,00	150,00	1.650,00				
112	112	0	LAME MONOSONO PER LARINGOSCOPIO ALTE E FREDDA	LAME MONOSONO PER LARINGOSCOPIO ALTE E FREDDA											
112	112	1	LAME MONOSONO PER LARINGOSCOPIO ALTE E FREDDA	Lame monosono per laringoscopia a luce fredda. Inclinazione realizzata in materiale polipropilene incompressibile di grado medico, annesso e bloccabile. Manico standard con Luma, Excel, Miller e Maronchi in diverse misure. Manico corto con Luma, Excel, Miller e Maronchi in diverse misure. Caratterizzata da un sistema di innescio a innescio a innescio. La guida regolabile è dotata di un sistema di innescio a innescio. Il sistema di innescio è dotato di un sistema di innescio a innescio. Il sistema di innescio è dotato di un sistema di innescio a innescio.	pz	18.000	6,90	108.000,00	72.000,00	18.000,00	198.000,00	1 pz/21	51	999645966C	
113	113	0	LAMA INCANALATA PER VIDEO LARINGOSCOPIO	LAMA INCANALATA PER VIDEO LARINGOSCOPIO											
113	113	1	LAMA INCANALATA PER VIDEO LARINGOSCOPIO	Lama incanalata monosono per videolaringoscopia, della serie "Sole". Inclinazione realizzata in materiale polipropilene incompressibile di grado medico, annesso e bloccabile. Manico standard con Luma, Excel, Miller e Maronchi in diverse misure. Manico corto con Luma, Excel, Miller e Maronchi in diverse misure. Caratterizzata da un sistema di innescio a innescio. La guida regolabile è dotata di un sistema di innescio a innescio. Il sistema di innescio è dotato di un sistema di innescio a innescio.	pz	100	12,00	1.200,00	2.400,00	600,00	6.000,00	6.000,00	2 pz/21	51	99964596161
114	114	0	LAME PER LARINGOSCOPIO CLIBRESCOPIE	LAME PER LARINGOSCOPIO CLIBRESCOPIE											
114	114	1	LAME PER LARINGOSCOPIO CLIBRESCOPIE	Lame monosono specifiche per il videolaringoscopia a fibre ottiche per intubazione difficile (serie CLIBRESCOPIE AVI) di proprietà del P.V. Lame di varie misure.	pz	1.500	26,80	39.900,00	26.000,00	6.500,00	71.500,00	3 pz/21	51	99964274E3	
115	115	0	LAMA PER LARINGOSCOPIO PER INTUBAZIONI DIFFICILI	LAMA PER LARINGOSCOPIO PER INTUBAZIONI DIFFICILI											
115	115	1	LAMA PER LARINGOSCOPIO PER INTUBAZIONI DIFFICILI	Lama per laringoscopia per intubazioni difficili, della serie "Sole". Inclinazione realizzata in materiale polipropilene incompressibile di grado medico, annesso e bloccabile. Manico standard con Luma, Excel, Miller e Maronchi in diverse misure. Manico corto con Luma, Excel, Miller e Maronchi in diverse misure. Caratterizzata da un sistema di innescio a innescio. La guida regolabile è dotata di un sistema di innescio a innescio. Il sistema di innescio è dotato di un sistema di innescio a innescio.	pz	150	16,90	2.400,00	1.600,00	400,00	4.400,00	2 pz/21	51	99964501E3	
116	116	0	LAME MONOSONO PER VIDEO LARINGOSCOPIO STOMZ	LAME MONOSONO PER VIDEO LARINGOSCOPIO STOMZ											
116	116	1	LAME MONOSONO PER VIDEO LARINGOSCOPIO STOMZ	Lame monosono specifiche per videolaringoscopia per intubazione difficile (serie "S. KARL STORZ" di proprietà del P.V. Lame in diverse misure).	pz	600	22,80	13.200,00	8.800,00	2.200,00	24.200,00	2 pz/21	51	9996461784	

Lotto	Lotto	Lotto	Descrizione	Codice	u.m.	Quantità (letta)	Prezzo unitario (€)	Importo credenza (€)	Ribasso max 24 mesi	Prezzo max 6 mesi	Valore complessivo lotto	N campioni	CV	CIIG
			KIT PRONO MONOSISO											
133	133	0												
			KIT per il posizionamento prono del paziente: monosiso, costituito dai seguenti componenti: Cuscino facciale, Cuscino Toracico, cuscino polveroso, Supporti per braccio, Supporti per femore. I vari componenti devono essere in Polietilene monoblocco o altro materiale equivalente che assicuri il massimo comfort per il paziente. Possibilità di sistemazione dei singoli pezzi in ordine delle diverse esigenze. La sfida è rappresentata dai tavoli (tavolo n° 1) e supporti in altezza e speciali per adattare il supporto facciale.		pz	30	150,000	13.500,00	9.000,00	2.250,00	24.750,00	1 pz/24	56	9001007DFE
134	134	0												
134	134	1												
			Gambali per ortopedici, lacerazioni e ustioni autotrascinabili, con tecnologia di riempimento sovero, climatizzato per singolo paziente. Fiancole altezza uomo (mancabile, caviglie manubrioli circolari), allunghe, sospensioni (45-60 kg), con fori di ventilazione passiva. Mancabile lacerabile e corticorevole per il paziente. Inestetico poiché per il medico, rete, niente chissari ve sono. Massimo indossabilità compresi i polsini (nessi). Gambale altezza ginocchio, trasformato, cavigli, imbottiti, sventolanti, aderente, soprattutto con fori di ventilazione passiva. Mancabile, lacerabile e corticorevole. La sfida è rappresentata dai tavoli (tavolo n° 1) e supporti in altezza e speciali per adattare il supporto facciale. in accostamenti, in compenso, in sovrapposizione agli altri gambali (induciti).		paia	4.500	66,00	162.000,00	108.000,00	27.000,00	297.000,00	2 paia	57	900101566.0
134	134	2												
			Calzari per ortopedici, lacerazioni e ustioni autotrascinabili, con tecnologia di riempimento sovero, climatizzato per singolo paziente. Mancabile, lacerabile e corticorevole per il medico. Massimo indossabilità compresi i polsini (nessi).		paia	100	70,00	9.000,00	6.000,00	1.500,00	16.500,00	1 paio		
135	135	1												
			SISTEMA PER LA DECONTAMINAZIONE ELETTRICA PER LA PRESSOTERAPIA: sistema che utilizza l'impedenza a luce ultravioletta (UVA) deve permettere in pochi minuti di verificare la corretta presenza del paziente addorciato in camera antisorgente da utilizzare in diverse situazioni cliniche. Deve effettuare la misura del livello di umidità del tessuto (umidità 70-72) per valutare lo spessore del pannello del tessuto impregnato e la misura del livello di umidità. Inoltre, il sistema deve essere in grado di gestire i dati relativi a ciascuna sessione di cura e di elaborare i dati relativi al numero di sessioni di cura e al numero di pazienti. Il sistema deve essere in grado di generare report e di interfacciarsi ai sistemi di gestione dei dati. Il sistema deve essere in grado di interfacciarsi ai sistemi di gestione dei dati. Il sistema deve essere in grado di interfacciarsi ai sistemi di gestione dei dati.		pz	100	65,00	19.500,00	13.000,00	3.250,00	35.750,00	2 pz/20		
			SISTEMA PER LA DECONTAMINAZIONE ELETTRICA PER LA PRESSOTERAPIA: sistema che utilizza l'impedenza a luce ultravioletta (UVA) deve permettere in pochi minuti di verificare la corretta presenza del paziente addorciato in camera antisorgente da utilizzare in diverse situazioni cliniche. Deve effettuare la misura del livello di umidità del tessuto (umidità 70-72) per valutare lo spessore del pannello del tessuto impregnato e la misura del livello di umidità. Inoltre, il sistema deve essere in grado di gestire i dati relativi a ciascuna sessione di cura e di elaborare i dati relativi al numero di sessioni di cura e al numero di pazienti. Il sistema deve essere in grado di generare report e di interfacciarsi ai sistemi di gestione dei dati. Il sistema deve essere in grado di interfacciarsi ai sistemi di gestione dei dati.		pz	150	55,00	8.250,00	5.500,00	1.375,00	15.125,00	1 pz/20		
			SISTEMA PER LA DECONTAMINAZIONE ELETTRICA PER LA PRESSOTERAPIA: sistema che utilizza l'impedenza a luce ultravioletta (UVA) deve permettere in pochi minuti di verificare la corretta presenza del paziente addorciato in camera antisorgente da utilizzare in diverse situazioni cliniche. Deve effettuare la misura del livello di umidità del tessuto (umidità 70-72) per valutare lo spessore del pannello del tessuto impregnato e la misura del livello di umidità. Inoltre, il sistema deve essere in grado di gestire i dati relativi a ciascuna sessione di cura e di elaborare i dati relativi al numero di sessioni di cura e al numero di pazienti. Il sistema deve essere in grado di generare report e di interfacciarsi ai sistemi di gestione dei dati. Il sistema deve essere in grado di interfacciarsi ai sistemi di gestione dei dati.		pz	450	1,50	675,00	450,00	112,50	1.237,50			
			SISTEMA PER LA DECONTAMINAZIONE ELETTRICA PER LA PRESSOTERAPIA: sistema che utilizza l'impedenza a luce ultravioletta (UVA) deve permettere in pochi minuti di verificare la corretta presenza del paziente addorciato in camera antisorgente da utilizzare in diverse situazioni cliniche. Deve effettuare la misura del livello di umidità del tessuto (umidità 70-72) per valutare lo spessore del pannello del tessuto impregnato e la misura del livello di umidità. Inoltre, il sistema deve essere in grado di gestire i dati relativi a ciascuna sessione di cura e di elaborare i dati relativi al numero di sessioni di cura e al numero di pazienti. Il sistema deve essere in grado di generare report e di interfacciarsi ai sistemi di gestione dei dati. Il sistema deve essere in grado di interfacciarsi ai sistemi di gestione dei dati.	INDICAZIONE NOR PREZZO										
			SISTEMA PER LA DECONTAMINAZIONE ELETTRICA PER LA PRESSOTERAPIA: sistema che utilizza l'impedenza a luce ultravioletta (UVA) deve permettere in pochi minuti di verificare la corretta presenza del paziente addorciato in camera antisorgente da utilizzare in diverse situazioni cliniche. Deve effettuare la misura del livello di umidità del tessuto (umidità 70-72) per valutare lo spessore del pannello del tessuto impregnato e la misura del livello di umidità. Inoltre, il sistema deve essere in grado di gestire i dati relativi a ciascuna sessione di cura e di elaborare i dati relativi al numero di sessioni di cura e al numero di pazienti. Il sistema deve essere in grado di generare report e di interfacciarsi ai sistemi di gestione dei dati. Il sistema deve essere in grado di interfacciarsi ai sistemi di gestione dei dati.	INDICAZIONE NOR PREZZO										

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale in termini di trasparenza e plasticità	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche dell'estremità distale saranno valutate le caratteristiche dei bordi in termini di atraumaticità e conformazione	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Estremità prossimale con blocco morso.	15	T	n.a	SI/NO
4	Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
	Totale	70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale della maschera in termini di plasticità	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche e proprietà del cuscino tali da garantire tenuta e atraumaticità	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Indicazione sul tubo della misura, peso approssimativo del paziente a seconda della misura scelta, capacità di gonfiaggio della cuffia in ml, pressione ottimale di uso.	15	T	n.a	SI/NO
4	Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
	Totale	70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche e proprietà della cuffia tali da garantire tenuta e atraumaticità	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Gamma misure	15	Q	N. MISURE	Peso*(valore offerta - esima massimo valore offerto)
4	Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
	Totale	70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso e atraumaticità dell'intubazione	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Forma della cuffia che garantisca tenuta ed atraumaticità	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Presenza e caratteristiche di indicatori numerici per controllo della profondità a livello delle corde vocali per tubi orotracheali e nasali e per tubi nasotracheali	10	T	n a	SI/NO
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Gamma misure	10	Q	N MISURE	Peso*(valore offerta /esima massimo valore offerto)
4	Resistenza ai raggi laser	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Differenziazione cromatica tra cuffia tracheale e bronchiale	10	T	n a	SI/NO
4	Presenza di marcature radiopache	10	T	n a	SI/NO
5	Cuffia in poliuretano	10	T	n a	SI/NO
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Presenza di raccordo per passaggio del broncoscopio	15	T	n a	SI/NO
4	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Presenza di cuffia ad alto volume e bassa pressione	10	T	n a	SI/NO
4	Studi clinici specifici sul prodotto offerto	10	Q	N. studi disponibili	Peso*(valore offerta / estma:massimo valore offerto)
5	Tempi d'intubazione più rapidi rispetto ai DLT convenzionali	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
7	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche e proprietà della cuffia tali da garantire tenuta e atraumaticità	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche del Mandrino in termini di atraumaticità e scorrevolezza	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Presenza di linea radiopaca per la verifica radiologica	10	T	n.a	SI/NO
5	Facilità di raccordo tra cannula e controcanula	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
7	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	20	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	20	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche del raccordo in termini di compatibilità con cannule tracheostomiche	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire confort per il paziente	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Utilizzabili con qualsiasi tipo di cannula tracheostomica	10	T	n.a	SI/NO
4	Qualità del velcro che consente più riposizionamenti senza compromettere la sicurezza del fissaggio	10	T	n.a	SI/NO
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Presenza di sistema di controllo che assicuri valori pressori della cuffia tra 20-30 cmH2O	10	T	n a	SI/NO
4	Soluzioni che consentono la verifica visiva della pressione della cuffia	10	T	n a	SI/NO
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	D	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche del sistema di dilatazione della breccia cutaneo-tracheale per garantire una tracheotomia sicura e meno traumatica.	20	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche del sistema di puntura della membrana cricotiroidica per garantire una cricotrotomia sicura e meno traumatica	20	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Soluzioni del dispositivo che garantiscano l'impostazione dei valori di pressione di ossigeno in termini di precisione	20	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Presenza di centimetratura esterna	10	T	n a	S/NO
4	Possibilità del dispositivo di sostituire tubi doppio lume	10	T	n a	S/NO
3	Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche del mandrino in termini di atraumaticità al tatto e scorrevolezza	20	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto in termini di malleabilità	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche del mandrino in termini di atraumaticità al tatto e scorrevolezza	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Caratteristiche e proprietà del sistema di fissaggio	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Maneggevolezza del filo guida	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
7	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	15	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche del dispositivo rispetto "all'inginocchiamento"	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Tenuta e sicurezza delle connessioni	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
7	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	15	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Documentazione scientifica attestante il ridotto rilascio di anestetici	20	T	n.a.	SI/NO
3	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Morbidezza della superficie di contatto con il viso	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Stabilità d'utilizzo	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Qualità sistema di fissaggio	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
7	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a.	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso ed atraumaticità	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Valvola PEEP amagnetica con filtro	20	T	n a	SI/NO
3	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto e morbidezza della superficie di contatto con il viso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso, stabilità ed atraumaticità	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Gamma misure	10	Q	N misure offerte	Peso*(valore offerta /esima/massimo valore offerto)
4	Facilità d'accesso al viso del paziente	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Caratteristiche tali da garantire il confort per il paziente	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
7	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto e morbidezza della superficie di contatto con il viso	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso, stabilità ed atraumaticità	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Gamma misure	10	Q	N misure offerte	Peso*(valore offerta /esima/massimo valore offerto)
4	Caratteristiche tali da garantire il confort per il paziente	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto e morbidezza della superficie di contatto con il viso	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso, stabilità ed atraumaticità	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche tali da garantire il confort per il paziente	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	20	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso, stabilità ed atraumaticità	20	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	20	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso, stabilità ed atraumaticità	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Praticità, efficienza e regolazione della valvola APL	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Criterio di Valutazione					
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso, stabilità ed atraumaticità	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche filtranti: tipologia e superficie filtrante	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Efficienza di filtrazione batterico - virale valutabile mediante certificazione e documentazione rilasciata da enti terzi	20	T	n.a	SI/NO
5	Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Criterio di Valutazione					
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso, stabilità ed atraumaticità	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche dell'estremità distale. saranno valutati le caratteristiche dei bordi in termini di atraumaticità e conformazione	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Raccordo con sistema di aspirazione, facilità di connessione e disconnessione con i raccordi e tenuta degli stessi	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Soluzioni che garantiscano il riconoscimento del prodotto, dei calibri e delle misure	10	T	n.a	SI/NO
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche dell'Ago in termini di atraumaticità, resistenza al piegamento e scorrevolezza	20	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche del Mandrino in termini di materiale, ergonomicità e facilità di estrazione	20	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche del catetere in termini di flessibilità, atraumaticità e resistenza allo schiacciamento	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Tenuta del connettore sul catetere	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche dell'Ago in termini di atraumaticità, resistenza al piegamento e scorrevolezza	20	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Ago in acciaio unipolare	20	T	n a	SI/NO
3	Tacche di profondità	10	T	n a	SI/NO
4	Ecogenicità	10	T	n a	SI/NO
5	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche dell'Ago in termini di atraumaticità, resistenza al piegamento e scorrevolezza	20	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Gamma misure	15	Q	N. misure offerte	Peso*(valore offerta / estrema massimo valore offerto)
3	Tacche di profondità	15	T	n a	SI/NO
4	Ecogenicità	10	T	n a	SI/NO
5	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

12

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche dell'Ago in termini di atraumaticità, resistenza al piegamento e scorrevolezza	20	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche del catetere in termini di flessibilità, atraumaticità e resistenza allo schiacciamento	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Fissaggio del catetere	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto in termini di capacità antikinking, atraumaticità, indeformabilità della punta, ergonomia	20	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche tali da garantire sicurezza d'uso, stabilità e buon mantenimento in "situ".	20	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Ampiezza gamma misure	10	Q	N misure offerte	Peso*(valore offerta -esima massimo valore offerto)
4	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Comprovata compatibilità con i MDC attualmente in commercio	15	T	n a	SÌ/NO
3	Qualità del "Reverse Taper" attestata da documentazione specifica	10	T	n a	SÌ/NO
4	Qualità dello stiletto premontato e dell'ago introduttore	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Presenza dello stiletto premontato che permette l'esecuzione della Tip Navigation e Tip Location	15	T	n.a	SI/NO
4	Qualità dell'ago introduttore con presenza del sistema di sicurezza integrato	15	T	n.a	SI/NO
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Dispositivo universale, adattabile a tutte le tipologie di catetere	15	T	n.a	SI/NO
3	Durata "in situ" di almeno 7 giorni	15	T	n.a	SI/NO
4	Presenza di studi clinici relativi al prodotto specifico comprovanti l'efficienza del dispositivo	10	Q	N studi clinici	Peso*(valore offerta / esima / massimo valore offerto)
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Qualità dell'alloggiamento per le cannule arteriose	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Superficie inferiore del dispositivo con colla adesiva acrilica ipoallergenica	15	T	n.a	SI/NO
4	Sistema di fissaggio che eviti il dislocamento accidentale del catetere	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Proprietà antimicrobiche ed antifungine	15	T	n.a	SI/NO
3	Capacità di assorbimento sangue ed essudato	15	T	n.a	SI/NO
4	Presenza di studi clinici relativi al prodotto specifico comprovanti l'efficacia del dispositivo	10	Q	N studi clinici	Peso*(valore offerta / esima / massimo valore offerto)
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Caratteristiche del dispositivo di lavaggio continuo a flash per ottimale test dell'onda quadra.	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Trasduttore preassemblato in un'unica confezione	15	T	n a	SI/NO
4	Caratteristiche del sistema di retrocalibrazione	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Presenza di blocco di sicurezza nella siringa del sistema chiuso per impedirne l'accidentale riapertura	10	T	n a	SI/NO
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Proprietà antikinking e scorrevolezza della punta	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Soluzioni che garantiscono l'identificazione precisa delle tre vie	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Resistenza al piegamento, penetranza, scorrevolezza ed atraumaticità dell'ago	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche specifiche del dilatatore	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	25	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	25	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	20	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione

Totale					
70					
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Elevato controllo dell'aspirazione con indicatori visivi	15	T	n.a	SI/NO
3	Ingombro ridotto del dispositivo	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Tenuta e sicurezza delle connessioni	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale					
70					
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Codice colore per rapida identificazione della taglia	10	T	n.a	SI/NO
3	Tallone senza cuciture	10	T	n.a	SI/NO
4	Possibilità di lavaggio e disinfezione fino a 10 volte mantenendo inalterato il livello di compressione	15	T	n.a	SI/NO
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale					
70					
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Caratteristiche che evitano l'angolazione del sondino e che garantiscono la pervietà del lume	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Facilità di assemblaggio	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale					
70					
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Identificazione automatica di fine inspirazione/ espirazione e di manovra di occlusione	10	T	n.a	SI/NO
3	Alimentazione a rete e batteria con autonomia di 1 ora	10	T	n.a	SI/NO
4	Monitor per meccanica respiratoria dotato di 2 canali per la rilevazione della pressione esofagea ed addominale	10	T	n.a	SI/NO
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale					
70					

2

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Tenuta e sicurezza delle connessioni	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Qualità del Termistore	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Soluzioni del dispositivo che consentono la misurazione della temperatura corporea	10	T	n.a	SI/NO
5	Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Tenuta e sicurezza delle connessioni	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Punto di prelievo per urino-coltura	10	T	n.a	SI/NO
4	Possibilità di interrompere momentaneamente il deflusso dell'urina	10	T	n.a	SI/NO
5	Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Presenza di un ulteriore indicatore di sovradosaggio del volume di cuffiaggio del palloncino per ridurre il rischio di danni tessutali e di errore operatore correlato	10	T	n.a	SI/NO
3	Introduttore con tasca digitale	10	T	n.a	SI/NO
4	Assenza di agenti gelificanti nella sacca di raccolta che possano alterare il monitoraggio del bilancio idrico	10	T	n.a	SI/NO
5	Catetere autochudente per evitare cross contaminazione al cambio della sacca	10	T	n.a	SI/NO
6	Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Connessione sicura manico - lama	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Conformazione ed indeformabilità della lama	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Rispondenza alle specifiche tecniche descritte	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
3	Completezza dei parametri monitorati	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
4	Presenza di studi clinici relativi al prodotto specifico comprovanti l'efficacia del dispositivo	10	Q	N studi clinici	Peso* (valore offerta / esima massimo valore offerto)
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			
Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Doppia configurazione manuale ed automatica	15	T	n a	SI/NO
3	Monitor a colori con display luminoso, chiaro, di facile utilizzo e che consenta la visualizzazione dei grafici a barre, a forma d'onda e delle tendenze	10	T	n a	SI/NO
4	Qualità dell'adesione del sensore alla cute	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Centralina di impostazione e controllo temperatura range da 4 a 42°C	15	T	n.a	SI/NO
3	Monitor chiaro, di facile utilizzo che consenta di visualizzare i dati paziente	10	T	n.a	SI/NO
4	Qualità degli allarmi	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Ridotte dimensioni del sistema ed elevata maneggevolezza alla trasportabilità	10	T	n.a	SI/NO
3	Presenza di allarmi sonori e visivi per il controllo delle eventuali anomalie	10	T	n.a	SI/NO
4	Monitoraggio della temperatura continuo ben visibile al personale medico infermieristico	10	T	n.a	SI/NO
5	Alta velocità di arrivo alla temperatura target di infusione del liquido sanguigno che si traduce in bassi tempi d'attesa	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
7	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Gamma forme e dimensioni diverse	10	Q	N tipologie disponibili	Peso* (valore offerta massima / massimo valore offerto)
3	Soluzioni che contrastino lo sviluppo di micro-organismi	15	T	n.a	SI/NO
4	Assenza di cuciture	10	T	n.a	SI/NO
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Perfetta traspirazione delle gambe che eviti sudorazione, accumulo di calore, arrossamenti, prurito	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Gamma misure	15	Q	N misure disponibili	Peso* (valore offerta massima / massimo valore offerto)
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n.a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

Numero Criterio	Criterio di Valutazione	Punteggio Massimo	Tipologia Criterio	Unità di misura	Modalità di Assegnazione
1	Caratteristiche del materiale costituente il prodotto	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Sicurezza d'uso ed eventuale presenza d'allarmi	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
2	Studi clinici pubblicati su riviste di rilevanza internazionale a supporto della tecnologia offerta	15	Q	N studi disponibili	Peso* (valore offerta / esima massimo valore offerto)
5	Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
6	Qualità del confezionamento (facilità d'apertura e presenza di peel open) e chiarezza delle istruzioni d'uso	10	D	n a	Assegnato in base alla valutazione della commissione
Totale		70			

All. 1C Schema elementi migliorativi

Handwritten mark

CATEGORIA			
DESCRIZIONE LIVELLO		<p>_____</p> <p>_____</p>	
	<p>Riportare elemento oggetto di valutazione di cui all'allegato 1B</p>	<p>Descrivere elemento migliorativo offerto</p>	<p>Indicare riferimento pagina e sezione scheda tecnica/altro documento attestante l'elemento migliorativo offerto</p>
colore 1			
colore 2			
colore 3			
colore 4			
colore 5			
colore 6			

Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata

Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., espletata in modalità telematica, finalizzata all'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti

Domanda di partecipazione con dichiarazioni integrative

Allegato 2 al Disciplinare di gara

DOMANDA DI PARTECIPAZIONE
RILASCIATA ANCHE AI SENSI DEGLI ARTT. 46 E 47 DEL D.P.R. 445/2000

Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., espletata in modalità telematica, finalizzata all'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti, II edizione

Il sottoscritto _____
Nato a _____ il _____
in qualità di _____
dell'Operatore/Impresa _____
con sede legale in _____ Provincia di _____
via/piazza _____ n. _____ c.a.p. _____
codice fiscale: _____
partita I.V.A.: _____

di seguito denominato "Operatore economico";

consapevole, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 del d.P.R. 445/2000, delle responsabilità e delle conseguenze civili e penali previste in caso di dichiarazioni mendaci e/o formazione o uso di atti falsi, nonché in caso di esibizione di atti contenenti dati non più corrispondenti a verità e consapevole altresì che qualora emerga la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione si avrà la decadenza dai benefici eventualmente conseguiti ai sensi dell'art. 75 del d.P.R. n. 445/2000 e l'applicazione di ogni altra sanzione prevista dalla legge,

CHIEDE

di partecipare alla procedura di cui al titolo per il/i Lotto/i: _____

A TAL FINE DICHIARA

nella predetta qualità, ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 46 e 47 del d.P.R. n. 445 del 28 dicembre 2000, e sotto comminatoria delle sanzioni sopra indicate:

1. di partecipare alla procedura medesima nella seguente qualità:

[selezionare la casella corrispondente al regime soggettivo di partecipazione alla procedura]

operatore economico singolo

[ovvero]

consorzio con le seguenti imprese consorziate:

	Denominazione	Sede legale
1		

	Denominazione	Sede legale
2		
3		
4		
5		

[ovvero]

- [mandatario] [mandante] in raggruppamento temporaneo di operatori economici di tipo:
- ° orizzontale
 - ° verticale
 - ° misto

[ovvero]

- [capogruppo] [consorzio] in consorzio ordinario con i seguenti operatori economici concorrenti e con la seguente ripartizione dell'appalto tra i medesimi, ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice:

[quadro da compilare solo in caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario, costituendi o costituiti. In tal caso, per ciascun operatore occorrerà indicare la denominazione, la sede legale e le parti di appalto che la medesima eseguirà]

Operatore Mandatario/Capogruppo	Parte dell'appalto di competenza	Percentuale di esecuzione

Operatore Mandante/Consorzio	Parte dell'appalto di competenza	Percentuale di esecuzione

[Per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c), del Codice]

- che il consorzio concorre per le seguenti consorziate:

_____ (ragione sociale) _____ (codice fiscale) _____ (sede)
 _____ (ragione sociale) _____ (codice fiscale) _____ (sede)
 _____ (ragione sociale) _____ (codice fiscale) _____ (sede)

(qualora il consorzio non indichi per quale/i consorzio/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio)

[ovvero]

- G.E.I.E.

2. in riferimento al SUBAPPALTO:

che NON intende subappaltare parte delle prestazioni;

[ovvero]

che intende SUBAPPALTARE le seguenti prestazioni, nel rispetto dell'art. 105 del Codice:

3. di non incorrere nelle cause di esclusione previste esclusivamente dalla legislazione nazionale, di cui all'art. 80, comma 1 lett. b-*bis*), comma 2 e comma 5 lett. c), c-*bis*), c-*ter*), c-*quater*), f), f-*bis*), f-*ter*), g), h), i), l), m), del Codice;

4. di non trovarsi nella condizione prevista dall'art. 53, comma 16-*ter* del D.Lgs. n. 165/2001 e s.m.i. in quanto non ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, conferito incarichi a ex dipendenti della stazione appaltante che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appaltante nei confronti dell'operatore economico;

5. **[ove non dichiarato nel DGUE]** che i soggetti esponenti di cui all'art. 80, comma 3 del Codice, in carica e cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del Bando di Gara (titolare o del direttore tecnico, se si tratta di impresa individuale; di un socio o del direttore tecnico, se si tratta di società in nome collettivo; dei soci accomandatari o del direttore tecnico, se si tratta di società in accomandita semplice; dei membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, ivi compresi institori e procuratori generali, dei membri degli organi con poteri di direzione o di vigilanza o dei soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, del direttore tecnico o del socio unico persona fisica, ovvero del socio di maggioranza in caso di società con numero di soci pari o inferiore a quattro, se si tratta di altro tipo di società o consorzio), sono i seguenti:

[AVVERTENZA: inserire le informazioni relative a TUTTI i soggetti indicati all'art. 80, comma 3 del Codice, compresi il SOCIO UNICO PERSONA FISICA ovvero il SOCIO DI MAGGIORANZA PERSONA FISICA O GIURIDICA in caso di società con numero di soci pari o inferiore a quattro (in caso di socio di maggioranza persona giuridica indicare tutti i soggetti esponenti della persona giuridica di cui all'art. 80, comma 3, del Codice). Le suddette informazioni dovranno riguardare ANCHE I SOGGETTI CESSATI DALLA CARICA nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara e, in caso di incorporazione, fusione societaria o cessione d'azienda, ANCHE I SOGGETTI CHE HANNO OPERATO PRESSO LA SOCIETÀ INCORPORATA, FUSASI O CEDENTE nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara].

Cognome e Nome	Luogo, data di nascita, codice fiscale	Qualifica/Carica	[Eventuale] Data di cessazione dalla carica

Cognome e Nome	Luogo, data di nascita, codice fiscale	Qualifica/Carica	[Eventuale] Data di cessazione dalla carica

[In alternativa a quanto precede l'Operatore economico può indicare la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta]

6. che nel libro soci dell'Operatore economico figurano i soci sottoelencati, titolari delle azioni/quote di capitale riportate a fianco di ciascuno di essi:
- | | |
|--------|-------|
| _____ | % |
| _____ | % |
| totale | 100 % |
7. di ritenere remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
- a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi;
 - b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, ivi compresi i prezzi di riferimento pubblicati dall'ANAC, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione del servizio, sia sulla determinazione della propria offerta;
8. di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
9. di accettare il Patto di Integrità allegato alla documentazione di gara (art. 1, comma 17, della Legge n. 190/2012);
10. di impegnarsi fin d'ora, in caso di aggiudicazione, ad aderire alla "Disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e di pagamento dei crediti vantati nei confronti della Fondazione Policlinico Tor Vergata", di cui al DCA n. U00308 del 03/07/2015, così come modificato dal DCA n. U00032 del 30/01/2017 e dal DCA n. 00247 del 02/07/2019, accettandone termini e condizioni e che costituirà parte integrante e sostanziale del rapporto contrattuale;
11. di impegnarsi fin d'ora, in caso di aggiudicazione, ad eseguire l'appalto nei confronti della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata ovvero di altro eventuale soggetto giuridico che dovesse, in qualunque forma, subentrare nei rapporti giuridici facenti capo alla stessa;
12. ***[Per gli operatori economici aventi sede, residenza o domicilio nei Paesi inseriti nelle cosiddette "black list" di cui al Decreto del Ministero delle Finanze del 4 maggio 1999 ed al Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 21 novembre 2001]***
- di essere in possesso dell'autorizzazione rilasciata dal Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi dell'articolo 37 del d.l. 78/2010 e del d.m. 14 dicembre 2010;
- [ovvero]
- di avere presentato istanza di autorizzazione al Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi dell'art. 1 comma 3 del d.m. 14 dicembre 2010 e allega copia conforme dell'istanza già inviata al Ministero;
13. ***[Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia]***
che, in caso di aggiudicazione, si uniformerà alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3, d.p.r. n. 633/1972 e comunicherà alla Stazione Appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

14. che per la ricezione di ogni eventuale comunicazione inerente alla procedura in oggetto e/o di richieste di chiarimento e/o integrazione della documentazione presentata, ivi comprese le comunicazioni di cui all'articolo 76 del Codice, elegge domicilio in:

Indirizzo domicilio eletto	Comune _____
	Provincia _____
	C.a.p. _____
	Via/Piazza _____ n. _____
Recapito telefonico	
Indirizzo di posta elettronica certificata (PEC)	
Indirizzo di posta elettronica <i>[solo per gli operatori economici aventi sede in altri Stati membri]</i>	

15. di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Regolamento (UE) 2016/679, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara, nonché dell'esistenza dei diritti di cui all'articolo 15 e seguenti del medesimo Regolamento e di aver preso visione della relativa informativa di cui al punto 25 del Disciplinare di gara;
16. ***[Per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267]***
 ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d) del DGUE, che gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare sono: _____ rilasciato dal Tribunale di _____ nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'art. 186-bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267;
17. che, in caso di aggiudicazione, acconsentirà all'effettuazione dei controlli che la Stazione Appaltante, o per esso qualunque Ufficio dipendente, si riserva di disporre sull'efficienza ed efficacia del servizio appaltato;
18. che non presenterà offerta al singolo Lotto al contempo singolarmente e quale componente di un RTI, Rete, Consorzio o gruppo ovvero che non parteciperà a più RTI, Reti, Consorzi o gruppi;
19. che si impegna ad eseguire l'appalto nei modi e nei termini stabiliti nel Capitolato Tecnico, nello Schema di contratto e, comunque, nel Bando di gara, nel Disciplinare di gara e negli ulteriori loro allegati.
20. di essere a conoscenza che la Stazione Appaltante si riserva il diritto di procedere a verifiche, anche a campione, in ordine alla veridicità delle dichiarazioni;
21. di essere consapevole che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, l'Operatore economico verrà escluso dalla procedura per la quale è rilasciata, o, se risultato aggiudicatario, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata e/o revocata dalla Stazione Appaltante; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula del contratto, questo potrà essere risolto di diritto dalla Stazione Appaltante ai sensi dell'art. 1456 codice civile.

Firmato Digitalmente
 Il Legale Rappresentante
 dell'Operatore economico

Allegati:

- 1) _____;
- 2) _____;
- 3) _____.

AVVERTENZA:

Le dichiarazioni sopra riportate, ai sensi dell'articolo 38 del d.P.R. 445/2000, devono essere prodotte unitamente a copia fotostatica non autenticata di un documento di identità del sottoscrittore in corso di validità.

Note di compilazione:

- la presente dichiarazione dovrà essere sottoscritta da parte (i) del legale rappresentante o (ii) da persona abilitata ad impegnare l'operatore. In tale ultimo caso, dovrà essere prodotta in atti copia della fonte dei poteri;
- la presente dichiarazione dovrà essere prodotta da ciascuna impresa concorrente, da ogni singolo operatore del raggruppamento o del consorzio ordinario, dai consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del D.Lgs. n. 50/2016 e da tutte le imprese da questi indicate come concorrenti;
- all'atto della compilazione, selezionare le opzioni a compilazione alternativa barrando il relativo riquadro, in maniera tale che la scelta del soggetto che compila sia chiaramente espressa;
- le clausole obbligatorie non potranno essere oggetto di spunta e/o eliminazione.

Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata

Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., espletata in modalità telematica, finalizzata all'affidamento della fornitura triennale di Dispositivi Medici per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti

Schema Contratto

Allegato 3 al Disciplinare di gara

REPUBBLICA ITALIANA
FONDAZIONE PTV POLICLINICO TOR VERGATA
CONTRATTO PER

L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER
ANESTESIA E RIANIMAZIONE, SUDDIVISA IN 138 LOTTI

TRA

FONDAZIONE PTV POLICLINICO TOR VERGATA, di seguito “FONDAZIONE”, codice fiscale 97503840585, partita IVA 10110821005, con sede in Roma Viale Oxford 81, in persona del Legale Rappresentante _____, il quale interviene in esecuzione della Deliberazione D.G. di aggiudicazione n. ___ del _____;

E

_____, di seguito “FORNITORE”, codice fiscale e numero di iscrizione presso il Registro delle Imprese della Camera di Commercio di _____ n. _____, REA n. _____, partita IVA _____, con sede legale in _____, in persona del Legale Rappresentante _____, il quale interviene in forza dei poteri associati alla carica sociale;

PER

l’affidamento **della fornitura triennale di dispositivi medici per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti – Lotto [] - CIG []**”.

L’anno duemila_____ il giorno _____ del mese di _____, presso la Direzione Generale della Fondazione, innanzi a me _____, Ufficiale Rogante delegato con Deliberazione n. _____ del _____ a redigere e ricevere a tutti gli effetti di legge i contratti della Fondazione, sono personalmente comparsi:

- _____, nato/a _____ il _____ codice fiscale _____, in qualità di Legale Rappresentante _____ della Fondazione, che è persona a me nota;

- _____, nato/a _____ il _____ codice fiscale _____, in qualità di Legale Rappresentante _____ del Fornitore, personalmente identificato mediante documento di identità _____ rilasciato da _____ il _____ con validità fino al _____.

Detti componenti, aventi i requisiti di legge, della cui identità personale, qualifica e poteri sono certo io Ufficiale Rogante, previa rinuncia di comune accordo fra loro e con il mio consenso alla assistenza dei testimoni, in virtù della facoltà consentita dal disposto dell’art. 48 della vigente Legge notarile n. 89 del 16/12/1913 e s.m.i.

PREMESSO CHE

- la Fondazione ha esperito la “procedura aperta ai sensi dell’art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., in modalità telematica, finalizzata all’affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per

- Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti” indetta con Deliberazione n. ____ del _____, e ne ha disposto l’aggiudicazione con Deliberazione n. ____ del _____;
- il Fornitore è risultato aggiudicatario del Lotto/i Lotti _____;
 - ai sensi e per gli effetti dell’art. 23 del Disciplinare di gara il Fornitore ha costituito garanzia definitiva di € _____;
 - il Fornitore, sottoscrivendo il presente Contratto, dichiara che quanto risulta dalla documentazione di gara, in particolare nel Disciplinare di gara e relativi allegati e nel Capitolato tecnico e relativi allegati definisce in modo adeguato e completo l’oggetto della fornitura e consente di acquisire tutti gli elementi per una idonea valutazione della stessa;
 - è stata accertata l’assenza in capo al Fornitore dei motivi di esclusione dalle procedure di gara di cui all’art. 80 D.Lgs. n. 50/2016 e s.m.i.;
 - il presente Contratto definisce la disciplina normativa e contrattuale e le modalità di conclusione ed esecuzione dei singoli contratti derivati/Ordinativi di fornitura, che vengono emessi dalla Fondazione;
 - in esecuzione del Contratto, la Fondazione emetterà appositi Ordinativi di Fornitura nei quali specificherà di volta in volta il quantitativo da consegnare e il luogo di consegna, secondo quanto stabilito dal presente atto;
 - il Fornitore con la seconda sottoscrizione dichiara, ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 del codice civile, di accettare tutte le condizioni e patti contenuti nel presente atto e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole, attestando di approvare specificamente le clausole e condizioni di cui agli articoli richiamati in calce al presente contratto.

TUTTO CIÒ PREMESSO

le parti, come sopra rappresentate e costituite, mentre confermano e ratificano la precedente narrativa che forma parte integrante del presente atto, convengono e stipulano quanto segue:

Articolo 1 – Norme regolatrici e disciplina applicabile

1. Le premesse di cui sopra, gli atti e i documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, il Disciplinare di gara con i relativi allegati, i chiarimenti di gara pubblicati dalla Stazione Appaltante, l’Offerta tecnica, l’Offerta economica, la “Disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e di pagamento dei crediti vantati nei confronti delle Aziende Sanitarie Locali, delle Aziende Ospedaliere, Aziende Ospedaliere Universitarie, degli IRCCS Pubblici, dell’Azienda Ares 118 e della Fondazione Policlinico Tor Vergata”, di cui al DCA n. U00308 del 03/07/2015 e s.m.i., costituiscono parte integrante e sostanziale del presente Contratto anche ove al medesimo non materialmente allegati.
2. L’esecuzione della fornitura oggetto del Contratto è regolata, oltre che da quanto disposto nel medesimo e nei suoi allegati:
 - a) dai regolamenti e dagli altri atti sostanzialmente normativi adottati dalla Fondazione, ovvero dall’Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Tor Vergata e ri-assunti dalla Fondazione in attuazione della D.D.G. n. 1/2008;

- b) dal Codice Civile, dal D.Lgs. n. 50/2016 e dalle altre disposizioni normative, nazionali e regionali, attualmente vigenti in materia di contratti pubblici;
- c) dalla normativa CE, nazionale, regionale e speciale di settore, oltreché dalla vigente normativa in materia di tutela della salute e sicurezza nei luoghi di lavoro e di protezione dei dati personali.
3. In caso di discordanza o contrasto ovvero di omissioni, gli atti e i documenti della “procedura aperta ai sensi dell’art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., espletata in modalità telematica, finalizzata all’affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti”, prevarranno sugli atti e i documenti prodotti dal Fornitore nella medesima sede, ad eccezione di eventuali proposte migliorative formulate dal Fornitore ed espressamente accettate dalla Fondazione.
4. Le clausole del presente Contratto saranno automaticamente sostituite, modificate o abrogate per effetto di norme e/o disposizioni primarie e/o secondarie, aventi carattere cogente, che entreranno in vigore successivamente, fermo restando che, in tal caso, il Fornitore rinuncia ora per allora a promuovere eventuali azioni volte all’incremento del corrispettivo pattuito ovvero ad opporre eccezioni rivolte a sospendere o risolvere il rapporto contrattuale.

Articolo 2 – Oggetto e valore del Contratto

1. Il Contratto definisce la disciplina applicabile alla *fornitura triennale di dispositivi medici per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti*.
2. Con la sottoscrizione del Contratto il Fornitore si obbliga irrevocabilmente nei confronti della Fondazione ad eseguire la fornitura dei dispositivi medici, nel prosieguo anche solo “fornitura” o “appalto”, comprendente le attività connesse all’oggetto del presente atto, con le caratteristiche tecniche e di conformità prescritte negli atti di gara, nell’Offerta Tecnica ed in tutti gli elaborati che la costituiscono, il tutto nei limiti dell’importo massimo spendibile di € _____ (Euro _____) nel rispetto della percentuale massima di esecuzione dell’appalto risultante dall’esito della procedura di gara, come di seguito analiticamente descritto:

<i>Lotto</i>	<i>Descrizione</i>	<i>CIG</i>	<i>Importo complessivo massimo 36 mesi - IVA esclusa</i>

4. L’ammontare complessivo del Contratto, per ciascun Lotto, non impegna la Fondazione ad emettere Ordinativi di fornitura fino a tale concorrenza, la quale pertanto non costituisce, in nessun modo, un minimo garantito per il Fornitore.
5. Ai sensi dell’art. 106, comma 12, D.Lgs. n. 50/2016, qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino a concorrenza del quinto dell’importo del contratto, la Fondazione potrà imporre al Fornitore l’esecuzione alle stesse condizioni previste nel contratto originario. In tal caso il Fornitore non potrà far valere il diritto alla risoluzione del contratto.
6. In ogni caso la Fondazione si riserva la facoltà, nel corso del periodo di vigenza contrattuale, di non acquistare tutti i dispositivi indicati nella documentazione di gara e di sospendere l’acquisizione di

quei prodotti che non risultassero più idonei a seguito di mutamento negli indirizzi tecnico-scientifici o per le esigenze operative del reparto utilizzatore.

Articolo 3 - Utilizzo del Contratto

1. La Fondazione utilizza il Contratto mediante emissione di Ordinativi di fornitura nei limiti dei fabbisogni indicati in Disciplinare di gara – All. 1A “Dettaglio della Fornitura”.
2. Per l’esecuzione della fornitura indicata in ciascun Ordinativo di fornitura, il Fornitore si obbliga a consegnare i beni oggetto degli stessi e comunque descritti nel Capitolato tecnico e nell’Offerta Tecnica del Fornitore, esattamente nel luogo indicato dalla Fondazione, eseguendo le attività secondo le modalità descritte negli atti di gara e, se migliorative, nella propria Offerta Tecnica, pena l’applicazione delle penali indicate negli atti di gara.
3. Lo svolgimento dell’attività si intende comprensiva di ogni onere e spesa sostenuta dal Fornitore.
4. Il Fornitore si obbliga a rispettare tutte le indicazioni relative alla buona e corretta esecuzione contrattuale che dovessero essere impartite dalla Fondazione.

Articolo 4 – Durata

- a. Il presente Contratto ha durata di mesi 36 (trentasei) a decorrere dal _____, dalla data di avvio della fornitura.
2. Nel caso in cui prima della scadenza del termine di durata del Contratto, sia stato esaurito l’importo massimo spendibile di cui al precedente articolo 2, comma 2, eventualmente incrementato ai sensi dell’articolo 2, comma 5, il Contratto verrà considerato concluso.
3. Resta inteso che per durata del Contratto si intende il periodo entro il quale la Fondazione potrà emettere Ordinativi di fornitura.
4. Il presente atto è comunque sottoposto alla condizione risolutiva della attivazione, medio tempore, di analoga fornitura in esito a procedure centralizzate esperite dalla Direzione Centrale Acquisti della Regione Lazio.
5. La Fondazione si riserva, in via del tutto eventuale e opzionale, previa insindacabile valutazione interna, di rinnovare la fornitura per un massimo di ulteriori 24 mesi agli stessi patti e condizioni in essere ovvero più favorevoli per la Fondazione.
6. La durata dei rapporti contrattuali in corso di esecuzione potrà essere modificata dalla Fondazione per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l’individuazione del nuovo contraente ai sensi dell’art. 106, comma 11 del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all’esecuzione delle prestazioni oggetto del presente atto agli stessi patti e condizioni in essere ovvero più favorevoli per la Fondazione.

Articolo 5 – Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità

1. Sono a carico del Fornitore, intendendosi remunerati con i corrispettivi contrattuali di cui oltre, tutti gli oneri, le spese ed i rischi relativi alla prestazione delle attività oggetto del Contratto, nonché ad ogni altra attività che si rendesse necessaria per la prestazione degli stessi o, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste, ivi comprese quelle relative ad eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all’esecuzione contrattuale.
2. Il Fornitore garantisce l’esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del Contratto, integralmente e a

perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute negli atti di gara e nell'Offerta Tecnica presentata dal Fornitore in sede di gara, pena l'applicazione delle penali di cui oltre e/o la risoluzione del Contratto medesimo.

3. Nell'esecuzione delle prestazioni derivanti del Contratto, il Fornitore si obbliga ad osservare tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente alla stipula del Contratto.

4. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente alla stipula del Contratto, restano a esclusivo carico del Fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con i corrispettivi contrattuali di cui all'articolo 10 ed il Fornitore non potrà, pertanto, avanzare pretesa di compensi, a qualsiasi titolo, assumendosene il medesimo Fornitore ogni relativa alea.

5. Il Fornitore si impegna espressamente a manlevare e tenere indenne la Fondazione da tutte le conseguenze derivanti dalla eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche, di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.

6. Il Fornitore rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi pretesa nei confronti della Fondazione, nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa dalle attività svolte dalla Fondazione e/o da terzi autorizzati.

7. Il Fornitore si obbliga a dare immediata comunicazione alla Fondazione, per quanto di rispettiva competenza, di ogni circostanza che abbia influenza sull'esecuzione delle attività di cui al Contratto e ai singoli Ordinativi di fornitura.

8. Il Fornitore si impegna ad eseguire la fornitura oggetto del presente Contratto in favore della Fondazione ovvero di altro eventuale soggetto giuridico che dovesse, in vigenza del rapporto contrattuale, subentrare nei rapporti giuridici facenti capo alla stessa.

Articolo 6 – Innovazione tecnologica e variazione della normativa

1. Il Fornitore che in corso di vigenza contrattuale presenti in commercio nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), recanti migliori caratteristiche di rendimento, dovrà proporre al Direttore dell'esecuzione del contratto la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative. Nel caso vengano immessi in commercio nuovi prodotti, anche da parte di fornitori terzi, che producano dei vantaggi sostanziali e oggettivi sui pazienti (a titolo esemplificativo una maggiore efficacia del nuovo prodotto in termini di esiti su *end point* clinici rilevanti e/o maggiore sicurezza, documentate da studi clinici metodologicamente corretti e riconosciuti dalle linee guida di riferimento), la Fondazione si riserva la facoltà di risolvere il contratto sulla base delle indicazioni dei propri clinici.

2. Qualora, in corso di vigenza contrattuale, venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso ovvero in contrasto con quanto espresso nella documentazione di gara, la Fondazione si riserva la facoltà di risolvere il contratto fatte le opportune valutazioni.

Articolo 7 – Direttore dell'esecuzione del contratto e Referente della fornitura per il Fornitore

1. Il Direttore dell'esecuzione del contratto, nominato dalla Fondazione con Deliberazione di

aggiudicazione n. __ del _____, è il/la _____, Direttore/Dirigente della UOC _____, il quale provvede al coordinamento, alla direzione e al controllo tecnico-contabile del presente contratto.

2. Il Direttore dell'esecuzione del contratto, oltre ai singoli compiti allo stesso attribuiti dalle disposizioni del presente atto e dalla normativa di settore, procede alla verifica di conformità delle prestazioni eseguite rilasciando apposito certificato, prima dell'emissione di ogni fattura.

3. Il Fornitore individua il/la _____, Qualifica Aziendale, recapito telefonico _____, indirizzo di posta elettronica _____, quale Referente della fornitura, con capacità di rappresentare il Fornitore agli effetti dell'esecuzione delle prestazioni contrattuali.

4. In caso di assenza del Referente della fornitura, il Fornitore deve comunicare tempestivamente al Direttore dell'esecuzione del contratto il nominativo ed il recapito di un sostituto.

5. Il Fornitore ed il suo Referente devono raccordarsi con il Direttore dell'esecuzione del contratto per tutte le esigenze relative all'esecuzione della fornitura oggetto del presente contratto.

Articolo 8 – Obbligazioni specifiche del Fornitore

1. Fermo restando quanto previsto nel Capitolato tecnico e nella documentazione di gara, il Fornitore deve essere in possesso delle prescritte autorizzazioni, nonché delle attrezzature e dell'organizzazione idonea alla gestione dell'appalto oggetto del presente atto e pertanto solleva la Fondazione da ogni e qualsiasi responsabilità derivante dalla gestione dell'appalto stesso.

2. Il Fornitore si obbliga, oltre a quanto previsto negli altri articoli del presente Contratto, a:

- a) garantire la continuità, regolarità e completezza dell'esecuzione delle prestazioni di cui al Contratto ed agli Ordinativi di fornitura;
- b) eseguire la fornitura come previsto nella documentazione di gara impiegando tutte le strutture ed il personale necessario per l'esecuzione della fornitura secondo quanto stabilito nel Contratto, nel Disciplinare di gara, nel Capitolato tecnico e nell'Offerta Tecnica, ove migliorativa;
- c) manlevare e tenere indenne la Fondazione delle pretese che i terzi dovessero avanzare in relazione ai danni derivanti da prestazioni rese in modalità diverse rispetto a quanto previsto nella presente Contratto, ovvero in relazione ai diritti di privativa vantati da terzi;
- d) rispettare, per quanto applicabili, le norme internazionali ISO9000 per la gestione e assicurazione della qualità ed in particolare, quanto previsto dalla normativa ISO9001;
- e) predisporre tutti gli strumenti e le metodologie, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di qualità, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza, nonché atti a consentire alla Fondazione di monitorare la conformità dello svolgimento delle attività alle norme previste nel Contratto e negli Ordinativi di fornitura e, in particolare, ai parametri di qualità predisposti.;
- f) osservare tutte le indicazioni operative, di indirizzo e di controllo predisposte e comunicate dalla Fondazione;
- g) comunicare tempestivamente le eventuali variazioni della propria struttura organizzativa coinvolta nell'esecuzione del Contratto e degli Ordinativi di Fornitura, indicando analiticamente le variazioni

- interventute ed i nominativi dei nuovi responsabili;
- h) rispettare le norme vigenti in materia di sicurezza del personale assumendosi ogni responsabilità in ordine all'adempimento delle vigenti prescrizioni/norme igienico-sanitarie ed infortunistiche, esonerando la Fondazione da qualsivoglia responsabilità in merito;
 - i) informare e formare i propri operatori impiegati nell'esecuzione dell'appalto circa le misure idonee per la protezione individuale da qualsivoglia tipologia di rischio connesso all'esecuzione stessa, nonché garantire che gli operatori medesimi siano provvisti, ove necessario, di dispositivi di protezione individuale in conformità alla normativa vigente con oneri a carico del Fornitore;
 - j) assicurare il rispetto, da parte degli operatori impiegati nell'esecuzione dell'appalto, degli obblighi di condotta di cui al d.P.R. n. 62/2013 ("Regolamento recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici, a norma dell'articolo 54 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165") e di cui al "Codice di comportamento etico e giuridico" della Fondazione, estesi per quanto compatibili, per effetto del disposto dell'art. 2, comma 3, del Decreto medesimo, ai "collaboratori a qualsiasi titolo di imprese fornitrici di beni o servizi e che realizzano opere in favore dell'Amministrazione".

Articolo 9 – Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro

1. Il Fornitore si obbliga ad ottemperare a tutti gli obblighi verso il proprio personale derivanti da disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro, ivi compresi quelli in tema di igiene e sicurezza, nonché dalla disciplina previdenziale e infortunistica, assumendo a proprio carico tutti i relativi oneri.
2. Il Fornitore si obbliga ad applicare nei confronti dei lavoratori dipendenti e, se cooperative, nei confronti dei soci lavoratori, condizioni contrattuali, normative e retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti collettivi nazionali di lavoro del Comparto di categoria e dagli accordi integrativi territoriali sottoscritti dalle organizzazioni imprenditoriali e dei lavoratori maggiormente rappresentative, nonché a rispettare le norme e le procedure previste dalla legge, alla data dell'offerta e per tutta la durata dell'appalto. L'obbligo permarrà anche dopo la scadenza dei suindicati contratti collettivi e fino alla loro sostituzione.
3. Il Fornitore è tenuto inoltre all'osservanza ed all'applicazione di tutte le norme relative alle assicurazioni obbligatorie ed antinfortunistiche, previdenziali ed assistenziali.

Articolo 10 – Corrispettivi contrattuali

1. I corrispettivi dovuti al Fornitore per l'affidamento della fornitura oggetto del presente Contratto sono calcolati sulla base dei prezzi unitari indicati dal Fornitore nelle Offerte Economiche.
2. I corrispettivi sono comprensivi della fornitura dei singoli prodotti e delle attività connesse di cui al presente Contratto e alla documentazione di gara.
3. Tutti i predetti corrispettivi si riferiscono a forniture prestate a perfetta regola d'arte e nel pieno adempimento delle modalità e delle prescrizioni contrattuali, e gli stessi sono dovuti unicamente al Fornitore e, pertanto, qualsiasi terzo, ivi compresi eventuali sub-fornitori o subappaltatori non possono vantare alcun diritto nei confronti della Fondazione, fatto salvo quanto previsto dall'art. 105, comma 13, D.Lgs. n. 50/2016.
4. Tutti gli oneri derivanti al Fornitore dall'esecuzione del rapporto contrattuale e dall'osservanza di

leggi e regolamenti, nonché dalle disposizioni emanate o che venissero emanate dalle competenti Autorità, sono compresi e remunerati nel corrispettivo offerto in sede di gara. Tale corrispettivo sarà quindi considerato remunerativo di ogni prestazione effettuata dal Fornitore in ragione del presente Contratto, ivi comprese le eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all'esecuzione dell'appalto.

5. I corrispettivi contrattuali sono stati determinati a proprio rischio dal Fornitore in base ai propri calcoli, alle proprie indagini, alle proprie stime, e sono, pertanto, fissi ed invariabili indipendentemente da qualsiasi imprevisto o eventualità, facendosi carico il Fornitore di ogni relativo rischio e/o alea.

6. Il Fornitore non può vantare diritto ad altri compensi, ovvero ad adeguamenti, revisioni o aumenti dei corrispettivi come sopra indicati se non nei limiti di cui al successivo comma.

7. I prezzi di aggiudicazione restano fissi ed invariabili per tutta la durata dell'appalto, eventualmente esteso. **Esclusivamente decorsi 12 (dodici) mesi dall'avvio della fornitura e su richiesta del Fornitore, la Fondazione potrà procedere a revisione dei prezzi ai sensi dell'art. 106, comma 1 lett. a), D.Lgs. n. 50/2016 e dell'art. 29 D.L. n. 4 del 27/01/2022. Resta inteso che eventuali richieste di revisione in aumento o in diminuzione saranno valutate in contraddittorio tra la Fondazione e il Fornitore, procedendo, pertanto, di norma, ad apposita istruttoria condotta.**

Articolo 11 – Fatturazione, pagamenti e tracciabilità dei flussi finanziari

1. Si applica la “Disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e di pagamento dei crediti vantati nei confronti delle Aziende Sanitarie Locali, delle Aziende Ospedaliere, Aziende Ospedaliere Universitarie, degli IRCCS Pubblici, dell’Azienda Ares 118 e della Fondazione Policlinico Tor Vergata”, di cui al DCA n. U00308 del 03/07/2015 e s.m.i., da intendersi parte integrante e sostanziale del contratto seppur non materialmente collazionata, a cui il Fornitore con la stipula del Contratto aderisce accettandone termini e condizioni.

2. Il Fornitore procede a fatturazione elettronica mediante il Sistema di Interscambio. Le fatture devono essere intestate Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata Viale Oxford 81 00133 ROMA - codice fiscale 97503840585 - partita IVA 10110821005; recare indicazione del seguente C.U.F.: UFWUBS Fatturazione elettronica obbligatoria attraverso SdI - Sistema di Interscambio e contenere il riferimento al presente Contratto e al singolo Ordinativo di fornitura, riportando il CIG, le prestazioni cui si riferisce ed i relativi prezzi.

3. Le fatture sono emesse con periodicità _____ posticipata e acquisite agli effetti di legge, solo a seguito di rilascio da parte della Fondazione del certificato di verifica di conformità attestante la rispondenza della fornitura agli ordini di acquisto e corrispondenti documenti di trasporto.

4. Sui pagamenti delle fatture sono operate le detrazioni per gli importi eventualmente dovuti alla Fondazione a titolo di penale ovvero per ogni altro indennizzo o rimborso contrattualmente previsti.

5. Nessun corrispettivo è dovuto al Fornitore in caso di consegna di prodotti differenti da quelli aggiudicati oggetto del contratto.

6. È fatto divieto, anche in caso di ritardo nei pagamenti, di sospendere o interrompere le prestazioni previste di cui al presente Contratto e al singolo Ordinativo di fornitura. In ogni caso di interruzione o sospensione anche parziali delle prestazioni contrattuali, il contratto è risolto dalla Fondazione e il

Fornitore risponde direttamente degli eventuali danni causati alla Fondazione o a terzi.

7. Qualora si verificassero contestazioni, di carattere stragiudiziale o giudiziale, i termini di pagamento rimarranno sospesi e riprenderanno a decorrere all'atto della definizione della vertenza. La Fondazione, a garanzia della puntuale osservanza delle clausole contrattuali, potrà sospendere, ferma restando l'applicazione delle eventuali penalità, i pagamenti al Fornitore cui sono state contestate inadempienze nell'esecuzione della fornitura, fino a che non si sia posto in regola con gli obblighi contrattuali (art. 1460 del codice civile).

8. Il Fornitore assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3 Legge n. 136/2010 e s.m.i. L'inadempimento degli obblighi di tracciabilità costituisce causa di risoluzione del contratto ai sensi dell'art. 3, comma 9 bis della medesima Legge, fatta comunque salva l'applicazione delle sanzioni previste dall'art. 6 della stessa.

9. Il Fornitore si obbliga ad utilizzare quale conto dedicato alla gestione dei movimenti finanziari inerenti al presente Contratto i seguenti conti correnti bancario/postale dichiarati dal Fornitore nonché ad operare su di essi esclusivamente tramite le persone delegate delle quali ha fornito generalità e codice fiscale: _____ - Codice IBAN _____.

10. Il Fornitore si impegna a comunicare alla Fondazione, entro 7 (sette) giorni, ogni eventuale variazione che dovesse intervenire in relazione ai dati dichiarati.

11. Per tutto quanto non espressamente previsto, restano ferme le disposizioni di cui alla Legge n. 136/2010.

Articolo 12 – Adempimenti in materia di sicurezza e tutela della salute dei lavoratori

1. Le parti si attengono a tutti gli obblighi previsti dalla normativa vigente in materia di tutela della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro, in particolare al D.Lgs. n. 81/2008.

2. Il Fornitore è tenuto al rispetto dell'obbligo di formazione e informazione del proprio personale sui rischi specifici cui lo stesso viene sottoposto nell'ambito delle attività eseguite presso la Fondazione stessa in virtù del presente atto, nonché a collaborare all'attuazione delle misure e degli interventi di prevenzione e protezione dai rischi sul lavoro, anche di quelli connesse con le emergenze.

3. Ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 26, comma 3-bis, del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i., si dà atto che, in relazione alla natura delle prestazioni oggetto del presente contratto, riconducibili alla mera fornitura di materiali, e in considerazione delle aree della Fondazione interessate dalla presenza degli operatori del Fornitore, non sono da ravvisarsi specifici rischi da interferenza.

4. È comunque onere del Fornitore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti all'esercizio della propria attività, il Documento di Valutazione dei Rischi, e di provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici connessi alle proprie attività.

Articolo 13 – Inadempienze e penalità

1. Il ritardato e l'inesatto adempimento delle prestazioni contrattuali determina l'applicazione delle penali stabilite dal Capitolato tecnico.

2. Gli eventuali inadempimenti che daranno luogo all'applicazione delle penali di cui al comma precedente, verranno contestati per iscritto al Fornitore dalla Fondazione. Il Fornitore dovrà comunicare

per iscritto le proprie deduzioni nel termine massimo di giorni 5 (cinque) lavorativi dalla stessa contestazione. Qualora dette deduzioni non siano considerate meritevoli di accoglimento, ad insindacabile giudizio della Fondazione ovvero non vi sia stata risposta o la stessa non sia giunta nel termine indicato, saranno applicate al Fornitore le penali previste a decorrere dall'inizio dell'inadempimento.

3. È fatta salva la facoltà per la Fondazione di non attendere l'esecuzione della fornitura ovvero di non richiedere la sostituzione dei prodotti contestati e di rivolgersi a terzi per la fornitura, laddove ragioni di urgenza lo giustifichino, ponendo a carico del Fornitore eventuali costi aggiuntivi/maggiori oneri. Resta inteso che il materiale non conforme sarà comunque restituito, con spese a carico del Fornitore.

4. La Fondazione, in presenza di inadempimenti del Fornitore o ricorrendo i presupposti di cui all'art. 103, comma 2, D.Lgs. n. 50/2016, potrà trattenere, in tutto o in parte, la garanzia ovvero compensare il credito con quanto dovuto al Fornitore a qualsiasi titolo. In tale ultimo caso l'importo delle penali viene recuperato trattenendo l'importo medesimo mediante compensazione – ai sensi dell'articolo 1243 del codice civile – a partire dalla prima fattura utile.

5. L'applicazione delle penali non pregiudica il diritto della Fondazione di ottenere la prestazione, né di richiedere al Fornitore il risarcimento del maggior danno e, comunque, sia il rimborso dei costi sopportati dalla Fondazione a causa dell'inadempimento, compreso il maggior onere per il ricorso ad altro fornitore, sia il risarcimento delle sanzioni amministrative e pecuniarie dovute a ritardi/omissioni in cui la Fondazione dovesse incorrere, con l'incameramento della cauzione prestata.

6. Ove le inadempienze e le violazioni contrattuali dovessero ripetersi, la Fondazione può risolvere in ogni momento l'Contratto. In tal caso è corrisposto al Fornitore il corrispettivo contrattuale per le forniture regolarmente eseguite fino al giorno della risoluzione, previa detrazione dell'importo delle penali applicate e delle necessarie maggiori spese che la Fondazione sarà costretta a sostenere a causa dell'anticipata risoluzione per fatto o colpa del Fornitore inadempiente.

Articolo 14 – Danni, responsabilità civile e copertura assicurativa

1. Ogni responsabilità per quanto riguarda le caratteristiche della fornitura, difetti o vizi di produzione e/o di progettazione, nonché per gli eventuali inconvenienti e danni provocati a terzi - utenti/utilizzatori - dal loro pur corretto impiego, resta a totale e completo carico del Fornitore, il quale, rendendosi garante nei confronti della Fondazione, è tenuto all'osservanza di tutte le norme di legge, regolamentari, prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore nonché di quelle che dovessero essere emanate in corso di validità del Contratto.

2. Ferme restando le responsabilità di cui al precedente comma, il Fornitore risponde pienamente sia dei danni, infortuni od altro che dovesse accadere al personale del Fornitore medesimo nell'esecuzione del contratto, sia dei danni causati a terzi e alla Fondazione, nonché a cose, di proprietà della medesima o di terzi, presenti ovvero pertinenti agli edifici ed ai loro impianti, attrezzature ed arredi tutti derivanti da omissioni, negligenza, imprudenza, imperizia, inosservanza di prescrizioni di leggi o di prescrizioni contrattuali o fornite dalla Fondazione durante l'esecuzione della fornitura ed imputabili al Fornitore o ai suoi dipendenti o a persone della cui attività la stessa si avvalga a qualsiasi titolo, obbligandosi a tenere indenne la Fondazione da qualsiasi responsabilità, pretesa e molestia.

3. Il Fornitore deve essere in possesso di una adeguata polizza assicurativa a beneficio anche della Fondazione e dei terzi, per l'intera durata del Contratto, a copertura del rischio da responsabilità civile del medesimo in ordine allo svolgimento di tutte le attività di cui al presente atto.
4. In particolare detta polizza tiene indenne la Fondazione, ivi compresi i loro dipendenti e collaboratori, nonché i terzi per qualsiasi danno il Fornitore possa arrecare alla Fondazione, ai loro dipendenti e collaboratori, nonché ai terzi nell'esecuzione di tutte le attività di cui al Contratto.
5. Resta inteso che l'esistenza, la validità ed efficacia della polizza assicurativa di cui al presente articolo è condizione essenziale per la Fondazione e, pertanto, qualora il Fornitore non sia in grado di provare in qualsiasi momento la copertura assicurativa di cui si tratta, il Contratto si risolverà di diritto con conseguente ritenzione della garanzia definitiva prestata a titolo di penale e fatto salvo l'obbligo di risarcimento del maggior danno subito.
6. Resta altresì ferma l'intera responsabilità del Fornitore anche per danni causati, nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, eventualmente non coperti dalla predetta polizza assicurativa ovvero eccedenti i massimali assicurati.
7. Il Fornitore è tenuto al risarcimento di tutti i danni descritti ai precedenti commi senza eccezione e per l'intera vigenza del Contratto, fatta salva l'applicazione delle penali o l'eventuale risoluzione del contratto, tenendo indenne la Fondazione da qualsiasi responsabilità o da qualsivoglia rivalsa/pretesa anche da parte del personale del Fornitore medesimo.
8. I danni arrecati dal Fornitore in esecuzione della fornitura vengono contestati per iscritto al Fornitore stesso con fissazione di un termine breve per le controdeduzioni. Qualora le giustificazioni non vengano accolte dalla Fondazione ovvero non vengano presentate, ed il Fornitore non abbia provveduto al risarcimento anche mediante polizza assicurativa ovvero al ripristino totale nel termine fissato, la Fondazione provvede direttamente a trattenere il corrispondente importo sulla fattura di prima scadenza ovvero sul deposito cauzionale definitivo.

Articolo 15 – Cessione di credito e di contratto

1. È fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, il Contratto e i singoli Ordini di fornitura, a pena di nullità delle cessioni stesse, salvo quanto previsto dall'articolo 106, comma 1, lett. d) n. 2, D.Lgs. n. 50/2016 in caso di modifiche soggettive.
2. È fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere a terzi i crediti derivanti dall'esecuzione della fornitura senza specifica autorizzazione da parte della Fondazione. La cessione dei crediti maturati dal Fornitore a seguito della regolare e corretta esecuzione delle prestazioni è soggetta alle disposizioni di cui all'art. 106, comma 13, D.Lgs. n. 50/2016 e della "Disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e di pagamento dei crediti vantati nei confronti delle Aziende Sanitarie Locali, delle Aziende Ospedaliere, Aziende Ospedaliere Universitarie, degli IRCCS Pubblici, dell'Azienda Ares 118 e della Fondazione Policlinico Tor Vergata", di cui al DCA n. U00308 del 03/07/2015 e s.m.i.
3. In caso di cessione dei crediti, nel relativo contratto devono essere previsti a carico del cessionario i seguenti obblighi: indicare i CIG dell'appalto e anticipare i pagamenti al Fornitore mediante bonifico bancario o postale sul conto corrente dedicato; osservare gli obblighi di tracciabilità in ordine ai movimenti finanziari relativi ai crediti ceduti, utilizzando un conto corrente dedicato.
4. In caso di inadempimento da parte del Fornitore degli obblighi di cui ai precedenti commi, la Fondazione ha la facoltà di dichiarare risolto di diritto il Contratto.

Articolo 16 – Subappalto

1. Il Fornitore, conformemente a quanto dichiarato in sede di offerta, affida in subappalto nei limiti del 50% (quaranta per cento) del valore complessivo del contratto l'esecuzione delle seguenti prestazioni:

2. Si applicano le disposizioni di cui all'art. 105 D.Lgs. n. 50/2016.

OPPURE

3. Non essendo stato dichiarato dal Fornitore all'atto dell'offerta, non è ammesso il ricorso al subappalto.

Articolo 17 – Clausole risolutive espresse

1. In caso di inadempimento del Fornitore anche a uno solo degli obblighi assunti con la stipula del Contratto che si protragga oltre il termine, non inferiore comunque a 20 (venti) giorni solari, indicato dalla Fondazione per porre fine all'inadempimento, la Fondazione avrà la facoltà di considerare risolto di diritto il Contratto, nonché di procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento del maggior danno subito.

2. In ogni caso, ferme restando le cause di risoluzione del contratto previste dall'art. 108 D.Lgs. n. 50/2016, la Fondazione può risolvere di diritto il Contratto, ai sensi dell'art. 1456 codice civile, dandone comunicazione al Fornitore, senza necessità di assegnare alcun termine per l'adempimento e senza necessità di intervento dei competenti organi giudiziari, nei seguenti casi, oltre che in quelli già previsti negli altri articoli del presente atto:

- a) documentato il verificarsi delle cause di risoluzione espressamente previste dal Disciplinare di gara e dal Capitolato tecnico;
- b) qualora siano riscontrate gravi difformità qualitative o gravi irregolarità anche rispetto ai termini di consegna o gravi ritardi che abbiano dato luogo all'applicazione di penali;
- c) qualora si verificano gravi disservizi e/o inadempimenti agli obblighi stabiliti nel Contratto e/o mancata rispondenza dei sistemi/prodotti ai requisiti di ogni ordine di cui al Disciplinare di gara, al Capitolato tecnico e all'Offerta tecnica, nonché danni accertati su pazienti e/o operatori derivanti da difetti dei dispositivi forniti;
- d) interruzione o sospensione anche parziali delle prestazioni da parte del Fornitore, fatte salve le disposizioni di cui all'art. 107 D.Lgs n. 50/2016;
- e) inadempimento grave degli obblighi di natura contrattuale, previdenziale, assistenziale e assicurativa nei confronti dei lavoratori, nonché delle norme in materia di collocamento obbligatorio ed in materia di sicurezza sul lavoro;
- f) accertata grave violazione, da parte degli operatori impiegati nell'esecuzione dell'appalto, degli obblighi di condotta di cui al d.P.R. n. 62/2013 ("Regolamento recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici, a norma dell'articolo 54 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165") e di cui al "Codice di comportamento etico e giuridico" della Fondazione;

- g) mancata reintegrazione della garanzia definitiva eventualmente escussa;
- h) inadempimento dell'obbligo di copertura assicurativa;
- i) applicazione di penali per un ammontare pari al 10% (dieci per cento) del valore del Contratto;
- j) violazione delle norme in materia di cessione del contratto e dei crediti;
- k) subappalto non autorizzato;
- l) mancato rispetto delle clausole anticorruzione di cui al Patto di Integrità accettato in sede di gara;
- m) cessazione dell'attività, fallimento, liquidazione coatta, concordato preventivo, o procedimento in corso per la dichiarazione di una di tali situazioni. In caso di fallimento il contratto si intende risolto dal giorno precedente a quello della pubblicazione della sentenza dichiarativa di fallimento e la Fondazione conserva verso il fallimento piene ed intere le sue ragioni di credito e di indennizzo spettanti per qualsiasi titolo nonché per l'anticipata risoluzione.
- n) perdita dei requisiti soggettivi per l'esercizio delle attività, ivi comprese le autorizzazioni, attestazioni e/o abilitazioni richieste per l'esecuzione della fornitura di cui al presente affidamento, nonché accertamento dell'insussistenza in capo al Fornitore e/o al subappaltatore di requisiti di cui al D.Lgs. n. 50/2016;
- o) inadempimento degli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3 della Legge n. 136/2010.

3. Il mancato esercizio da parte della Fondazione della facoltà di dichiarare risolto il Contratto non comporta in alcun modo rinuncia ad una pretesa risarcitoria, né a proporre domanda di risoluzione in via ordinaria.

4. Nell'ipotesi di risoluzione contrattuale, la Fondazione, oltre all'applicazione delle penalità previste, procede ai sensi dell'art. 103, comma 2 del D.Lgs. n. 50/2016 a valersi della garanzia definitiva, nei limiti dell'importo massimo garantito, per l'eventuale maggiore spesa sostenuta per il completamento delle forniture, nonché a rivalersi su eventuali esposizioni creditorie del Fornitore nei confronti della Fondazione per l'escussione di tutti i danni diretti ed indiretti che la Fondazione dovesse comunque sopportare per il rimanente periodo contrattuale, ivi compreso il maggior onere, rispetto a quello convenuto, per il ricorso ad altro fornitore, salvo il diritto al risarcimento degli eventuali ulteriori danni.

5. Resta comunque salvo il diritto della Fondazione, oltre e in aggiunta all'applicazione delle penalità previste, di procedere all'acquisto presso terzi dei prodotti necessari, a danno del Fornitore inadempiente, anche nel caso in cui l'inadempimento non dia luogo alla risoluzione del Contratto, restando in ogni caso a carico del Fornitore inadempiente la differenza per l'eventuale maggior prezzo rispetto a quello oggetto di aggiudicazione, nonché ogni altro onere o danno comunque derivante alla Fondazione a causa di tale inadempienza.

6. L'esecuzione in danno non esime il Fornitore dalle responsabilità civili e penali in cui lo stesso possa incorrere a norma di legge per i fatti che hanno motivato la risoluzione.

7. Rimane inteso che eventuali inadempimenti che abbiano portato alla risoluzione del contratto saranno oggetto di segnalazione all'Autorità Nazionale Anticorruzione e potranno essere valutati agli effetti dell'art. 80, comma 5 lett. c-ter) D.Lgs. n. 50/2016.

Articolo 18 – Garanzia definitiva

1. Ai sensi e per gli effetti dell'art. 103 D.Lgs n. 50/2016 e secondo le prescrizioni stabilite dall'art. 23 del Disciplinare di gara, il Fornitore ha costituito garanzia definitiva a favore della Fondazione. Detta garanzia prevede espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro 15 (quindici) giorni, a semplice richiesta scritta della Fondazione.
2. La garanzia definitiva si intende estesa a tutti gli accessori del debito principale ed è prestata a garanzia dell'esatto e corretto adempimento di tutte le obbligazioni del Fornitore, anche future ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1938 c.c., nascenti dall'esecuzione della fornitura.
3. La garanzia opera per tutta la durata del Contratto e, comunque, sino alla completa ed esatta esecuzione delle obbligazioni nascenti dal medesimo; pertanto, la garanzia sarà svincolata, per quanto di ragione, verso il Fornitore, a seguito della piena ed esatta esecuzione delle obbligazioni contrattuali.
4. Qualora l'ammontare della cauzione definitiva dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, il Fornitore deve provvedere al reintegro entro il termine di 10 (dieci) giorni dal ricevimento della relativa richiesta effettuata dalla Fondazione.
5. In caso di inadempimento delle obbligazioni previste nel presente articolo, la Fondazione ha facoltà di dichiarare risolto il Contratto.

Articolo 19 – Brevetti industriali e diritti di privativa

1. Il Fornitore assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui.
2. Qualora venga promossa nei confronti della Fondazione azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti di brevetto o privativa in relazione alla fornitura, il Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenne la Fondazione, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi e le spese giudiziali e legali a carico della medesima Fondazione.
3. Nell'ipotesi di azione giudiziaria di cui al precedente comma, la Fondazione fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare risolto il contratto, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i servizi erogati.

Articolo 20 – Modifiche del Contratto durante il periodo di efficacia

1. Le modifiche, nonché le varianti, del Contratto saranno autorizzate dal Responsabile Unico del Procedimento.
2. Il Contratto potrà essere modificato senza una nuova procedura di affidamento nei casi di cui all'art. 106 D.Lgs. n. 50/2016 e nel rispetto dei limiti previsti dal medesimo articolo.
3. Ai sensi dell'art. 106, comma 12 D.Lgs. n. 50/2016, la Fondazione, qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino a concorrenza del quinto dell'importo contrattuale, potrà imporre al Fornitore l'esecuzione alle stesse condizioni in essere. In tal caso il Fornitore non potrà far valere il diritto alla risoluzione del contratto.

Articolo 21 – Protezione dei dati personali

1. Le informazioni e i dati personali che in qualsiasi modo il Fornitore dovesse acquisire in virtù del presente atto sono oggetto di trattamento nel rispetto delle disposizioni del Regolamento (UE) 2016/679 (GDPR) e dei principi generali di liceità, correttezza e trasparenza. Il trattamento dei dati personali in parola è effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici o comunque automatizzati nonché in formato cartaceo e avviene esclusivamente ai fini della corretta e completa gestione del contratto.
2. I dati oggetto di trattamento per le finalità di cui al presente atto sono conservati per tutta la durata del rapporto contrattuale e, successivamente, per il tempo strettamente necessario all'espletamento degli adempimenti previsti per legge, decorsi i quali gli stessi verranno distrutti ovvero resi anonimi e utilizzati per sole finalità statistiche. I dati stessi, fatti salvi eventuali obblighi di legge, non possono essere diffusi o comunicati a soggetti diversi dal Titolare, dai Responsabili e dagli incaricati ovvero, in applicazione delle vigenti disposizioni normative, da Autorità Pubbliche o Pubbliche Amministrazioni.
3. È garantito all'interessato l'esercizio, sui propri dati, dei diritti di cui agli articoli da 15 a 22 del Regolamento (UE) 2016/679, fra i quali in particolare quello di chiedere al Titolare del trattamento l'accesso ai dati personali e la rettifica o la cancellazione degli stessi o la limitazione del trattamento che lo riguardano o di opporsi al loro trattamento, oltre al diritto alla portabilità dei dati nei casi previsti dalle norme.
4. Le parti provvedono ciascuna per quanto di competenza a porre in essere gli adempimenti richiesti dalla vigente normativa in tema di trattamento dei dati personali per quanto riguarda la figura dell'amministratore di sistema, ove applicabile.

Articolo 22 – Foro competente

1. Fermo restando quanto stabilito dall'art. 133, comma 1 lett. e) D.Lgs. n. 104/2010, per ogni controversia che dovesse insorgere in ordine alla validità, efficacia, esecuzione, risoluzione e/o interpretazione del presente atto è competente esclusivamente il Foro di Roma.

Articolo 23 – Spese di contratto

1. Tutte le spese di bollo, registro, e copia inerenti al presente contratto sono a carico del Fornitore.
2. Il presente Contratto è redatto in unico originale informatico, è soggetto ad imposta di bollo per l'importo di € 45,00 (quarantacinque/00) ai sensi del D.M. 22/02/2007, ed è sottoposto a registrazione con procedura telematica a tassa fissa, con oneri a carico del Fornitore. Le imposte di bollo e di registrazione sono versate con modalità telematica mediante il Modello Unico Informatico.

Articolo 24 – Allegati

1. Si allega materialmente al presente atto, quale parte integrante e sostanziale, i seguenti atti/documenti:
 - Allegato A: Offerta economica presentata dal Fornitore in sede di gara;
2. Si intendono allegati al contratto, quali parti integranti e sostanziali anche se non materialmente collazionati al medesimo ma conservati presso la Fondazione, i seguenti documenti: il Disciplinare di gara con i relativi allegati e i chiarimenti di gara pubblicati dalla Stazione Appaltante; l'Offerta tecnica e tutti i documenti che la costituiscono; la "Disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e di pagamento dei crediti vantati nei confronti delle Aziende Sanitarie Locali, delle Aziende Ospedaliere, Aziende Ospedaliere Universitarie, degli IRCCS Pubblici, dell'Azienda Ares 118 e della Azienda

sanitaria Policlinico Tor Vergata”, di cui al DCA n. U00308 del 03/07/2015 e s.m.i.

Richiesto io Ufficiale Rogante della Fondazione ho ricevuto il presente atto redatto mediante strumenti informatici su n. ___ pagine a video, di cui interamente scritte n. ___ e la n. ___ per n. ___ righe, firme escluse, e omessa la lettura degli allegati per espressa volontà delle parti, ricorrendo le condizioni di legge, ne ho data lettura alle parti le quali lo approvano e sottoscrivono in mia presenza, previo accertamento delle identità personali, con firma digitale ai sensi dell’art. 24 D.Lgs. n. 82/2005 e s.m.i. di seguito verificata a mia cura ai sensi dell’art. 14 del D.P.C.M. 22/02/2013. In presenza delle parti io Ufficiale Rogante ho firmato il presente documento informatico con firma digitale.

FONDAZIONE PTV POLICLINICO TOR VERGATA

IL LEGALE RAPPRESENTANTE _____

IL FORNITORE _____

IL LEGALE RAPPRESENTANTE _____

IL FORNITORE DICHIARA DI AVERE PERFETTA CONOSCENZA DI TUTTE LE CLAUSOLE CONTRATTUALI E DEI DOCUMENTI E ATTI RICHIAMATI NEL PRESENTE CONTRATTO E DI ACCETTARE INCONDIZIONATAMENTE, AI SENSI E PER GLI EFFETTI DEGLI ARTT. 1341 E 1342 DEL CODICE CIVILE, TUTTE LE NORME, PATTI E CONDIZIONI PREVISTI NEGLI ARTICOLI DI SEGUITO INDICATI E CONTENUTI NEL PRESENTE ATTO, FERMA RESTANDO L’INDEROGABILITÀ DELLE NORME CONTENUTE NEL BANDO DI GARA, NEL DISCIPLINARE DI GARA E RELATIVI ALLEGATI, NEL CAPITOLATO TECNICO E, PER QUANTO NON PREVISTO, NELLE DISPOSIZIONI DEL CODICE CIVILE E DELLE LEGGI VIGENTI IN MATERIA SE E IN QUANTO COMPATIBILI: ART. 3 – UTILIZZO DEL CONTRATTO; ART. 4 – DURATA DEL CONTRATTO; ART. 5 – CONDIZIONI DELLA FORNITURA E LIMITAZIONE DI RESPONSABILITÀ; ART. 6 – INNOVAZIONE TECNOLOGICA E VARIAZIONE DELLA NORMATIVA; ART. 8 – OBBLIGAZIONI SPECIFICHE DEL FORNITORE; ART. 10 – CORRISPETTIVI CONTRATTUALI; ART. 11 – FATTURAZIONE, PAGAMENTI E TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI; ART. 13 – INADEMPIENZE E PENALITÀ; ART. 14 – DANNI, RESPONSABILITÀ CIVILE E COPERTURA ASSICURATIVA; ART. 17 – CLAUSOLE RISOLUTIVE ESPRESSE; ART. 19 – BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTI DI PRIVATIVA; ART. 22 – FORO COMPETENTE; ART. 23 – SPESE DI CONTRATTO.

IL FORNITORE _____

IL LEGALE RAPPRESENTANTE _____

L’Ufficiale Rogante

Documento informatico firmato digitalmente ai sensi del D.Lgs n. 82/2005 s.m.i. e norme collegate.



Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata

Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., espletata in modalità telematica, finalizzata all'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti

Patto di Integrità

Allegato 4 al Disciplinare di gara



PATTO DI INTEGRITÀ

(art. 1, comma 17, Legge n. 190/2012)

Procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., espletata in modalità telematica, finalizzata all'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per Anestesia e Rianimazione, suddivisa in 138 Lotti, II edizione

Art. 1 - Oggetto

Il presente Patto di Integrità costituisce parte integrante del Bando di gara e stabilisce la reciproca e formale obbligazione - tra la Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata in qualità di stazione appaltante e l'operatore economico concorrente che all'esito della procedura di selezione è risultato aggiudicatario della procedura di cui al titolo (di seguito, anche il "Fornitore") - a conformare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza, impegnandosi espressamente a contrastare fenomeni di corruzione e illegalità e comunque a non compiere alcun atto volto a distorcere o influenzare indebitamente il corretto svolgimento dell'esecuzione del Contratto di appalto successivamente affidato. La Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata e il Fornitore si impegnano a rispettare, e a far rispettare al rispettivo personale e ai collaboratori, il presente Patto di Integrità, il cui spirito e contenuto condividono pienamente.

Il presente Patto di Integrità è accettato ad ogni effetto dal Fornitore mediante dichiarazione espressa resa in sede di gara.

Art. 2 - Ambito di applicazione e validità

Il presente Patto di Integrità regola i comportamenti dei dipendenti e collaboratori della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata e del Fornitore nell'ambito dell'esecuzione del Contratto di appalto successivamente affidato del quale costituisce parte integrante e sostanziale.

Il presente Patto di Integrità e le relative sanzioni applicabili restano in vigore sino alla completa esecuzione del Contratto di appalto.

Art. 3 - Obblighi del Fornitore

Il Fornitore, in forza del presente Patto di Integrità, dichiara di:

- a) non aver concluso con altri operatori economici alcun tipo di accordo volto ad alterare o limitare la concorrenza, ovvero a determinare un unico centro decisionale ai fini della partecipazione alla procedura di gara e della formulazione dell'offerta, risultata poi essere la migliore;
- b) non avere influenzato il procedimento amministrativo diretto a stabilire il contenuto del bando o di altro atto equipollente al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente e di non aver corrisposto né promesso di corrispondere ad alcuno e s'impegna a non corrispondere né promettere di corrispondere ad alcuno - direttamente o tramite terzi, ivi compresi i soggetti collegati o controllati - somme di denaro o altra utilità finalizzata a facilitare l'affidamento e l'esecuzione del Contratto di appalto;
- c) astenersi dal compiere qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o, comunque, violazione delle regole della concorrenza ovvero a segnalare tempestivamente alla Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata e alla Pubblica Autorità qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità e violazioni delle regole di concorrenza di cui dovesse venire a conoscenza durante la fase di esecuzione del Contratto di appalto, fornendo elementi dimostrabili a sostegno delle suddette segnalazioni;
- d) segnalare alla Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata, nonché alla Pubblica Autorità competente e alla Prefettura, qualunque tentativo di concussione e qualsiasi illecita richiesta o pretesa da parte dei dipendenti della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata o di chiunque possa influenzare le decisioni relative all'esecuzione del Contratto di appalto.

Il Fornitore avrà l'onere di pretendere il rispetto dei predetti obblighi anche dai propri subcontraenti.

Il Fornitore prende atto e accetta che la violazione, comunque accertata dalla Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata, di uno o più impegni assunti con il presente Patto di Integrità comporta l'applicazione delle sanzioni di cui al successivo art. 5.

Art. 4 - Obblighi della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata

Nel rispetto del presente Patto di Integrità, la Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata si impegna a rispettare i principi di lealtà, trasparenza e correttezza di cui alla Legge n. 190/2012, nonché, nel caso in cui venga riscontrata una violazione di detti principi o di prescrizioni analoghe, a valutare l'eventuale attivazione di procedimenti disciplinari nei confronti del proprio personale a vario titolo intervenuto nella procedura di affidamento e nell'esecuzione del Contratto di appalto, secondo quanto previsto dal piano di prevenzione della corruzione adottato.

Art. 5 - Sanzioni

Il Fornitore prende atto e accetta che la violazione degli obblighi assunti con il presente Patto di Integrità, nonché la non veridicità delle dichiarazioni rese, comunque accertati dalla Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata, può comportare l'applicazione delle seguenti sanzioni:

- a. esclusione dalla procedura di gara con escussione della garanzia provvisoria, fatto salvo il risarcimento del maggior danno;
- b. risoluzione del Contratto di appalto ex art. 1456 codice civile nonché escussione della garanzia definitiva e risarcimento dell'eventuale danno ulteriore.

La risoluzione potrà essere altresì esercitata ai sensi dell'art. 1456 codice civile: (i) ogni qualvolta nei confronti del Fornitore, dei suoi dirigenti e/o dei componenti della compagine sociale, sia stata disposta misura cautelare o sia intervenuto rinvio a giudizio per taluno dei delitti di cui agli artt. 317, 318, 319, 319bis, 319ter, 319quater, 320, 322, 322bis, 346bis, 353, 353bis, codice penale; (ii) nel caso in cui, violato l'obbligo di segnalazione di cui all'art. 3, lett. d) che precede, sia stata disposta nei confronti dei pubblici amministratori che hanno esercitato funzioni relative alla stipula ed esecuzione del Contratto, misura cautelare o sia intervenuto rinvio a giudizio per il delitto previsto dall'art. 317 del codice penale. In tal caso troverà comunque applicazione quanto previsto dall'art. 32 del D.L. 90/2014 convertito nella Legge n. 114/2014.

Resta fermo che dell'intervenuta risoluzione del Contratto la Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata potrà tenere conto ai fini delle valutazioni di cui all'articolo 80, comma 5 lett. c), del D.Lgs. 50/2016;

- c. segnalazione del fatto all'ANAC e alle competenti Autorità giudiziaria.

Art. 6 - Autorità competente in caso di controversie

Ogni eventuale controversia relativa all'interpretazione e all'esecuzione del presente Patto di Integrità sarà risolta dall'Autorità Giudiziaria del Foro di Roma.

**MODULO PER L'ATTESTAZIONE DI PAGAMENTO DELL'IMPOSTA DI BOLLO CON
CONTRASSEGNO TELEMATICO PER LA PRESENTAZIONE DELL'ISTANZA DI
PARTECIPAZIONE ALLA PROCEDURA DI GARA**

Il sottoscritto, consapevole che le false dichiarazioni, la falsità degli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale (Art. 75 e 76 dpr 28.12.2000 n. 445) **trasmette la presente dichiarazione, attestando ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 28.12.2000 n. 445 quanto segue:**

Spazio per l'apposizione del contrassegno telematico

Cognome _____	Nome _____
Nato a _____	Prov. _____ Il _____
Residente in _____	Prov.: _____ CAP _____
Via/Piazza _____	N. _____
IN QUALITÀ DI	
<input type="checkbox"/> Persona fisica	<input type="checkbox"/> Procuratore speciale
<input type="checkbox"/> Legale rappresentante della Persona giuridica	
DICHIARA	
<input type="checkbox"/> che, ad integrazione del documento "Domanda di partecipazione con dichiarazioni integrative", l'imposta di bollo è stata assolta in modo virtuale tramite apposizione del contrassegno telematico su questo cartaceo trattenuto, in originale, presso il mittente, a disposizione degli organi di controllo. A tal proposito dichiara inoltre che la marca da bollo di euro 16,00 applicata ha: IDENTIFICATIVO n. _____ e data _____	
<input type="checkbox"/> di essere a conoscenza che la Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata potrà effettuare controlli sulle pratiche presentate e pertanto si impegna a conservare il presente documento e a renderlo disponibile ai fini dei successivi controlli.	

Luogo e data

Firma digitale

AVVERTENZE:

- 1) Il presente modello, provvisto di contrassegno sostitutivo del bollo deve essere debitamente compilato e sottoscritto con firma digitale del dichiarante o del procuratore speciale e allegato su STELLA, come indicato nel paragrafo “Documentazione a corredo” del Disciplinare di gara.

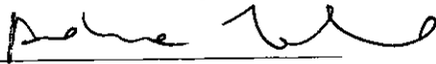
DIREZIONE AMMINISTRATIVA
UOC AFFARI GENERALI

PUBBLICAZIONE

Si dichiara che in data 30/06/23 la deliberazione n. 800 del 28.06.2023 in formato *pdf* conforme all'originale agli atti d'ufficio, è pubblicata all'Albo Pretorio *on line* sul sito *web* istituzionale del PTV www.ptvonline.it ai sensi dell'art. 31 L.R. Lazio 45/1996, come previsto dall'art. 32 L. 69/2009 e dall'art. 12 L.R. Lazio 1/2011, per rimanervi affissa 15 giorni consecutivi. E' resa inoltre disponibile, tramite canale telematico, al Collegio dei Revisori dei conti.

DIRETTORE UOC AFFARI GENERALI
(DR. FRANCESCO COSI)

Visto, l'incaricato della pubblicazione



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ ALL'ORIGINALE

La presente deliberazione si compone di n. ____ pagine e di n. ____ allegati ed è conforme all'originale conservato agli atti dell'Ufficio.

Roma, _____

DIRETTORE UOC AFFARI GENERALI
(DR. FRANCESCO COSI)