

DELIBERAZIONE N. 906 DEL 18/10/2023	
<p>OGGETTO: INDIZIONE DI UNA PROCEDURA APERTA, AI SENSI DELL'ART. 71 DEL D.LGS. N. 36/2023, GESTITA CON SISTEMA TELEMATICO S.TEL.LA., DA AGGIUDICARSI CON IL CRITERIO DELL'OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU VANTAGGIOSA SULLA BASE DEL MIGLIOR RAPPORTO QUALITA PREZZO DI CUI ALL'ART. 108 COMMA 2, SULLA BASE DEL PREZZO PIU BASSO DI CUI ALL'ART. 108 COMMA 3, E IN ACCORDO QUADRO DI CUI ALL'ART. 59 DEL CITATO DECRETO, PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE OCCORRENTE ALLE STRUTTURE DEGLI IFO PER IL PERIODO DI TRE ANNI + EVENTUALE RINNOVO DI 12 MESI, E CONTESTUALE AFFIDAMENTO, AI SENSI DELL'ART. 50, COMMA 1 LETT. B) DEL D.LGS. 36/2023, ALLE SOCIETA' ATTUALMENTE FORNITRICI, DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER IL PERIODO DI SEI MESI, O PER MINOR PERIODO NECESSARIO, NELLE MORE DELLA NUOVA PROCEDURA DI GARA.</p> <p>CIG NEL CORPO DELLA DELIBERA</p>	
<p>Esercizi/o e conto 2024 CONTO 501010311 FAR</p> <p>Centri/o di costo 3011000-3011200</p> <p>- Importo presente Atto: € 311.116,05</p> <p>- Importo esercizio corrente: € .</p> <p>Budget</p> <p>- Assegnato: € -</p> <p>- Utilizzato: € -</p> <p>- Residuo: € -</p> <p>Autorizzazione n°: -</p> <p>Servizio Risorse Economiche: Francesca Romana Benedetto</p>	<p style="text-align: center;">STRUTTURA PROPONENTE</p> <p style="text-align: center;">UOC Acquisizione Beni e Servizi</p> <p style="text-align: center;">Il Dirigente Responsabile</p> <p style="text-align: center;">Andrea Scotti</p> <p style="text-align: center;">Responsabile del Procedimento</p> <p style="text-align: center;">Andrea Scotti</p> <p style="text-align: center;">L'Estensore</p> <p style="text-align: center;">Anita Fiumara</p> <p style="text-align: center;">Proposta n° DL-934-2023</p>
<p>PARERE DEL DIRETTORE SANITARIO</p> <p>Positivo</p> <p>Data 18/10/2023</p> <p>IL DIRETTORE SANITARIO</p>	<p>PARERE DEL DIRETTORE AMMINISTRATIVO</p> <p>Positivo</p> <p>Data 18/10/2023</p> <p>IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO</p>

Ermete Gallo

Laura Figorilli

Parere del Direttore Scientifico IRE **Gennaro Ciliberto** data 17/10/2023 Positivo

Parere del Direttore Scientifico ISG ad interim **Gennaro Ciliberto** data 17/10/2023 Positivo

La presente deliberazione si compone di n° 13 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

ALL 2.1 AL DISCIPLINARE.pdf

Allegato 10 Modello attestazione pagamento imposta di bollo partecipazione procedura di gara.pdf

Allegato 9 Offerta economica dettagliata.pdf

Allegato 8 Elenco prodotti fornitore.pdf

ALLEGATO 7 CAPITOLATO TECNICO E GRIGLIA CRITERI DI VALUTAZIONE.pdf

Allegato 6 patto integrità IFO.pdf

Allegato 5 informativa privacy.pdf

Allegato 4 scheda fornitore.pdf

Allegato 3 Schema contratto - SOPRA SOGLIA.pdf

Allegato 2 Disciplinare gara DM ANESTESIA E RIANIMAZIONE.pdf

Allegato 1 Domanda di partecipazione e dichiarazioni amministrative.pdf

ALL A Quadro economico_new (2).pdf

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il decreto legislativo 30.12.1992, n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;
- Visto il decreto legislativo 16.10.2003, n. 288;
- Visto il decreto legislativo 31.03.2023 n. 36;
- Vista la legge regionale 23.01.2006, n. 2;
- Visto l'Atto Aziendale adottato con deliberazione n. 153 del 19.02.2019 e approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 2.07.2019, modificato e integrato con deliberazioni n. 1254 del 02.12.2020, n. 46 del 21/01/2021 e n. 380 del 25.03.2021, approvate dalla Direzione Salute ed Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30.03.2021.
- Visto il Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00200 del 29/10/2021 avente ad oggetto: "Nomina del Direttore Generale dell'IRCCS IFO-Istituti Fisioterapici Ospitalieri";
- Vista la deliberazione n.1123 del 2/11/2021 di insediamento ed assunzione in carica del Direttore Generale degli Istituti Fisioterapici Ospitalieri di Roma Dott.ssa Marina Cerimele;
- Viste le deliberazioni n. 212 del 16/03/2022 e n. 154 del 28/02/2022 con le quali sono stati nominati rispettivamente la Dott.ssa Laura Figorilli quale Direttore Amministrativo ed il Dott. Ermete Gallo quale Direttore Sanitario degli Istituti Fisioterapici Ospitalieri;
- Vista la Deliberazione n. 1166 del 19/11/2021 concernente "Attribuzione delle deleghe del Direttore Generale ai Dirigenti del ruolo amministrativo e del ruolo professionale degli Istituti Fisioterapici Ospitalieri";

- Viste le disposizioni emanate dall’Autorità di Vigilanza in relazione alla contribuzione di cui alla legge 23.12.2005 n. 266, art.1 comma 67;
- Premesso che con nota del 23 giugno 2023, la UOC di farmacia rappresentato l’esigenza di acquisire la fornitura di “*DM per anestesia e rianimazione*”, occorrente alle strutture degli Istituti per il periodo di 36 mesi + eventuale rinnovo di 12 mesi, trasmettendo apposito capitolato tecnico;
- che la predetta acquisizione è stata inserita nella programmazione anni 2023-2024;
- che le funzioni di RUP sono svolte dal Dott. Andrea Scotti, Dirigente Sostituto UOC Acquisizione Beni e Servizi;
- che non risultano attive iniziative regionali centralizzate o convenzioni CONSIP cui aderire per l’acquisizione del servizio di cui sopra;
- che il costo presunto della fornitura per il periodo di 3 anni è di € 5.165.463,00 Iva esclusa;
- che il valore totale stimato dell’appalto, comprensivo di eventuale rinnovo di 12 mesi e delle eventuali opzioni, è di € 9.039.560,25 iva esclusa;
- che il RUP ha verificato che la disponibilità dei fondi è assicurata nell’ambito del budget complessivo dei centri di costo interessati dalla procedura di affidamento in oggetto;
- che per la natura delle prestazioni da affidare la gara è suddivisa in 129 lotti;
- che l’appalto avrà durata di 36 mesi a decorrere dalla data di affidamento;
- Rilevato che si rende necessario individuare, tramite una apposita procedura di scelta del contraente, un operatore economico che possa erogare la fornitura di che trattasi;

che ai fini di garantire la corretta esecuzione delle attività oggetto dell'appalto, il RUP ha stabilito che gli operatori economici debbano essere in possesso dei seguenti requisiti:

- assenza di cause di esclusione ex art. 94 e 95 D.Lgs. 36/2023
- requisiti di idoneità ex art. 100, comma 1, lettera a) D.Lgs 36/2023;
- capacità economica e finanziaria ex art. 100, comma 1, lettera b) D.Lgs 36/2023;
- capacità tecniche e professionali ex art. 100, comma 1, lettera c) D.Lgs 36/2023;

che è stato individuato quale criterio di aggiudicazione della procedura quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi dell'art. 108, comma 2, sulla base del prezzo più basso di cui all'art 108 comma 3 e in Accordo Quadro di cui all'art. 59 del D.Lgs 36/2023, e sulla base dei criteri dettagliati nel disciplinare di gara che rispondono alla seguente ripartizione dei punteggi: offerta tecnica 70 punti; offerta economica 30 punti;

Considerati gli atti elaborati che stabiliscono le condizioni e le norme per l'espletamento della procedura di che trattasi, predisposti dalla U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi, i quali, allegati alla presente, formano parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, in particolare:

- Allegato 1 Domanda di partecipazione e dichiarazioni amministrative;
- Allegato 2 Disciplinare di gara
- Allegato 2.1 al Disciplinare di gara
- DGUE DA COMPILARE IN PIATTAFORMA;
- Allegato 3 Schema di contratto
- Allegato 4 Scheda Fornitore:
- Allegato 5 Informativa privacy;
- Allegato 6 Patto d'integrità;
- Allegato 7 Capitolato Tecnico con griglia criteri di valutazione;

- Allegato 8 Elenco prodotti fornitore
- Allegato 9 Dettaglio offerta economica
- Allegato 10 Modello attestazione pagamento imposta di bollo

Rilevato che l'importo presunto che costituirà base d'asta è quantificato in € 5.165.463,00 al netto dell'iva, oltre opzioni, come da quadro economico allegato alla presente deliberazione in modo da formarne parte integrante e sostanziale (ALL. A);

Considerato che la spesa presunta di € 5.165.463,00 oltre iva al 22%, graverà sul conto economico 501010311 (Farmacia) dell'esercizio dell'anno 2024, dell'esercizio dell'anno 2025, dell'esercizio dell'anno 2026 e dell'esercizio dell'anno 2027;

Considerato che la pubblicazione dei relativi bandi di gara avverrà in ossequio al disposto di cui all'art. 83, 84 e 85 del D.Lgs. 36/2023;

Atteso che con successivo provvedimento, sarà nominata apposita Commissione per le valutazioni delle offerte che perverranno, secondo quanto disposto dall'art. 93 del D.Lgs. 36/2023;

Considerato che, nelle more dell'espletamento della procedura di gara, si rende necessario garantire l'esecuzione delle forniture dei dispositivi di che trattasi, indispensabili per lo svolgimento dell'attività chirurgica ed assistenziale delle varie strutture per un periodo stimato di sei mesi, o per minor periodo necessario;

che, la spesa necessaria per garantire la fornitura in argomento sino alla data di subentro del nuovo aggiudicatario, può essere stimata in complessivi € 255.013,16 iva al 22% esclusa;

Ritenuto pertanto, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. 36/2023, di indire una procedura aperta, tramite Sistema Telematico Acquisti Regione Lazio (S.TEL.LA.), da aggiudicarsi sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi dell'art. 108, comma 2, sulla base del prezzo più basso di cui all'art 108 comma 3 e in Accordo Quadro di cui all'art. 59

del D.Lgs 36/2023, per l'affidamento della fornitura di “*DM per anestesia e rianimazione*”, occorrente alle strutture degli Istituti per il periodo di 36 mesi + eventuale proroga di 12 mesi, per una base d'asta complessiva triennale di € 5.165.463,00 iva esclusa;

di affidare, ai sensi dell'art. 50, comma 1 lett. b) del D.Lgs 36/2023, nelle more dell'espletamento della nuova procedura di gara, agli attuali fornitori, la fornitura di *DM per anestesia e rianimazione* per il periodo di sei mesi (1 gennaio 2024-30 giugno 2024), o per minor periodo necessario, per un importo complessivo pari ad € 255.013,16 iva al 22% esclusa, suddiviso come di seguito indicato:

3M ITALIA SRL	2.600,00 €	Z803CD7BCF
AIR LIQUIDE Medical System	2.700,00 €	Z123CD7C8E
ALSE MEDICA SRL	4.800,00 €	ZB73CD7CE8
BARD	20.000,00 €	Z023CD7D25
B BRAUN MILANO SPA	9.200,00 €	ZCB3CD7D65
BAXTER SPA	2.200,00 €	Z333CD7D9B
BECTON DICKINSON ITALIA	1.560,00 €	Z463CD7DD3
BENEFIS SRL	4.607,20 €	Z593CD7E0B
BETATEX SPA	400,00 €	ZAA3CD7E4E
CARDINAL HEALTH 509 SRL	200,00 €	Z953CD7E87
CODISAN SPA	5.400,00 €	Z6A3CD7EB4
CONVATEC ITALIA SRL	4.600,00 €	Z4E3CD7F00
COOK ITALIA SRL	7.600,00 €	Z403CD7F26
DAVI MEDICA SRL	3.200,00 €	ZB53CD7F4F
DEAS SRL	888,00 €	Z573CD7F77
DELTA MED SPA	1.300,00 €	Z5F3CD7FA9
DIMAR SRL	280,00 €	Z673CD7FDB
EDWARDS Lifesciences Italia	68.640,00 €	A01D96F167
ESSITY ITALY SPA	5.380,00 €	ZB43CD8005
FARMAC ZABBAN SPA	100,00 €	Z7B3CD8058
FISHER PAYKEL Healthcare	11.200,00 €	ZB63CD808F
HEALTH DEFENCE SPA	100,00 €	Z253CD83A3
INNOVAMEDICA SPA	180,00 €	Z7D3CD83D3

MACROPHARM SRL	800,00 €	Z7A3CD83FF
MEDISIZE ITALIA SRL	340,00 €	ZB93CD844F
MEDIVAL SRL	100,00 €	Z123CD8466
MEDTRONIC ITALIA SPA	52.000,00 €	A01D98538E
MULTIMEDICAL SRL	260,00 €	Z4A3CD84C9
ICU MEDICAL	7.000,00 €	ZB83CD8505
SVAS BIOSANA SPA	2.600,00 €	ZAA3CD852B
TELEFLEX MEDICAL SRL	28.184,16 €	Z363CD8547
TEMENA SRL	161,00 €	Z6D3CD8565
VYGON ITALIA SRL	6.432,80 €	Z423CD8592

che la spesa complessiva di € 311.116,05 iva al 22% inclusa, potrà gravare sul conto sul conto economico 501010311 (Farmacia) dell'esercizio dell'anno 2024;

che gli incentivi per le funzioni tecniche-amministrative ed esecutive, ai sensi all'art. 45 del D.Lgs 36/2023, nella misura massima del 2% dell'importo posto a base di gara, adeguato tramite applicazione del coefficiente stabilito al 20%, ai sensi del Regolamento Aziendale, pari ad € 16.529,48 per il periodo di 36 mesi come da Gruppo di Lavoro nominato dal Direttore ABS con atto del 2 agosto 2023, saranno stanziati con successivo provvedimento di aggiudicazione;

Attestato che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, primo comma, della legge 241/90, come modificata dalla legge 15/2005;

P R O P O N E

Ai sensi del D.Lgs. 36/2023, e per i motivi in narrativa esposti che si intendono integralmente confermati:

- di indire una procedura aperta, suddivisa in 129 lotti, tramite Sistema Telematico Acquisti Regione Lazio (S.TEL.LA.), da aggiudicarsi sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi

dell'art. 108, comma 2, sulla base del prezzo più basso di cui all'art 108 comma 3 e in Accordo Quadro di cui all'art. 59 del D.Lgs 36/2023, , per l'affidamento della fornitura di “*DM per anestesia e rianimazione*”, occorrente alle strutture degli Istituti per il periodo di 36 mesi + eventuale rinnovo di 12 mesi, per una base d'asta complessiva triennale di € 5.165.463,00 iva esclusa;

- di affidare, ai sensi dell'art. 50, comma 1 lett. b) del D.Lgs 36/2023, nelle more dell'espletamento della nuova procedura di gara, agli attuali fornitori, la fornitura di “*DM per anestesia e rianimazione*” per il periodo di sei mesi o per minor periodo necessario, per un importo complessivo pari ad € 255.013,16 iva al 22% esclusa, suddiviso come di seguito indicato:

3M ITALIA SRL	2.600,00 €	Z803CD7BCF
AIR LIQUIDE Medical System	2.700,00 €	Z123CD7C8E
ALSE MEDICA SRL	4.800,00 €	ZB73CD7CE8
BARD	20.000,00 €	Z023CD7D25
B BRAUN MILANO SPA	9.200,00 €	ZCB3CD7D65
BAXTER SPA	2.200,00 €	Z333CD7D9B
BECTON DICKINSON ITALIA	1.560,00 €	Z463CD7DD3
BENEFIS SRL	4.607,20 €	Z593CD7E0B
BETATEX SPA	400,00 €	ZAA3CD7E4E
CARDINAL HEALTH 509 SRL	200,00 €	Z953CD7E87
CODISAN SPA	5.400,00 €	Z6A3CD7EB4
CONVATEC ITALIA SRL	4.600,00 €	Z4E3CD7F00
COOK ITALIA SRL	7.600,00 €	Z403CD7F26
DAVI MEDICA SRL	3.200,00 €	ZB53CD7F4F
DEAS SRL	888,00 €	Z573CD7F77
DELTA MED SPA	1.300,00 €	Z5F3CD7FA9
DIMAR SRL	280,00 €	Z673CD7FDB
EDWARDS Lifesciences Italia	68.640,00 €	A01D96F167
ESSITY ITALY SPA	5.380,00 €	ZB43CD8005
FARMAC ZABBAN SPA	100,00 €	Z7B3CD8058
FISHER PAYKEL Healthcare	11.200,00 €	ZB63CD808F
HEALTH DEFENCE SPA	100,00 €	Z253CD83A3
INNOVAMEDICA SPA	180,00 €	Z7D3CD83D3
MACROPHARM SRL	800,00 €	Z7A3CD83FF

MEDISIZE ITALIA SRL	340,00 €	ZB93CD844F
MEDIVAL SRL	100,00 €	Z123CD8466
MEDTRONIC ITALIA SPA	52.000,00 €	A01D98538E
MULTIMEDICAL SRL	260,00 €	Z4A3CD84C9
ICU MEDICAL	7.000,00 €	ZB83CD8505
SVAS BIOSANA SPA	2.600,00 €	ZAA3CD852B
TELEFLEX MEDICAL SRL	28.184,16 €	Z363CD8547
TEMENA SRL	161,00 €	Z6D3CD8565
VYGON ITALIA SRL	6.432,80 €	Z423CD8592

- che la spesa complessiva di € 311.116,05 iva al 22% inclusa, potrà gravare sul conto economico 501010311 (Farmacia) dell'esercizio dell'anno 2024;

- di stabilire che il valore totale stimato dell'appalto, comprensivo di eventuale rinnovo di 12 mesi e delle eventuali opzioni è di € 9.039.560,25 iva esclusa;

- di approvare il disciplinare di gara ed i relativi allegati che, acclusi al presente provvedimento, ne costituiscono parte integrante e sostanziale, nonché di approvare i criteri di selezione degli operatori economici e i criteri di aggiudicazione ivi contemplati;

- di approvare il quadro economico generale (All. A), redatto ai sensi dell'art. 41 del D. Lgs. 36/2023;

- che vengano disposte le pubblicazioni di legge per una spesa presunta di euro 5.000,00 iva compresa che sarà stanziata con successivo provvedimento e che tale somma verrà recuperata addebitando il costo effettivo al futuro aggiudicatario;

- di ottemperare alle disposizioni emanate dalla Autorità di Vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture in relazione alla contribuzione di cui alla Legge 23 dicembre 2005, n. 266, art. 1 comma 67, autorizzando il versamento degli oneri così come previsto;

- di nominare con successivo provvedimento la Commissione preposta alla valutazione delle offerte che perverranno, ai sensi di quanto disposto dall'art. 93 del D.Lgs. 36/2023;

- di riservare la facoltà alla Stazione Appaltante di aggiudicare l'appalto anche in presenza di una sola offerta valida, purchè ritenuta conveniente da parte dall'Amministrazione;
- di stabilire che il contratto verrà stipulato ai sensi dell'art. 18, comma 1, D.Lgs. 36/2023;
- di dare atto che il Responsabile del progetto è il Dott. Andrea Scotti, Dirigente Sostituto UOC Acquisizione Beni e Servizi.

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

Il Direttore Generale

- Visto il Decreto Legislativo 30.12.1992, n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;
- Vista la Legge Regionale 23.01.2006, n. 2;
- Visto l'Atto Aziendale adottato con deliberazione n. 153 del 19.02.2019 e approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 2.07.2019, modificato e integrato con deliberazioni n. 1254 del 02.12.2020, n. 46 del 21/01/2021 e n. 380 del 25.03.2021, approvate dalla Direzione Salute ed Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30.03.2021;
- In virtù dei poteri conferitigli con Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00200 del 29.10.2021.
- Preso atto che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della legge 20/94 e s.m.i., nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, primo comma, della legge 241/90, come modificata dalla legge 15/2005.
- Visto il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario Aziendale;
- ritenuto di dover procedere;

Delibera

di approvare la proposta così formulata concernente *“INDIZIONE DI UNA PROCEDURA APERTA, AI SENSI DELL'ART. 71 DEL D.LGS. N. 36/2023, GESTITA CON SISTEMA TELEMATICO S.TEL.LA., DA AGGIUDICARSI CON IL CRITERIO DELL'OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU VANTAGGIOSA SULLA BASE DEL MIGLIOR RAPPORTO QUALITA PREZZO DI CUI ALL'ART. 108 COMMA 2, SULLA BASE DEL PREZZO PIU BASSO DI CUI ALL'ART. 108 COMMA 3, E IN ACCORDO QUADRO DI CUI ALL'ART. 59 DEL CITATO DECRETO, PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE OCCORRENTE ALLE STRUTTURE DEGLI IFO PER IL PERIODO DI TRE ANNI + EVENTUALE RINNOVO DI 12 MESI, E CONTESTUALE AFFIDAMENTO, AI SENSI DELL'ART. 50, COMMA 1 LETT. B) DEL D.LGS. 36/2023, ALLE SOCIETA' ATTUALMENTE FORNITRICI, DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER IL PERIODO DI SEI MESI, O PER MINOR PERIODO NECESSARIO, NELLE MORE DELLA NUOVA PROCEDURA*

DI GARA.

CIG NEL CORPO DELLA DELIBERA

” e di renderla disposta.

Il Direttore Generale

Dr.ssa Marina Cerimele

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

ALL 2.1 AL DISCIPLINARE

- ELENCO CIG -

ALL. A

OGGETTO: AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DM PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE OCCORRENTE ALLE STRUTTURE DEGLI IFO PER IL PERIODO DI TRE ANNI.

IMPORTO A BASE D'ASTA: € 5.165.463,00

QUADRO ECONOMICO GENERALE AI SENSI DELL'ART. 41 DEL D. LGS. 36/2023

Descrizione	Importi	
	Parziali	Totali
A1 IMPORTO POSTO A BASE D'ASTA	€ 5.165.463,00	
A2 OPZIONE RINNOVO	€ 1.721.821,00	
A3 OPZIONE PROROGA	€ 860.910,50	
A4 OPZIONE PER IMPREVISTI	€ 258.273,15	
A5 OPZIONE PER ESTENSIONE DEL QUINTO D'OBBLIGO	€ 1.033.092,60	
A6 OPZIONE RIPETIZIONE SERVIZI ANALOGHI EX ART. 76 C. 6 D.LGS. 36/2023	€ -	
A7 OPZIONE RIPETIZIONE SERVIZI COMPLEMENTARI EX ART. 76 C. 6 D.LGS. 36/2023	€ -	
A8 ONERI PER LA SICUREZZA NON SOGGETTI A RIBASSO (IMPORTO DEL SERVIZIO)	€ -	
A9 ONERI PER LA SICUREZZA NON SOGGETTI A RIBASSO (RINNOVO-PROROGA)	€ -	
TOTALE A	€ 9.039.560,25	€ 9.039.560,25
B1 SPESE DI PUBBLICITA'	€ 5.000,00	
B2 CONTRIBUTO ANAC	€ -	
B3 INCENTIVI FUNZIONI TECNICHE EX ART. 45 D.LGS. 36/2023 (calcolato su A1)	€ 16.529,48	
B4 COSTI COMMISSIONE GIUDICATRICE	€ -	
B5 VERIFICA DI CONFORMITA'	€ -	
B6 SERVIZI STRUMENTALI	€ -	
B7 IVA SU A1 (22%)	€ 1.136.401,80	
B8 IVA DA A2 a A5 (22%)	€ 852.301,30	
B9 IVA B1 + DA B3 a B6 (22%)	€ -	
TOTALE B	€ 2.010.232,58	€ 2.010.232,58
TOTALE A+B		€ 11.049.792,83

U.OC. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

ALLEGATO 1
DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DICHIARAZIONI
AMMINISTRATIVE ED EVENTUALE PROCURA

PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DM PER ANESTESIA E
RIANIMAZIONE OCCORRENTE ALLE STRUTTURE DEGLI ISTITUTI FISIOTERAPICI
OSPEDALIERI (IFO)

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

NOTA PER LA COMPILAZIONE

Il presente documento deve essere compilato, SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE e allegato alla documentazione amministrativa, secondo quanto indicato nel Disciplinare di gara

Per il concorrente di nazionalità italiana e/o appartenente ad altro Stato membro della UE, le dichiarazioni dovranno essere sottoscritte nelle forme stabilite dall'art. 38 D.P.R. 445/2000.

Per il concorrente non appartenente ad altro Stato membro della UE, le dichiarazioni dovranno essere rese a titolo di unica dichiarazione solenne, come tale da effettuarsi dinanzi ad un'autorità giudiziaria o amministrativa competente, un notaio o un organismo professionale qualificato.

Si rammenta che la falsa dichiarazione:

- a) comporta le conseguenze, responsabilità e sanzioni di cui agli artt. 75 e 76 D.P.R. n. 445/2000;*
- b) costituisce causa d'esclusione dalla partecipazione a gare per ogni tipo di appalto.*

U.OC. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

FACSIMILE DICHIARAZIONE

Il sottoscritto _____, nato a _____ il _____, domiciliato per la carica presso la sede legale sotto indicata, nella qualità di _____ e legale rappresentante della _____, con sede in _____, Via _____ codice fiscale n. _____ e partita IVA n. _____ (in caso di R.T.I. o Consorzi non ancora costituiti in promessa di R.T.I., Consorzio o _____ [indicare forma giuridica del gruppo] con le Imprese,

_____, all'interno del quale la _____ verrà nominata Impresa capogruppo), di seguito denominata "**Impresa**"

(Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia) domicilio fiscale _____, codice fiscale _____, partita IVA _____, (solo in caso di concorrenti aventi sede in altri Stati membri) indirizzo di posta elettronica _____

DICHIARA

1. di aver preso piena conoscenza e di accettare, senza condizioni o riserve, quanto previsto nel Bando di gara, nel Disciplinare di Gara, nel Capitolato Tecnico di gara e in tutti i loro Allegati;
2. di aver compilato il DGUE, che, unitamente alle ulteriori dichiarazioni che si rendono, costituisce il contenuto della documentazione amministrativa;
3. di presentare offerta per il lotto _____;
4. di mantenere valida l'offerta per un tempo non inferiore a 280 giorni dal termine fissato per la presentazione dell'offerta;
5. di sottoscrivere digitalmente il patto di integrità allegato alla documentazione di gara;
6. di aver versato il contributo a favore della Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC), comprovato dalla ricevuta di versamento allegata alla documentazione amministrativa presentata per la partecipazione alla procedura in oggetto;
7. che questo Operatore economico ha ottenuto il PASSOE, secondo le indicazioni presenti sul sito www.anticorruzione.it, che allega alla presente dichiarazione;
8. di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento degli Istituti Fisioterapici Ospitalieri (IFO) di cui al seguente link <https://www.ifo.it/wp-content/uploads/2023/01/Del.-n.-1018-del-30.12.2022.pdf> e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far

U.OC. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;

9. che i soggetti che rivestono cariche rilevanti di cui all'art. 94, comma 3, del Codice sono:

(ripetere per tutti i soggetti per cui si presenta la dichiarazione ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta)

1. Nome e cognome _____, data e luogo di nascita _____,
codice fiscale _____, comune di residenza _____,
etc. _____;

10. di non trovarsi in una delle cause di esclusione automatica di cui all'art. 94 del D.lgs. n. 36/2023;

11. di non trovarsi in una delle cause di esclusione non automatica di cui all'art. 95 del D.lgs. n. 36/2023;

ovvero

con riferimento alle cause di esclusione non automatica, di cui all'art. 95 del D.lgs. n. 36/2023, segnala le seguenti fattispecie rilevanti:

- _____
- _____

12. che rispetto alle fattispecie rilevanti sopra citate, sono state adottate misure di *self-cleaning*:

(Non sono ammesse misure di self cleaning rispetto alle fattispecie di cui al comma 6 dell'art. 94 e del comma 2 dell'art. 96 del D.lgs. n. 36/23)

- _____
- _____

come da documentazione che si allega;

13. di essere consapevole che le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause di esclusione automatiche e non automatiche di cui all'art. 94, commi 1 e 2, e all'art. 98, comma 3, lett. g) e h) del D.lgs. n. 36/2023 sono rese in relazione a tutti i soggetti indicati al precedente punto 9 e che le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle altre cause di esclusione sono rese in relazione all'operatore economico;

14. di essere consapevole che:

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

- le dichiarazioni in ordine alle gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1, lettera a) del Codice sono rese con riferimento ai tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- le dichiarazioni in ordine agli atti e ai provvedimenti indicati all'articolo 98 comma 6 del Codice sono rese con riferimento ai tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- le dichiarazioni in ordine a tutti gli altri comportamenti di cui all'articolo 98 del Codice, sono rese con riferimento ai tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- che tali dichiarazioni sono rese anche nel caso di impugnazione in giudizio dei relativi provvedimenti;

15. [nel caso in cui il socio sia una persona giuridica] che gli amministratori sono:

(ripetere per tutti gli amministratori ovvero 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)

1. Nome e cognome _____, data e luogo di nascita _____,
codice fiscale _____, comune di residenza _____,
etc. _____;

e nei loro confronti non sussistono le cause di esclusione di cui all'art. 94, commi 1 e 2, del D.lgs. n. 36/2023;

16. [in caso di partecipazione in forma consortile] che il concorrente partecipa alla presente procedura nella seguente forma:

- consorzio fra società cooperative di produzione e lavoro di cui all'art. 65, comma 2, lett. b) del D.lgs. n. 36/2023.;
- consorzio tra imprese artigiane di cui all'art. 65, comma 2, lett. c) del D.lgs. n. 36/2023;
- consorzio stabile di cui all'art. 65, comma 2, lett. d) del D.lgs. n. 36/2023;
- consorzio ordinario di concorrenti di cui all'articolo 2602 del c.c. di cui all'art. 65, comma 2, lett. e) del D.lgs. n. 36/2023;
sia costituito che costituendo;

[In caso di consorzi di cui all'art. 65, comma 2, lett. b), c), d) del Codice], il consorzio concorre con le seguenti imprese consorziate (specificare quali):

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

U.OC. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

17. *[In caso di R.T.I./ConSORZI/GEIE ordinari costituiti o costituendi]* che la partecipazione alla presente gara viene effettuata congiuntamente dalle seguenti imprese e la ripartizione dell'oggetto contrattuale all'interno del R.T.I./ConSORZIO (fornitura e/o servizi che saranno eseguiti da ciascuna singola Impresa componente l'R.T.I./ConSORZIO) è la seguente:

1 _____ (ragione sociale, codice fiscale e sede) -
Mandatario/Capogruppo _____ (descrivere attività e/o servizi) _____ (%)

2 _____ (ragione sociale, codice fiscale e sede) - Mandante/ConSORZIATA
_____ (descrivere attività e/o servizi) _____ (%)

3 _____ (ragione sociale, codice fiscale e sede) - Mandante/ConSORZIATA
_____ (descrivere attività e/o servizi) _____ (%):

i) è sufficiente un'unica dichiarazione, nel caso in cui il ruolo della mandataria e delle mandanti/consorziate, l'attività e le quote percentuali di esecuzione siano gli stessi;

ii) è necessario ripetere la dichiarazione che precede per nell'ipotesi in cui mutino il ruolo della mandataria e delle mandanti o le attività e le quote di esecuzione;

18. *[in caso di R.T.I./ConSORZI/GEIE ordinari costituendi]* che in caso di aggiudicazione si impegna a costituire R.T.I./ConSORZIO conformandosi alla disciplina di cui al D.lgs. n. 36/2023, conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata mandataria la quale stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;

19. *[In caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica]:*

a) che l'aggregazione concorre per le seguenti imprese:

_____ (denominazione Impresa)

_____ (denominazione Impresa)

_____ (denominazione Impresa)

b) che le prestazioni, ovvero la percentuale in relazione alla singola prestazione, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete sono le seguenti

1. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) _____ (%)

2. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) _____ (%)

3. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) _____ (%)

20. *[In caso di 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]:*

U.OC. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

a) che le prestazioni, ovvero la percentuale in relazione alla singola prestazione, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete sono le seguenti

1. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) ____ (%)
2. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) ____ (%)
3. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) ____ (%)

21. *[In caso di 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 costituendo]:*

a) in caso di aggiudicazione, il mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo sarà conferito a _____;

b) che, in caso di aggiudicazione, si uniformerà alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;

c) che in relazione alla singola prestazione, ovvero la percentuale in relazione alla singola prestazione, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete sono le seguenti:

1. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) ____ (%)
2. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) ____ (%)
3. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) ____ (%);

22. di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse *[individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio; in forma singola e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta]*

ovvero

di partecipare in più di una forma, ma la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali, come da documentazione allegata;

23. *[in caso di avvalimento]* di avvalersi _____ e, a tal fine, allega il contratto con l'impresa/le imprese ausiliaria/e nonché la documentazione richiesta dal Disciplinare di gara;

24. *[eventuale: nel caso di operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 372 del D.lgs. n. 14/2019, n. 14]:*

U.OC. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

- indica gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato: _____
 - indica gli estremi del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare:

 - dichiara, in caso di RTI, che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019;
 - allega una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 2, comma 1, lettera o) del decreto legislativo succitato che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto;
25. che questa Impresa ha versato una cauzione provvisoria pari a € _____ e che tale importo è:
- pari al 2% dell'importo complessivo della gara,
- ovvero*
- pari allo _____% dell'importo complessivo della gara. [L'OE concorrente indica la percentuale tenendo conto delle eventuali riduzioni del co 8 dell'art 106 del Codice]
- In questo secondo caso, per avere diritto alla riduzione dell'importo cauzionale, il concorrente dichiara il possesso delle certificazioni: _____ e ne allega copia qualora non già presenti nel fascicolo virtuale;
26. dichiara 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 deve essere svolto la fornitura;
 - b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccezzuata che possono avere influito o influire sia sulla prestazione delle forniture, sia sulla determinazione della propria offerta;
27. che questa impresa è in possesso dei requisiti di idoneità tecnico professionale necessari per la corretta esecuzione della fornitura di cui all'art. 26, comma 1, lett. a) punto 2, del D.lgs. n. 81/2008 e s.m.;
28. che questa impresa si impegna, nel caso in cui la stazione appaltante lo richieda e autorizzi, anche prima della stipula del contratto, l'esecuzione della fornitura, per motivate ragioni

U.OC. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

secondo quanto previsto dall'art. 17 comma 8 del Codice, ovvero qualora sussistano ragioni di urgenza di cui al comma 9 del medesimo articolo, a darne esecuzione;

29. qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti",

- autorizza la stazione appaltante a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara

oppure

- non autorizza la stazione appaltante a rilasciare copia dell'offerta tecnica e delle spiegazioni che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale. A tal fine allega una dichiarazione denominata "Segreti tecnici e commerciali" che dovrà essere adeguatamente motivata e comprovata ai sensi dell'art. 53, comma 5, lett. a), del Codice;

30. *(in caso di soggetto non residente e senza stabile organizzazione in Italia):* che questa Impresa si uniformerà alla disciplina di cui agli artt. 17, comma 2, e 53, comma 3, del D.P.R. 633/1972 e comunicherà alla stazione appaltante, in caso di aggiudicazione, la nomina del rappresentante fiscale nelle forme di legge;

31. di avere preso visione ed accettare l'Informativa per il trattamento dei dati allegata alla documentazione di gara;

32. L'imposta di bollo (art. 3 del DPR n. 642/72) è assolta mediante *[la scelta è alternativa, barrare la casella]:*

- applicazione del contrassegno telematico sul modulo per l'attestazione del pagamento allegato alla documentazione di gara, avendo cura di indicare, in particolare, il numero identificativo e la data dello stesso;
- per gli operatori economici esteri tramite il pagamento del tributo con bonifico utilizzando il codice Iban IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale la propria denominazione, codice fiscale (se presente) e gli estremi dell'atto a cui si riferisce il pagamento. A comprova del pagamento il concorrente allega la ricevuta del bonifico bancario.

Firmato digitalmente dal legale rappresentante

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

Allegati:

- 1) _____
- 2) _____
- 3) _____
- 4) _____
- 5) _____
- 6) _____

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

**DISCIPLINARE DI
GARA**

**PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DI
DM per Anestesia e Rianimazione**

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

PREMESSE	5
1. PIATTAFORMA TELEMATICA	5
1.1. LA PIATTAFORMA TELEMATICA DI NEGOZIAZIONE	5
1.2. DOTAZIONI TECNICHE	6
1.3. IDENTIFICAZIONE	7
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI	7
2.1. DOCUMENTI DI GARA	7
2.2. CHIARIMENTI	8
2.3. COMUNICAZIONI	8
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI	9
3.1. DURATA	9
3.2. REVISIONE PREZZI	9
3.3. MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESECUZIONE	10
4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE	11
5. REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE	11
6. REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA	13
7. REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE	13
7.1. REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA	13
7.2. REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE	14
7.3. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE 14	
7.4. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE, CONSORZI STABILI	15
8. AVVALIMENTO	15
9. SUBAPPALTO	16
10. GARANZIA PROVVISORIA	17

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

11.	PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC	19
12.	MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA.....	19
12.1.	REGOLE PER LA PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA	21
13.	SOCCORSO ISTRUTTORIO	22
14.	DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	23
14.1.	DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA	24
14.2.	DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 372 del DECRETO LEGISLATIVO 12 GENNAIO 2019, n. 14.....	27
14.3.	DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO.....	27
14.4.	DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI.....	27
15.	OFFERTA TECNICA.....	28
16.	OFFERTA ECONOMICA	30
17.	CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE.....	30
17.1.	CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA.....	31
17.2.	METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA	31
17.3.	METODO DI CALCOLO DEI PUNTEGGI.....	31
18.	COMMISSIONE GIUDICATRICE	32
19.	SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA	32
20.	VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	33
21.	VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE	33
22.	VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE	34
23.	AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO	35
24.	OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI.....	36
25.	CODICE DI COMPORTAMENTO	36
26.	ACCESSO AGLI ATTI	37
27.	DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE	37

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

28. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI..... 37

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

PREMESSE

Con atto deliberativo n. ... del ..., questa Amministrazione ha deciso di affidare il servizio/la fornitura di "DM per Anestesia e Rianimazione" occorrente alle strutture degli IFO per il periodo di 36 mesi + eventuale rinnovo di 12 mesi:

La presente procedura si svolgerà attraverso il sistema informatico per le procedure telematiche di acquisto STELLA (di seguito anche Piattaforma), accessibile all'indirizzo <https://stella.regione.lazio.it/Portale/>. Tramite il sito si accede alla procedura nonché alla documentazione di gara.

L'affidamento avviene mediante procedura aperta **con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del minor prezzo per i LOTTI 2, 11, 19, 31, 39, 47, 86, in Accordo Quadro per il LOTTO 76, e sulla base del miglior rapporto qualità prezzo per il restante dei LOTTI.**

La durata del procedimento prevista è pari a 9 mesi dalla pubblicazione del bando.

La gara è suddivisa in n. 129 LOTTI

Elenco dei CIG nell' Allegato 2.1 al Disciplinare di Gara

Numero di gara.....

Il Responsabile unico del progetto è il Dott. Andrea Scotti.

1. PIATTAFORMA TELEMATICA

1.1. LA PIATTAFORMA TELEMATICA DI NEGOZIAZIONE

L'utilizzo della Piattaforma comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, in particolare, del Regolamento UE n. 910/2014 (di seguito Regolamento eIDAS - electronic IDentification Authentication and Signature), del decreto legislativo n. 82/2005 recante Codice dell'amministrazione digitale (CAD) e delle Linee guida dell'AGID, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sulla Piattaforma.

L'utilizzo della Piattaforma avviene nel rispetto dei principi di autoresponsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del Codice civile.

La Stazione appaltante non assume alcuna responsabilità per perdita di documenti e dati, danneggiamento di file e documenti, ritardi nell'inserimento di dati, documenti e/o nella presentazione della domanda, malfunzionamento, danni, pregiudizi derivanti all'operatore economico, da:

- difetti di funzionamento delle apparecchiature e dei sistemi di collegamento e programmi impiegati dal singolo operatore economico per il collegamento alla Piattaforma;
- utilizzo della Piattaforma da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare e a quanto previsto nei Manuali Operativi disponibili sulla piattaforma medesima.

In caso di mancato funzionamento della Piattaforma o di malfunzionamento della stessa, non dovuti alle predette circostanze, che impediscono la corretta presentazione delle offerte, al fine di assicurare la massima partecipazione, la stazione appaltante può disporre la sospensione del termine di presentazione delle offerte per un periodo di tempo necessario a ripristinare il normale funzionamento della Piattaforma e la proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

La stazione appaltante si riserva di agire in tal modo anche quando, esclusa la negligenza dell'operatore economico, non sia possibile accertare la causa del mancato funzionamento o del malfunzionamento.

Le attività e le operazioni effettuate nell'ambito della Piattaforma sono registrate e attribuite all'operatore economico e si intendono compiute nell'ora e nel giorno risultanti dalle registrazioni di sistema.

Il sistema operativo della Piattaforma è sincronizzato sulla scala di tempo nazionale di cui al decreto del Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato 30 novembre 1993, n. 591, tramite protocollo NTP o standard superiore.

L'acquisto, l'installazione e la configurazione dell'hardware, del software, dei certificati digitali di firma, della casella di PEC o comunque di un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato, nonché dei collegamenti per l'accesso alla rete Internet, restano a esclusivo carico dell'operatore economico.

La piattaforma è sempre accessibile 7 giorni su 7, h 24.

1.2. DOTAZIONI TECNICHE

Ai fini della partecipazione alla presente procedura, ogni operatore economico deve dotarsi, a propria cura, spesa e responsabilità della strumentazione tecnica ed informatica conforme a quella indicata nel presente disciplinare e nel Manuale Operativo disponibile su STELLA al link <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/bandi-e-strumenti-di-acquisto/supporto/manuali-per-le-imprese>.

In ogni caso è indispensabile:

- a) disporre almeno di un personal computer conforme agli standard aggiornati di mercato, con connessione internet e dotato di un comune browser idoneo ad operare in modo corretto sulla Piattaforma;
- b) disporre di un sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale (SPID) di cui all'articolo 64 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82;
oppure
di CIE (Carta di Identità Elettronica) di cui all'articolo 66 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82;
oppure
di TS-CNS (Tessera Sanitaria - Carta Nazionale dei Servizi) di cui all'articolo 66 del medesimo decreto legislativo.
Per gli operatori economici eventualmente impossibilitati ad utilizzare i suddetti strumenti è necessario acquisire le credenziali di accesso al sistema regionale previa registrazione al sistema di Identity ed Access Management (IAM) seguendo le istruzioni descritte all'indirizzo <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/nuove-modalità-di-accesso-alla-piattaforma-stella>
- c) avere un domicilio digitale (PEC) presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o, per l'operatore economico transfrontaliero, un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS;
- d) avere da parte del legale rappresentante dell'operatore economico (o da persona munita di idonei poteri di firma) un certificato di firma digitale, in corso di validità, rilasciato da un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'Agenzia per l'Italia Digitale

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

(previsto dall'articolo 29 del decreto legislativo n. 82/05).

In caso di R.T.I. o Consorzio o Rete d'Impresa o GEIE, la registrazione deve essere effettuata da tutte le imprese partecipanti al Raggruppamento Temporaneo di Impresa o del Consorzio di cui all'articolo 65 lett. b), c), d) del Codice o del Consorzio Ordinario/GEIE già costituiti.

1.3. IDENTIFICAZIONE

Per poter presentare offerta è necessario essere registrati alla Piattaforma STELLA secondo le modalità esplicitate nei Manuali disponibili sulla stessa.

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 all'account all'interno del Sistema si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'Operatore Economico registrato.

L'accesso è gratuito ed è consentito a seguito dell'identificazione dell'operatore economico.

L'identificazione avviene o mediante il sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale di cittadini e imprese (SPID) o attraverso gli altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS.

In caso di R.T.I. o Consorzio o Rete d'Impresa o GEIE, la registrazione deve essere effettuata da tutte le imprese partecipanti al Raggruppamento Temporaneo di Impresa o del Consorzio di cui all'articolo 65 lett. b), c), d) del Codice o del Consorzio Ordinario/GEIE già costituiti.

Una volta completata la procedura di identificazione, ad ogni operatore economico identificato viene attribuito un profilo da utilizzare nella procedura di gara.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l'identificazione e l'accesso alla Piattaforma devono essere effettuate contattando la casella di posta elettronica supporto.stella@regione.lazio.it ovvero contattare l'Help Desk al numero 06/997744.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

2.1. DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

- Allegato 1 Domanda di partecipazione e dichiarazioni amministrative;
- Allegato 2 Disciplinare di gara
- Allegato 2.1 al Disciplinare di gara
- DGUE DA COMPILARE IN PIATTAFORMA;
- Allegato 3 Schema di contratto
- Allegato 4 Scheda Fornitore:
- Allegato 5 Informativa privacy;
- Allegato 6 Patto d'integrità;
- Allegato 7 Capitolato Tecnico con griglia criteri di valutazione;

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

- Allegato 8 Elenco prodotti fornitore
- Allegato 9 Dettaglio offerta economica
- Allegato 10 Modello attestazione pagamento imposta di bollo

La documentazione di gara è accessibile gratuitamente, sul portale <https://stella.regione.lazio.it/>, nella sezione "Amministrazione trasparente", e sul sito aziendale <https://www.ifo.it/>, nella sezione bandi di gara.

2.2. CHIARIMENTI

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare entro e non oltre le ore ... del giorno ... attraverso la sezione "Chiarimenti" della Piattaforma, previa registrazione alla Piattaforma ed entro i termini riportati sulla stessa.

Le richieste di chiarimenti e le relative risposte sono formulate esclusivamente in lingua italiana.

Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile sono fornite in formato elettronico almeno 6 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione delle richieste in forma anonima e delle relative risposte nella parte inferiore della sezione "Chiarimenti" concernente la procedura in oggetto.

La Piattaforma invia automaticamente agli operatori economici una segnalazione di avviso.

Non viene fornita risposta alle richieste presentate con modalità diverse da quelle sopra indicate.

2.3. COMUNICAZIONI

Le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici avvengono tramite la Piattaforma e sono accessibili nella sezione "Comunicazioni". È onere esclusivo dell'operatore economico prenderne visione. La Piattaforma invia automaticamente agli operatori economici una notifica all'indirizzo PEC dichiarato dal Fornitore in fase di registrazione nonché all'indirizzo dell'utente che ha sottoposto l'offerta. Le comunicazioni relative: a) all'aggiudicazione; b) all'esclusione; c) alla decisione di non aggiudicare l'appalto; d) alla data di avvenuta stipulazione del contratto con l'aggiudicatario, avvengono utilizzando il domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater del decreto legislativo n. 82/2005 o, per gli operatori economici transfrontalieri, attraverso un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS. Se l'operatore economico non è presente nei predetti indici elegge domicilio digitale speciale presso la stessa Piattaforma e le comunicazioni di cui sopra sono effettuate utilizzando tale domicilio digitale. Le comunicazioni relative all'attivazione del soccorso istruttorio; al subprocedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta anomala; alla richiesta di offerta migliorativa e al sorteggio di cui all'articolo 21, avvengono attraverso la Piattaforma.

Eventuali problemi temporanei nell'utilizzo di tali forme di comunicazione, dovranno essere tempestivamente segnalate al gestore della piattaforma di gara; 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, eleggono domicilio digitale presso il mandatario/capofila al fine della ricezione delle comunicazioni relative alla presente procedura.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

In caso di consorzi di cui all'art. 65 lett. b), c), d) del Codice, la comunicazione recapitata nei modi sopra indicati al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

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

3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI

L'appalto è suddiviso in n. 129 LOTTI (per descrizione, CIG e importi vedere Allegato 2.1 al presente Disciplinare)

Le caratteristiche tecniche sono dettagliatamente indicate nell'Allegato 7 Capitolato Tecnico Capitolato Tecnico, il quale costituisce parte integrante del presente disciplinare.

L'importo complessivo a base d'asta è pari a € 5.165.463,00 al netto di Iva e/o di altre imposte e dei contributi di legge.

3.1. DURATA

La durata dell'affidamento è di 36 mesi, decorrenti dalla data di sottoscrizione del contratto, stipulato successivamente all'aggiudicazione, nel rispetto di quanto previsto dall'art.17 del D.Lgs 36/2023.

Qualora subentri, nelle more del perfezionamento dell'aggiudicazione ovvero nel corso dell'erogazione della fornitura, un provvedimento regionale di affidamento a livello centralizzato o aggregato della fornitura oggetto del presente appalto, gli IFO si riservano di recepire il provvedimento regionale e recedere dal contratto conseguente alla presente gara e, per tale motivo, la Ditta non potrà avanzare riserve e/o eccezioni né pretendere altro se non il pagamento delle prestazioni quantificate alla data di rescissione del contratto, avendo incondizionatamente accettato, con la firma dell'offerta, l'alea di tale condizione.

3.2. REVISIONE PREZZI

Qualora nel corso di esecuzione del contratto, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si verifica una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo dei beni superiore al 5% dell'importo complessivo, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'80% della variazione, in relazione alle prestazioni da eseguire.

La revisione dei prezzi, nei casi in cui si verifichi un aumento derivante da circostanze impreviste ed imprevedibili e non imputabili all'operatore economico, potrà essere riconosciuta, previa presentazione di specifica e motivata istanza; questa dovrà dare evidenza della variazione percentuale dei costi rispetto al periodo di aggiudicazione, dell'incidenza dell'aumento del costo dei materiali sul prezzo d'appalto e rappresentare come l'aumento del costo dei materiali risulti da appositi indici Istat, quali, ad esempio, quelli dei prezzi al consumo, dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi, nonché gli indici delle retribuzioni contrattuali orarie, prezzari con carattere di ufficialità o altre specifiche rilevazioni condotte allo scopo dall'Istat o dai Ministeri o Autorità competenti.

La revisione potrà essere riconosciuta nel limite del 50% del valore dell'eccedenza e comunque

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

nel limite massimo complessivo per l'intero appalto delle somme a disposizione, così come indicate nel quadro economico dell'appalto.

Sulle richieste avanzate dall'appaltatore la stazione appaltante si pronuncia entro 60 (sessanta) giorni. Scaduto il predetto termine l'istanza deve intendersi respinta. In caso di accoglimento delle richieste dell'appaltatore il provvedimento determina l'importo della compensazione al medesimo riconosciuta secondo quanto prescritto

Analogamente si potrà procedere alla revisione del prezzo quando si verifichino diminuzioni derivanti da circostanze impreviste ed imprevedibili con diminuzione del costo dei materiali variato in misura almeno pari al 5% rispetto alla data di aggiudicazione o, nel caso di revisione successiva, dalla data del riconoscimento della precedente revisione, come accertato dai predetti indici Istat, prezzari con carattere di ufficialità o altre specifiche rilevazioni condotte allo scopo dall'Istat o dai Ministeri o Autorità competenti e tale variazione abbia determinato una diminuzione del prezzo complessivo dell'appalto almeno pari al 5%. Sono esclusi dalla revisione di cui al presente articolo i prezzi delle forniture/servizi contabilizzati nell'anno solare di presentazione dell'offerta. Al di fuori delle fattispecie disciplinate dal presente articolo è esclusa qualsiasi revisione dei prezzi e non trova applicazione l'articolo 1664, primo comma, del Codice Civile.

3.3. MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESECUZIONE

La stazione appaltante si riserva di prorogare il contratto per una durata massima pari a **6 mesi** ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto o alle condizioni di mercato, ove più favorevoli, per la stazione appaltante. L'importo stimato di tale opzione è pari a € 860.910,50, al netto di Iva.

In casi eccezionali, il contratto in corso di esecuzione può essere prorogato per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura di individuazione del nuovo contraente se si verificano le condizioni indicate all'articolo 120, comma 11, del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.

Qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino alla concorrenza del quinto dell'importo del contratto, la stazione appaltante può imporre al Fornitore l'esecuzione alle condizioni originariamente previste. In tal caso il Fornitore non può fare valere il diritto alla risoluzione del contratto.

La stazione appaltante si riserva di modificare il contratto in corso di esecuzione, solo se le modifiche, a prescindere dal loro valore monetario, sono state previste in clausole chiare, precise e inequivocabili dei documenti di gara iniziali, che possono consistere anche in clausole di opzione; per i contratti relativi a servizi o forniture stipulati dai soggetti aggregatori restano ferme le disposizioni di cui all'articolo 1, comma 511, della legge 28 dicembre 2015, n. 208;

Il **valore globale stimato** dell'appalto è pari ad € 9.039.560,25 al netto di Iva così suddiviso:

Importo complessivo a base d'asta	€ 5.165.463,00
Importo per l'opzione di proroga	€ 860.910,50
Importo per imprevisti	€ 258.273,15
Importo massimo del quinto d'obbligo, in caso di	€ 1.033.092,60

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

variazioni in aumento	
Importo per l'opzione di rinnovo (12 mesi)	€ 1.721.821,00
Valore globale stimato	€ € 9.039.560,25

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

Gli operatori economici possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli articoli 67 e 68 del Codice.

I consorzi di cui agli articoli 65, comma 2 del Codice che intendono eseguire le prestazioni tramite i propri consorziati sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

I consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

Le aggregazioni di retisti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera g) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei 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 retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- 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 retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, 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 può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- 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 retisti partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole.

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.

Ad un raggruppamento temporaneo può partecipare anche un consorzio di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d).

L'impresa in concordato preventivo può concorrere anche riunita in raggruppamento temporaneo di imprese e sempre che le altre imprese aderenti al raggruppamento temporaneo di imprese non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

5. REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE

I concorrenti devono essere in possesso, a pena di esclusione, dei requisiti di ordine generale previsti dal Codice nonché degli ulteriori requisiti indicati nel presente articolo.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

La stazione appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine generale accedendo al fascicolo virtuale dell'operatore economico (di seguito: FVOE).

Le circostanze di cui all'articolo 94 del Codice sono cause di esclusione automatica. La sussistenza delle circostanze di cui all'articolo 95 del Codice è accertata previo contraddittorio con l'operatore economico.

In caso di partecipazione di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) del Codice, i requisiti di cui al punto 5 sono posseduti dal consorzio e dalle consorziate indicate quali esecutrici.

In caso di partecipazione di consorzi stabili di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice, i requisiti di cui al punto 5 sono posseduti dal consorzio, dalle consorziate indicate quali esecutrici e dalle consorziate che prestano i requisiti.

Self cleaning

Un operatore economico che si trovi in una delle situazioni di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, ad eccezione delle irregolarità contributive e fiscali definitivamente e non definitivamente accertate, può fornire prova di aver adottato misure (c.d. *self cleaning*) sufficienti a dimostrare la sua affidabilità.

Se la causa di esclusione si è verificata prima della presentazione dell'offerta, l'operatore economico indica nel DGUE la causa ostativa e, alternativamente:

- descrive le misure adottate ai sensi dell'articolo 96, comma 6 del Codice;
- motiva l'impossibilità ad adottare dette misure e si impegna a provvedere successivamente. L'adozione delle misure è comunicata alla stazione appaltante.

Se la causa di esclusione si è verificata successivamente alla presentazione dell'offerta, l'operatore economico adotta le misure di cui al comma 6 dell'articolo 96 del Codice dandone comunicazione alla stazione appaltante.

Sono considerate misure sufficienti il risarcimento o l'impegno a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito, la dimostrazione di aver chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative e di aver adottato provvedimenti concreti, di carattere tecnico, organizzativo o relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti

Se le misure adottate sono ritenute sufficienti e tempestive, l'operatore economico non è escluso. Se dette misure sono ritenute insufficienti e intempestive, la stazione appaltante ne comunica le ragioni all'operatore economico.

Non può avvalersi del *self-cleaning* l'operatore economico escluso con sentenza definitiva dalla partecipazione alle procedure di affidamento o di concessione, nel corso del periodo di esclusione derivante da tale sentenza.

Nel caso in cui un raggruppamento/consorzio abbia estromesso o sostituito un partecipante/esecutore interessato da una clausola di esclusione di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione.

Altre cause di esclusione

Sono esclusi gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'articolo 53, comma 16-ter, del decreto legislativo del 2001 n. 165 a soggetti che hanno esercitato, in qualità di dipendenti, poteri autoritativi o negoziali presso l'amministrazione affidante negli ultimi tre anni.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

La mancata accettazione delle clausole contenute nel patto di integrità e il mancato rispetto dello stesso costituiscono causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'articolo 83-bis del decreto legislativo n. 159/2011.

6. REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA

I concorrenti devono possedere, a pena di esclusione, i requisiti previsti nei commi seguenti.

La stazione appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine speciale accedendo al fascicolo virtuale dell'operatore economico (FVOE).

L'operatore economico è tenuto ad inserire nel FVOE i dati e le informazioni richiesti per la comprova del requisito, qualora questi non siano già presenti nel fascicolo o non siano già in possesso della stazione appaltante e non possano essere acquisiti d'ufficio da quest'ultima.

Nelle more dell'effettiva messa a regime del FVOE e qualora si riscontrassero difficoltà operative nell'utilizzo dello stesso che impediscano o ritardino le operazioni di verifica dei requisiti di partecipazione in capo agli operatori economici, la stazione appaltante si riserva la facoltà di effettuare la verifica secondo le modalità preesistenti al rilascio del FVOE.

7. REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE

Ai fini della partecipazione alla procedura di gara sono richiesti i seguenti requisiti di idoneità:

a) Iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane per attività pertinenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Per l'operatore economico di altro Stato membro, non residente in Italia: iscrizione in uno dei registri professionali o commerciali degli altri Stati membri di cui all'allegato II.11 del Codice;

Ai fini della comprova, l'iscrizione nel Registro è acquisita d'ufficio dalla stazione appaltante tramite il FVOE. Gli operatori stabiliti in altri Stati membri caricano nel fascicolo virtuale i dati e le informazioni utili alla comprova del requisito, se disponibili.

7.1. REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

I requisiti di capacità economica e finanziaria sono rappresentati da:

a) Avere un fatturato globale relativo agli ultimi tre esercizi finanziari disponibili, pari al doppio dell'importo a base d'asta della somma dei lotti cui si partecipa.

Tale requisito è richiesto in considerazione della complessità della fornitura ed al fine di individuare operatori economici in grado di garantire, sotto l'aspetto economico-finanziario, la capacità di saper gestire e fatturare con continuità forniture affini, per caratteristiche, a quelle che costituisce l'oggetto dell'affidamento; una capacità economica e finanziaria ridotta rispetto al Fatturato globale minimo annuo richiesto non consentirebbe di individuare operatori economici specificatamente qualificati per l'appalto in oggetto.

La comprova del requisito è fornita mediante uno dei seguenti documenti:

- per le società di capitali mediante bilanci, o estratti di essi, approvati alla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte corredati della nota integrativa;

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

- per gli operatori economici costituiti in forma d'impresa individuale ovvero di società di persone mediante copia del Modello Unico o la Dichiarazione IVA;
- dichiarazione resa, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000, dal soggetto o organo preposto al controllo contabile della società ove presente (sia esso il Collegio sindacale, il revisore contabile o la società di revisione), attestante la misura (importo) del fatturato dichiarato in sede di partecipazione.

Per le imprese che abbiano iniziato l'attività da meno di tre anni, il requisito di fatturato è rapportato al periodo di attività effettivamente svolto.

7.2. REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE

- a) Esecuzione negli ultimi tre anni di almeno n. 3 servizi analoghi/forniture analoghe nel settore di attività oggetto dell'appalto, di importo ciascuno almeno pari al 50% di quello complessivo oggetto di affidamento.

La comprova del requisito è fornita mediante uno o più dei seguenti documenti:

- certificati rilasciati dall'amministrazione/ente contraente, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;
- contratti stipulati con le amministrazioni pubbliche, completi di copia delle fatture quietanzate ovvero dei documenti bancari attestanti il pagamento delle stesse;
- attestazioni rilasciate dal committente privato, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;
- contratti stipulati con privati, completi di copia delle fatture quietanzate ovvero dei documenti bancari attestanti il pagamento delle stesse.

7.3. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

I soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera e), f) g) e h) del Codice devono possedere i requisiti di ordine speciale nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei.

Requisiti di idoneità professionale

- a) Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui di cui al punto 7 deve essere posseduto:
- da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;
 - da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

Requisiti di capacità economico finanziaria

- a) Il requisito relativo al fatturato globale di cui al punto 7.1 deve essere soddisfatto dal raggruppamento temporaneo nel complesso.

Requisiti di capacità tecnico-professionale

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

a) Il requisito delle forniture analoghe di cui al precedente punto 7.2 richiesto in relazione alla prestazione oggetto della presente procedura, deve essere posseduto dal raggruppamento nel complesso.

Nel caso in cui un raggruppamento abbia estromesso o sostituito un partecipante allo stesso poiché privo di un requisito di ordine speciale di cui all'articolo 100 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione del raggruppamento.

7.4. INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE, CONSORZI STABILI

Requisiti di idoneità professionale

Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui di cui al punto 7, se dovuto, deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori.

Requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico-professionale

I consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b) e c) del Codice, utilizzano i requisiti propri e, nel novero di questi, fanno valere i mezzi nella disponibilità delle consorziate che li costituiscono.

Per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice, i requisiti di capacità tecnica e finanziaria sono computati cumulativamente in capo al consorzio ancorché posseduti dalle singole consorziate.

Nel caso in cui un consorzio abbia estromesso o sostituito una consorziata poiché priva di un requisito di ordine speciale di cui all'articolo 100 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione.

8. AVVALIMENTO

Il concorrente può avvalersi di dotazioni tecniche, risorse umane e strumentali messe a disposizione da uno o più operatori economici ausiliari per dimostrare il possesso dei requisiti di ordine speciale di cui al punto 0 e/o per migliorare la propria offerta.

Nel contratto di avvalimento le parti specificano le risorse strumentali e umane che l'ausiliario mette a disposizione del concorrente e indicano se l'avvalimento è finalizzato ad acquisire un requisito di partecipazione o a migliorare l'offerta del concorrente, o se serve ad entrambe le finalità.

Nei casi in cui l'avvalimento sia finalizzato a migliorare l'offerta, non è consentito che alla stessa gara partecipino sia l'ausiliario che l'operatore che si avvale delle risorse da questo a messe a disposizione, pena l'esclusione di entrambi i soggetti.

Ai sensi dell'articolo 372, comma 4 del codice della crisi di impresa e dell'insolvenza, per la partecipazione alla presente procedura tra il momento del deposito della domanda di cui all'articolo 40 del succitato codice e il momento del deposito del decreto previsto dall'articolo 47 del codice medesimo è sempre necessario l'avvalimento dei requisiti di un altro soggetto. L'avvalimento non è necessario in caso di ammissione al concordato preventivo.

Il concorrente e l'ausiliario sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante in

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

Non è consentito l'avvalimento per soddisfare i requisiti di ordine generale e dell'iscrizione alla Camera di commercio.

Il concorrente può avvalersi di un ausiliario per comprovare il possesso del requisito solo se l'ausiliario esegue direttamente la prestazione per cui tale requisito è richiesto. In tal caso, l'ausiliario agisce in qualità di subappaltatore.

L'ausiliario deve:

- a) possedere i requisiti previsti dall'articolo 5 e dichiararli presentando un proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti;
- b) possedere i requisiti i di cui all'articolo 6 oggetto di avvalimento e dichiararli nel proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti;
- c) impegnarsi, verso il concorrente che si avvale e verso la stazione appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse (riferite a requisiti di partecipazione e/o premiali) oggetto di avvalimento

Il concorrente allega alla domanda di partecipazione il contratto di avvalimento, che deve essere nativo digitale e firmato digitalmente dalle parti, nonché le dichiarazioni dell'ausiliario.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione delle dichiarazioni dell'ausiliario.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione del contratto di avvalimento a condizione che il contratto sia stato stipulato prima del termine di presentazione dell'offerta e che tale circostanza sia comprovabile con data certa.

Non è sanabile la mancata indicazione delle risorse messe a disposizione dall'ausiliario in quanto causa di nullità del contratto di avvalimento.

Qualora per l'ausiliario sussistano motivi di esclusione o laddove esso non soddisfi i requisiti di ordine speciale, il concorrente sostituisce l'ausiliario entro 10 giorni decorrenti dal ricevimento della richiesta da parte della stazione appaltante. Contestualmente il concorrente produce i documenti richiesti per l'avvalimento.

Nel caso in cui l'ausiliario si sia reso responsabile di una falsa dichiarazione sul possesso dei requisiti, la stazione appaltante procede a segnalare all'Autorità nazionale anticorruzione il comportamento tenuto dall'ausiliario per consentire le valutazioni di cui all'articolo 96, comma 15, del Codice. L'operatore economico può indicare un altro ausiliario nel termine di dieci giorni, pena l'esclusione dalla gara. La sostituzione può essere effettuata soltanto nel caso in cui non conduca a una modifica sostanziale dell'offerta. Il mancato rispetto del termine assegnato per la sostituzione comporta l'esclusione del concorrente.

9. SUBAPPALTO

Il concorrente indica le prestazioni che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione il subappalto è vietato.

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto nonché la prevalente esecuzione delle medesime.

L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

10. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata, a pena di esclusione, da una garanzia provvisoria pari al 2% del valore complessivo dell'appalto.

Si applicano le riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 del Codice.

In caso di partecipazione a più lotti l'operatore economico può alternativamente:

- prestare tante distinte ed autonome garanzie provvisorie quanti sono i lotti cui si intende partecipare;
- prestare un'unica garanzia di importo pari alla somma degli importi stabiliti per i lotti cui intende partecipare. Nella garanzia sono indicati espressamente i singoli lotti per i quali la stessa viene prestata, nonché gli importi di dettaglio delle singole cauzioni riferite a ciascun lotto.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente sotto forma di cauzione o di fideiussione.

La cauzione è costituita mediante accredito, con bonifico o con altri strumenti e canali di pagamento elettronici, presso il conto presso Unicredit – Agenzia di Roma IFO IBAN IT58J0200805316000400000886; con causale del versamento: **Procedura Aperta per l'affidamento della fornitura di DM per anestesia e rianimazione – LOTTO di partecipazione n.....**

La fideiussione può essere rilasciata:

- da imprese bancarie o assicurative che rispondono ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività;
- da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385, che svolge in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie, che è sottoposto a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58; e che abbia i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione della garanzia, 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.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp

La garanzia fideiussoria deve essere emessa e firmata digitalmente da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante.

L'operatore economico presenta una garanzia fideiussoria verificabile telematicamente presso l'emittente, indicando nella domanda il sito internet presso il quale è possibile verificare la garanzia.

La fideiussione deve:

- a) contenere espressa menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito (stazione appaltante);

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

- b) 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'articolo 65, comma 2 lettere b), c), d) del Codice, al solo consorzio;
- c) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 16 settembre 2022 n. 193;
- d) avere validità per 280 giorni dalla data di presentazione dell'offerta;
- e) prevedere espressamente:
 - 1. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del Codice civile;
 - 2. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'articolo 1957, secondo comma, del Codice civile;
 - 3. l'operatività della stessa entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.
- f) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'articolo 106, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

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

Ai sensi dell'art. 106, comma 8, del Codice l'importo della garanzia è ridotto nei termini di seguito indicati.

- a. Riduzione del 30% in caso di possesso della certificazione di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione si ottiene:
 - per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice solo se tutti i soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della certificazione;
 - per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice, se il Consorzio ha dichiarato in fase di offerta che intende eseguire con risorse proprie, solo se il Consorzio possiede la predetta certificazione; se il Consorzio ha indicato in fase di offerta che intende assegnare parte delle prestazioni a una o più consorziate individuate nell'offerta, solo se sia il Consorzio sia la consorziata designata posseggono la predetta certificazione, o in alternativa, se il solo Consorzio possiede la predetta certificazione e l'ambito di certificazione del suo sistema gestionale include la verifica che l'erogazione della prestazione da parte della consorziata rispetti gli standard fissati dalla certificazione.
- b. Riduzione del 50% in caso di partecipazione di micro, piccole e medie imprese e di raggruppamenti di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese. Tale riduzione non è cumulabile con quella indicata alla lett. a).

Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 del Codice, il concorrente dichiara nella domanda di partecipazione il possesso delle certificazioni e inserisce copia delle certificazioni possedute qualora non già presenti nel fascicolo virtuale.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria solo a condizione che sia stata già costituita prima della presentazione dell'offerta.

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.PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti effettuano il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 621 del 20 dicembre 2022 pubblicata al seguente <https://www.anticorruzione.it/-/gestione-contributi-gara>. Il pagamento del contributo è condizione di ammissibilità dell'offerta. Il pagamento è verificato mediante il FVOE. In caso di esito negativo della verifica, è attivata la procedura di soccorso istruttorio. In caso di mancata regolarizzazione nel termine assegnato, l'offerta è dichiarata inammissibile.

Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi descritti nella sottostante tabella:

Numero lotto	CIG	Importo contributo ANAC
56		Euro 18,00
68		Euro 18,00
76		Euro 33,00
115		Euro 33,00
119		Euro 18,00

La stazione appaltante accerta il pagamento del contributo mediante consultazione del FVOE ai fini dell'ammissione alla gara.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la stazione appaltante richiede, mediante soccorso istruttorio, la presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento. L'operatore economico che non adempia alla richiesta nel termine stabilito dalla stazione appaltante è escluso dalla procedura di gara per inammissibilità dell'offerta.

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

L'offerta e la documentazione relativa alla procedura devono essere presentate esclusivamente attraverso la Piattaforma STELLA secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma, accessibili dal sito <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/help/manuali-operativi/manuali-per-le-imprese/>.

Non sono considerate valide le offerte presentate attraverso modalità diverse da quelle previste nel presente disciplinare.

L'offerta e la documentazione devono essere sottoscritte con firma digitale o altra firma elettronica qualificata o firma elettronica avanzata.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 19, 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000.

La documentazione presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

La campionatura dovrà essere trasmessa prima della scadenza del termine per la presentazione delle offerte al seguente indirizzo: IFO - Via Elio Chianesi n. 53 - 00144 Roma - UOC Affari Generali - Ufficio del Protocollo - palazzina n. 3/piano meno 1 - c.a. Dott.ssa Anita Fiumara, con plico raccomandato e nelle modalità di seguito indicate:

- Una confezione minima di imballo originale per il prodotto richiesto ovvero una confezione per ciascuna delle misure del prodotto richiesto (se il lotto si compone di un prodotto richiesto in più misure);
- **La campionatura dovrà essere del tutto identica ai prodotti offerti in gara e all'eventuale fornitura in caso di aggiudicazione.**
- La campionatura dovrà essere presentata nelle confezioni e negli imballaggi originali ed in regola con quanto previsto dalla normativa vigente; in ogni caso dovrà essere atta a
- dimostrare tutte le caratteristiche dei prodotti offerti e le modalità di utilizzo.
- Il plico raccomandato contenente la campionatura richiesta dovrà riportare all'esterno le seguenti indicazioni:
- Il nome dell'operatore economico;
- Il numero del/i lotto/i per il/i quale/i la campionatura viene proposta;
- La seguente dicitura: "NON APRIRE - contiene campioni per la partecipazione alla procedura aperta per l'affidamento della fornitura di **" DM per anestesia e rianimazione" occorrente alle strutture degli IFO per il periodo di 36 mesi** - UFFICIO DEL PROTOCOLLO - C.A. Dott.ssa Anita Fiumara - Ufficio Acquisizione Beni e Servizi -;

Su ogni articolo dovrà essere apposta un'etichetta riportante le seguenti indicazioni:

- Nome della Ditta offerente;
- Nome commerciale e descrizione del prodotto;
- Codice articolo della Ditta offerente.

La Commissione di gara si riserva di chiedere ulteriore campionatura e/o delucidazioni ritenute necessarie per una puntuale valutazione tecnica dei prodotti offerti.

L'offerta deve pervenire entro e non oltre le ore del giorno a pena di irricevibilità. La Piattaforma non accetta offerte presentate dopo la data e l'orario stabiliti come termine ultimo di presentazione dell'offerta.

Per l'individuazione di data e ora di arrivo dell'offerta fa fede l'orario registrato dalla Piattaforma.

Le operazioni di inserimento sulla Piattaforma di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. Si invitano pertanto i concorrenti ad avviare tali attività con congruo anticipo rispetto alla scadenza prevista onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto.

Qualora si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento della Piattaforma si applica quanto previsto al punto 1.

Ogni operatore economico per la presentazione dell'offerta ha a disposizione una capacità pari alla dimensione massima di 100 MB per singolo file.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

12.1. REGOLE PER LA PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA

L'offerta dovrà essere inserita nelle apposite sezioni del sistema relative alla presente procedura ed essere composta dai seguenti documenti:

- A. **Documentazione amministrativa;**
- B. **Offerta tecnica** - una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare;
- C. **Offerta economica** - una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare.

L'operatore economico ha facoltà di inserire nella Piattaforma offerte successive che sostituiscono la precedente, ovvero ritirare l'offerta presentata, nel periodo di tempo compreso tra la data e ora di inizio e la data e ora di chiusura della fase di presentazione delle offerte. La stazione appaltante considera esclusivamente l'ultima offerta presentata.

Si precisa inoltre che:

- l'offerta è vincolante per il concorrente;
- con la trasmissione dell'offerta, il concorrente accetta tutta la documentazione di gara, allegati e chiarimenti inclusi.

Al momento della ricezione delle offerte, ciascun concorrente riceve notifica del corretto recepimento della documentazione inviata, tramite PEC all'indirizzo dichiarato dal Fornitore in fase di registrazione.

La Piattaforma consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda.

Il concorrente che intenda partecipare in forma associata (per esempio raggruppamento temporaneo di imprese/ConSORZI, sia costituiti che costituendi) in sede di presentazione dell'offerta indica la forma di partecipazione e indica gli operatori economici riuniti o consorziati.

Le dichiarazioni sono redatte sui modelli predisposti e messi a disposizione nella Piattaforma al link <https://stella.regione.lazio.it/portale/index.php/bandi>

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 mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione della documentazione amministrativa, si applica il soccorso istruttorio.

L'offerta vincola il concorrente per 280 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, sarà richiesto agli offerenti di confermare la validità dell'offerta sino alla data 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 della stazione appaltante entro il termine fissato da quest'ultima o comunque in tempo utile alla celere prosecuzione della procedura è considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

Fino al giorno fissato per l'apertura, l'operatore economico può effettuare, tramite la Piattaforma, la richiesta di rettifica di un errore materiale contenuto nell'offerta tecnica o nell'offerta economica, di cui si sia avveduto dopo la scadenza del termine per la loro presentazione. A tal fine, richiede di potersi avvalere di tale facoltà.

A seguito della richiesta, sono comunicate all'operatore economico le modalità e i tempi con cui

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

procedere all'indicazione degli elementi che consentono l'individuazione dell'errore materiale e la sua correzione. La rettifica è operata nel rispetto della segretezza dell'offerta e non può comportare la presentazione di una nuova offerta, né la sua modifica sostanziale.

Se la rettifica è ritenuta non accoglibile perché sostanziale, è valutata la possibilità di dichiarare l'offerta inammissibile.

13.SOCCORSO ISTRUTTORIO

Con la procedura di soccorso istruttorio di cui all'articolo 101 del Codice, possono essere sanate le carenze della documentazione trasmessa con la domanda di partecipazione ma non quelle della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica.

Con la medesima procedura può essere sanata ogni omissione, inesattezza o irregolarità della domanda di partecipazione e di ogni altro documento richiesto per la partecipazione alla procedura di gara, con esclusione della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica. Non sono sanabili le omissioni, le inesattezze e irregolarità che rendono assolutamente incerta l'identità del concorrente. A titolo esemplificativo, si chiarisce che:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio ed è causa di 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 della domanda, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione del contratto di avvalimento, della garanzia provvisoria, del mandato collettivo speciale o dell'impegno a conferire mandato collettivo può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati documenti sono preesistenti e comprovabili con data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta è sanabile;

Ai fini del soccorso istruttorio è assegnato al concorrente un termine di 7 giorni affinché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere nonché la sezione della Piattaforma dove deve essere inserita la documentazione richiesta. In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all'esclusione del concorrente dalla procedura.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, limitati alla documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando un termine a pena di esclusione.

La stazione appaltante può sempre chiedere chiarimenti sui contenuti dell'offerta tecnica e dell'offerta economica e su ogni loro allegato. L'operatore economico è tenuto a fornire risposta nel termine di 7 giorni. I chiarimenti resi dall'operatore economico non possono modificare il contenuto dell'offerta.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L'operatore economico inserisce sulla Piattaforma STELLA, nella sezione denominata "Busta documentazione", la seguente documentazione:

- 1) Allegato 1 Domanda di partecipazione, dichiarazione amministrativa ed eventuale procura;
- 2) DGUE (DA COMPILARE IN PIATTAFORMA);
- 3) Schema contrattuale firmato per presa visione;
- 4) Informativa privacy sottoscritto digitalmente;
- 5) patto d'integrità sottoscritto digitalmente;
- 6) scheda fornitore;
- 7) PASSoe per ogni singolo lotto di partecipazione;
- 8) garanzia provvisoria con impegno del fideiussore;
- 9) documentazione in caso di avvalimento;
- 10) documentazione per i soggetti associati;
- 11) copia informatica dell'avvenuto pagamento del contributo Anac;
- 12) ricevuta assolvimento imposta di bollo.

Nello specifico dovranno essere prodotti:

- un indice completo della documentazione amministrativa presentata;
- le dichiarazioni contenenti le informazioni sull'operatore economico (utilizzando preferibilmente l'Allegato 2 – Documento di Gara Unico Europeo (DGUE)), concernenti informazioni sull'eventuale esercizio delle facoltà di utilizzo dell'Istituto dell'avvalimento e del subappalto, nonché attestanti il possesso degli ulteriori requisiti previsti dal Disciplinare. Si specifica che un autonomo DGUE, firmato digitalmente da parte del relativo titolare o legale rappresentante ovvero da un procuratore con poteri di firma, deve essere presentato da parte di tutti i soggetti individuati, del modello DGUE quali facenti parte di eventuali R.T.I./Consorzio ordinario/Rete di Impresa/GEIE, di eventuali esecutori individuati dal Consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) o c), D. Lgs. n. 36/2023 e dalla Rete d'Impresa di cui all'articolo 3, comma 4-ter, D.L. 5/2009, oltre che dal Consorzio e dall'impresa che riveste la funzione di organo comune della Rete, di eventuali soggetti di cui l'operatore economico si avvale ai fini del possesso dei requisiti di carattere economico finanziario e tecnico-organizzativo previsti dal Disciplinare.

Con riferimento ai Motivi legati a condanne penali, del modello DGUE si specifica che le dichiarazioni rese si intendono riferite, oltre che al soggetto che sottoscrive l'offerta, per quanto di sua conoscenza anche a tutti i soggetti di cui all'articolo 94, comma 3, D. Lgs. n. 36/2023, in carica alla data di pubblicazione del Bando che assumono la carica fino alla data di presentazione dell'offerta o cessati dalla carica nell'anno antecedente la pubblicazione del Bando sulla GURI:

- a. dell'operatore economico ai sensi e nei termini di cui al decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231;
- b. del titolare o del direttore tecnico, se si tratta di impresa individuale;
- c. di un socio amministratore o del direttore tecnico, se si tratta di società in nome collettivo;
- d. dei soci accomandatari o del direttore tecnico, se si tratta di società in accomandita semplice;

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

- e. dei membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, ivi compresi gli institori e i procuratori generali;
- f. dei componenti degli organi con poteri di direzione o di vigilanza o dei soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo;
- g. del direttore tecnico o del socio unico;
- h. dell'amministratore di fatto nelle ipotesi di cui alle lettere precedenti.

Con riferimento agli Altri motivi di esclusione eventualmente previsti dalla legislazione nazionale dello stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, in merito alla sussistenza del requisito di cui all'articolo 94, comma 2, D. Lgs. n. 36/2023, si specifica che la dichiarazione resa si intende riferita, oltre che al soggetto che sottoscrive l'offerta, per quanto di sua conoscenza, anche a tutti i soggetti di cui all'articolo 94, comma 3, del D. Lgs. n. 36/2023.

14.1. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA

La domanda di partecipazione è redatta secondo il modello di cui all'Allegato 1 "Domanda di partecipazione, dichiarazione amministrativa ed eventuale procura".

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause automatiche di esclusione di cui all'articolo 94 commi 1 e 2 del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione a tutti i soggetti indicati al comma 3.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause non automatiche di esclusione di cui all'articolo 98, comma 3, lettere g) ed h) del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione ai soggetti di cui al punto precedente.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle altre cause di esclusione sono rese in relazione all'operatore economico.

Con riferimento alle cause di esclusione di cui all'articolo 95 del Codice, il concorrente dichiara:

- le gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1, lettera a) del Codice commesse nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- gli atti e i provvedimenti indicati all'articolo 98 comma 6 del codice emessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- tutti gli altri comportamenti di cui all'articolo 98 del Codice, commessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara.

La dichiarazione di cui sopra deve essere resa anche nel caso di impugnazione in giudizio dei relativi provvedimenti.

L'operatore economico dichiara la sussistenza delle cause di esclusione che si sono verificate prima della presentazione dell'offerta e indica le misure di *self-cleaning* adottate, oppure dimostra l'impossibilità di adottare tali misure prima della presentazione dell'offerta.

L'operatore economico adotta le misure di *self-cleaning* che è stato impossibilitato ad adottare prima della presentazione dell'offerta e quelle relative a cause di esclusione che si sono verificate dopo tale momento.

Se l'operatore economico omette di comunicare alla stazione appaltante la sussistenza dei fatti e dei provvedimenti che possono costituire una causa di esclusione ai sensi degli articoli 94 e 95 del Codice e detti fatti o provvedimenti non risultino nel FVOE, il triennio inizia a decorrere dalla data in cui la stazione appaltante ha acquisito gli stessi, anziché dalla commissione del fatto o dall'adozione del provvedimento.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

Il concorrente indica nella domanda di partecipazione per quale/i lotto/i concorre.

In caso di raggruppamento temporaneo, consorzio ordinario, aggregazione di retisti, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascun partecipante.

In caso di consorzio di cooperative, consorzio imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara.

Nella domanda di partecipazione il concorrente dichiara:

- i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 94, comma 3, del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;
- di non partecipare alla medesima gara/lotto contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio; in forma singola e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta). Se l'operatore economico dichiara di partecipare in più di una forma, allega la documentazione che dimostra che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali
- di aver preso piena conoscenza e di accettare, senza condizioni o riserve, quanto previsto nel Bando di gara, nel Disciplinare di Gara, nel Capitolato Tecnico di gara e in tutti i loro Allegati;
- di impegnarsi a sottoscrivere la dichiarazione di conformità agli standard sociali minimi di cui all'allegato I al decreto del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare del 6 giugno 2012;
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento reperibile e adottato dalla stazione appaltante di cui alla deliberazione IFO n. 597 del 25 maggio 2021 reperibile sul sito aziendale www.ifo.it nella sezione <https://www.ifo.it/amministrazionetrasparente/disposizioni-general/atti generali/> e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;
- di sottoscrivere il patto di integrità allegato alla documentazione di gara;
- per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, l'impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica 633/72 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
- per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, il domicilio fiscale ..., il codice fiscale ..., la partita IVA ..., l'indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 90 del Codice;
- di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al punto 28.

La domanda e le relative dichiarazioni sono sottoscritte ai sensi del decreto legislativo n.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

82/2005:

- dal concorrente che partecipa in forma singola;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o il consorzio o il gruppo;
- nel caso di aggregazioni di retisti:
 - a) se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-*quater*, del decreto-legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta 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'articolo 3, comma 4-*quater*, del decreto-legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuno dei retisti che partecipa 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 dal retista che riveste la qualifica di mandatario, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuno dei retisti che partecipa alla gara.
 - d) nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c) e d) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

La domanda e le relative dichiarazioni sono firmate dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore munito della relativa procura. In tal caso, il concorrente allega alla domanda copia conforme all'originale della procura. Non è necessario allegare la procura se dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti al procuratore.

La domanda di partecipazione deve essere presentata nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72 in ordine all'assolvimento dell'imposta di bollo. Il pagamento della suddetta imposta del valore di €16,00 viene effettuato tramite F24, bollo virtuale previa autorizzazione rilasciata dall'Agenzia delle Entrate o tramite il servizio @e.bollo dell'Agenzia delle Entrate o per gli operatori economici esteri tramite il pagamento del tributo con bonifico utilizzando il codice Iban IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale la propria denominazione, codice fiscale (se presente) e gli estremi dell'atto a cui si riferisce il pagamento.

A comprova del pagamento, il concorrente allega la ricevuta di pagamento elettronico ovvero del bonifico bancario.

In alternativa il concorrente può acquistare la marca da bollo da euro 16,00 ed inserire il suo numero seriale all'interno della dichiarazione contenuta nell'istanza telematica e allegare, obbligatoriamente copia del contrassegno in formato.pdf. Il concorrente si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

14.2. DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 372 del DECRETO LEGISLATIVO 12 GENNAIO 2019, n. 14

Il concorrente dichiara ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000 gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare, nonché dichiara che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019

Il concorrente presenta una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 2, comma 1, lettera o) del decreto legislativo succitato che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

14.3. DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO

L'impresa ausiliaria rende le dichiarazioni sul possesso dei requisiti di ordine generale mediante compilazione dell'apposita sezione del DGUE.

Il concorrente, per ciascuna ausiliaria, allega:

- 1) il PASSOE dell'ausiliaria,
- 2) la dichiarazione di avvalimento;
- 3) il contratto di avvalimento.

Nel caso di avvalimento finalizzato al miglioramento dell'offerta, il contratto di avvalimento è presentato nell'offerta tecnica.

14.4. DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti:

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata;
- dichiarazione delle parti della fornitura, ovvero della percentuale in caso di forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti:

- copia dell'atto costitutivo e dello statuto del consorzio o GEIE, con indicazione del soggetto designato quale capofila;
- dichiarazione sottoscritta delle parti della fornitura, ovvero la percentuale in caso di forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

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

- dichiarazione rese da ciascun concorrente, attestante:
 - a. a quale operatore economico, 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'articolo 68 del Codice

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;

- c. le parti della fornitura, ovvero la percentuale in caso di forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

- copia del contratto di rete, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete.
- dichiarazione che indichi per quali imprese la rete concorre;
- dichiarazione sottoscritta con firma digitale delle parti della fornitura, ovvero la percentuale in caso di forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

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

- copia del contratto di rete;
- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito all'organo comune;
- dichiarazione delle parti della fornitura, ovvero la percentuale in caso di forniture indivisibili, 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 raggruppamento temporaneo di imprese costituito o costituendo

- **in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituito:**
 - copia del contratto di rete
 - copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria
 - dichiarazione delle parti della fornitura, ovvero la percentuale in caso di forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.
- **in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituendo:**
 - copia del contratto di rete
 - dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente all'aggregazione 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, ovvero la percentuale in caso di forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

15.OFFERTA TECNICA

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

LOTTE che saranno valutate con il criterio sulla base del miglior rapporto qualità prezzo (compreso il LOTTO 76 in Accordo Quadro)

L'operatore economico dovrà caricare a sistema nella busta "offerta tecnica" i documenti di seguito specificati, allegati in un unico file ".zip" a pena di inammissibilità dell'offerta. L'offerta è firmata digitalmente e deve contenere, a pena di esclusione, i seguenti documenti:

- a) relazione tecnica delle forniture offerte/e;
- b) Dichiarazione attestante che i prodotti offerti sono rispondenti ai requisiti previsti dal Capitolato Tecnico;
- c) Documento di corrispondenza tra la griglia di valutazione qualità e le caratteristiche del sistema offerto, redatto in formato chiaro e facilmente riconducibile agli elementi oggetto di valutazione.

L'offerta Tecnica deve essere priva, a pena di esclusione, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'Offerta Economica.

L'offerta tecnica deve rispettare, pena l'esclusione dalla procedura di gara, le caratteristiche minime stabilite nei documenti di gara, nel rispetto del principio di equivalenza.

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.

LOTTE che saranno valutate con il criterio del minor prezzo: (Lotti 2, 11, 19, 31, 39, 47, 86)

L'operatore economico dovrà caricare a sistema nella busta "busta tecnica" i documenti di seguito specificati, allegati in un unico file ".zip". L'offerta è firmata digitalmente e deve contenere, a pena di esclusione, i seguenti documenti:

- a) relazione tecnica/schede tecniche delle forniture offerte, nonché certificazioni CE, UNI, ISO ecc., previste per i beni oggetto della fornitura;
- b) Dichiarazione attestante che i prodotti offerti sono rispondenti ai requisiti previsti dal Capitolato Tecnico;

La documentazione Tecnica deve essere priva, a pena di esclusione, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'Offerta Economica

La documentazione tecnica deve rispettare, pena l'esclusione dalla procedura di gara, le caratteristiche minime stabilite nei documenti di gara, nel rispetto del principio di equivalenza.

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.

La Stazione Appaltante valuterà la conformità della documentazione tecnica depositata.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

16. OFFERTA ECONOMICA

L'operatore economico, a pena di esclusione, inserisce la documentazione economica attraverso il Sistema STELLA, secondo le modalità esplicitate nel manuale.

L'offerta deve essere caricata sul sistema STELLA entro e non oltre il termine perentorio del giorno ... delle ore ...

La ditta concorrente dovrà compilare l'offerta economica inserendo a sistema, nel campo previsto, il prezzo offerto da applicare sul valore a base d'asta al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

Verranno prese in considerazione fino a due cifre decimali, oltre le quali si procederà a troncamento.

Si precisa che a seguito dell'inserimento del ribasso nel campo previsto dal sistema, l'operatore economico dovrà, a pena di esclusione, provvedere al caricamento del dettaglio dell'offerta economica utilizzando il modello di cui **all'Allegato N. 9 "Modello offerta economica dettagliata"**, sottoscritto digitalmente e successivamente caricarlo sulla piattaforma telematica.

La busta economica dovrà inoltre contenere **l' All. 8 "scheda prodotto fornitore"** compilato in ogni sua parte.

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 tecnica e nell'Offerta economica.

Si precisa inoltre che:

- il valore offerto deve essere indicato sia in cifre sia in lettere; in caso di discordanza fra il prezzo indicato in cifre e quello in lettere sarà ritenuto valido il valore in lettere;
- ai sensi dell'art. 108, comma 9, del D.lgs. n. 36/2023, il concorrente deve quantificare i costi aziendali in materia di salute e sicurezza sui posti di lavoro nonché i costi della manodopera.

L'appalto verrà aggiudicato anche in presenza di una sola offerta purché ritenuta valida e congrua dall'Amministrazione.

Nell'Offerta Economica, oltre a quanto sopra indicato, non dovrà essere inserito altro documento.

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta.

17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del minor prezzo per i Lotti 2, 11, 19, 31, 39, 47, 86.

Per i restanti Lotti la valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica è effettuata in base ai seguenti punteggi:

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
TOTALE	100

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

17.1. CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nella tabella di cui all'Allegato 7 "Griglia di valutazione".

Nella colonna identificata con la lettera Q vengono indicati i "Punteggi quantitativi", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito mediante applicazione di una formula matematica.

Nella colonna identificata dalla lettera T vengono indicati i "Punteggi tabellari", vale a dire i punteggi fissi e predefiniti che saranno attribuiti o non attribuiti in ragione dell'offerta o mancata offerta di quanto specificamente richiesto.

Il concorrente è escluso dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla soglia minima di sbarramento pari a 42 per 70.

17.2. METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA

Quanto all'Offerta economica, il punteggio è attribuito tramite la formula a Proporzionalità inversa interdipendente:

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

Dove:

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

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

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

P_{max} è il punteggio massimo attribuibile all'offerta economica.

Il prezzo offerto si intende comprensivo di qualsiasi onere e spesa che la ditta dovrà sostenere per assicurare il regolare e completo svolgimento dell'appalto.

La gara verrà aggiudicata alla ditta che avrà ottenuto il punteggio complessivo più alto, ottenuto dalle somme derivanti dai punteggi qualità e prezzo.

Qualora un'offerta dovesse risultare anormalmente bassa, si procederà a verificare e disposizioni, ai sensi dell'articolo ai sensi dell'art. 110 del D.Lgs. 36/2023.

In caso di parità di offerte si procederà a sorteggio pubblico.

La Stazione Appaltante si riserva la facoltà, in caso dovesse pervenire una sola offerta, ovvero in caso di una sola offerta valida, di procedere ugualmente all'aggiudicazione, purché l'offerta sia ritenuta congrua.

17.3. METODO DI CALCOLO DEI PUNTEGGI

La commissione, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi e quantitativi, procede, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei punteggi per ogni singolo criterio secondo il metodo aggregativo-compensatore.

Il punteggio per il concorrente *i*-esimo è dato dalla seguente formula:

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

$$P_i = \sum_{x=1}^n C_{xi} \cdot P_x$$

dove

P_i = punteggio del concorrente *i-esimo*

C_{xi} = coefficiente criterio di valutazione X per il concorrente *i-esimo*

P_x = punteggio criterio X

X = 1, 2, ..., **n** [valore di n, ovvero il numero di criteri di valutazione]

Il punteggio finale si otterrà sommando i punteggi complessivi relativi agli elementi dell'offerta economica e dell'offerta tecnica, e risulterà aggiudicatario il concorrente che avrà conseguito il punteggio più alto.

La commissione giudicatrice è nominata dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a min. 3 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'articolo 93, commi 4, 5 e 6, del Codice. A tal fine viene richiesta, prima del conferimento dell'incarico, apposita dichiarazione.

La composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti sono pubblicati sul profilo del committente nella sezione "Amministrazione trasparente".

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e di regola, lavora a distanza con procedure telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni.

Il RUP si avvale dell'ausilio della commissione giudicatrice ai fini della verifica della documentazione amministrativa e dell'anomalia delle offerte.

18.COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata 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 devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'articolo 93 comma 5 del Codice. A tal fine viene richiesta, prima del conferimento dell'incarico, apposita dichiarazione.

La composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti sono pubblicati sul sito istituzionale nella sezione "Amministrazione trasparente".

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti, può riunirsi con modalità telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni ed opera attraverso la piattaforma di approvvigionamento digitale.

19.SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima seduta virtuale ha luogo il giorno **...** alle ore **...**

Tale seduta pubblica, se necessario, sarà aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nella data e negli orari che saranno comunicati sul sito dell'Agenzia <https://stella.regione.lazio.it/>, nella sezione dedicata alla presente procedura almeno un giorno prima della data fissata.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

La Piattaforma consente lo svolgimento delle sessioni di gara preordinate all'esame:

- della documentazione amministrativa;
- delle offerte tecniche;
- delle offerte economiche.

La piattaforma garantisce il rispetto delle disposizioni del codice in materia di riservatezza delle operazioni e delle informazioni relative alla procedura di gara, nonché il rispetto dei principi di trasparenza.

20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Il RUP/seggio di gara accede alla documentazione amministrativa di ciascun concorrente, mentre l'offerta tecnica e l'offerta economica restano, chiuse, segrete e bloccate dal sistema, e procede a:

- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- b) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- c) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 13.

Gli eventuali provvedimenti di esclusione dalla procedura di gara sono comunicati entro cinque giorni dalla loro adozione. È fatta salva la possibilità di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

La data e l'ora in cui si procede all'apertura delle offerte tecniche sono comunicate tramite la Piattaforma ai concorrenti ammessi alla presente fase di gara.

Il RUP/seggio di gara procede all'apertura delle offerte presentate. La commissione giudicatrice procede all'esame e valutazione delle offerte presentate dai concorrenti e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente disciplinare. Gli esiti della valutazione sono registrati dalla Piattaforma.

La commissione giudicatrice procede ad apertura, esame e valutazione delle offerte tecniche e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente disciplinare. Gli esiti della valutazione sono registrati dalla Piattaforma.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 19:

- a) i punteggi tecnici attribuiti alle singole offerte tecniche;
- b) le eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

Al termine delle operazioni di cui sopra la Piattaforma consente la prosecuzione della procedura ai soli concorrenti ammessi alla valutazione delle offerte economiche.

Il RUP/seggio di gara procede all'apertura e alla valutazione delle offerte economiche, secondo i criteri e le modalità descritte nel disciplinare e, successivamente, all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

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, è collocato primo in graduatoria il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio sul prezzo.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, i predetti concorrenti, su richiesta della stazione appaltante, presentano un'offerta migliorativa sul prezzo entro 10 giorni. La richiesta è effettuata secondo le modalità previste al punto 2.3. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede mediante sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria. La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio, secondo le modalità previste punto 2.3.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 19 prezzi offerti.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, redige la graduatoria.

L'offerta è esclusa in caso di:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero inserimento di elementi concernenti il prezzo nella documentazione amministrativa o nell'offerta tecnica;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative oppure irregolari in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche, o anormalmente basse;
- presentazione di offerte inammissibili in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per l'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;
- mancato superamento della soglia di sbarramento per l'offerta tecnica.

LOTTE che saranno valutati con il criterio del minor prezzo: (Lotti 2, 11, 19, 31, 39, 47, 86)

Una volta effettuato il controllo della documentazione amministrativa, nella seduta si procederà allo sblocco delle offerte economiche e alla formulazione della graduatoria finale.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo, la stazione appaltante procederà a richiedere agli offerenti a pari merito offerta migliorativa entro 10 giorni. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo il RUP/seggio di gara procede mediante sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria.

22.VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

La stazione appaltante si riserva la facoltà di sottoporre a verifica un'offerta che, in base anche ad altri ad elementi, ivi inclusi i costi della manodopera, appaia anormalmente bassa.

Nel caso in cui la prima migliore offerta appaia anormalmente bassa, il RUP, avvalendosi anche della commissione giudicatrice, ne valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità.

Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte ritenute anormalmente basse, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala.

Il concorrente allega, in sede di presentazione dell'offerta economica, le giustificazioni relative alle voci di prezzo e di costo. La mancata presentazione anticipata delle giustificazioni non è causa di esclusione.

Il RUP richiede al concorrente la presentazione delle spiegazioni, se del caso, indicando le

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale.

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

Il RUP, esaminate le spiegazioni fornite dall'offerente, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine perentorio per il riscontro.

Il RUP esclude le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili.

23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

La proposta di aggiudicazione è formulata in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la stazione appaltante può decidere, entro 30 giorni dalla conclusione delle valutazioni delle offerte, di non procedere all'aggiudicazione.

L'aggiudicazione è disposta all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente disciplinare ed è immediatamente efficace. In caso di esito negativo delle verifiche, si procede all'esclusione, alla segnalazione all'ANAC, ad incamerare la garanzia provvisoria.

Successivamente si procede a ricalcolare i punteggi e a riformulare la graduatoria procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati. Nell'ipotesi di ulteriore esito negativo delle verifiche si procede nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

Il contratto è stipulato non prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione e comunque entro 60 giorni dall'aggiudicazione, salvo quanto previsto dall'articolo 18 comma 2 del Codice.

A seguito di richiesta motivata proveniente dall'aggiudicatario la data di stipula del contratto può essere differita purché ritenuta compatibile con la sollecita esecuzione del contratto stesso.

La garanzia provvisoria dell'aggiudicatario è svincolata automaticamente al momento della stipula del contratto; la garanzia provvisoria degli altri concorrenti è svincolata con il provvedimento di aggiudicazione e perde, in ogni caso, efficacia entro 30 giorni dall'aggiudicazione.

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'articolo 117 del Codice.

Se la stipula del contratto non avviene nel termine per fatto della stazione appaltante, l'aggiudicatario può farne constatare il silenzio inadempimento o, in alternativa, può sciogliersi da ogni vincolo mediante atto notificato. All'aggiudicatario non spetta alcun indennizzo, salvo il rimborso delle spese contrattuali.

Se la stipula del contratto non avviene nel termine fissato per fatto dell'aggiudicatario può costituire motivo di revoca dell'aggiudicazione.

La mancata o tardiva stipula del contratto al di fuori delle ipotesi predette, costituisce violazione del dovere di buona fede, anche in pendenza di contenzioso.

L'aggiudicatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'articolo 119, comma 3, lett. d) del Codice.

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

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.

Il contratto è stipulato mediante scrittura privata in modalità elettronica.

Le spese obbligatorie relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento sono a carico dell'aggiudicatario e devono essere rimborsate entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione. L'importo massimo presunto delle spese obbligatorie di pubblicazione è pari a € 5.000,00. Sono comunicati tempestivamente all'aggiudicatario eventuali scostamenti dall'importo indicato.

Le spese relative alla pubblicazione sono suddivise tra gli aggiudicatari dei lotti in proporzione al valore del lotto aggiudicato.

Sono a carico dell'aggiudicatario tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione del contratto.

In caso di interpello a seguito di risoluzione/recesso del contratto in corso di esecuzione, il nuovo affidamento avviene alle condizioni proposte dall'operatore economico interpellato, ai sensi dell'art. 124 comma 2 del Codice.

24. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

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

L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

- gli estremi identificativi dei conti correnti bancari o postali dedicati, con l'indicazione della fornitura alla quale sono dedicati;
- le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare sugli stessi;
- ogni modifica relativa ai dati trasmessi.

La comunicazione deve essere effettuata entro sette giorni dall'accensione del conto corrente ovvero, nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica. In caso di persone giuridiche, la comunicazione deve essere sottoscritta da un legale rappresentante ovvero da un soggetto munito di apposita procura. L'omessa, tardiva o incompleta comunicazione degli elementi informativi comporta, a carico del soggetto inadempiente, l'applicazione di una sanzione amministrativa pecuniaria da 500 a 3.000 euro.

Il mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari relativi all'appalto comporta la risoluzione di diritto del contratto.

In occasione di ogni pagamento all'appaltatore o di interventi di controllo ulteriori si procede alla verifica dell'assolvimento degli obblighi relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari.

Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o di Società Poste Italiane S.p.a. o anche senza strumenti diversi dal bonifico bancario o postale che siano idonei a garantire la piena tracciabilità delle operazioni per il corrispettivo dovuto in dipendenza del presente contratto.

25. CODICE DI COMPORTAMENTO

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, l'aggiudicatario deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 e nel codice di comportamento di questa stazione appaltante e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza, nonché nella sottosezione Rischi corruttivi e trasparenza del PIAO.

In seguito alla comunicazione di aggiudicazione e prima della stipula del contratto, l'aggiudicatario ha l'onere di prendere visione dei predetti documenti pubblicati sul sito della stazione appaltante al link <https://www.ifo.it/amministrazione-trasparente/>

26. ACCESSO AGLI ATTI

L'accesso agli atti della procedura è consentito nel rispetto delle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi, inviando circostanziata richiesta tramite il sistema STELLA. Non saranno prese in considerazione richieste di accesso agli atti trasmesse al di fuori della piattaforma STELLA.

27. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dalla presente procedura di gara è competente il Tribunale Amministrativo di Roma.

Per servizi e forniture superiori al milione di euro: Trova applicazione la disciplina di cui all'articolo 215 del Codice relativamente al collegio consultivo tecnico formato secondo le modalità di cui all'allegato V.2 del Codice, al fine di prevenire le controversie o consentire la rapida risoluzione delle stesse o delle dispute tecniche di ogni natura che possano insorgere nell'esecuzione del contratto. I costi sono ripartiti tra le parti.

Il collegio di norma è costituito da n. 3 membri.

Nei casi previsti dall'All V.2 art. 1, i membri possono essere 5.

28. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti sono trattati e conservati ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 recante il "Codice in materia di protezione dei dati personali" e ss mm e ii, del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/21 e dei relativi atti di attuazione. In particolare, tali dati saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente ai fini della partecipazione alla presente procedura di gara e non verranno né comunicati né diffusi, fatto salvo comunque l'esercizio dei diritti di cui all'articolo 7 del medesimo D.Lgs. 36/2023

SCHEMA DI CONTRATTO

CONTRATTO DI APPALTO

Per l'affidamento della fornitura di -----,

CIG: _____

TRA

Gli Istituti Fisioterapici Ospitalieri di Roma Via Elio Chia-
nesi 53, 00144- C.F.02153140583 e part. Iva 01033011006, di
seguito denominati "IFO" o "Committente", rappresentati dal Di-
rettore Amministrativo, nata a il, insediatasi
nella carica a seguito della deliberazione n. del
degli I.F.O., domiciliata per la carica come sopra;

E

La, con sede legale in n.,, partita
IVA e C.F., di seguito chiamata "Società" o "Impresa"
o "Fornitore", "Appaltatore" "Affidatario" rappresentata dal le-
gale rappresentante, munito dei necessari poteri,,

PREMESSO:

- che gli IFO, con delibera _____ hanno aggiudicato in
favore _____ l'affidamento di cui trattasi;
- che nei confronti del Fornitore sono state esperite le
verifiche concernenti le dichiarazioni presentate in sede
di gara e lo stesso ha presentato quanto previsto nel
Disciplinare di gara e nei suoi allegati per la stipula
del contratto;

- che in merito alla insussistenza di procedimenti e/o provvedimenti definitivi di applicazione di misure di prevenzione è stata presentata la richiesta alla Banca Dati Nazionale Unica per la Documentazione Antimafia (B.D.N.A.) della prescritta informazione antimafia;
- che si sono verificate le condizioni di cui al comma 3 dell'art. 18 D. Lgs. 36/2023;
- che, secondo quanto previsto dall'art. 18, comma 2, del D. Lgs. 36/2023, occorre procedere alla stipula del contratto;
- che l'Impresa aggiudicataria, a richiesta degli IFO, ha prodotto la polizza fideiussoria n a garanzia della corretta esecuzione del contratto nel rispetto del disposto di cui all'art. 117 del D.Lgs. 36/2023;

TUTTO CIO' PREMESSO

e confermato, quale parte integrante e sostanziale del presente atto, le parti convengono e stipulano quanto segue:

Articolo 1

Oggetto del contratto

Gli IFO affidano alla società meglio identificata in premessa la fornitura di _____, come esattamente riportato nei seguenti documenti, che costituiscono parte integrante del presente contratto, anche se non materialmente collazionati ad esso, ma conservati presso la Stazione Appaltante:

- capitolato tecnico;

- offerta tecnica ed economica.

-

INDICARE EVENTUALI OPZIONI - POSSIBILITA' RINNOVI RISCATTI

Articolo 2

Importo dell'appalto e revisione dei prezzi

Il corrispettivo dovuto è stabilito per tutta la durata dell'appalto in € _____ IVA esclusa, pari ad € _____ IVA al __% inclusa.

Qualora nel corso di esecuzione del contratto, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si determini una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo dei beni superiore al 5% dell'importo complessivo, su richiesta del Fornitore, i prezzi sono aggiornati nella misura dell'80% della variazione (solo per la parte eccedente il 5%), in relazione alle prestazioni da eseguire.

La revisione dei prezzi, nei casi in cui si verifichi un aumento derivante da circostanze imprevedute ed imprevedibili e non imputabili all'operatore economico, potrà essere riconosciuta, previa presentazione di specifica e motivata istanza; questa dovrà dare evidenza della variazione percentuale dei costi rispetto al periodo di aggiudicazione, dell'incidenza dell'aumento del costo dei materiali sul prezzo d'appalto e rappresentare come l'aumento del costo dei materiali risulti da appositi indici Istat, quali, ad esempio, quelli dei prezzi al consumo, dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi, nonché gli

indici delle retribuzioni contrattuali orarie, prezzari con carattere di ufficialità o altre specifiche rilevazioni condotte allo scopo dall'Istat o dai Ministeri o Autorità competenti.

3. La revisione potrà essere riconosciuta nel limite del 50% del valore dell'eccedenza e comunque nel limite massimo complessivo per l'intero appalto delle somme a disposizione, così come indicate nel quadro economico dell'appalto.

4. Sulle richieste avanzate dall'appaltatore la stazione appaltante si pronuncia entro 60 (sessanta) giorni. Scaduto il predetto termine l'istanza deve intendersi respinta. In caso di accoglimento delle richieste dell'appaltatore il provvedimento determina l'importo della compensazione al medesimo riconosciuta secondo quanto prescritto

Analogamente si potrà procedere alla revisione del prezzo quando si verificano diminuzioni derivanti da circostanze impreviste ed imprevedibili con diminuzione del costo dei materiali variato in misura almeno pari al 5% rispetto alla data di aggiudicazione o, nel caso di revisione successiva, dalla data del riconoscimento della precedente revisione, come accertato dai predetti indici Istat, prezzari con carattere di ufficialità o altre specifiche rilevazioni condotte allo scopo dall'Istat o dai Ministeri o Autorità competenti e tale variazione abbia determinato una diminuzione del prezzo complessivo dell'appalto almeno pari al 5%. Sono esclusi dalla revisione di cui al presente articolo i prezzi delle forniture/servizi contabilizzati nell'anno

solare di presentazione dell'offerta. Al di fuori delle fattispecie disciplinate dal presente articolo è esclusa qualsiasi revisione dei prezzi e non trova applicazione l'articolo 1664, primo comma, del Codice Civile.

Delle revisioni disposte sarà data comunicazione al Fornitore entro massimo 7 (sette) giorni lavorativi.

Articolo 3

Norme regolatrici dell'appalto

Tutte le norme, patti e condizioni, che regolano l'appalto sono contenute nel presente Contratto e nel capitolato tecnico, quest'ultimo ben noto all'Impresa aggiudicataria dell'appalto stesso, nel disciplinare, nell'offerta dell'appaltatore.

Articolo 4

Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità

1. Sono a carico del Fornitore, intendendosi remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui al precedente Articolo, tutti gli oneri, le spese ed i rischi relativi alla prestazione delle attività, nonché ad ogni altra attività che si rendesse necessaria per la prestazione degli stessi o, comunque, opportuna per il 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 rapporto contrattuale a perfetta regola d'arte, nel

rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nella documentazione di gara, pena l'applicazione delle penali di cui oltre e/o la risoluzione di diritto del Contratto.

3. Salva espressa deroga, le prestazioni contrattuali dovranno necessariamente essere conformi alle caratteristiche tecniche ed alle specifiche indicate negli atti di gara. In ogni caso, 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 all'aggiudicazione.

4. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente all'aggiudicazione, resteranno ad esclusivo carico del Fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre ed il Fornitore non potrà, pertanto, avanzare pretesa di compensi, a qualsiasi titolo, nei confronti del Committente, assumendosi il medesimo Fornitore ogni relativa alea.

5. Il Fornitore si impegna espressamente a manlevare e tenere indenne l'Azienda Sanitaria contraente da tutte le conseguenze derivanti dall'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 o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata

o resa più onerosa dalle attività svolte dal Committente e da terzi autorizzati.

7. Il Fornitore si impegna ad avvalersi, per la prestazione delle attività contrattuali, di personale specializzato, che potrà accedere negli uffici del Committente nel rispetto di tutte le relative prescrizioni e procedure di sicurezza e accesso, fermo restando che sarà cura ed onere del Fornitore verificare preventivamente tali prescrizioni e procedure.

8. Il Fornitore si obbliga a consentire al Committente, per quanto di rispettiva competenza, di procedere in qualsiasi momento e anche senza preavviso alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto del Contratto, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.

Articolo 5

Obbligazioni specifiche del Fornitore

Il Fornitore si obbliga, oltre a quanto previsto nelle altre parti del presente Contratto, a:

- a) fornire i prodotti oggetto del lotto aggiudicato, nel rispetto di quanto previsto nel Capitolato tecnico e in tutti gli altri atti di gara;
- b) erogare tutti gli eventuali servizi previsti dal Capitolato Tecnico e dall'Offerta Tecnica, impiegando tutte le attrezzature ed il personale necessario per la loro realizzazione;

c) adottare, nell'esecuzione di tutte le attività, le modalità atte a garantire la vita e l'incolumità dei propri dipendenti, dei terzi e dei dipendenti del Committente, coerentemente con quanto previsto dal D.Lgs. 81/2008 in materia di sicurezza sul lavoro e rischi da interferenza, nonché ad evitare qualsiasi danno agli impianti, a beni pubblici o privati;

d) osservare integralmente tutte le leggi, norme e regolamenti di cui alla normativa vigente in materia di sicurezza e salute dei lavoratori sul luogo di lavoro e a verificare che anche il personale rispetti integralmente le disposizioni di cui sopra;

e) utilizzare, per l'erogazione di eventuali servizi, personale abilitato ai sensi di legge nei casi prescritti e munito di adeguata preparazione professionale. A tal fine il Fornitore si impegna ad impartire un'adeguata formazione/informazione al proprio personale sui rischi specifici, propri dell'attività da svolgere e sulle misure di prevenzione e protezione da adottare in materia di sicurezza sul lavoro e di tutela ambientale, il tutto coerentemente a quanto proposto in sede di Offerta Tecnica;

f) in tutti i casi, effettuare le consegne nel luogo deputato dal Committente entro i termini stabiliti, secondo quanto previsto dai documenti di gara;

g) in tutti i casi, effettuare la consegna / reintegro anche

per un singolo pezzo;

h) confezionare, etichettare e imballare i prodotti secondo quanto previsto dai documenti di gara;

i) eseguire tutti gli altri servizi previsti dai documenti di gara;

j) manlevare e tenere indenne il Committente, per quanto di rispettiva competenza, dalle pretese che i terzi dovessero avanzare in relazione ai danni propri derivanti da difetti delle forniture;

k) predisporre tutti gli strumenti e le metodologie, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di fornitura.

Articolo 6

Modalità e termini di esecuzione della fornitura

1. Per l'esecuzione degli ordini di consegna il Fornitore si obbliga a consegnare i beni oggetto degli stessi con le modalità stabilite ed esattamente nei luoghi indicati nella documentazione di gara o successivamente modificati dal Committente.

2. Nel caso in cui il Fornitore non effettui la consegna dei prodotti nel termine stabilito, IFO potrà procedere all'acquisto presso terzi, nel rispetto della vigente disciplina in materia di procedure per la scelta del contraente, di tutti o parte dei prodotti non consegnati, considerate le esigenze di interesse pubblico e la necessità di concludere celermente la fornitura.

Detto acquisto avverrà con diritto di rivalsa del medesimo Committente su qualsiasi credito presente o pregresso vantato dalla ditta stessa per i conseguenti eventuali maggiori oneri.

3. Nel caso in cui il ritardo della consegna dei prodotti sia riconducibile a cause di sopraggiunta e dimostrata impossibilità per il Fornitore di rispettare i tempi previsti, il Committente si riserva la facoltà di acquistare i relativi prodotti presso altri fornitori, nel rispetto della normativa vigente in materia di procedure di scelta del contraente, con diritto di rivalsa del medesimo Committente su qualsiasi credito presente o pregresso vantato dalla ditta stessa per i conseguenti eventuali maggiori oneri.

4. Qualora i prodotti oggetto di un ordine di consegna vengano consegnati presso indirizzi diversi rispetto a quanto indicato nell'ordine medesimo, il Fornitore:

- non avrà diritto al pagamento di alcun corrispettivo, compenso o indennizzo;
- dovrà provvedere a propria cura e spese all'eventuale ritiro dei prodotti;
- sarà comunque tenuto, ove ancora possibile, all'esatto adempimento e, quindi, alla tempestiva consegna dei prodotti presso gli indirizzi indicati nell'ordine.

Articolo 7

Controllo quali/quantitativo

1. IFO si riserva il diritto di effettuare controlli sulla qualità del prodotto fornito. In caso di mancata rispondenza dei prodotti ai requisiti previsti dal Capitolato e relativi atti di gara, si potrà procedere alla restituzione della merce secondo le modalità indicate al successivo articolo.

2. La firma apposta sul documento di consegna, all'atto del ricevimento della merce, farà fede esclusivamente ai fini della corrispondenza del numero di colli ricevuti.

3. L'accertamento in ordine alla quantità di merce contenuta in ciascun collo sarà effettuata esclusivamente dal personale delegato del Committente, anche in epoca successiva alla consegna. Tale accertamento farà fede ad ogni effetto.

4. L'accettazione della merce da parte del Committente non esonererà il Fornitore dalla responsabilità per eventuali vizi dei prodotti, apparenti od occulti, ancorché non rilevati all'atto della consegna; analogamente l'accettazione non esonererà il Fornitore da eventuali responsabilità per contestazioni insorte all'atto dell'utilizzazione del prodotto.

5. Nel caso in cui al momento dell'utilizzo dei prodotti, il Committente rilevasse vizi o difformità degli stessi, non riconoscibili in precedenza, il Committente potrà richiedere la sostituzione di detti prodotti, secondo le modalità indicate all'articolo successivo.

Articolo 8

Ritiro dei prodotti da restituire o sostituire

1. In tutte le ipotesi di restituzione al Fornitore dei prodotti consegnati (quali, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, i casi di consegna in ritardo dei prodotti, consegna di quantità di prodotti eccedenti quelle richieste) il Committente metterà a disposizione del Fornitore i prodotti da ritirare.

2. Il Fornitore dovrà, a suo rischio e spese, provvedere al ritiro dei prodotti in eccedenza o non accettati, concordando con il Committente le modalità di ritiro. Il Fornitore non potrà pretendere alcun risarcimento o indennizzo per il deterioramento che i prodotti potrebbero subire durante il deposito, oltre i 5 (cinque) giorni lavorativi di deposito garantiti.

3. Nel caso in cui i prodotti resi o da restituire siano già stati fatturati, il Fornitore dovrà procedere all'emissione della nota di credito. Ciascuna nota di credito dovrà riportare chiara indicazione della relativa fattura, del numero di protocollo assegnato dal Committente all'ordine cui la fattura si riferisce, e dell'eventuale numero di ordine assegnato dal Fornitore alla fornitura.

4. Il Fornitore è tenuto alla sostituzione dei prodotti contestati (difformità di qualità). Nel caso in cui il Fornitore non provveda alla sostituzione dei prodotti contestati, si procederà secondo le modalità indicate al successivo articolo "Penali".

Dopo 30 (trenta) giorni il Committente potrà procedere allo

smaltimento dei prodotti a spese del Fornitore, dandone preventiva comunicazione scritta al Fornitore stesso.

Articolo 9

Fatturazione e pagamenti

1. Al presente contratto si applica il sistema di ordinazione elettronica disposto dal DM Economia e Finanze del 7 dicembre 2018 e s.m.i. Il modello adottato è basato sullo scenario di trasmissione descritto all'interno delle Regole Tecniche del Nodo Smistamento Ordini - NSO che prevede, oltre alla validazione degli ordinativi elettronici, anche la trasmissione da parte del NSO degli stessi ai relativi fornitori/intermediari.

Tale modello prevede che l'Ecosistema Pagamenti (attraverso il Modulo Ordini Regionale - MOR), funga da intermediario tra gli Enti del SSR, il NSO ed i relativi fornitori/intermediari nel processo di invio e ricezione degli ordini elettronici e dei relativi documenti attestanti l'ordinazione emessi nell'ambito del SSR.

2. L'Operatore economico espressamente accetta che al presente rapporto negoziale venga applicata la disciplina uniforme dei pagamenti di cui al DCA 308 del 3 luglio 2015 e successive modifiche, riconoscendo che i pagamenti in proprio favore potranno essere effettuati esclusivamente nel rispetto delle regole ivi stabilite. Il Fornitore si obbliga ad effettuare la fatturazione secondo le modalità e nel rispetto dei tempi sotto previsti.

2. Ai fini del pagamento delle prestazioni rese l'Affidatario, previa ricezione dell'ordine elettronico sul sistema NSO, dovrà emettere fattura in modalità elettronica mediante Sistema di Interscambio (SDI) ed intestate a IFO - Via Elio Chianesi, 53 - 00144 Roma, Codice Fiscale C.F. 02153140583, P.I. 01033011006, riportando obbligatoriamente all'interno del tracciato il Codice IPA UFWFGB, CIG: _____, il numero dell'ordine previamente inviato tramite il sistema NSO ovvero il codice di esclusione così come previsto dalle regole tecniche ministeriali, l'oggetto dell'appalto e la descrizione analitica della prestazione oggetto di fatturazione con espresso riferimento al periodo cui si riferisce. In difetto anche di una sola delle predette indicazioni la fattura verrà bloccata e dovrà essere emessa corrispondente nota di credito.

3. La fattura dovrà inoltre contenere l'annotazione, qualora dovuta, "scissione dei pagamenti ai sensi dell'articolo 17-ter del D.P.R. 633/1972" così che l'IVA addebitata nelle fatture dal Fornitore sia versata dall'Agenzia direttamente all'Erario. Ciò in adempimento alla L. n. 96 del 21/06/2017 che ha previsto l'applicazione alle Agenzie Fiscali del c.d. "Split Payment".

4. Il pagamento delle fatture avverrà entro il termine di 60 gg. dalla data di ricevimento fattura, comunque secondo quanto evidenziato nel disciplinare di gara. Rimane inteso che il Committente, prima di procedere al pagamento del corrispettivo, acquisirà di ufficio il documento unico di regolarità contributiva

(D.U.R.C.), attestante la regolarità del Fornitore in ordine al versamento dei contributi previdenziali e dei contributi assicurativi obbligatori per gli infortuni sul lavoro e le malattie professionali dei dipendenti.

5. L'importo di ciascuna fattura potrà essere decurtato delle eventuali penali applicate in compensazione, fatta comunque salva l'applicazione delle ritenute di legge.

6. Il Fornitore, sotto la propria esclusiva responsabilità, rende tempestivamente note, all'Ufficio risorse economiche degli Istituti (pec: ragioneria@cert.ifo.it), le variazioni circa le modalità di accredito; in difetto di tale comunicazione, anche se le variazioni vengono pubblicate nei modi di legge, il Fornitore non può sollevare eccezioni in ordine ad eventuali ritardi dei pagamenti, né in ordine ai pagamenti già effettuati.

7. Resta tuttavia espressamente inteso che in nessun caso, ivi compreso il caso di ritardi nei pagamenti dei corrispettivi dovuti, il Fornitore può sospendere la fornitura e, comunque, lo svolgimento delle attività previste nel presente contratto e nella documentazione di gara. Qualora il Fornitore si renda inadempiente a tale obbligo, il contratto si può risolvere di diritto mediante semplice ed unilaterale dichiarazione da comunicarsi, da parte del Committente, con lettera raccomandata a/r.

Articolo 10

Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva
espressa

1. Il Fornitore si assume l'obbligo della tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 13 agosto 2010, n. 136 e s.m., pena la nullità assoluta del presente contratto.

2. Gli estremi identificativi del conto corrente dedicato, anche in via non esclusiva, alle commesse pubbliche di cui all'art. 3 della L. 136/2010 e s.m., sono: IBAN: _____, Banca ag. _____
Via _____

3. Il Fornitore si obbliga a comunicare al Committente le generalità ed il codice fiscale delle persone delegate ad operare sul predetto conto corrente, nonché ogni successiva modifica ai dati trasmessi, nei termini di cui all'art. 3, comma 7, L. 136/2010 e s.m. mediante apposita scheda fornitore.

4. Qualora le transazioni relative al contratto siano eseguite senza avvalersi del bonifico bancario o postale ovvero di altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità, il presente contratto è risolto di diritto, secondo quanto previsto dall'art. 3, comma 9 bis, della L. 136/2010 e s.m.

5. Il Fornitore si obbliga altresì ad inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.

6. Il Committente verificherà che nei contratti di subappalto sia inserita a pena di nullità assoluta apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità

dei flussi finanziari di cui alla Legge 136/2010.

7. Con riferimento ai subcontratti, il Fornitore si obbliga a trasmettere al Committente, apposita dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, attestante che nel relativo sub-contratto è stata inserita, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale il subcontraente assume gli obblighi di tracciabilità di cui alla Legge sopracitata. È facoltà del Committente richiedere copia del contratto tra il Fornitore ed il subcontraente al fine di verificare la veridicità di quanto dichiarato.

8. Il Fornitore, il subappaltatore o subcontraente, che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria, ne dà immediata comunicazione al Committente, alla Regione Lazio ed alla Prefettura-Ufficio territoriale del Governo della provincia ove ha sede la stessa.

9. Per tutto quanto non espressamente previsto, restano ferme le disposizioni di cui all'art. 3 della L. 13/08/2010 n. 136 e s.m.

Articolo 11

Trasparenza

1. Il Fornitore espressamente ed irrevocabilmente:

- dichiara che non vi è stata mediazione o altra opera di terzi per la conclusione del Contratto;

- dichiara di non aver corrisposto né promesso di corrispondere ad alcuno, direttamente o attraverso terzi, ivi comprese le

imprese collegate o controllate, somme di denaro o altra utilità a titolo di intermediazione o simili, comunque volte a facilitare la conclusione del Contratto stesso;

- si obbliga a non versare ad alcuno, a nessun titolo, somme di danaro o altra utilità finalizzate a facilitare e a rendere meno onerosa l'esecuzione e la gestione della presente fornitura rispetto agli obblighi assunti, né a compiere azioni comunque volte agli stessi fini.

2. Qualora non risultasse conforme al vero anche una sola delle dichiarazioni rese ai sensi del precedente comma, ovvero il Fornitore non rispettasse gli impegni e gli obblighi ivi assunti per tutta la durata del rapporto contrattuale, lo stesso si intenderà risolto di diritto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1456 cod. civ., per fatto e colpa del Fornitore, che sarà conseguentemente tenuto al risarcimento di tutti i danni derivanti dalla risoluzione.

Articolo 12

Penali

1. Nel caso di ritardo nella consegna rispetto a quanto stabilito nel Capitolato Tecnico sarà dovuta una penale in misura giornaliera pari all'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale per ogni giorno di ritardo;

2. Nel caso in cui la qualità dei prodotti consegnati risulti difforme rispetto a quanto previsto nel Capitolato Tecnico ed il Fornitore non provveda alla sostituzione dei prodotti con-

te- stati, sarà applicata una penale massima pari al 1 per cento dell'importo dei prodotti consegnati.

3. Qualora il ritardo nell'adempimento comporti una penale superiore al 10% (dieci per cento) dell'importo contrattuale al momento dell'inadempienza (comprensivo degli importi di eventuali perizie di variante approvate) oppure qualora si riscontri un grave inadempimento agli obblighi contrattuali da parte dell'Appaltatore, il Responsabile del procedimento promuove l'avvio della procedura di cui all'art.122 del D. Lgs. 36/2023.

4. In ogni caso, l'applicazione delle penali non preclude il diritto del Committente a richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

Articolo 13

Cauzione definitiva

1. A garanzia delle obbligazioni contrattuali il Fornitore, ai sensi e per gli effetti dell'art. 117 del D. Lgs. 36/2023, ha costituito a favore del Committente una garanzia fideiussoria con i seguenti dati:

- garanzia fideiussoria n. _____;
- garante _____;
- somma garantita _____ (Euro _____/___).

2. La cauzione 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.

3. In particolare, la cauzione rilasciata garantisce tutti gli

obblighi specifici assunti dal Fornitore, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta espressamente inteso che il Committente ha diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione e, quindi, sulla fideiussione, per l'applicazione delle penali.

4. La cauzione può essere progressivamente e proporzionalmente svincolata, sulla base dell'avanzamento dell'esecuzione, nel limite massimo del 80%.

5. Qualora l'ammontare della cauzione definitiva dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, il Fornitore dovrà provvedere al reintegro della stessa entro il termine di 10 (dieci) giorni dal ricevimento della relativa richiesta.

Articolo 14

Riservatezza

1. Il Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati le informazioni ed i dati, ivi compresi quelli che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso o, comunque, a conoscenza, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del contratto.

2. L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione della fornitura.

3. L'obbligo di cui al comma 1 non concerne i dati che siano o divengano di pubblico dominio.

4. Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza degli obblighi di segretezza anzidetti da parte dei propri dipendenti e collaboratori, nonché degli eventuali subappaltatori e dei dipendenti e collaboratori di questi ultimi.

5. In caso di inosservanza degli obblighi di riservatezza, il Committente ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il contratto, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.

6. Il Fornitore potrà citare i termini essenziali del contratto nei casi in cui fosse condizione necessaria per la partecipazione del Fornitore stesso a gare e appalti.

7. Il Fornitore si impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dalla normativa in tema di riservatezza e protezione dei dati.

Articolo 15

Danni, responsabilità civile e polizza assicurativa

1. Il Fornitore dichiara di assicurare il suo personale contro gli infortuni, nonché si impegna a renderlo edotto dei rischi ai quali può andare soggetto.

2. Il Fornitore è responsabile per i danni che possono subire persone e cose appartenenti alla propria organizzazione all'interno e fuori delle strutture degli IFO, per fatti ed attività connesse all'esecuzione del contratto.

3. Il Fornitore si impegna a rispondere pienamente dei danni a

persone e cose degli IFO o di terzi, che possano derivare dall'espletamento del servizio ed imputabili ad essa od ai suoi dipendenti, manlevando gli IFO da ogni responsabilità. A tale scopo, il Fornitore dovrà costituire idonea polizza assicurativa che copra tutti i rischi specificati, inclusa la responsabilità civile verso terzi per danni patrimoniali e non patrimoniali, per un massimale adeguato per ogni evento dannoso o sinistro, e dovrà prevedere la rinuncia dell'assicuratore a qualsiasi eccezione, con particolare riferimento alla copertura del rischio anche in caso di eventuali dichiarazioni inesatte e/o reticenti, in parziale deroga a quanto previsto dagli artt. 1892 e 1893 del codice civile.

4. Resta inteso tra le Parti che l'esistenza, la validità e, comunque, l'efficacia della suddetta polizza assicurativa è condizione essenziale per gli IFO. Pertanto, qualora il Fornitore non sia in grado di provare all'atto della stipula del Contratto e/o in qualsiasi momento di possedere la copertura assicurativa di cui si tratta, il Contratto si intenderà risolto di diritto ai sensi dell'art. 1456 del codice civile, con riscossione della cauzione definitiva, fatto salvo l'obbligo di risarcimento dell'eventuale maggior danno subito.

5. Il Fornitore, infine, assume a proprio carico le responsabilità inerenti la corretta esecuzione anche in caso di scioperi e vertenze sindacali del suo personale, promuovendo tutte le iniziative atte ad evitare l'interruzione delle prestazioni e

includendo gli eventuali danni nell'ambito della copertura assicurativa sopra prevista.

6. Il Fornitore allega al presente contratto copia autentica della polizza assicurativa, che copre ogni rischio di responsabilità civile per danni, comunque arrecati a persone o cose, per colpa del Fornitore.

7. Il risarcimento dei predetti danni potrà essere effettuato a mezzo rimborso dell'importo risultante dalla apposita nota stilata dagli uffici degli IFO competenti in materia.

8. Qualora il Fornitore, o chi per esso, non dovesse provvedere al risarcimento o alla riparazione del danno, nel termine fissato nella relativa lettera di notifica, gli IFO restano autorizzati a provvedere direttamente alla riparazione o risarcimento del danno subito, addebitando il relativo importo al Fornitore.

Articolo 16

Risoluzione

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 lavorativi, che verrà assegnato, a mezzo comunicazione effettuata con le modalità previste dalla vigente normativa, dal Committente per porre fine all'inadempimento, il Committente ha la facoltà di considerare risolto di diritto il contratto e di ritenere definitivamente la cauzione, e/o di applicare una pe-

nale equivalente, nonché di procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento del danno.

2. In ogni caso, ferme le ulteriori ipotesi di risoluzione previste dall' art. 122 del D.lgs. n. 36/2023, il Committente può risolvere di diritto ai sensi dell'art. 1456 del Codice civile, previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore nelle modalità previste dalla vigente normativa, senza necessità di assegnare alcun termine per l'adempimento, il contratto nei seguenti casi:

- a) gravi e/o reiterati inadempimenti imputabili al Fornitore, comprovati da almeno 3 (tre) documenti di contestazione ufficiale;
- b) violazione delle norme in materia di cessione del contratto e dei crediti;
- c) mancata copertura dei rischi durante tutta la vigenza del contratto;
- d) azioni giudiziarie per violazioni di diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui, intentate contro IFO, ai sensi dell'articolo " Brevetti industriali e diritti d'autore";
- e) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di cui all'articolo "Cauzione definitiva";
- f) in caso di ottenimento del documento unico di regolarità

contributiva del Fornitore negativo per due volte consecutive, secondo quanto previsto dall'art. 6, comma 8, del D.P.R. 207/2010;

g) inosservanza degli obblighi derivanti dalle disposizioni previste dalla Legge Regionale n. 16/2007 e s.m.i.;

h) per gravi e ripetute inadempienze in materia di sicurezza sul lavoro ai sensi del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i.

i) cessione del contratto, ai sensi di quanto previsto dal successivo Articolo 22;

j) applicazione di penali per un ammontare superiore al 10% (dieci per cento) del valore del contratto.

Articolo 17

Recesso

1. Il Committente ha diritto, nei casi di giusta causa, di recedere unilateralmente dal contratto, in tutto o in parte, in qualsiasi momento, con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore con PEC o lettera raccomandata a/r.

2. Si conviene che per giusta causa si intende, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo:

a) qualora sia stato depositato contro il Fornitore un ricorso ai sensi della legge fallimentare o di altra legge applicabile in materia di procedure concorsuali, che ponga lo scioglimento, la liquidazione, la composizione amichevole, la ristrutturazione dell'indebitamento o il

concordato con i creditori, ovvero nel caso in cui venga designato un liquidatore, curatore, custode o soggetto avente simili funzioni, il quale entri in possesso dei beni o venga incaricato della gestione degli affari del Fornitore;

b) qualora il Fornitore perda i requisiti minimi richiesti per l'affidamento di forniture ed appalti di servizi pubblici relativi alla procedura attraverso la quale è stato scelto il Fornitore medesimo;

c) qualora taluno dei componenti l'Organo di Amministrazione o l'Amministratore Delegato o il Direttore Generale o il Responsabile tecnico del Fornitore siano condannati, con sentenza passata in giudicato, per delitti contro la Pubblica Amministrazione, l'ordine pubblico, la fede pubblica o il patrimonio, ovvero siano assoggettati alle misure previste dalla normativa antimafia;

d) ogni altra fattispecie che faccia venire meno il rapporto di fiducia sottostante il presente contratto e/o ogni singolo rapporto attuativo;

3. Dalla data di efficacia del recesso, il Fornitore dovrà cessare tutte le prestazioni contrattuali, assicurando che tale cessazione non comporti danno alcuno per il Committente. In caso di recesso del Committente, il Fornitore avrà diritto al pagamento delle prestazioni eseguite, purché correttamente ed a re-

gola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali, rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa anche di natura risarcitoria ed a ogni ulteriore compenso o indennizzo e/o rimborso delle spese, anche in deroga a quanto previsto dall'articolo 1671 Cod. Civ.

Articolo 18

Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro

1. Il Fornitore si obbliga ad ottemperare a tutti gli obblighi verso i propri dipendenti derivanti da disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro, ivi compresi quelli in tema di igiene e sicurezza, nonché la disciplina previdenziale e infortunistica, assumendo a proprio carico tutti i relativi oneri.

2. L'Impresa aggiudicataria 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 sarà tenuto inoltre all'osservanza ed all'applicazione di tutte le norme relative alle assicurazioni obbligatorie ed antinfortunistiche, previdenziali ed assistenziali, nei confronti del proprio personale dipendente e dei soci lavoratori nel caso di cooperative.

Articolo 19

Brevetti industriali e diritti d'autore

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 del Committente un'azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sui prodotti acquistati, il Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenne il Committente, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi nonché le spese giudiziali e legali a carico del medesimo Committente. Il Committente si impegna ad informare prontamente il Fornitore delle iniziative giudiziarie di cui al precedente comma.

3. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti del Committente, quest'ultimo, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto del contratto, per quanto

di rispettiva competenza, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i servizi erogati.

Articolo 20

Responsabile della commessa

1. Con la stipula del presente contratto il Fornitore individua nel Sig. _____ il Responsabile della commessa, con capacità di rappresentare ad ogni effetto il Fornitore, il quale è il referente nei confronti del Committente.

2. I dati di contatto del Responsabile della commessa verranno comunicati a IFO prima dell'avvio della fornitura.

3. L'eventuale sostituzione dell'Incaricato Referente dovrà essere tempestivamente portata a conoscenza del Committente.

Articolo 21

Trattamento dei dati, consenso al trattamento

1. Ai sensi di quanto previsto dalle leggi in tema di trattamento di dati personali, le parti dichiarano di essersi preventivamente e reciprocamente informate circa le modalità e le finalità dei trattamenti di dati personali che verranno effettuati per l'esecuzione di questo rapporto contrattuale.

2. Nello specifico, verranno trattati i dati necessari all'esecuzione del rapporto contrattuale e dei singoli ordini di consegna, in ottemperanza ad obblighi di legge, ed in particolare per le finalità legate al monitoraggio dei consumi ed al controllo della spesa del Committente.

3. In ogni caso il Committente, aderendo al contratto, dichiara espressamente di acconsentire al trattamento ed all'invio da parte del Fornitore dei dati relativi alla fatturazione, per le finalità connesse all'esecuzione del rapporto contrattuale e dei singoli ordini di consegna. I dati saranno trasmessi anche per via telefonica e telematica dal Fornitore al Committente nel rispetto delle disposizioni normative in vigore.

4. I trattamenti dei dati saranno improntati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza e nel rispetto delle misure di sicurezza.

5. Le parti si impegnano a comunicarsi oralmente tutte le informazioni previste della medesima normativa, ivi comprese quelle relative ai nominativi del responsabile e del titolare del trattamento e le modalità di esercizio dei diritti dell'interessato.

Articolo 22

Cessione di credito, di contratto e subappalto

1. È ammessa la cessione dei crediti maturati dal Fornitore nei confronti del Committente a seguito della regolare e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto. In ogni caso, è fatta salva ed impregiudicata la possibilità per il Committente di opporre al cessionario tutte le medesime eccezioni opponibili al Fornitore cedente, ivi inclusa, a titolo esemplificativo e non esaustivo, l'eventuale compensazione dei

crediti derivanti dall'applicazione delle penali con quanto dovuto al Fornitore stesso anche per ordini di acquisto diversi.

Le cessioni dei crediti devono essere stipulate mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e devono essere notificati al Committente. Si applicano le disposizioni di cui alla Legge n. 52/1991;

2. Ai sensi della Determinazione dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici n.10 del 22 dicembre 2010, il Fornitore, in caso di cessione dei crediti, si impegna a comunicare il/i CIG/CUP al cessionario, eventualmente anche nell'atto di cessione, affinché lo/gli stesso/i venga/no riportato/i sugli strumenti di pagamento utilizzati. Il cessionario è tenuto ad utilizzare un conto/i corrente/i dedicato/i nonché ad anticipare i pagamenti al Fornitore mediante bonifico bancario o postale sul/i conto/i corrente/i dedicato/i del Fornitore medesimo riportando il CIG/CUP dallo stesso comunicato.

3. La cessione del contratto è vietata.

4. In materia di subappalto trova applicazione l'art. 119 del D.Lgs. 36/2023.

Articolo 23

Oneri fiscali e spese contrattuali

1. Sono a carico del Fornitore tutti gli oneri anche tributari e le spese contrattuali relative alla fornitura ed agli ordini di consegna ivi incluse, a titolo esemplificativo e non esau-

stivo, quelli notarili, bolli, carte bollate, tasse di registrazione, copie esecutive, ecc., ad eccezione di quelli che fanno carico al Committente per legge.

2. Il Fornitore dichiara che le prestazioni di cui trattasi sono effettuate nell'esercizio d'impresa e che trattasi di operazioni soggette all'imposta sul valore aggiunto, che il Fornitore è tenuto a versare, con diritto di rivalsa, ai sensi del D.P.R. n. 633/72.

Articolo 24

Foro competente

Fermo restando quanto stabilito dall'art. 133, comma 1, lett. e), D. Lgs. 104/2010, per ogni controversia che dovesse insorgere in ordine alla validità, interpretazione, esecuzione e risoluzione del rapporto contrattuale e per tutte le questioni relative ai rapporti tra il Fornitore ed il Committente, è competente in via esclusiva il Foro di Roma.

Articolo 25

Aggiornamento tecnologico

Il Fornitore si impegna ad informare periodicamente e tempestivamente il Committente sulla evoluzione tecnica dei prodotti oggetto del Contratto e delle conseguenti possibili variazioni da apportare alle forniture.

Le parti si impegnano, di conseguenza, ad apportare al Contratto ed ai suoi allegati quelle modifiche che, di comune espresso accordo, dovessero essere valutate opportune, nei li-

miti della disciplina posta dal D.Lgs. 36/2023.

Articolo 26

Cessata produzione

1. Il Fornitore si impegna a comunicare in modo tempestivo ogni imperfezione o malfunzionamento dei prodotti aggiudicati.

2. In caso di ritiro del prodotto dal mercato, ovvero cessata produzione dello stesso, è fatta salva la possibilità che il Fornitore metta a disposizione del Committente prodotto equivalente o superiore in sostituzione a quelli oggetto del ritiro/cessata produzione, a medesime condizioni economiche, la cui valutazione di idoneità sarà rimessa all'insindacabile e motivato giudizio del Committente. In caso di valutazione negativa, il Committente potrà procedere all'acquisto presso terzi dei prodotti, nel rispetto della vigente disciplina in materia di procedure per la scelta del contraente. In tale caso, al Fornitore saranno addebitate le spese sostenute in più dal Committente rispetto a quelle previste dal contratto risolto. Tali maggiori spese saranno prelevate dal deposito cauzionale e, ove questo non sia sufficiente, da eventuali crediti del Fornitore senza pregiudizio dei diritti del committente sui beni del Fornitore. Nel caso di minore spesa nulla competerà al Fornitore inadempiente.

Art.27

Documenti

Fanno parte del presente contratto i seguenti documenti depositati agli atti degli IFO, da intendersi integralmente riprodotti e trascritti, che costituiscono parte integrante del presente contratto, anche se non materialmente collazionati ad esso, ma conservati presso la Stazione Appaltante:

- il capitolato speciale di appalto e tutti i suoi allegati;
- il disciplinare di gara;
- l'offerta tecnico-economica della società;
- la documentazione amministrativa presentata in sede di gara;
- la deliberazione IFO n. _____ di aggiudicazione;
- la documentazione richiesta dagli IFO dopo l'aggiudicazione.
-

Art. 28

Responsabile unico del procedimento (RUP) e Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC)

Il Responsabile unico del procedimento (RUP) è individuato nel Dott. ____ (@ifo.it).

Il Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) è individuato nel Dott. ____ (@ifo.it), _____.

Il Direttore Amministrativo
(_____)*

La Società
(_____)*

Ai sensi dell'art. 1341 del Codice Civile la SOCIETA' dichiara

di approvare specificatamente gli artt. 2, 4, 12, 15, 16, 17, 22, 24, del presente contratto, nonché tutti i documenti che formano parte integrante e sostanziale del presente atto e che si intendono qui riportati integralmente.

La Società

()*

Le predette clausole si intendono approvate in forma specifica anche nell'ipotesi di unica sottoscrizione digitale del presente documento.

*Firmato digitalmente ai sensi del D.Lgs. 82/2005 e s.m.i. e norme collegate.

ALLEGATO 5

Scheda fornitore e comunicazione ex art. 3 L. 136/2010 s.m.i.

Ragione sociale/Denominazione sociale _____

Indirizzo: _____ n. _____

Cap _____ Città _____ Pr. _____

Part. IVA _____ Cod. Fiscale _____

Telefono _____ Pec _____

Legale Rappresentante _____ CF _____

Responsabile della commessa _____ mail _____ tel _____

Conto Corrente dedicato al servizio/fornitura/lavoro _____

Istituto Ag. IBAN

Persona/e delegata/e ad operare sul conto1:

Nome Cognome

Codice Fiscale

Data di nascita / / Luogo Pr.

Residenza: Comune Pr.

Indirizzo Nr.

Nome Cognome

Codice Fiscale

Data di nascita / / Luogo Pr.

Residenza: Comune Pr.

Indirizzo Nr.

Si allega copia del certificato di iscrizione alla Camera di Commercio.

Con la sottoscrizione della presente scheda l'appaltatore/fornitore comunica che, fatte salve eventuali modifiche successive, per tutti i rapporti giuridici (presenti e futuri) che verranno instaurati gli IFO, si avvarrà del conto corrente sopra indicato. Qualsiasi variazione dei dati ivi inseriti dovrà essere segnalata tempestivamente utilizzando esclusivamente la presente scheda.

Data Firma

1 Eventuali ulteriori nominativi dovranno essere comunicati con foglio debitamente sottoscritto ed unitamente alla presente scheda.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Regolamento (UE) 2016/679

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del Regolamento (UE) 2016/679 (di seguito anche "Regolamento") gli IFO (di seguito anche "Azienda" o "Titolare") in qualità di Titolare rende note le finalità e le modalità del trattamento dei dati personali forniti dai partecipanti alla presente procedura.

I dati personali conferiti dagli interessati, mediante la compilazione dei moduli predisposti dal Titolare e l'inoltro della documentazione dallo stesso richiesta, saranno trattati dall'Agenzia esclusivamente per lo svolgimento degli adempimenti connessi alla presente procedura.

Il conferimento dei dati ha natura obbligatoria, nel senso che l'operatore economico, se intende partecipare alla procedura, deve rendere le prescritte dichiarazioni a pena di esclusione.

I dati forniti saranno trattati dagli IFO in conformità con quanto previsto e disciplinato dal Regolamento ed in particolare mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità già esplicitate, in modo lecito e secondo correttezza nonché nel rispetto del principio di minimizzazione.

I dati medesimi saranno conservati per il tempo strettamente necessario al raggiungimento delle finalità per le quali sono stati conferiti e successivamente per l'adempimento degli obblighi di legge connessi e conseguenti alla presente procedura.

Gli IFO non adottano processi decisionali automatizzati e non effettuano alcuna attività di profilazione degli interessati.

I dati potranno essere comunicati ad altre Pubbliche Autorità e Amministrazioni per l'esecuzione di loro ordini e per l'adempimento di obblighi di legge, ove previsti, e potranno essere conosciuti dai dipendenti, degli IFO, previamente autorizzati e istruiti dal Titolare, per le sole finalità connesse alla procedura.

L'Agenzia potrà, altresì, avvalersi del supporto di società esterne previamente nominate Responsabili del trattamento ai sensi dell'art. 28 del Regolamento. Al di fuori di tali casi i dati personali non saranno diffusi né comunicati a terzi.

Non saranno trasferiti in Paesi terzi né ad organizzazioni internazionali.

Considerata l'estrema delicatezza della procedura in oggetto, IFO potrà trattare le informazioni previste dall'art. 10 del Regolamento, relative a condanne penali e reati o a connesse misure di sicurezza (c.d. dati giudiziari) di cui si dà piena garanzia di trattamento nel rispetto delle prescrizioni di legge.

Gli interessati potranno esercitare il diritto 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 li riguarda o di opporsi al trattamento stesso (artt. 15 e ss. del Regolamento). L'apposita istanza potrà essere inviata agli IFO, Titolare del Trattamento, presso la sede di Via Elio Chianesi n. 53 – 00144 Roma oppure al Data Protection Officer (i.e. Responsabile della Protezione dei Dati personali), SCUDO PRIVACY S.r.l., C. F. / P. IVA 14769431009, con sede legale in via di Valle Lupara, 10, 00148 Roma (RM), nella persona del Dott. Carlo Villanacci, raggiungibile tramite i seguenti contatti:

tel.: 06/3221675, e-mail: dpo@scudoprivacysrl.com , PEC: scudoprivacy@legalmail.it

Gli interessati che ritengono che il trattamento dei dati personali a Loro riferiti effettuato da IFO avvenga in violazione di quanto previsto dal Regolamento hanno il diritto di proporre reclamo al Garante, come previsto dall'art. 77 del Regolamento stesso, o di adire le opportune sedi giudiziarie (art. 79 del Regolamento).

Istituti Fisioterapici Ospitalieri

Letto, confermato e sottoscritto digitalmente da:
(firma del legale rappresentante)

PATTO DI INTEGRITÀ

Relativo a: PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DM PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE occorrente alle strutture degli IFO per il periodo di 36 mesi.

Anno

TRA

IFO IRCCS Istituto Regina Elena – Istituto San Gallicano, con sede in Via Elio Chianesi n. 53 – 00144 Roma, cf....p.IVA.....

E

.....
.....

VISTO

- l’art.1, comma 17, della legge 6 novembre 2012, n.190, recante “Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell’illegalità nella pubblica Amministrazione”;
- il Piano Nazionale Anticorruzione 2021 di cui alla Delibera ANAC 1064/2019.;
- il D. Lgs. 18 aprile 2016, n.50 recante: “Attuazione delle Direttive 2014/23/UE, 2014/24/UE” e 2014/25/UE sull’aggiudicazione dei contratti di concessione, sugli appalti pubblici e sulle procedure d’appalto degli enti erogatori nei settori dell’acqua, dell’energia, dei trasporti e dei servizi postali, nonché per il riordino della disciplina vigente in materia di contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture”;
- il decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013, n.62, con il quale è stato emanato il “Regolamento recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici, a norma dell’art.54 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165”;



- il Codice di comportamento dei dipendenti IFO, adottato con deliberazione 597 del 25 maggio 2021.;

L'AMMINISTRAZIONE e L'IMPRESA CONVENGONO
QUANTO SEGUE

Articolo 1

(Ambito di applicazione e finalità)

1. Il presente Patto va applicato in tutte le procedure di gara sopra e sotto soglia comunitaria, salvo che per l'affidamento specifico sussista già un apposito Patto di integrità predisposto da altro soggetto giuridico (Consip).

Nelle procedure sotto soglia vanno ricompresi anche gli affidamenti effettuati sotto il limite dei 40.000,00 euro (quarantamila euro).

2. Il presente Patto di integrità rappresenta una misura di prevenzione nei confronti di pratiche corruttive, concussive o comunque tendenti ad inficiare il corretto svolgimento dell'azione amministrativa nell'ambito dei pubblici appalti banditi dall'Amministrazione.

3. Il Patto disciplina e regola i comportamenti degli operatori economici che prendono parte alle procedure di affidamento e gestione degli appalti di lavori, servizi e forniture, nonché del personale appartenente all'Amministrazione.

4. Nel Patto sono stabilite reciproche e formali obbligazioni tra l'Amministrazione e l'Impresa partecipante alla procedura di gara ed eventualmente aggiudicataria della gara medesima, affinché i propri comportamenti siano improntati all'osservanza dei principi di lealtà, trasparenza e correttezza in tutte le fasi dell'appalto, dalla partecipazione alla esecuzione contrattuale.

5. Il Patto, sottoscritto per accettazione dal legale rappresentante dell'Impresa e dall'eventuale Direttore/i Tecnico/i, è presentato dalla Impresa medesima allegato alla documentazione relativa alla procedura di gara oppure, nel caso di affidamenti con gara informale, unitamente alla propria offerta, per formarne, in entrambi i casi, parte integrante e sostanziale.

Nel caso di Consorzi o Raggruppamenti Temporanei di Imprese, il Patto va sottoscritto dal legale rappresentante del Consorzio nonché di ciascuna delle Imprese consorziate o raggruppate e dall'eventuale loro Direttore/i Tecnico/i.



Nel caso di ricorso all'avvalimento, il Patto va sottoscritto anche dal legale rappresentante della Impresa e/o Imprese ausiliaria/e e dall'eventuale/i Direttore/i Tecnico/i.

Nel caso di subappalto – laddove consentito – il Patto va sottoscritto anche dal legale rappresentante del soggetto affidatario del subappalto medesimo, e dall'eventuale/i Direttore/i Tecnici.

6. In caso di aggiudicazione della gara il presente Patto verrà allegato al contratto, da cui sarà espressamente richiamato, così da formarne parte integrante e sostanziale.

7. La presentazione del Patto, sottoscritto per accettazione incondizionata delle relative prescrizioni, costituisce per l'Impresa concorrente condizione essenziale per l'ammissione alla procedura di gara sopra indicata, pena l'esclusione dalla medesima. La carenza della dichiarazione di accettazione del Patto di integrità o la mancata produzione dello stesso debitamente sottoscritto dal concorrente, sono regolarizzabili attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art.83, comma 9, del d.lgs.n.50/2016.

Articolo 2

(Obblighi dell' Impresa)

1. L'Impresa conforma la propria condotta ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza.

2. L'Impresa si impegna a non offrire somme di denaro, utilità, vantaggi, benefici o qualsiasi altra ricompensa, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, al personale dell'Amministrazione, ovvero a terzi, ai fini dell'aggiudicazione della gara o di distorcerne il corretto svolgimento.

3. L'Impresa si impegna a non offrire somme di denaro, utilità, vantaggi, benefici o qualsiasi altra ricompensa, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, al personale dell'Amministrazione, ovvero a terzi, ai fini dell'assegnazione del contratto o di distorcerne la corretta e regolare esecuzione.

4. L'Impresa, salvi ed impregiudicati gli obblighi legali di denuncia alla competente Autorità Giudiziaria, segnala tempestivamente all'Amministrazione qualsiasi fatto o circostanza di cui sia a conoscenza, anomalo, corruttivo o costituente altra fattispecie di illecito ovvero suscettibile di generare turbativa, irregolarità o distorsione nelle fasi di svolgimento del procedimento di gara. Agli stessi obblighi, è tenuta anche l'impresa aggiudicataria della gara nella fase dell'esecuzione del contratto.



5. Il legale rappresentante dell'Impresa informa prontamente e puntualmente tutto il personale di cui si avvale, circa il presente Patto di integrità e gli obblighi in esso contenuti e vigila scrupolosamente sulla loro osservanza.

6. Il legale rappresentante dell'Impresa segnala eventuali situazioni di conflitto di interesse, di cui sia a conoscenza, rispetto al personale dell'Amministrazione.

7. Il legale rappresentante dell'Impresa dichiara :

- di non avere in alcun modo influenzato il procedimento amministrativo diretto a stabilire il contenuto del bando di gara e della documentazione tecnica e normativa ad esso allegata, al fine di condizionare la determinazione del prezzo posto a base d'asta ed i criteri di scelta del contraente, ivi compresi i requisiti di ordine generale, tecnici, professionali, finanziari richiesti per la partecipazione ed i requisiti tecnici del bene, servizio o opera oggetto dell'appalto.

- di non trovarsi in situazioni di controllo o di collegamento (formale e/o sostanziale) con altri concorrenti e che non si è accordato e non si accorderà con altri partecipanti alla gara per limitare la libera concorrenza e, comunque, di non trovarsi in altre situazioni ritenute incompatibili con la partecipazione alle gare dal Codice degli Appalti, dal Codice Civile ovvero dalle altre disposizioni normative vigenti;

- di non aver conferito incarichi ai soggetti di cui all'art. 53, c. 16-ter, del D.Lgs. n. 165 del 30 marzo 2001 così come integrato dall'art. 21 del D.Lgs. 8.4.2013, n. 39, o di non aver stipulato contratti con i medesimi soggetti;

- di essere consapevole che, qualora venga accertata la violazione del suddetto divieto di cui all'art. 53, comma 16-ter, del D.Lgs. 30 marzo 2001, n. 165 così come integrato dall'art. 21 del D.Lgs. 8.4.2013, n. 39 verrà disposta l'immediata esclusione dell'Impresa dalla partecipazione alla procedura d'affidamento.

- di impegnarsi a rendere noti, su richiesta dell'Amministrazione, tutti i pagamenti eseguiti e riguardanti il contratto eventualmente aggiudicatole a seguito della procedura di affidamento.

Articolo 3

(Obblighi dell'Amministrazione)

1. L'Amministrazione conforma la propria condotta ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza.

2. L'Amministrazione informa il proprio personale e tutti i soggetti in essa operanti, a qualsiasi titolo coinvolti nella procedura di gara sopra indicata e nelle fasi di vigilanza, controllo e gestione



dell'esecuzione del relativo contratto qualora assegnato, circa il presente Patto di integrità e gli obblighi in esso contenuti, vigilando sulla loro osservanza.

3.L'Amministrazione attiverà le procedure di legge nei confronti del personale che non conformi il proprio operato ai principi richiamati al comma primo, ed alle disposizioni contenute nel codice di comportamento dei dipendenti pubblici di cui al D.P.R. 16 aprile 2013, n.62, ovvero nel Codice di comportamento dei dipendenti degli IFO.

4.L'Amministrazione aprirà un procedimento istruttorio per la verifica di ogni eventuale segnalazione ricevuta in merito a condotte anomale, poste in essere dal proprio personale in relazione al procedimento di gara ed alle fasi di esecuzione del contratto.

5.L'Amministrazione formalizza l'accertamento delle violazioni del presente Patto di integrità, nel rispetto del principio del contraddittorio.

Articolo 4

(Sanzioni)

1.L'accertamento del mancato rispetto da parte dell'Impresa anche di una sola delle prescrizioni indicate all'art.2 del presente Patto potrà comportare oltre alla segnalazione agli Organi competenti, l'applicazione, previa contestazione scritta, delle seguenti sanzioni:

- esclusione dalla procedura di affidamento ed escussione della cauzione provvisoria a garanzia della serietà dell'offerta, se la violazione è accertata nella fase precedente all'aggiudicazione dell'appalto;
- revoca dell'aggiudicazione ed escussione della cauzione se la violazione è accertata nella fase successiva all'aggiudicazione dell'appalto ma precedente alla stipula del contratto;
- risoluzione del contratto ed escussione della cauzione definitiva a garanzia dell'adempimento del contratto, se la violazione è accertata nella fase di esecuzione dell'appalto.

2.In ogni caso, l'accertamento di una violazione degli obblighi assunti con il presente Patto di Integrità costituisce legittima causa di esclusione dell'Impresa dalla partecipazione alle procedure di affidamento degli appalti di lavori, forniture e servizi bandite dall'Amministrazione dell'Interno per i successivi tre anni.

Articolo 5

(Controversie)



La risoluzione di ogni eventuale controversia relativa all'interpretazione ed alla esecuzione del presente Patto di Integrità è demandata all'Autorità Giudiziaria competente.

Articolo 6
(Durata)

Il presente Patto di integrità e le relative sanzioni si applicano dall'inizio della procedura volta all'affidamento e fino alla regolare ed integrale esecuzione del contratto assegnato a seguito della procedura medesima.

Data,

L'AMMINISTRAZIONE

L'IMPRESA

LOTTI	RIF	DESCRIZIONE E REQUISITI MINIMI	CAMPIO NATURA	FABBISOGNO ANNUALE	FABBISOGNO TRIENNALE	BASE D'ASTA UNITARIA	IMPORTO ANNUALE (S/IVA22%)	IMPORTO TRIENNALE (S/IVA22%)	importo triennale unico per lotti con sublotti	CRITERIO VALUTAZIONE QUALITA'
CANNULE ORO-FARINGEE E TUBI NASO-FARINGEI										
1		Cannula orofaringea di guedel , in materiale plastico, atossico e trasparente, rigida, con bordi perfettamente arrotondati. L'estremità prossimale deve essere rinforzata e tale da impedire la deformazione della cannula al morso; le misure devono andare da 000 a 6 (da mm 30 a 110 in lunghezza). Provvista di codice colore che ne identifichi la misura. Sterile e monouso, latex free	2	6.000	18.000	€ 0,60	€ 3.600,00	€ 10.800,00		CV1
2		Set composto da device per l'atomizzazione di anestetici locali sulla mucosa laringo-tracheale. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	100	300	€ 13,00	€ 1.300,00	€ 3.900,00		PPB
MASCHERE E TUBI LARINGEI										
3		Maschera laringea monouso composta di un tubo preformato per la ventilazione, in materiale termosensibile, priva di ftalati e priva di lattice, con serigrafia per il controllo della profondità e allineamento, connettore universale e trasparente, provvista di cuscino adattabile all'anatomia e appositamente studiato per il posizionamento laringeo a tenuta; codice colore per veloce identificazione; alette epiglottidee, o altro sistema, per minimizzare il rischio di ostruzione del lume da parte dell'epiglottide. Dalla misura 1 alla misura 6. Confezione singola, monouso, sterile, latex free.	1	300	900	€ 8,00	€ 2.400,00	€ 7.200,00		CV2
4		Maschera laringea bilume , in PVC con cuffia gonfiabile. La maschera deve essere dotata di forma anatomica precurvata con tubo di drenaggio gastrico, coassiale al tubo di ventilazione, per permettere il posizionamento di sondini orogastrici fino a 14 Fr, blocca morso incorporato, sistema di ritenzione dell'epiglottide nel lume della cuffia e barra per agevolare il posizionamento e fissaggio in situ. Misure dalla 1 alla 5 comprese le misure intermedie. Confezione singola, monouso, sterile, latex free.	1	750	2.250	€ 15,00	€ 11.250,00	€ 33.750,00		CV2
5		Dispositivo sovra-glottideo , cuffia non gonfiabile realizzata in materiale termoplastico, sostenitore glottideo, canale per svuotamento gastrico, possibilità di introdurre tubi endotracheali nel canale di ventilazione, forma dello stelo ellittica (in sezione assiale), completamente privo di PVC, latex free linea di corretto posizionamento, codice colore, connettore 15 mm, parte prossimale dello stelo con supporto antimorso rigido. Misure dalla 1 alla 5. Sterile, monouso.	1	750	2.250	€ 20,00	€ 15.000,00	€ 45.000,00		CV3
TUBI ENDOTRACHEALI										
6	A	Tubo endotracheale spirato con mandrino pre-inserito in PVC atossico, termosensibile, trasparente, punta Magill accuratamente modellata per un'intubazione atraumatica, armatura metallica contenuta nel contesto della parete del tubo, graduazione in centimetri per favorire un corretto posizionamento, serigrafie con marcature o "anelli" di riferimento che agevolano il corretto posizionamento rispetto alle corde vocali, raccordo standard da 15 mm, cuffia ad alto volume e bassa pressione, linea radiopaca per la verifica radiologica, misure da 5 a 9 mm con mezze misure. Confezione singola monouso, sterile, latex free	1	2.200	6.600	€ 8,00	€ 17.600,00	€ 52.800,00	€ 74.880,00	CV4
	B	Tubo endotracheale cuffiato non spirato in PVC atossico, termosensibile, trasparente, punta Magill con occhio di Murphy accuratamente modellata, palloncino pilota provvisto di valvola unidirezionale, centimetratura per favorire un corretto posizionamento, serigrafie con marcature o "anelli" che agevolano il corretto posizionamento rispetto alle corde vocali. Raccordo 15 mm. Cuffia preferibilmente di forma conica per ridurre il passaggio delle secrezioni. Linea radiopaca. Misure da 3 a misura 10, mezza misura inclusa. Monouso, sterile per impiego orale o nasale. Confezione singola sterile. PTFE free	1	5.000	15.000	€ 1,40	€ 7.000,00	€ 21.000,00		
	C	Tubo endotracheale orale per aspirazione sub glottica in PVC atossico, termosensibile, trasparente, dotato di punta accuratamente modellata e occhio di Murphy. Dotato di cuffia dal design conico che consente di ridurre l'aspirazione polmonare almeno del 90% (documentato) e di lume addizionale inglobato nella parete posteriore del tubo con apposito canale, che sia parte integrante del tubo stesso, per irrigazioni, aspirazioni e somministrazione di farmaci a livello dello spazio sub-glottico. Misure dalla 6 alla 9 comprese le misure intermedie. Sterile e privo di lattice, monouso. <i>La ditta aggiudicataria dovrà fornire un congruo numero di sistemi di drenaggio delle secrezioni, automatico, temporizzato e sicuro da un punto di vista microbiologico, con accessori monouso o monopaziente, tra cui apposito raccoglitore delle secrezioni, e di sistema di monitoraggio continuo della pressione della cuffia con alimentazione autonoma e batteria autonoma in caso di trasporto.</i>	1	20	60	€ 18,00	€ 360,00	€ 1.080,00		
7		Tubo tracheale presagomato per intubazione nasale, cuffiato realizzato in PVC di grado medicale trasparente. Cuffia conica a bassa pressione, grande volume residuo. Punta atraumatica tipo Magill con occhio di Murphy. Linea radiopaca longitudinale. Completo di connettore standard mm 15. Misure 6.0 – 6.5 – 7.0 – 7.5 – 8.0 mm come diametro interno. Assenza di lattice. Confezione singola sterile, monouso	1	20	60	€ 6,00	€ 120,00	€ 360,00		CV4

8		Tubo endotracheale preformato nasale armato , per intubazione di breve e media durata in PVC trasparente, armato , termoadattabile a temperatura corporea. Cuffia a bassa pressione con escursione minima della cuffia in senso assiale, con palloncino spia e valvola di non ritorno a chiusura automatica e attacco standard per siringa, punta tipo Magyll con occhio di Murphy levigata e perfettamente arrotondata per intubazione atraumatica. Radiopaco con indicatori numerici di profondità, completo di connettore standard mm 15. Rapporto E.D./I.D ottimale (pareti sottili e resistenti). Misure 5-5.5-6-6.5-7.0-7.5-8.0. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	20	60	€ 6,00	€ 120,00	€ 360,00		CV4
9		Tubo tracheale cuffiato resistente al laser per la chirurgia della laringe , in acciaio inossidabile, flessibile, non infiammabile, doppia cuffia a bassa pressione, punta atraumatica, connettore 15 mm saldato al tubo. Tutte le misure. Assenza di lattice, confezione singola sterile monouso.	1	50	150	€ 110,00	€ 5.500,00	€ 16.500,00		CV5
10		Tubo preformato per intubazione tracheostomica con flangia flessibile, armato, preformato, precurvato, in PVC medicale atossico, forma con piegatura verso il torace, punta arrotondata, margini levigati, con tacche di riferimento di distanza dalla punta, indicazione del diametro interno, cuffia simmetrica a bassa pressione con palloncino munito di valvola unidirezionale con raccordo di 15 mm, palloncino di controllo, attacco universale, raccordo bianco incollato, radiopaco, siliconizzato, diametro interno mm 6 -11. Sterile, monouso, latex free.	1	100	300	€ 45,00	€ 4.500,00	€ 13.500,00		CV4
11		Dispositivo di fissaggio per tubi endotracheali e macshere laringee per pazienti adulti, in materiale plastico dalla misura 5.0 alla misura 10.0, studiato per assicurare il tubo ET in posizione dopo l'inserimento in trachea. Il dispositivo di fissaggio deve assicurare il tubo ET in posizione attraverso una vite rapida di regolazione, che permette anche una veloce rimozione. Il dispositivo di fissaggio per tubi endotracheali deve essere dotato di fascette di stabilizzazione con chiusura a velcro. Diametro per tubi ET da 5,0 a 10,0 e maschere larinee 3,4,5. Prodotto clinicamente pulito e latex free, monopaziente	1	500	1.500	€ 3,00	€ 1.500,00	€ 4.500,00		PPB
TUBI ENDOBRONCHIALI E ACCESSORI										
12	A	Tubo endobronchiale sinistro a doppio lume in PVC atossico, trasparente, termosensibile confezionato già con mandrino inserito, misure da 28 CH a 41 CH, punta tronca, graduazioni in centimetri per facilitare il posizionamento, cuffie tracheale e bronchiale con caratteristiche di bassa pressione, differenziazione cromatica tra la cuffia tracheale e quella bronchiale, espansione simmetrica delle cuffie per una corretta centratura del tubo in trachea e nel bronco, palloncino pilota provvisto di valvola unidirezionale, con differenziazione cromatica e indicazione tracheale e bronchiale, cuffia tracheale in poliuretano, marcature radiopache in prossimità al foro di uscita del lume tracheale e bronchiale e sopra la cuffia bronchiale, confezione completa di mandrino, due raccordi standard da 15 mm, un raccordo ad Y, due cateteri per aspirazione extra lunghi, due raccordi girevoli ad angolo retto. Confezione singola sterile, monouso e latex free	1	600	1.800	€ 40,00	€ 24.000,00	€ 72.000,00	€ 84.000,00	CV6
	B	Tubo endobronchiale destro a doppio lume in PVC atossico, trasparente, termosensibile confezionato già con mandrino inserito, misure da 35 CH a 41 CH, punta tronca, graduazioni in centimetri per facilitare il posizionamento, cuffie tracheale e bronchiale con caratteristiche di bassa pressione, differenziazione cromatica tra la cuffia tracheale e quella bronchiale, espansione simmetrica delle cuffie per una corretta centratura del tubo in trachea e nel bronco, palloncino pilota provvisto di valvola unidirezionale, con differenziazione cromatica e indicazione tracheale e bronchiale, cuffia tracheale in poliuretano, marcature radiopache in prossimità al foro di uscita del lume tracheale e bronchiale e sopra la cuffia bronchiale, confezione completa di mandrino, due raccordi standard da 15 mm, un raccordo ad Y, due cateteri per aspirazione extra lunghi, due raccordi girevoli ad angolo retto. Confezione singola sterile, monouso e latex free	1	100	300	€ 40,00	€ 4.000,00	€ 12.000,00		
13	A	Tubo per tracheostomia a doppio lume per la ventilazione separata dei polmoni, con differenti parametri, per intubazione bronchiale sinistra. Di materiale idoneo a norma, trasparente, con connettori non fissi, cuffia tracheale incolore a bassa pressione con palloncino pilota incolore e cuffia bronchiale colorata a bassa pressione con palloncino pilota anch'esso colorato. Muniti entrambi di valvole per siringhe luer e luer-lock, con linea continua radiopaca lungo tutto il tubo graduato e piastrina di fissaggio del tubo. Benda per fissaggio al collo. Cannula di aspirazione di plastica, trasparente, con valvola di controllo dell'aspirazione, 2 connettori angolati rotanti 15 mm., con doppio cappuccio munito di fori d'aspirazione. Spia ad Y, estrattore lunghezza intracorpale approssimativamente 7.5-8.5-9.5 cm. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	10	30	€ 250,00	€ 2.500,00	€ 7.500,00	€ 8.250,00	CV6
	B	Tubo per tracheostomia a doppio lume per la ventilazione separata dei polmoni, con differenti parametri, per intubazione bronchiale destra. Di materiale idoneo a norma, trasparente, con connettori non fissi, cuffia tracheale incolore a bassa pressione con palloncino pilota incolore e cuffia bronchiale colorata a bassa pressione con palloncino pilota anch'esso colorato. Muniti entrambi di valvole per siringhe luer e luer-lock, con linea continua radiopaca lungo tutto il tubo graduato e piastrina di fissaggio del tubo. Benda per fissaggio al collo. Cannula di aspirazione di plastica, trasparente, con valvola di controllo dell'aspirazione, 2 connettori angolati rotanti 15 mm., con doppio cappuccio munito di fori d'aspirazione. Spia ad Y, estrattore lunghezza intracorpale approssimativamente 7.5-8.5-9.5 cm. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	0	1	3	€ 250,00	€ 250,00	€ 750,00		
14		Set di bloccatore endobronchiale per tubo tracheale, con punta orientabile su due sensi tramite guida orientabile. Misure 5-7 e 9 fr. raccordo fornito di canale per broncoscopio Confezione singola sterile, monouso, latex free	1	50	150	€ 190,00	€ 9.500,00	€ 28.500,00		CV7
15		Set di bloccatore endobronchiale per tubo tracheale, con punta orientabile mediante meccanismo di controllo esterno a ruota. Misure 9 fr. 65 cm raccordo fornito di canale per broncoscopio. Confezione singola sterile, monouso, latex free	1	50	150	€ 190,00	€ 9.500,00	€ 28.500,00		CV7
16		Otturatore bronchiale in materiale idoneo a norma graduato e radiopaco, provvisto di due estremità distali entrambe dotate di una cuffia gonfiabile e di un lume centrale, attacco luer-lock, e raccordo fornito di canale per broncoscopio. Misura unica adulti latex free monouso, sterile, confezione singola	1	30	90	€ 110,00	€ 3.300,00	€ 9.900,00		CV7
CANNULE PER TRACHEOSTOMIA ED ACCESSORI										
	A	Cannula tracheostomica cuffiata con aspirazione subglottidea in PVC termosensibile, di grado medicale, trasparente con cuffia a forma conica, il lume accessorio con tappo di chiusura, contenuto nelle pareti della cannula, sfociante sopra la cuffia, deve permettere di eseguire lavaggi ed aspirazioni a livello dello spazio sub-glottideo. La linea di gonfiaggio della cuffia deve essere integrata nel corpo della cannula. Palloncino pilota provvisto di valvola unidirezionale. Linea radiopaca per la verifica radiologica. Raccordo standard da 15 mm integrato. Otturatore, fascette di fissaggio sicure e confortevoli, controcannule. Misure da 7.0-8.0-9.0-10.0 mm come diametro interno. Assenza di lattice. Confezione singola sterile.	1	30	90	€ 38,00	€ 1.140,00	€ 3.420,00		

17	B	Cannula tracheostomica flessibile per adulti non cuffiata con contro cannula riutilizzabile. Connettore da 15 mm integrato per l'utilizzo con ventilazione standard e apparecchiatura di anestesia. Dotata di una cannula esterna radiopaca, biocompatibile, realizzata in cloruro di polivinile privo di ftalati; Flangia flessibile consente la conformità con l'anatomia del collo; Punta affusolata è compatibile con l'inserzione percutanea. Otturatore liscio con punta arrotondata per facilitare l'inserimento. Contro cannula riutilizzabile è semitrasparente per facilitare l'ispezione. Deve potere essere utilizzata con o senza la contro cannula. Confezione singola sterile, latex free	1	50	150	€ 38,00	€ 1.900,00	€ 5.700,00	€ 26.220,00	CV8
	C	Cannula tracheostomica flessibile per adulti con cuffia conica è una cannula dotata di una contro cannula riutilizzabile. Connettore da 15 mm integrato per l'utilizzo con ventilazione standard e apparecchiatura di anestesia. Dotata di una cannula esterna radiopaca, biocompatibile, realizzata in cloruro di polivinile. Flangia pieghevole, dotata di due fori per il passaggio della fettuccia di fissaggio che consenta la conformità con l'anatomia del collo individuale. Punta affusolata della cannula tracheostomica compatibile con l'inserzione percutanea. Otturatore è liscio e con punta arrotondata per facilitare l'inserimento. Contro cannula riutilizzabile è semitrasparente per facilitare. Dotata di una cuffia tronco conica, a bassa pressione, per fornire una tenuta adeguata e minimizzare la caduta fluidi, riducendo al minimo i danni alla parete tracheale. Linea di gonfiaggio della cuffia è provvista di valvola luer con un palloncino pilota integrato. Deve potere essere utilizzata con o senza la contro cannula riutilizzabile inclusa nella confezione. Confezione singola sterile, latex free	1	50	150	€ 38,00	€ 1.900,00	€ 5.700,00		
	D	Cannula tracheostomica non cuffiata e fenestrata in PVC termosensibile, angolazione di 120°, flangia basculante orientabile. All'interno della confezione della cannula dovrà essere presente una contro cannula riutilizzabile trasparente, una contro cannula riutilizzabile con basso profilo, un'ulteriore contro cannula con basso profilo ma tappata per la respirazione spontanea. Confezione singola sterile, latex free	1	70	210	€ 38,00	€ 2.660,00	€ 7.980,00		
	E	Cannula tracheostomica cuffiata e fenestrata in PVC termosensibile, angolazione di 120°, flangia basculante orientabile. All'interno della confezione della cannula dovrà essere presente una contro cannula riutilizzabile trasparente, una contro cannula riutilizzabile con basso profilo, un'ulteriore contro cannula con basso profilo ma tappata per la respirazione spontanea. Confezione singola sterile, latex free	1	30	90	€ 38,00	€ 1.140,00	€ 3.420,00		
18	A	Kit per cannula tracheostomica non cuffiata, non fenestrata in PVC trasparente con 2 contro cannule riutilizzabili. Otturatore forato, connettore 15 mm sulla cannula, completa di sistema per la pulizia e fascetta reggicannula. Tutte le misure. La ditta aggiudicataria si impegna a fornire le relative contro cannule. Confezione singola sterile, latex free	1	30	90	€ 40,00	€ 1.200,00	€ 3.600,00	€ 51.600,00	CV8
	B	Kit per cannula tracheostomica cuffiata fenestrata in PVC trasparente con 2 contro cannule riutilizzabili. Otturatore forato, connettore 15 mm sulla cannula, completa di sistema per la pulizia e fascetta reggicannula. Tutte le misure. La ditta aggiudicataria si impegna a fornire le relative contro cannule. Confezione singola sterile, latex free	1	100	300	€ 40,00	€ 4.000,00	€ 12.000,00		
	C	Kit per cannula tracheostomica cuffiata non fenestrata in PVC trasparente con 2 contro cannule riutilizzabili. Otturatore forato, connettore 15 mm sulla cannula, completa di sistema per la pulizia e fascetta reggicannula. Tutte le misure. La ditta aggiudicataria si impegna a fornire le relative contro cannule. Confezione singola sterile, latex free	1	200	600	€ 40,00	€ 8.000,00	€ 24.000,00		
	D	Kit per cannula tracheostomica non cuffiata fenestrata in PVC trasparente con 2 contro cannule riutilizzabili. Otturatore forato, connettore 15 mm sulla cannula, completa di sistema per la pulizia e fascetta reggicannula. Tutte le misure. La ditta aggiudicataria si impegna a fornire le relative contro cannule. Confezione singola sterile, latex free	1	50	150	€ 40,00	€ 2.000,00	€ 6.000,00		
	E	Cannula tracheostomica cuffiata in PVC con otturatore forato atraumatico e con lume supplementare per aspirazione subglottidea. Latex free. Tutte le misure. La ditta aggiudicataria si impegna a fornire le relative contro cannule. Confezione singola sterile, latex free	1	50	150	€ 40,00	€ 2.000,00	€ 6.000,00		
19		Fascetta di fissaggio per cannula tracheostomica costituita da fettucce di materiale espanso rivestito di cotone che assicurano un fissaggio della cannula sicuro e confortevole, da strisce di velcro poste su entrambi i lati per consentire di adattare la lunghezza alle esigenze del paziente e in materiale espanso rivestito di cotone per ridurre il rischio di irritazione cutanea. Misura Small e Large. Confezione singola, monouso, latex free e clinicamente pulita.	2	2.000	6.000	€ 1,80	€ 3.600,00	€ 10.800,00		PPB
20		Sistema per il controllo e il monitoraggio della pressione della cuffia tracheostomica per ridurre il rischio di aspirazione o danni da compressione ei tessuti della mucosa tracheale. Il Sistema deve essere posizionabile sul paziente in modo permanente per tutta la durata del trattamento. Confezione singola latex free, clinicamente pulita, monopaziente.	1	80	240	€ 12,00	€ 960,00	€ 2.880,00		CV9
KIT PER TRACHEOTOMIA PERCUTANEA										
21	A	Kit per tracheotomia percutanea secondo Griggs con pinza , riutilizzabile e sistema di introduzione Seldinger con filo guida e appropriata cannula tracheostomica dotata di introduttore ed otturatore forati e cuffia a bassa pressione. Tutte le misure. Confezione singola sterile, latex free, monouso	1	20	60	€ 200,00	€ 4.000,00	€ 12.000,00	€ 39.000,00	CV10
	B	Kit per tracheotomia percutanea secondo Griggs senza pinza , riutilizzabile e sistema di introduzione Seldinger con filo guida e appropriata cannula tracheostomica dotata di introduttore ed otturatore forati e cuffia a bassa pressione. Tutte le misure. Confezione singola sterile, latex free, monouso	0	50	150	€ 180,00	€ 9.000,00	€ 27.000,00		
22		Kit tracheotomia percutanea secondo Ciaglia , fornito di dilatatore in materiale idrofilico con punta flessibile e curvatura ottimale per il suo inserimento, grip antiscivolo e scanalature di scorrimento che riducono la frizione, introduttori per cannula varie misure, bisturi. Confezione singola sterile, latex free, monouso	1	50	150	€ 160,00	€ 8.000,00	€ 24.000,00		CV10
23		Set per Cricotirotomia Kit completo sia percutaneo che chirurgico composto da: Catetere di ventilazione, cuffiato e precurvato in PVC, ago introduttore in PTFE, siringa da 12 ml, min bisturi n15, bisturi di sicurezza n20, guida di supporto extra rigida amplatz, dilatatore smusso e curvo, dilatatore Trousseau, uncino tracheale, cerotto per tracheotomia, contenitore porta aghi, tamponi di garza e telo da 18x24 inch. Confezione singola sterile, latex free, monouso	1	5	15	€ 180,00	€ 900,00	€ 2.700,00		CV11
24		Dispositivo di ventilazione di emergenza con catetere trans-tracheale , catetere in idoneo materiale biocompatibile, radiopaco, diametro interno 2 mm circa, lunghezza da 5 a 7,5 cm, ago 15 G e sistema di regolazione e controllo del flusso dell'ossigeno. Latex free, monouso, sterile. Confezione singola.	1	5	15	€ 100,00	€ 500,00	€ 1.500,00		CV12
DISPOSITIVI PER INTUBAZIONE-ALTRI										
	A	Sistema di scambia tubi in pvc, completo di adattatori Rapi-Fit per la connessione ad una fonte di ossigeno durante la procedura. Lunghezze varie, misure adulte da 8-11-14-19 FR lunghezza da 83 cm circa. Confezione singola, sterile, latex free, monouso	1	50	150	€ 75,00	€ 3.750,00	€ 11.250,00		

25	B	Sistema di scambia tubi in pvc DEDICATO ALLA CHIRURGIA TORACICA, completo di adattatori Rapi-Fit per la connessione ad una fonte di ossigeno durante la procedura. Misure 11 e 14 Fr disponibile per la sostituzione di tubi doppio lume con punta morbida, lunghezza 100 cm. Confezione singola, sterile, latex free, monouso	1	50	150	€ 75,00	€ 3.750,00	€ 11.250,00	€ 22.500,00	CV13
26		Mandrino per intubazione in alluminio speciale altamente malleabile. Protetto esternamente da guaina antiaderente e a perfetta scorrevolezza. Estremità chiuse e retrattili per ridurre i danni da intubazione. Misura standard. Latex free, clinicamente pulito, risterilizzabile.	1	50	150	€ 1,00	€ 50,00	€ 150,00		CV14
27		Mandrino flessibile monouso per intubazioni difficili con comando integrato ad alto grip per flettere e retroflettere la parte distale orientabile; utilizzabile e manovrabile senza l'ausilio di ulteriori accessori; punta smussata in silicone per ridurre al minimo i traumi; mandrino in nylon e silicone latex free adattabile a tutti i tubi endotracheali. Monouso in confezione singola sterile.	1	30	90	€ 38,00	€ 1.140,00	€ 3.420,00		CV15
28		Sistema per intubazione difficile radiopaco di Frova , con punta angolata e mandrino in acciaio estraibile. Completo di adattatori Rapi-Fit per la connessione ad una fonte di ossigeno durante la procedura. Misura adulti, 14 Fr. lunghezza 70 cm. Misura pediatrico 8 fr. Lunghezza 35 cm Confezione singola, sterile, latex free, monouso	1	20	60	€ 85,00	€ 1.700,00	€ 5.100,00		CV14
29		Set per estubazione controllata , guida in nitinolo a basso profilo: 0,035, 145 cm - con rivestimento polimerico in grado di minimizzare l'incidenza di irritazioni durante la permanenza in situ catetere per reintubazione controllata 14 Fr. 83 cm: completo di adattatori Rapi-Fit per la connessione ad una fonte di ossigeno durante la procedura. Monouso in confezione singola sterile latex free	1	20	60	€ 110,00	€ 2.200,00	€ 6.600,00		CV16
30		Stiletto universale in polipropilene, misura unica, di forma esagonale con punti di repere ben visibili, flessibile e dotato di asola a fine presidio. Con parte rigida ma malleabile. Monouso in confezione singola sterile con lubrificante dedicato, latex free	1	30	90	€ 25,00	€ 750,00	€ 2.250,00		CV14
31		Raccordo a "T" per svezzamento paziente . Raccordo monouso a T 22M-22M/15F-22M. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	50	150	€ 3,00	€ 150,00	€ 450,00		PPB
CIRCUITI RESPIRATORI										
32	A	Circuito adulto monouso a Y realizzato in PVC, di grado medico, trasparente con superficie interna liscia e rinforzo esterno a spirale, per adulti con diametro interno circa 22 mm, provvisto di raccordi 22 Flex per poter agevolmente connettere il circuito alle apparecchiature in uso e di raccordo paziente con connessione 22M/15F, bassi valori di compliance documentati (ISO 5367), ridotto rilascio di anestetici documentato con prove di permeabilità, lunghezza da 150 cm-180 cm-220 cm. Confezionato in busta singola sterile, latex free.	2	5000	15.000	€ 4,00	€ 20.000,00	€ 60.000,00	€ 61.680,00	CV17
	B	Circuito adulto monouso a Y EXTRA LUNGO realizzato in PVC, di grado medico, trasparente con superficie interna liscia e rinforzo esterno a spirale, per adulti con diametro interno circa 22 mm, provvisto di raccordi 22 Flex per poter agevolmente connettere il circuito alle apparecchiature in uso e di raccordo paziente con connessione 22M/15F, bassi valori di compliance documentati (ISO 5367), ridotto rilascio di anestetici documentato con prove di permeabilità, misura extra-lungo da 300 cm. Confezionato in busta singola sterile, latex free	1	10	30	€ 6,00	€ 60,00	€ 180,00		
	C	Tubo corrugato per ventilazione manuale con ventilatore meccanico provvisto da 2 L litri con raccordo 22 flex. Lunghezza del tubo 100 cm. Confezionato in busta singola sterile, latex free	1	100	300	€ 5,00	€ 500,00	€ 1.500,00		
CATETERI MOUNT E RACCORDI										
33	A	Catetere mount girevole realizzato in PVC di grado medico, trasparente, flessibile, con superficie interna liscia e rinforzo esterno a spirale, provvisto di raccordo di Cobb, girevole nei due sensi, adattatore 22 Fr, dotati di tappo in gomma morbida, con foro auto-sigillante per broncoscopia, prove di contaminazione batterica, bassi valori di compliance documentati (ISO 5367), ridotto rilascio di anestetici documentato con prove di permeabilità. Lunghezze 5-10-15 cm. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	10000	30.000	€ 1,00	€ 10.000,00	€ 30.000,00	€ 31.650,00	CV17
	B	Catetere mount fisso realizzato in PVC di grado medico, trasparente, flessibile, con superficie interna liscia e rinforzo esterno a spirale, prove di contaminazione batterica, bassi valori di compliance documentati (ISO 5367), ridotto rilascio di anestetici documentato con prove di permeabilità. Lunghezze 5-10-15 cm. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	500	1.500	€ 1,00	€ 500,00	€ 1.500,00		
	B	Catetere mount dritto realizzato in PVC di grado medico, trasparente, flessibile, con superficie interna liscia e rinforzo esterno a spirale, prove di contaminazione batterica, bassi valori di compliance documentati (ISO 5367), ridotto rilascio di anestetici documentato con prove di permeabilità. Lunghezza 10 cm. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	50	150	€ 1,00	€ 50,00	€ 150,00		
VENTILAZIONE NON INVASIVA ED OSSIGENOTERAPIA										
34		Maschera facciale per ventilazione non invasiva , monopaziente, corredata di nucale in schiuma di poliuretano e doppia presa pressione, raccordo girevole, appoggio frontale regolabile, sistema di aggancio rapido. Versione per NIV e CPAP con valvola di sicurezza. Disponibile nei modelli oro/nasale e nasale. Misure S-M-L-XL. Confezione singola clinicamente pulita, latex free, monopaziente	1	100	300	€ 60,00	€ 6.000,00	€ 18.000,00		CV18
35		Maschera oro-nasale per NIV : struttura rigida in policarbonato trasparente con quattro punti di ancoraggio per la cuffia, interfaccia morbida in silicone medicale atossico, dotata di appoggio frontale in silicone medicale atossico, raccordo rotante a 360° con connettore di circa 22 mm, cuffia preassemblata realizzata in materiale traspirante, monopaziente. Tutte le misure. Confezione singola clinicamente pulita, latex free.	1	50	150	€ 30,00	€ 1.500,00	€ 4.500,00		CV18
36		Maschera per bilevel/Cpap , trasparente, ampia visibilità, zona di tenuta soffice forma anatomica che permette di adattarsi facilmente ai contorni del viso, dotata di valvola anti-asfissia, porta per monitoraggio pressione e porta per monitoraggio CO2, nucale con meccanismo di sganciamento rapido che permette una veloce e agevole disconnessione e riposizionamento al paziente. Misure small adult, adult, extra large adult. Confezione singola, monopaziente, latex free, clinicamente pulita.	1	50	150	€ 30,00	€ 1.500,00	€ 4.500,00		CV18
37		Maschera monopaziente total face , a doppio ingresso per ridurre al minimo il rebreathing di CO2, caratterizzata da cinque punti di fissaggio e passaggio dedicato per SNG. Corredata di nucale in schiuma di poliuretano a cinque rebbi con regolazione e aggancio/sgancio rapido. Raccordi intercambiabili per versione NIV "NonVented e CPAP "Vented" comprensiva di valvola di sicurezza. Comprensiva di kit composto da: generatore venturi, valvola PEEP amagnetica possibilmente con filtro integrato e manometro per la somministrazione di CPAP in Emergenza, Urgenza e trasporto. Misure PED-S- M - L - XL. Confezione singola, latex free, clinicamente pulita. <i>La Ditta aggiudicatrice si impegna a fornire in comodato d'uso gratuito n.3 doppi flussimetri per la gestione del Sistema Venturi.</i>	1	300	900	€ 160,00	€ 48.000,00	€ 144.000,00		CV19

38	Maschera monopaziente compatta a contatto minimo "NON VENTED" e "VENTED" in morbido silicone adatta alla ventilazione non invasiva NIV e CPAP, completamente preassemblata, pronta per l'uso e disponibile in 3 misure con codice colore differenziato. Tecnologia che consente tramite cuscinetto flottante ed alette di stabilizzazione di far aderire la maschera al naso senza il minimo contatto con il ponte nasale del paziente lasciando libera la sua visuale. Dotata di connettore doppio girevole a 360° e di incavo per passaggio del sondino nasogastrico/orogastrico per minimizzare le perdite di pressione. Fascia soprannucleare regolabile di materiale laminato. Dotata di meccanismo che consenta su entrambe i lati una semplice e rapida rimozione della maschera. Completa di istruzioni il dispositivo per la corretta scelta della misura dell'interfaccia. Confezione singola, latex free, clinicamente pulita	1	100	300	€ 32,00	€ 3.200,00	€ 9.600,00	CV20
39	Valvola di P.E.E.P. , dispositivo in grado di creare una pressione polmonare positiva col fine di evitare un collasso degli alveoli e mantenere un'adeguata ossigenazione del sangue, in materiale plastico atossico, "medical grade", latex free, monopaziente, clinicamente pulito, graduato e regolabile da 1,5 a 20 cm e provvisto di connettore.	1	50	150	€ 8,00	€ 400,00	€ 1.200,00	PPB
40	Casco per NIV totalmente privo di lattice, trasparente, Corredato di cerniera a tenuta pneumatica, 6 raccordi posti simmetricamente sull'anello rigido per migliorare il sincronismo Paziente/Ventilatore, 2 accessi a tenuta con membrana avente foro dilatabile da 3 a 19 mm per il passaggio di sondini e cateteri e Fibrobroncoscopio. Completo di tappo con adattatore per il passaggio di CVC a 4 linee. Asole di ritenuta sulla sommità e relative cinghie da 2 mt per un fissaggio aggiuntivo. Corredato di n. 2 tubi adulti. Disponibile nelle misure XS, S, M, L, XL, XXL e 3XL. Confezione singola, monopaziente, latex free, clinicamente pulita.	1	20	60	€ 150,00	€ 3.000,00	€ 9.000,00	CV34
41	Casco per CPAP trasparente e privo di anello rigido per aumentare la compliance e migliorare il comfort del paziente. Corredato di cerniera a tenuta pneumatica, 5 raccordi 22M-22F. 2 accessi a tenuta con membrana avente foro dilatabile da 3 a 19 mm per il passaggio di sondini e cateteri e Fibrobroncoscopio. Completo di tappo adattatore per il passaggio di CVC a 4 linee. Asole di ritenuta sulla sommità e relative cinghie da 2 mt per un fissaggio aggiuntivo. Corredato di Valvola di PEEP amagnetica regolabile possibilmente con filtro integrato, completa di valvola di sovrappressione preparata a 20 cm H2O, n. 1 tubo 150 cm, n. 2 filtri. Sistema venturi e manometro .Disponibile nelle misure Pediatrico e Neonatale, XXS, XS, S, M, L, XL, XXL e 3XL. Confezione singola, monopaziente, latex free, clinicamente pulita. <i>La ditta aggiudicataria si deve rendere disponibile a fornire in comodato d'uso Gratuito almeno 1 generatore di flusso Venturi completo di monitor multiparametrico e relativi allarmi.</i>	1	25	75	€ 215,00	€ 5.375,00	€ 16.125,00	CV34
42	Maschera per CPAP completa di sistema venturi in grado di erogare fino a 120 lt/min con percentuali di ossigeno variabili da 40 a 100%, manometro, PEEP amagnetica possibilmente con filtro integrato regolabile da 0 a 20 cm/H2O, valvola di sicurezza, presa pressione, nucale, tubo di adduzione ossigeno a doppio raccordo. Misure S-M-L-XL. Confezione singola, monouso, latex free, clinicamente pulita.	1	50	150	€ 40,00	€ 2.000,00	€ 6.000,00	CV18
43	Set per ossigenoterapia a concentrazione fissa tipo Venturi , costituito da maschera in materiale plastico, "medical grade", morbido, trasparente, flessibile non conduttivo e tale da consentire l'erogazione di miscela gassosa con concentrazione di ossigeno compresa tra il 24% ed il 60% circa regolabile a valori prefissati, provvista di almeno sei riduttori colorati. La maschera deve essere corredata di elastico di sostegno regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile, con bordi arrotondati e non taglienti; da tubo di prolunga antischiacciamento trasparente per l'erogazione di O2 della lunghezza 200 cm circa e contenitore per umidificazione con o senza catheter mount. Confezione singola, monopaziente, latex free, clinicamente pulita.. Adulto e pediatrico.	2	12.000	36.000	€ 1,80	€ 21.600,00	€ 64.800,00	CV18
44	Set per ossigenoterapia a concentrazione fissa tipo Venturi , costituito da maschera in materiale plastico, "medical grade", morbido, trasparente, flessibile non conduttivo e tale da consentire l'erogazione di miscela gassosa con concentrazione di ossigeno compresa tra il 24% ed il 60% circa regolabile a valori prefissati mediante ghiera di regolazione. La maschera deve essere corredata di elastico di sostegno regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile, con bordi arrotondati e non taglienti; da tubo di prolunga antischiacciamento trasparente per l'erogazione di O2 della lunghezza 200 cm circa e da contenitore per umidificazione con o senza catheter mount. Confezione singola, monopaziente, latex free, clinicamente pulita.. Tipo adulti e pediatrico.	1	500	1.500	€ 3,10	€ 1.550,00	€ 4.650,00	CV18
45	Maschera facciale trasparente con cuscino anatomico gonfiabile , costituita da un corpo centrale di forma anatomica in materiale plastico "medical grade", flessibile, non conduttivo, trasparente in modo tale da consentire la visualizzazione e provvisto di connettore ISO 22 mm e 15 mm . Il corpo è accoppiato a un cuscinetto anatomico esterno morbido in grado di adattarsi perfettamente al viso del paziente assicurando la tenuta. Provvista di crociera per nucale con codice colore. Disponibile nelle misure: adulto piccolo, adulto medio, adulto grande. Confezione singola, monopaziente, latex free, clinicamente pulita..	2	2.000	6.000	€ 1,60	€ 3.200,00	€ 9.600,00	CV21
46	Maschera facciale trasparente costituita da un corpo centrale di forma anatomica in materiale plastico, flessibile, non conduttivo, trasparente in modo tale da consentire la visualizzazione e provvisto di connettore ISO 22 mm e 15 mm. Il corpo è accoppiato a un cuscinetto anatomico esterno morbido, in grado di adattarsi perfettamente al viso del paziente assicurando la tenuta. Provvista di crociera per nucale con codice colore. Disponibile nelle misure: neonato, infante, pediatrico, adulto piccolo, adulto medio, adulto grande. Confezione singola, monopaziente, latex free, clinicamente pulita.	2	10.000	30.000	€ 2,20	€ 22.000,00	€ 66.000,00	CV21
47	Tubo di prolunga per ossigenoterapia , in materiale plastico "medical grade", flessibile, trasparente, antischiacciamento, anticollabimento. Lunghezza 180-200 cm circa. Confezione singola, latex free, clinicamente pulita.	2	1.000	3.000	€ 0,50	€ 500,00	€ 1.500,00	PPB
48	Maschere per ossigenoterapia in respiro spontaneo ad alta concentrazione in PVC di grado medicale trasparente, morbido e inodore con bordo atraumatico e ricurvo che si adatta perfettamente al viso e con fori paracentrali. Provvista di clip metallica stringinaso e fettuccia elastica ampia, resistente e regolabile. Tubo di raccordo antischiacciamento di lunghezza inferiore a 210 cm, con connessioni femmina-femmina universali. Sacca reservoir con valvola unidirezionale e raccordo per ossigeno con serbatoio con capacità da 1 lt. Misure adulti e pediatriche. Latex free, confezione singola contenente istruzioni all'uso, monouso, clinicamente pulita.	1	500	1.500	€ 1,50	€ 750,00	€ 2.250,00	CV18
49	Sistema per ossigenoterapia multiconcentrazione tipo "venturi" per tracheostomizzati composto da: maschera per ossigeno in polivinile trasparente, morbido e inodore. Bordo atraumatico e ricurvo, regolabile. Provvisto di sei riduttori colorati per le diverse concentrazioni di ossigeno dal 24% al 60%, con tubo corrugato di 12 cm circa. Vaschetta per umidificazione. Tubo di raccordo antischiacciamento, lunghezza inferiore a 2 mt. Possibilità di collegamento al nebulizzatore o umidificatore. Tutte le misure. Latex free, confezione singola con all'interno istruzioni d'uso, monouso, clinicamente pulita.	1	300	900	€ 2,00	€ 600,00	€ 1.800,00	CV18
A	Dispositivo per la nebulizzazione dei farmaci con boccaglio e raccordo a T. In materiale plastico, "medical grade", morbido, trasparente, inodore, flessibile non conduttivo, tale da consentire l'erogazione di miscela nebulizzata mediante raccordo adatto a tubi da 22 mm, bordi arrotondati e non taglienti, presenza di presa d'aria di sicurezza, corredata da fettuccia elastica di sostegno, ampia, regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile; un nebulizzatore di particelle (2-5 micron) in materiale plastico rigido trasparente adatto a prestazioni in posizione sia verticale che orizzontale con attacco 22 F resistente a farmaci comunemente impiegati; tubo di collegamento antischiacciamento della lunghezza di 200 cm circa. Confezione singola sterile, monopaziente, latex free. Adulti e pediatrico.	1	500	1.500	€ 2,00	€ 1.000,00	€ 3.000,00	

50	B	Set per aerosol terapia con maschera. In materiale plastico, "medical grade", morbido, trasparente, inodore, flessibile non conduttivo, tale da consentire l'erogazione di miscele nebulizzate mediante raccordo adatto a tubi da 22 mm, bordi arrotondati e non taglienti, presenza di presa d'aria di sicurezza, corredata da fettuccia elastica di sostegno, ampia, regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile; un nebulizzatore di particelle (2-5 micron) in materiale plastico rigido trasparente adatto a prestazioni in posizione sia verticale che orizzontale con attacco 22 F resistente a farmaci comunemente impiegati; tubo di collegamento antischiuma della lunghezza di 200 cm circa. Confezione singola sterile, monopaziente, latex free. Adulti e pediatrico.	2	5.000	15.000	€ 1,50	€ 7.500,00	€ 22.500,00	€ 26.100,00	CV18
	C	Set per aerosol terapia con raccordo per pz tracheostomizzati. In materiale plastico, "medical grade", morbido, trasparente, inodore, flessibile non conduttivo, tale da consentire l'erogazione di miscele nebulizzate mediante raccordo adatto a tubi da 22 mm, bordi arrotondati e non taglienti, presenza di presa d'aria di sicurezza, corredata da fettuccia elastica di sostegno, ampia, regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile; un nebulizzatore di particelle (2-5 micron) in materiale plastico rigido trasparente adatto a prestazioni in posizione sia verticale che orizzontale con attacco 22 F resistente a farmaci comunemente impiegati; tubo di collegamento antischiuma della lunghezza di 200 cm circa. Confezione singola sterile, monopaziente, latex free. Adulti e pediatrico.	1	100	300	€ 2,00	€ 200,00	€ 600,00		
51		Occhiali (cannule) per ossigenoterapia con beccuccio tubolare ricurvo, morbido in materiale plastico "medical grade", flessibile, trasparente, di forma anatomica. Presenza preferibilmente di linguetta para-labbro, provvista di tubo di collegamento a connessione universale, lunghezza superiore a 200 cm circa. Misure pediatrico, adulto. Confezione singola, monopaziente, latex free, clinicamente pulita.	2	20.000	60.000	€ 0,50	€ 10.000,00	€ 30.000,00		CV21
52		Linee per monitoraggio capnografico per pazienti intubati con attacco maschio-maschio. Lunghezze 200 cm e 300 cm. Latex free, confezione singola, monouso, clinicamente pulita.	1	2.500	7.500	€ 1,50	€ 3.750,00	€ 11.250,00		CV22
UNITA' RESPIRATORIE MANUALI										
53	A	Unità respiratoria manuale realizzata in PVC, di grado medico, trasparente con superficie interna liscia e rinforzo a spirale con pallone da 2 litri, connettori multipli per poterla agevolmente connettere con qualsiasi apparecchiatura, tubo adduzione gas freschi in PVC corrugato con parete interna liscia, 180 cm circa, carica dall'alto, corredata di valvola APL girevole ad apertura geometrica per una precisa definizione della pressione durante la fase inspiratoria e garanzia di presenza di gas freschi nel pallone, senza parti staccabili (tranne che per il pallone che deve poter essere sostituito agevolmente) né metalliche, Confezione singola sterile, monopaziente, latex free.	1	6.000	18.000	€ 7,00	€ 42.000,00	€ 126.000,00	€ 128.100,00	CV23
	B	Unità respiratoria manuale realizzata in PVC, di grado medico, trasparente con superficie interna liscia e rinforzo a spirale con pallone da 1 litro, connettori multipli per poterla agevolmente connettere con qualsiasi apparecchiatura, tubo adduzione gas freschi in PVC corrugato con parete interna liscia, 180 cm circa, carica dall'alto, corredata di valvola APL girevole ad apertura geometrica per una precisa definizione della pressione durante la fase inspiratoria e garanzia di presenza di gas freschi nel pallone, senza parti staccabili (tranne che per il pallone che deve poter essere sostituito agevolmente) né metalliche, Confezione singola sterile, monopaziente, latex free.	1	100	300	€ 7,00	€ 700,00	€ 2.100,00		
UNITA' RESPIRATORIE AUTOGONFIABILI										
54		Unità respiratoria autogonfiabile (tipo pallone di ambu), pediatrica e per adulti, per la ventilazione manuale del paziente costituito da: pallone in idoneo materiale plastico, "medical grade" atossico, autoespansibile; raccordo angolato a 90°; valvola di sicurezza a scarico automatico con pressioni superiori a 40 cm di acqua; reservoir per ossigeno da 2000 ml circa ; maschera facciale pluriuso misura 4; attacco universale per ossigeno; confezione singola rigida per facilitare lo stoccaggio e il trasporto, latex free.	1	10	30	€ 25,00	€ 250,00	€ 750,00		CV24
FILTRI PER VENTILAZIONE ARTIFICIALE										
55		Naso artificiale per tracheotomizzati , scambiatore di calore e umidità per pazienti tracheostomizzati in respiro spontaneo con volume interno incluse le connessioni ≤ 16 ml. Peso inferiore a 9 g. Connessioni ISO 15 F. Provvisto di connessione per ossigeno supplementare. Provvisto di apertura centrale per bronco aspirazione protetta da tappo. Umidificazione superiore a 28 mg H2O/L (documentata). Confezione singola sterile, monopaziente, latex free.	1	500	1.500	€ 1,90	€ 950,00	€ 2.850,00		CV25
56	A	Filtro antibatterico/antivirale realizzato in polistirolo e provvisto di una membrana filtrante meccanica plissettata in microfibra di ceramica. Indicato per uso lato macchina o lato paziente, su pazienti Adulti. La gamma di Volumi Correnti richiesta è: 300 – 1500 ml. L'efficienza di ritenzione batterico/virale ≥99,9999% assicurata da una membrana idrofobica a filtrazione meccanica in microfibre di ceramica. Il tipo di filtrazione deve essere bidirezionale. Challenge batterico ≥99,99999% . Challenge virale ≥99,99999%. SARA' MOTIVO DI ESCLUSIONE L'ASSENZA DI LAVORI CLINICI SPECIFICI SU VIRUS COVID 19. Superficie filtrante minima 630 cm2. Peso massimo 47 grammi . Volume filtro massimo con connessione incluse 92 ml. Buona auto-umidificazione, stabile nel tempo, in grado di mantenere dei livelli di umidificazione relativa del 95-97% nelle 24h, con perdita di acqua inferiore a 10 mg/l. Buona auto-umidificazione, stabile nel tempo, in grado di mantenere dei livelli di umidificazione relativa del 95-97% nelle 24h, con perdita di acqua inferiore a 10 mg/l. Confezione singola sterile, monopaziente, latex free.	1	3.000	9.000	€ 3,00	€ 9.000,00	€ 27.000,00	€ 210.600,00	CV26
	B	Filtro bidirezionale antibatterico ed antivirale con inserto in cellulosa auto-umidificante, membrana idrofobica a filtrazione elettrostatica , superficie filtrante > 19 cm2, efficienza di filtrazione batterica e virale > 99,999% documentata, volume filtro inferiore a 55 ml connessioni incluse, umidità assoluta rilasciata superiore a 33 mg H2O/l a 500 ml TV certificata, connessioni 22M/15F – 22F/15M ISO. Confezione singola sterile, monopaziente, latex free.	1	30.000	90.000	€ 2,00	€ 60.000,00	€ 180.000,00		
	C	Filtro bidirezionale antibatterico ed antivirale con inserto in cellulosa auto-umidificante, con membrana idrofobica a filtrazione meccanica in microfibre di ceramica, superficie filtrante > 500 cm2, efficienza di filtrazione batterica e virale > 99,9999%, test di filtrazione specifici su HIV, Epatite C (HCV) e Tubercolosi, volume filtro inferiore a 100 ml connessioni incluse, umidità Assoluta rilasciata superiore a 32 mg H2O/l a 500 ml TV certificata, connessioni 22M/15F - 22F/15M ISO Confezione singola sterile, monopaziente, latex free.	1	300	900	€ 4,00	€ 1.200,00	€ 3.600,00		
materiale di consumo per ventilatori di Rianimazione e Sala Operatoria										
57	A	Assorbitore di CO2 preriempito monouso , a base di idrossido di Calcio preferibilmente privo di basi forti (sodio, potassio, bario) tale da non degradare anestetici volatili, non generare monossido di carbonio, formaldeide e composto A. Deve virare di colore stabilmente al procedere dell'esaurimento. Confezione monouso. Potere di assorbimento maggiore possibile o comunque non inferiore a 75L/kg. Peso della calce sodata maggiore o uguale a 1Kg. <i>Compatibilità dichiarata in scheda tecnica con il ventilatore per anestesia di proprietà GE Healthcare mod. Carestation 650.</i>	1	50	150	€ 30,00	€ 1.500,00	€ 4.500,00	€ 31.500,00	CV27
	B	Assorbitore di CO2 preriempito monouso , a base di idrossido di Calcio preferibilmente privo di basi forti (sodio, potassio, bario) tale da non degradare anestetici volatili, non generare monossido di carbonio, formaldeide e composto A. Deve virare di colore stabilmente al procedere dell'esaurimento. Confezione monouso. Potere di assorbimento maggiore possibile o comunque non inferiore a 75L/kg. Peso della calce sodata maggiore o uguale a 1Kg. <i>Compatibilità dichiarata in scheda tecnica con la workstation per anestesia Draeger mod. Primus.</i>	1	450	1.350	€ 20,00	€ 9.000,00	€ 27.000,00		

58	A	Gruppo sensore di flusso e valvola espiratoria (EVA) per controllare automaticamente il flusso e la pressione delle vie aeree del paziente 250 volte al secondo. Confezione singola sterile, monopaziente, latex free. <i>Compatibile con Ventilatori R860 GE presenti in Rianimazione</i>	1	50	150	€ 86,00	€ 4.300,00	€ 12.900,00	€ 33.300,00	CV28
	B	Trappola raccogli condensa sviluppata per proteggere il sistema di analisi dei gas da polvere o contaminanti, nonché per consentire l'utilizzo ininterrotto dei moduli respiratori CARESCAPE ESCOVX deve fornire protezione al modulo respiratorio. La membrana deve inibire l'ingresso di batteri, virus, acqua e muco all'interno del sistema di misurazione del modulo respiratorio. Tipo di filtro: Membrana oleofobica PTFE, Efficienza di filtrazione batterica (BFE): > 99,999970 % Efficienza di filtrazione virale (VFE): >99,999936% di semplice utilizzo e il contenitore per la condensa può essere svuotato una volta superata la metà. Confezione singola sterile, latex free. <i>Compatibile con Ventilatori R860 GE presenti in Rianimazione</i>	1	100	300	€ 32,00	€ 3.200,00	€ 9.600,00		
	C	Trappola raccogli condensa sviluppata per proteggere il sistema di analisi dei gas da polvere o contaminanti, nonché per consentire l'utilizzo ininterrotto dei moduli respiratori N-CAIO deve fornire protezione al modulo respiratorio. La membrana deve inibire l'ingresso di batteri, virus, acqua e muco all'interno del sistema di misurazione del modulo respiratorio. Tipo di filtro: Membrana oleofobica PTFE, Efficienza di filtrazione batterica (BFE): > 99,999970 % Efficienza di filtrazione virale (VFE): >99,999936 % di semplice utilizzo e il contenitore per la condensa può essere svuotato una volta superata la metà. Confezione singola sterile, latex free. <i>Compatibile con Ventilatori GE Healthcare mod. Carestation 650</i>	1	50	150	€ 32,00	€ 1.600,00	€ 4.800,00		
	D	Kit di spirometria Kit per spirometria composto da Linea di campionamento gas. Tubo doppio per spirometria con alloggiamento per linea di campionamento. Raccordo per spirometria per adulti, autilizzato per il campionamento dei gas ed esecuzione di calcoli spirometrici e calorimetrici. Confezione singola sterile, monopaziente, latex free. <i>compatibile con Ventilatori R860 GE presenti in Rianimazione</i>	1	50	150	€ 40,00	€ 2.000,00	€ 6.000,00		
59	A	Sensori di flusso sensore in policarbonato con filo di platino di 13 micrometri. Sensore a filo caldo per la misurazione del flusso volumetrico del gas (flusso) erogato da apparecchi per anestesia e unità di ventilazione Draeger (Sensore di flusso Infinity). Il sensore di flusso non è indicato per la sterilizzazione, è possibile utilizzarlo fino a quando permette una calibrazione. Il trasponder integrato è usato per l'identificazione negli apparecchi per anestesia e nelle unità di ventilazione Draeger. Confezione singola sterile, latex free.	1	30	90	€ 209,70	€ 6.291,00	€ 18.873,00	€ 29.853,00	CV28
	B	Trappola Raccogli condensa: Raccogli condensa per separare l'acqua dal tubo di campionamento dei monitor di aspirazione e quindi proteggere il monitor da acqua, batteri e virus. Costituito da due membrane idrofobe che hanno la funzione di contenere l'acqua condensata per proteggere il modulo di misurazione del sistema di misurazione dei gas. Due elementi filtranti auto sigillanti che si chiudono e diventano blu a contatto con l'acqua sono posizionati nel flusso del gas per aumentare ulteriormente la sicurezza del sistema di misurazione dei gas. Confezione singola sterile, latex free. <i>Compatibile con i ventilatory Draeger con tecnologia Infinity.</i>	1	100	300	€ 36,60	€ 3.660,00	€ 10.980,00		
SONDE E SISTEMI PER ASPIRAZIONE DELL'APPARATO RESPIRATORIO							€ 0,00	€ 0,00		
60	A	Sistema per bronco aspirazione a circuito chiuso che consenta le aspirazioni e le broncoscopie senza disconnettere il tubo endotracheale dal circuito di ventilazione, completo di: connettore angolato con doppio snodo di rotazione a 360°, leggero e trasparente che collega il paziente al circuito di ventilazione; valvola rotante che consente di isolare completamente il sondino di aspirazione protetto dalla guaina dal paziente quando non si sta praticando l'aspirazione, mantenendo la ventilazione ed evitando il rischio di irrigare accidentalmente le vie aeree, completo di tappino auto-sigillante che consenta il passaggio di broncoscopi con diametro fino a 6 mm. Accesso per il lavaggio con valvola unidirezionale che consente la pulizia del sistema e l'irrigazione senza rischi di fuoriuscita di gas o di secrezioni. Sondino di aspirazione in PVC atraumatico con marcature di profondità, punta aperta con 4 fori ellittici laterali e durezza differenziata, deve avere la punta flessibile, morbidissima e arrotondata, mentre la parte prossimale più rigida deve permettere una facile manipolazione del sondino rivestito da una guaina protettiva trasparente sensibile e sottile. Deve permettere una manipolazione ottimale, il controllo delle secrezioni e la sicurezza del personale addetto. Valvola di controllo dell'aspirazione di sicurezza, che consente di chiudere la valvola eliminando il rischio di aspirazione accidentale, contraddistinta da codice colore secondo normativa ISO. Tutte le versioni del sistema a circuito chiuso devono includere un catetere mount dritto in PVC spiralato con l'interno liscio, lungo 9 cm connessioni incluse. Accesso MDI (Metered Dose Inhaler) per la somministrazione di farmaci in modo efficace, veloce e comodo. Lunghezza del sondino da 36 a 58 cm circa. Misure 10 -12-14-16 CH. Assenza di lattice. Confezione singola sterile, monopaziente	1	50	150	€ 13,00	€ 650,00	€ 1.950,00	€ 2.340,00	CV29
	B	Sistema per bronco aspirazione a circuito chiuso per pazienti tracheostomizzati che consenta le aspirazioni e le broncoscopie senza disconnettere il tubo endotracheale dal circuito di ventilazione, completo di: connettore angolato con doppio snodo di rotazione a 360°, leggero e trasparente che collega il paziente al circuito di ventilazione; valvola rotante che consente di isolare completamente il sondino di aspirazione protetto dalla guaina dal paziente quando non si sta praticando l'aspirazione, mantenendo la ventilazione ed evitando il rischio di irrigare accidentalmente le vie aeree, completo di tappino auto-sigillante che consenta il passaggio di broncoscopi con diametro fino a 6 mm. Accesso per il lavaggio con valvola unidirezionale che consente la pulizia del sistema e l'irrigazione senza rischi di fuoriuscita di gas o di secrezioni. Sondino di aspirazione in PVC atraumatico con marcature di profondità, punta aperta con 4 fori ellittici laterali e durezza differenziata, deve avere la punta flessibile, morbidissima e arrotondata, mentre la parte prossimale più rigida deve permettere una facile manipolazione del sondino rivestito da una guaina protettiva trasparente sensibile e sottile. Deve permettere una manipolazione ottimale, il controllo delle secrezioni e la sicurezza del personale addetto. Valvola di controllo dell'aspirazione di sicurezza, che consente di chiudere la valvola eliminando il rischio di aspirazione accidentale, contraddistinta da codice colore secondo normativa ISO. Tutte le versioni del sistema a circuito chiuso devono includere un catetere mount dritto in PVC spiralato con l'interno liscio, lungo 9 cm connessioni incluse. Accesso MDI (Metered Dose Inhaler) per la somministrazione di farmaci in modo efficace, veloce e comodo. Lunghezza del sondino da 36,5 cm circa. Misure 12-14 CH. Confezione singola sterile, latex free, monopaziente	1	10	30	€ 13,00	€ 130,00	€ 390,00		
61		Sondini per broncoaspirazione standard in idoneo materiale plastico morbido, trasparente, a superficie fissa e regolare, punta aperta atraumatica, smussa e arrotondata, estremità distale provvista di 1 o 2 fori contrapposti. Estremità prossimale provvista di raccordo femmina standard, colorato secondo codice colore convenzionale. Misure da CH6 a CH18 circa, lunghezza 50 cm circa. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	2	30.000	90.000	€ 0,25	€ 7.500,00	€ 22.500,00		CV29
AGHI E KIT PER ANESTESIA SPINALE E PERIDURALE										

62	Set adulti per anestesia peridurale continua kit costituito da: ago epidurale di Tuohy 16/18 GA lunghezza 80/110, graduati con intervalli di 10 mm per permettere la misurazione della profondità raggiunta; aletta con bloccaggio a scatto che consente di utilizzare l'ago sia come ago a farfalla che come ago convenzionale; catetere trasparente con tre fori laterali posizionati elicoidalmente, finale chiuso, connettore e guida; siringa LOR in plastica da 10 ml con connettore; filtro epidurale da 0,2 microm con connettore Confezione singola sterile, monouso, latex free.	5	500	1.500	€ 13,00	€ 6.500,00	€ 19.500,00	CV30
63	Aghi per anestesia del piano trasverso dell'addome (TAP block) / aghi da anestesia locoregionale . Ago di acciaio di elevata qualità, con elevate caratteristiche di ecogenicità, lavorazione superficiale che apporta all'ago speciali riflettori per una migliore identificazione ecografica dell'ago stesso, centimetratura dell'ago per identificare la profondità di penetrazione, punta dell'ago tipo facet, impugnatura ergonomica zigrinata, latex free. Misure: 22 G x 50 mm, 22 G x 80 mm, 21 G x 110 mm e 21 G x 150 mm. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	5	1500	4.500	€ 9,00	€ 13.500,00	€ 40.500,00	CV31
64	Sistema di fissaggio dei cateteri per anestesia locoregionale . Meccanismo di bloccaggio trasparente dal profilo ribassato che assicura la pervietà del catetere e permette di monitorarne il sito d'uscita, cuscinetto di spugna adesivo ampio da rendere facile l'applicazione e minimizzare il disagio del paziente, rivestimento dell'adesivo facile da rimuovere anche con i guanti. Disponibilità per cateteri da 16 G, 17 G e 18 G. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	5	500	1.500	€ 8,00	€ 4.000,00	€ 12.000,00	CV32
65	Kit per l'anestesia spinale continua per la gestione dell'anestesia tramite microtitolazione intraoperatoria e dell'analgia tramite bolo a fine intervento. E' costituito da ago di Tuohy 18 G con peelaway, siringa LOR, ago spinale 27 G punta Sprotte al di sopra del quale è posto il catetere spinale da 23 G. Struttura del catetere in poliammide, lunghezza di 10 cm. Confezione singola sterile, latex free, monouso	5	50	150	€ 55,00	€ 2.750,00	€ 8.250,00	CV30
66	Sistema per anestesia combinata spinale-epidurale , kit costituito da: ago epidurale di Tuohy 16/18 GA lunghezza 80, graduati con intervalli di 10 mm per permettere la misurazione della profondità raggiunta e sistema di bloccaggio ago nell'ago; ago da spinale calibro 27, punta a matita, sistema di bloccaggio ago nell'ago e sporgenza massima di 15mm della punta dell'ago spinale dall'ago di tuohy; aletta con bloccaggio a scatto che consente di utilizzare l'ago sia come ago a farfalla che come ago convenzionale; catetere trasparente con tre fori laterali posizionati elicoidalmente, finale chiuso, connettore e guida; siringa LOR in plastica da 10 ml con connettore; filtro epidurale da 0,2 microm con connettore. Confezione singola sterile, monouso, latex free	5	250	750	€ 30,00	€ 7.500,00	€ 22.500,00	CV30
67	Ago per rachianestesia atraumatico , punta ad ogiva tipo Sprotte in confezione singola sterile. Misure: 22 G con introduttore; 25 G con introduttore; 26 G con introduttore; 27 G con introduttore. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	5	50	150	€ 5,00	€ 250,00	€ 750,00	CV30
SISTEMI PER DEPURAZIONE / EMODIAFILTRAZIONE								
68	Cartuccia sorbente caratterizzata da resina polimerica assorbente, posta in soluzione fisiologica, con superficie di adsorbimento complessiva preferibilmente superiore o uguale a 40.000 mq, in grado di adsorbire Bilirubina, Mioglobina , farmaci antiaggreganti ed anticoagulanti. La cartuccia deve operare su sangue intero e deve essere caratterizzata da semplicità d'uso e da versatilità. Deve essere utilizzabile in emoperfusione, CRRT, ECMO e Cuore-Polmone, per consentirne l'utilizzo in caso di SIRS, sepsi e shock settico, insufficienza epatica, rabdomiolisi, coagulopatie farmaco correlate. Durata certificata 24h. Sistemi di collegamento e supporto in sconto merce. Confezione singola sterile, monouso, latex free	0	30	90	€ 1.700,00	€ 51.000,00	€ 153.000,00	CV33
CATETERI VENOSI CENTRALI E CATETERI ARTERIOSI								
69	Kit sterile per cateterizzazione venosa centrale contenente catetere venoso centrale, radiopaco con punta atraumatica, centimetrato, multilume, 7 Fr , circa cm 30, ago introduttore 70 mm 18 G, guida di 60 cm con diametro 0,035" ed indicatori di profondità e doppia flessibilità dritta e a J. Il dispencer della guida deve essere preferibilmente trasparente. Dilatatore atraumatico. Bisturi manico corto profilo di lama 11. Sistema di fissaggio suturless e medicazioni in poliuretano per sito di inserzione. Alette per fissaggio del catetere, spugnetta per disinfezione della cute. Telo cartaceo forato per delimitazione del campo operatorio, cerotti medicati. Siringhe sterili. Aghi per aspirazione. Tappi prossimali dei lumi perforabili. Confezione singola sterile, monouso, latex free	1	500	1.500	€ 45,00	€ 22.500,00	€ 67.500,00	CV35
70	Kit cateterismo venoso centrale con catetere multilume trattato con antisettico , posizionamento in ambiente chirurgico secondo tecnica Seldinger per adulti. Catetere in poliuretano, biocompatibile, radiopaco, trattato con sostanze antisettiche atossiche, biocompatibili a lento rilascio, punta morbida atraumatica, prolunghe esterne clampabili. Ago introduttore a parete sottile, siringa da 5 cc, provvisto di valvola per introduzione Seldinger, dilatatore con estremità rastremata, guida in acciaio con punta dritta e a J, atraumatica e flessibile. Tutte le misure correlate alle tipologie richieste. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	100	300	€ 100,00	€ 10.000,00	€ 30.000,00	CV36
71	Catetere per cannulazione arteriosa in poliuretano posizionabile con tecnica di Seldinger (catetere, ago guida indipendenti) con ali di fissaggio solidali al catetere. Misure diametro 20 G, 5-8-12 cm di lunghezza, 18 G, 8-12-16-23 cm di lunghezza. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	5	500	1.500	€ 15,00	€ 7.500,00	€ 22.500,00	CV35
72	Cannula arteriosa monouso . Dispositivo per l'accesso arterioso dotato di interruttore di flusso. Cannula interna di teflon/poliuretano, con ago interno estraibile in acciaio. Interruttore rapido di flusso; alette flessibili dotate di fori di fissaggio. Misura 20G, lunghezza 45-50 mm . Confezione singola sterile, latex free, monouso.	5	2.000	6.000	€ 3,00	€ 6.000,00	€ 18.000,00	CV35
73	Catetere bilume per dialisi/emofiltrazione a breve termine , in idoneo polimero idrofilo altamente biocompatibile (poliuretano), radiopaco, con estremità distale radiopaca, alette di fissaggio rotanti trasparenti, estensioni in silicone. Due tappi autosigillanti. Kit di introduzione con ago introduttore 18 G, guida metallica con estremità J, dilatatori adatti alle varie misure del catetere da 8 a 13,5 Fr. Misure: lunghezza da 9 a 30 cm circa per approccio femorale e giugulare precurvato. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	200	600	€ 40,00	€ 8.000,00	€ 24.000,00	CV35
74	Catetere bilume per dialisi/emofiltrazione a breve termine Indicato per aferesi ed infusione adatto per impianto con tecnica percutanea e/o chirurgica. In poliuretano radiopaco termosensibile con tacche di profondità. Due lumi identici che assicurano flussi ematici elevati. estremità distale simmetrica con ampie fessure e bordi lisci. Punta atraumatica, alette di fissaggio in PE o similare. Varie misure del catetere da 12 a 14 Fr, lunghezze da 13 a 30 cm circa. Kit di introduzione composta da: ago introduttore 18 G, filo guida da 70 cm circa con sistema di avanzamento, aletta di fissaggio rimovibile, dilatatore, due tappi luer lock. Pronto all'uso. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	30	90	€ 70,00	€ 2.100,00	€ 6.300,00	CV35
PORT E PICC Midline								
75	Midline Catetere per accesso venoso periferico, in poliuretano con punta aperta da 4 Fr di lunghezza compresa tra i 20 ed i 25 cm circa. Compatibile per somministrazione di fluidi ad alto flusso fino a 5ml/sec per pressioni ≥ 300 PSI. Il kit deve prevedere ago ecogenico da 21 Gauge, microintroduttore peel-away montato su dilatatore tissutale, guida in metallo (nitilon) da 0,018", lunga 40-60 cm circa, dispositivo di fissaggio adesivo del catetere, bisturi con protezione di sicurezza. Sterile, monouso, latex-free,	1	300	900	€ 75,00	€ 22.500,00	€ 67.500,00	CV37

76		PICC Catetere venoso centrale ad inserimento periferico monolume 4Fr circa e bilume 5Fr circa in poliuretano a punta aperta. Compatibile con alti flussi almeno sino a 5 ml/sec per pressioni \geq 300 PSI. Il kit deve prevedere: sistema di controllo della posizione della punta attraverso ECG intracavitario e tracciamento del percorso attraverso apposito sistema; sistema di introduzione con guida metallica da 0,018 lunga 40-60 cm circa in nitilon e punta preferibilmente in platino; introduttore peel-away; ago ecogenico 21 Gauge; telo sterile da minimo 150 x 190 cm. possibilmente fenestrato; telo massimo assorbimento di circa 80-90 cm.; camice, cappellino e mascherina per l'operatore; sistema adesivo di fissaggio cutaneo del dispositivo; medicazione trasparente semipermeabile; siringa luer lock da 10ml; Ago di sicurezza per anestesia locale; Coprisonda ecografica e gel sterile; Tamponi di garza sterili 10 x 10 cm; Valvola antireflusso; Bisturi con lama 11 retrattile di sicurezza; Forbice o ghigliottina per taglio catetere; Ago ipodermico 25 Gauge con sistema di sicurezza Laccio emostatico; Nastro centimetrato sterile; Etichette per tracciabilità e refertazione. Confezione singola sterile, monouso, latex free. <i>L'aggiudicatario del lotto dovrà fornire in comodato d'uso gratuito per tutta la durata della fornitura la tecnologia necessaria all'impianto (Ecografo, navigatore e rilevatore del segnale ECG intracavitario e di superficie possibilmente integrato)</i>	1	800	2.400	€ 140,00	€ 112.000,00	€ 336.000,00		CV38
77		PICC medicato Catetere venoso centrale ad inserimento periferico monolume 4Fr circa e bilume 5Fr circa in poliuretano punta aperta. Compatibile con alti flussi sino a 5 ml/sec per pressioni \geq 300 PSI. Viene richiesto un catetere trattato con sostanze che lo rendano "medicato", ovvero antibatterico e antitrombotico che ne rivesta sia la superficie interna che quella esterna. Inoltre il kit deve prevedere: Introduttore/dilatatore peel away; Guida metallica in nitinol 0,018" con lunghezza tra i 40 ed i 60 cm; Ago ecogenico 21 Gauge; Bisturi con lama 11 retrattile di sicurezza; Forbice o ghigliottina per taglio catetere; Tamponi di garza 10 x 10 cm; Sistema di fissaggio cutaneo adesivo; Medicazione trasparente; Telo per campo sterile massimo assorbimento di circa 90 x 80; Ago ipodermico 25 Gauge con sistema di sicurezza; Tappino antireflusso; Siringa da 10 ml luer lock; Laccio emostatico; Nastro centimetrato sterile; telo sterile da minimo 150 x 190 cm. Possibilmente fenestrato; cuffia, mascherina, camice sterili; Etichette per tracciabilità e refertazione. Confezione singola sterile, monouso, latex free	1	100	300	€ 140,00	€ 14.000,00	€ 42.000,00		CV39
78	A	Port alto profilo Sistema di accesso venoso totalmente impiantabile basso profilo (altezza 12 mm circa) resistente ad alte infusioni di pressione (300 PSI) costituito da: camera impiantabile in titanio rivestita o meno da materiale plastico, setto perforabile in silicone autosigillante, camera interna liscia e con superficie priva di angoli; catetere venoso in poliuretano monolume, punta aperta, radiopaco, con marcatura centimetrata, diametro di circa 6 Fr, lunghezza di circa 50-70 cm. Il catetere può essere tagliato a misura; sistema di connessione catetere-camera semplice e sicuro possibilmente in titanio; il sistema camera-catetere deve essere resistente agli alti flussi (\geq 300 PSI); ago per venipuntura ecogenico; filo guida con punta flessibile a J sottile lungo circa 50 cm. possibilmente centimetrato introduttore di tipo peel away e dilatatore di calibro compatibile con il volume del catetere; tullennizzatore in acciaio inox; indicazione di uso per farmaci antiblastici; ago di Huber di prova; confezionamento monouso sterile latex free; etichette del dispositivo da consegnare al paziente e da apporre sul registro per identificare il dispositivo impiantato. Nel confezionamento o a parte deve essere compreso cavo per controllo elettrofisiologico dell'ecg endocavitario. Il cavetto deve avere alle due estremità idoneo sistema di collegamento al catetere, spinotto adatto al collegamento dei comuni dispositivi deviatori.	1	50	150	€ 140,00	€ 7.000,00	€ 21.000,00	€ 147.000,00	CV40
	B	Port a basso profilo Sistema di accesso venoso totalmente impiantabile basso profilo (altezza 12 mm circa) resistente ad alte infusioni di pressione (300 PSI) costituito da: camera impiantabile in titanio rivestita o meno da materiale plastico, setto perforabile in silicone autosigillante, camera interna liscia e con superficie priva di angoli; catetere venoso in poliuretano monolume, punta aperta, radiopaco, con marcatura centimetrata, diametro di circa 6 Fr, lunghezza di circa 50-70 cm. Il catetere può essere tagliato a misura; sistema di connessione catetere-camera semplice e sicuro possibilmente in titanio; il sistema camera-catetere deve essere resistente agli alti flussi (\geq 300 PSI); ago per venipuntura ecogenico; filo guida con punta flessibile a J sottile lungo circa 50 cm. possibilmente centimetrato; introduttore di tipo peel away e dilatatore di calibro compatibile con il volume del catetere; tullennizzatore in acciaio inox; indicazione di uso per farmaci antiblastici; ago di Huber di prova; confezionamento monouso sterile latex free; etichette del dispositivo da consegnare al paziente e da apporre sul registro per identificare il dispositivo impiantato. Nel confezionamento o a parte deve essere compreso cavo per controllo elettrofisiologico dell'ecg endocavitario. Il cavetto deve avere alle due estremità idoneo sistema di collegamento al catetere, spinotto adatto al collegamento dei comuni dispositivi deviatori.	1	300	900	€ 140,00	€ 42.000,00	€ 126.000,00		
79		Port brachiali Sistema di accesso venoso totalmente impiantabile, tipo basso profilo per impianti nel sottocutaneo del braccio, costituito da: Camera impiantabile in titanio rivestito in materiale plastico preferibilmente in resina ipossilica, setto perforabile in silicone autosigillante, camera interna liscia e con superficie priva di angoli, di forma preferibilmente rastremata, Catetere venoso monolume in poliuretano resistente alle alte pressioni (\geq 300 PSI), radiopaco, con marcatura centimetrata, diametro di circa 4,5 - 5,5 Fr, lunghezza 45 - 55 cm che possa essere tagliato a misura; Sistema di connessione catetere-camera semplice e sicuro; Il sistema camera-catetere deve essere di tipo resistente alle alte pressioni (\geq 300 PSI); Ago per venipuntura ecogenico; Filo guida flessibile lungo > 50cm; Introduttore di tipo peel away e dilatatore di calibro compatibile con lume catetere; Kit microintroduzione (ago 21 gauge ecogenico, guida in nitilon 0,018, dilatatore peel away di calibro idoneo al catetere, in confezione separata sterile (questo kit si richiede se già non presente nel kit catetere il sistema di microintroduzione); Tunnellizzatore in acciaio inox; Indicazione d'uso per farmaci antiblastici. Etichettatura idonea per la registrazione del dispositivo e da consegnare al paziente. Confezioni sterili, monouso e latex free.	1	20	60	€ 140,00	€ 2.800,00	€ 8.400,00		CV40
80		Catetere venoso tunnellizzato Catetere venoso centrale tunnellizzabile 8Fr dotato di cuffia per crescita tessuto dotato di valvola distale in silicone. Nel kit deve prevedere: connettore; cappuccio; filo guida con punta a J 0,89 mm tra i 40 e i 60 cm di lunghezza; introduttore peel away di misura adeguata; ago ipodermico 22 G; Bisturi; Siringa 3 - 5 ml; 2 siringhe 5 - 10 ml; tunnellizzatore. Confezione singola sterile, monouso, latex free	1	30	90	€ 400,00	€ 12.000,00	€ 36.000,00		CV37
81		Dispositivo di fissaggio per catetere a medio lungo termine, con ancoraggio in nitilon, che consente il fissaggio nel sottocutaneo in corrispondenza dell'exit site. Misure 4 e 5 Fr. Anallergico Confezione singola sterile, monouso, latex free	1	250	750	€ 40,00	€ 10.000,00	€ 30.000,00		CV41
82		Kit per microintroduzione misure varie da 4,5 Fr, 5,5 Fr Ago ecogenico da 21 Gauge, microintroduttore peel-away lungo tra 6 e 10 cm circa montato su dilatatore tissutale, guida in metallo da 0,018" in nitilon lunga circa 40 - 60 cm, bisturi con lama 11. Confezione singola sterile, monouso, latex free	1	150	450	€ 30,00	€ 4.500,00	€ 13.500,00		CV37
83		Cavetto per collegare il catetere venoso ad un monitor per il controllo elettrofisiologico dell'ecg endocavitario. Il cavetto avrà da un lato il comune attacco per i deviatori del segnale ecg, e dall'altro lato un morsetto per il collegamento al cavetto. Confezione singola sterile, monouso, latex free. <i>L'aggiudicatario del lotto si impegna a fornire un dispositivo deviatore del segnale ECG per tutta la durata della gara (1 ogni 200 cavetti)</i>	1	400	1.200	€ 2,00	€ 800,00	€ 2.400,00		CV42

ACCORDO
QUADRO
(100%-70%
1°
AGGIUDICA
TARIO,
MAX 30% 2°
AGGIUDICA
TARIO)

84		Copri sonda per sonda ecografica , Kit contenente guaina coprisonda + gel ultrasuoni. La guaina coprisonda non deve essere pre-forata, deve essere adattabile ad ogni tipo di sonda e deve essere provvista elastici o adesivo per un eventuale bloccaggio dello stesso sulla sonda. Il gel per ultrasuoni deve essere una soluzione sterile, interamente acquosa, non irritante, inodore, batteriostatica, acusticamente trasparente per le frequenze utilizzate nelle applicazioni con ultrasuoni. Confezione singola sterile, monouso, latex free	1	1.000	3.000	€ 12,00	€ 12.000,00	€ 36.000,00		CV43
TRASDUTTORI E SENSORI PER MONITORAGGIO EMODINAMICO										
85	A	Trasduttore monouso ad 1 via , trasduttore monopaziente con prolunga monometrica trasparente di 120 cm, rubinetto a tre vie per infusione e/o prelievi ematici, prolunga monometrica trasparente di 30 cm. Deflussore con camera di gocciolamento tipo macro per collegamento alla sacca pressurizzata. Accessi per effettuare test di retrocalibrazione. Dispositivi di lavaggio continuo da 3 ml/h integrati nel corpo dei trasduttori con test dell'onda quadra. Confezione singola sterile, monouso, latex free		2.000	6.000	€ 15,00	€ 30.000,00	€ 90.000,00	€ 111.900,00	CV44
	B	Trasduttore monouso a 2 vie , trasduttore monopaziente con prolunga monometrica trasparente di 120 cm, rubinetto a tre vie per infusione e/o prelievi ematici, prolunga monometrica trasparente di 30 cm. Deflussore con camera di gocciolamento tipo macro per collegamento alla sacca pressurizzata. Accessi per effettuare test di retrocalibrazione. Dispositivi di lavaggio continuo da 3 ml/h integrati nel corpo dei trasduttori con test dell'onda quadra. Confezione singola sterile, monouso, latex free	1	20	60	€ 30,00	€ 600,00	€ 1.800,00		
	C	Set di monitoraggio con reservoir singolo . 1 trasduttore monouso con sistema di aspirazione ematico "sistema chiuso" con siringa da 12 cc, rubinetto ad una via on-off per la gestione della siringa. 2 punti di prelievo, prolunghie monometriche trasparenti, i punti di prelievo ematico devono essere forniti di valvola antireflusso in grado di consentire l'accesso con normali siringhe senza la necessità di usare aghi. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	100	300	€ 30,00	€ 3.000,00	€ 9.000,00		
	D	Set di monitoraggio con reservoir doppio (con due trasduttori) . 2 trasduttori monouso con sistema di aspirazione ematico "sistema chiuso" con siringa da 12 cc, rubinetto ad una via on-off per la gestione della siringa. 2 punti di prelievo, prolunghie monometriche trasparenti, i punti di prelievo ematico devono essere forniti di valvola antireflusso in grado di consentire l'accesso con normali siringhe senza la necessità di usare aghi. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	10	30	€ 50,00	€ 500,00	€ 1.500,00		
	E	Connettori per il collegamento con sistemi di monitoraggio presenti presso l'azienda ospedaliera. Cavi di collegamento tra monitor paziente e trasduttore di pressione in grado di adattarsi alle diverse tipologie di monitor presenti in ospedale. Multiuso sanificabili	1	20	60	€ 100,00	€ 2.000,00	€ 6.000,00		
	F	Sistemi di ancoraggio per trasduttori : bassetta per ancoraggio trasduttore di pressione componibile fino a quattro sensori in linea. Multiuso sanificabili	1	40	120	€ 10,00	€ 400,00	€ 1.200,00		
	G	Morsetto per porta trasduttori : Morsetto per ancoraggio portatrasduttore al letto del paziente. Multiuso sanificabili	1	20	60	€ 40,00	€ 800,00	€ 2.400,00		
86		Dispositivo spremisacca a gonfiaggio manuale , completo di manometro e monopalla con valvola distale, dotato di sistema di ancoraggio per strutture verticali; utilizzato per infusione a pressione di sostanze liquide e per la misurazione di pressioni sanguigne invasive. Deve consentire una pressione di gonfiaggio da 0 a 300mmHg, una protezione sovrappressione fino a 600mmHg. Il materiale della camera d'aria e della monopalla deve essere in PVC o materiale simile, mentre la fodera della camera deve essere in poliammide o similare latex free. Multiuso sanificabile.	1	50	150	€ 100,00	€ 5.000,00	€ 15.000,00		PPB
87		Prolunghie per arteria in PE testate fino a 40 bar di pressione , indicate sia per il monitoraggio della pressione arteriosa, sia per l'infusione di soluzioni che presentino problemi di compatibilità con il PVC (in particolare se effettuate con pompa a siringa). Con clips di identificazione per le vie venose (blu) ed arteriose (rosse) e confezionamento in doppio imballaggio. Di particolare robustezza al fine di limitare i rischi di occlusione del lume interno. Per catetere con estremità luer-lock femmina/luer-lock maschio. Misura: diametro int.-est. mm 1.0-2.0, capacità 0,4 ml, lunghezza 15-30-50-100 cm. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	500	1.500	€ 10,00	€ 5.000,00	€ 15.000,00		CV45
DRENAGGI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE										
88		Set Drenaggio per Pneumotorace , per posizionamento percutaneo costituito da guida metallica, dilatatore, catetere con punta a pigtail, adattatore multiscope. Valvola di drenaggio di Heimlich. Centimetrato con marks. Con ago, misura 14 fr. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	50	150	€ 115,00	€ 5.750,00	€ 17.250,00		CV46
89		Set Drenaggio Pneumo-Pleuro-Pericardio , per posizionamento percutaneo costituito da guida metallica, dilatatore, catetere con punta a pigtail, adattatore multiscope. Centimetrato con marks. Misure da 5Fr 6Fr 8.5Fr 10.2Fr circa. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	20	60	€ 120,00	€ 2.400,00	€ 7.200,00		CV46
90		Drenaggio toracico applicato con tecnica di Seldinger. - punta retta: Ø da 8,10,12,14,16,18,20,24,28,32 French, con 3 o 4 fori distali, lunghezza 18, 20, 22 41cm. Ago G18 ecogenico materiale: P.V.C. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	20	60	€ 120,00	€ 2.400,00	€ 7.200,00		CV46
91	A	Sistema di drenaggio toracico a tre e quattro camere di raccolta per adulti da circa 2000 ml, con regolatore di flusso automatico integrato, con valvola ad acqua per controllo aspirazione, camera di raccolta graduata al millimetro con punto di prelievo needle free, camera a sigillo ad acqua per visualizzazione perdite aeree, valvola rilascio pressione positiva automatica e valvola rilascio pressione negativa. Design di base quadrata, stabile che riduca il mescolamento di liquidi tra le camere, con maniglia per posizionamento al letto paziente e trasporto, clamp su linea paziente lock in, dispositivo che permetta la sostituzione della bottiglia toracica. Utilizzabile a caduta o sotto aspirazione controllata. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	1000	3.000	€ 30,00	€ 30.000,00	€ 90.000,00	€ 144.000,00	CV47
	B	Sistema di drenaggio toracico ad una camera di raccolta per adulti, con valvola ad acqua per il controllo delle perdite separata dalla camera di raccolta, da circa 2200 ml, tubo di connessione al paziente bilume, dispositivo che permetta la sostituzione della bottiglia toracica. Compatto e stabile con design a base quadrata per evitare ribaltamenti e riduca il mescolamento liquidi tra le camere, con maniglia per posizionamento al letto paziente e trasporto. Interfacciabile ad unità del vuoto portatile e/o unità di aspirazione con funzione di controllo delle perdite aeree completo di valvola unidirezionale con filtro di protezione antibatterico. L'impresa aggiudicataria del lotto dovrà fornire in regime di comodato d'uso fino al termine della fornitura una unità portatile, ogni 50 boulaui, per la misurazione delle pressioni. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	300	900	€ 60,00	€ 18.000,00	€ 54.000,00		
92		Drenaggio percutaneo con ago-catetere di verres CH 9 CH 12 CH15, valvola unidirezionale integrata a doppia via con porta luer lock, sacca di raccolta da 2000 ml con valvola unidirezionale interna, valvola rilascio aria e rubinetto di scarico, completo di linea di estensione, siringa, bisturi, connettore, cerotto di fissaggio. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	150	450	€ 100,00	€ 15.000,00	€ 45.000,00		CV48

93	A	Drenggio percutaneo Tunnellizzato Kit Drenaggio percutaneo a lunga permanenza per il trattamento del versamento pleurico a lungo termine, composto da catetere in poliuretano Ch15, ago di Verres, valvola needles, doppia valvola di Heimlich integrata, bisturi, siringa 30ml, sistema di fissaggio, clamp, sacca di raccolta 2000ml valvola aria e rubinetto di scarico. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	50	150	€ 300,00	€ 15.000,00	€ 45.000,00	€ 60.000,00	CV48
	B	Sacca di raccolta graduata da 600ml, dotata di valvola antireflusso, rubinetto di scarico e kit per il posizionamento composto da pad anti-decubito, cerotto, valvola needle less di ricambio. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	250	750	€ 20,00	€ 5.000,00	€ 15.000,00		
DISPOSITIVI PER NUTRIZIONE										
94		Sistema NAVA: Sondino nasogastrico attivo per nutrizione enterale in materiale polimerico biocompatibile, provvisto di almeno tre vie: una dedicata al passaggio dei nutrienti, una dedicata al lavaggio ed una dedicata al monitoraggio dell'attività diaframmatica. Provvista di sensori posti a differenti altezze, che garantiscano una rapida rilevazione dei trigger ed un perfetto accoppiamento fra la meccanica respiratoria spontanea del paziente e l'interfaccia funzionale del ventilatore meccanico. Lunghezza e diametro variabili in funzione del peso ed altezza paziente. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>Compatibile con Ventilatore Getinge Servo-u.</i>	1	25	75	€ 300,00	€ 7.500,00	€ 22.500,00		CV49
95		Sondino nasogastrico per nutrizione enterale in poliuretano, a lunga permanenza, mandrinato, con filo guida lubrificato, dotato di linea blu radiopaca per il controllo del corretto posizionamento e di tacche graduate, terminale con fori distali; diametri da CH 8 a CH 12 (lunghezza circa 110 cm), cono unico e connettore terminale ENLock che sia compatibile con la maggior parte dei connettori per nutrizione enterale. Confezione singola, sterile, monouso, con marchio CE.	1	500	1.500	€ 7,00	€ 3.500,00	€ 10.500,00		CV50
96		Sonda nasodigiunale autoposizionante per nutrizione post-pilorica in poliuretano, totalmente radiopaca, con spirale terminale per facilitare il posizionamento e filo guida metallico lubrificato, connettore universale. Con connettore terminale ENLock che sia compatibile con la maggior parte dei connettori per nutrizione enterale. misure minime richieste CH 8- CH 10. Confezione singola, sterile, monouso.	1	30	90	€ 60,00	€ 1.800,00	€ 5.400,00		CV50
97		Sonda in poliuretano trasparente a doppio lume per la somministrazione della nutrizione enterale nell'intestino tenue e la contemporanea aspirazione dei succhi gastrici (con possibilità di rimozione di quest'ultimi), radiopaca, dotata di connettore a Y e di fori laterali e distali nel terminale, di tacche graduate e di filo guida. Con connettore terminale ENLock che sia compatibile con la maggior parte dei connettori per nutrizione enterale. Calibro CH 16 e/o CH 18. Confezione singola, sterile, monouso.	1	5	15	€ 170,00	€ 850,00	€ 2.550,00		CV50
POMPE ELASTOMERICHE MONOUSO PER INFUSIONE FARMACI										
98		Sistemi per infusione controllata di farmaci analgesici tipo PCA (Patient Controlled Analgesia) utilizzabile per infusioni endovenose, sottocute, peridurali e perineurali.							€ 46.800,00	CV51
	A	Cassette Reservoir : contenitori rigidi e non perforabili (almeno esternamente) Confezione singola sterile, latex free, monouso con volume di 250 ml, di colori riconducibili ai codici internazionali di sicurezza in merito alle infusioni (peridurale, venosa, perineurale), tubo di connessione al paziente dotato di valvola anti reflusso e filtro in linea. Tutti i materiali a contatto con le miscele di farmaco devono essere compatibili con le più comuni terapie analgesiche ed anestetiche.	1	600	1.800	€ 20,00	€ 12.000,00	€ 36.000,00		
	B	Tubi di deflusso ed estensione dalla pompa PCA al sito di accesso del paziente Tutti i materiali a contatto con le miscele di farmaco devono essere compatibili con le più comuni terapie analgesiche ed anestetiche. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	600	1.800	€ 6,00	€ 3.600,00	€ 10.800,00		
		<i>In comodato d'uso gratuito (con l'onere dell'assistenza e della manutenzione a carico della Ditta aggiudicatrice) dovranno essere fornite almeno n. 15 Pompe elettroniche infusionali PCA (e relativi accessori indispensabili al funzionamento delle stesse) per il trattamento del dolore acuto postoperatorio e del dolore cronico, che permettano la programmazione dei seguenti protocolli di infusione, modulabili tra loro:</i> - Solo Infusione Continua - Infusione Continua più Bolo PCA -Bolo automatico programmato più bolo PCA <i>Possibilità di inserimento nella memoria di protocolli terapeutici facilmente richiamabili, memoria degli eventi, schermo grande facilmente leggibile, codici di sicurezza per medici e personale infermieristico tali da evitare accidentali manomissioni. Alimentazione a batterie ricaricabili e a rete; supporto per asta porta flebo. Possibilità di software di gestione delle infusioni con stampa di relativa cartella clinica.</i>				€ 0,00				
MISURAZIONE PRESSIONE INTRA ADDOMINALE , TEMPERATURA , DIURESIS, FECEI										
99		Sistema per la rilevazione della pressione intra-addominale dal catetere vescicale. Circuito chiuso. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	50	150	€ 50,00	€ 2.500,00	€ 7.500,00		CV52
100		Foley in silicone che permetta contemporaneamente la rilevazione della temperatura corporea centrale ed il drenaggio della vescica. Misure pediatriche e per adulti, 8-10-12-14-16-18 CH. Monopaziente. Certificato CE. Confezione singola, sterile. La ditta aggiudicataria dovrà fornire i cavi di collegamento compatibili con i monitor presenti nei blocchi operatori e nelle terapie intensive. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	100	300	€ 15,00	€ 1.500,00	€ 4.500,00		CV53
101	A	Urinometro con doppio comparto di misurazione, con sacca sostituibile per il controllo della diuresi oraria da ml 50, dotato di valvola antireflusso. Filtro d'aria e sacca di raccolta da ml 2000 con scala graduata da ml 100. Trasparente e leggero con tubo da 120 cm. Port needle free per il prelievo di campioni sterili di urina. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	100	300	€ 4,50	€ 450,00	€ 1.350,00	€ 2.850,00	CV54
	B	Sacca di ricambio aperta da ml 2000. Confezione singola, monouso, sterile.	1	500	1500	€ 1,00	€ 500,00	€ 1.500,00		
102	A	Sistema di gestione dell'incontinenza fecale liquida e semiliquida. Dispositivo composto da una cannula di silicone con dispositivo di ancoraggio con palloncino a bassa pressione di semplice applicazione, tasca digitale monopaziente. Siringa con aggancio luer lock. Sacca di raccolta a circuito chiuso antireflusso e filtro monouso. Confezione singola, latex free, monouso.	1	30	90	€ 380,00	€ 11.400,00	€ 34.200,00	€ 45.000,00	CV55
	B	Sacchetto di raccolta di ricambio.	1	300	900	€ 12,00	€ 3.600,00	€ 10.800,00		
103		Sonda che permette la rilevazione della temperatura esofagea o rettale pluriuso. Misura 12 CH sterilizzabile, latex free. Compatibile con i monitor o in dotazione alla Sala Operatoria ed alla Rianimazione. <i>La ditta aggiudicataria dovrà fornire in uso gratuito/sconto merce eventuali cavi di collegamento e adattatori compatibili con i monitor in dotazione nelle camere operatorie e nelle terapie intensive (Monitor Mindray, Apparecchiatura RAND Performer per mezzo di cavi con connettore equivalente Molex a 2 poli, Monitor Philips IntelliVue MX750)</i>	1	30	90	€ 120,00	€ 3.600,00	€ 10.800,00		CV56

104		Sonda che permette la rilevazione della temperatura esofagea o rettale, monouso. Misura da 9 a 12 CH. Monopaziente. Confezione singola, sterile, latex free. <i>La ditta aggiudicataria dovrà fornire in uso gratuito/sconto merce eventuali cavi di collegamento e adattatori compatibili con i monitor in dotazione nelle camere operatorie e nelle terapie intensive (Monitor Mindray, Apparecchiatura RAND Performer per mezzo di cavi con connettore equivalente Molex a 2 poli, Monitor Philips IntelliVue MX750)</i>	2	4000	12000	€ 12,00	€ 48.000,00	€ 144.000,00		CV56
105		Sonda manometrica monouso per pressione esofagea o gastrica. Kit comprendente: 1 sonda di pressione (con 1 palloncino), filo guida inserito nella sonda. Linea di estensione, rubinetto a 3 vie, siringa da 5ml. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>Compatibile con sistema Pulmovista (Draeger) in dotazione alla Sala Operatoria.</i>	1	15	45	€ 120,00	€ 1.800,00	€ 5.400,00		CV57
LINEE DI INFUSIONE LIQUIDI										
106	A	Dispositivo per infusione continua a due vie. Set per TIVA o TCI in idoneo materiale compatibile con farmaci infusionali costituito da una prolunga per pompa siringa a basso residuo lunga circa 200 cm; una valvola antisifone; una valvola antireflusso; una prolunga per boli con valvola unidirezionale. Le due prolunghe devono confluire insieme in un luer lock senza tratti comuni. Confezione singola sterile, latex free, monouso. (Devono essere fornite le tabelle di compatibilità con le sostanze infusionali)	1	500	1500	€ 9,00	€ 4.500,00	€ 13.500,00	€ 16.200,00	CV45
	B	Dispositivo per infusione continua a tre vie. Set per TIVA o TCI in idoneo materiale compatibile con farmaci infusionali costituito da due prolunghe per pompa siringa a basso residuo lunga circa 200 cm; due valvola antisifone; due valvola antireflusso; una prolunga per boli con valvola unidirezionale. Le due prolunghe devono confluire insieme in un luer lock senza tratti comuni. Confezione singola sterile, latex free, monouso. (Devono essere fornite le tabelle di compatibilità con le sostanze infusionali)	1	100	300	€ 9,00	€ 900,00	€ 2.700,00		
DISPOSITIVI PER INTUBAZIONE-ALTRI										
107	A	Lame per videolaringoscopia per intubazioni difficili, Lame curve pediatriche e per adulti mis. 2, 3, 4. Con profilo da 10mm a 11mm. Curvatura 60° per intubazione difficile, dotate di visione diretta della via aerea. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>La ditta aggiudicataria si impegna a fornire 1 sistema di intubazione difficile ogni 200 lame acquistate.</i>	1	600	1800	€ 15,00	€ 9.000,00	€ 27.000,00	€ 28.500,00	CV58
	B	Batterie di ricambio per videolaringoscopia (se prevista la sostituzione periodica)	0	10	30	€ 50,00	€ 500,00	€ 1.500,00		
108	A	Lame monouso per laringoscopia a luce fredda, interamente realizzate in materiale di grado medicale atossico e biocompatibile. Tipologia di lama Macintosh in diverse misure. Le lame devono risultare compatibili con la maggior parte dei manici/forniti luminose presenti sul mercato. Sorgente luminosa a led. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>La ditta aggiudicataria dovrà fornire ogni 50 lame un manico pluriuso dotato di luce al led in sconto merce (della stessa tipologia del manico offerto alla voce C).</i>	1	500	1500	€ 6,00	€ 3.000,00	€ 9.000,00	€ 21.000,00	CV58
	B	Lama laringoscopia a luce fredda poliuso: Lama di acciaio inossidabile di alta qualità. Fibra ottica a luce fredda integrata con il corpo della lama. Tipologia di lama Macintosh in diverse misure.	1	40	120	€ 60,00	€ 2.400,00	€ 7.200,00		
	C	Manico per laringoscopia pluriuso con sistema a fibre ottiche compatibili con le lame monouso e poliuso di cui alle voci A e B	1	20	60	€ 80,00	€ 1.600,00	€ 4.800,00		
TRASDUTTORI E SENSORI PER MONITORAGGIO EMODINAMICO e dell'ANESTESIA										
109		Linee di campionamento utilizzabili su tutti i monitor Stand Alone o Multiparametrici, anche di produttori in OEM, integranti la Tecnologia Microstream. ; Camera di campionamento estremamente ridotta (massimo 15 microlitri); Minimo flusso di espirato campionato (circa 50 ml/min); Accuratezza in un ampio range di temperature (0 – 65° C); Filtro integrato idrofobico sterilizzante a 0,2 micron, posizionato nel connettore con il sistema di monitoraggio ;Le linee devono permettere il campionamento nasale, orale, oronasale, devono poter essere utilizzate in pazienti intubati o in respiro spontaneo ;Devono garantire monitoraggio per breve o lungo termine, con la possibilità di erogare ossigeno o meno, secondo le esigenze cliniche. Disponibilità di linee che integrino un bocaglio che permetta il contemporaneo monitoraggio della CO2, la somministrazione di O2 e l'esecuzione di procedure endoscopiche superiori (EsofagoGastroDuodenoscopia, ERCP, Broncoscopia).Disponibilità di maschera aperta per somministrazione di Ossigeno fino a 15 l/min con concentrazione di O2 fino a 65% e contemporaneo campionamento della CO2, disponibile in 3 misure. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>La ditta aggiudicataria dovrà fornire un sistema di monitoraggio del dato ogni 500 linee.</i>	1	1.000	3.000	€ 17,00	€ 17.000,00	€ 51.000,00		CV59
110		Sensori monolaterali per il monitoraggio, in modo quantitativo, del livello di profondità di ipnosi indotta da farmaci durante l'anestesia. Monopaziente, pediatrico e per adulti. Questo sistema di monitoraggio deve "tradurre in valore numerico" (range da 0 a 100) le modificazioni dell'elettroencefalogramma frontale indotte dai farmaci ipnotici (sedativi e anestetici), in modo continuo e non invasivo, facilitando la valutazione dello stato di coscienza del paziente durante la somministrazione dei farmaci utilizzati per indurre la "depressione controllata" dello stato di coscienza. Abilitato al monitoraggio di pazienti pediatrici, al di sopra dei quattro anni di vita. Riduzione dell'incidenza di awareness intraoperatoria documentata. Spettrogramma disponibile sia per la versione monolaterale che bilaterale. Possibilità di rilevare il tasso di soppressione e il tempo totale di soppressione del paziente per poter prevenire il rischio di delirium post operatorio. Tecnologia che facilita il corretto posizionamento del sensore. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>L'azienda aggiudicataria dovrà fornire in uso gratuito 1 sistema di monitoraggio che possa rilevare i dati sopra indicati (fornire documentazione in tal senso) ogni 50 sensori acquistati.</i>	1	2.000	6.000	€ 18,00	€ 36.000,00	€ 108.000,00		CV59
111		Sensore a dito pluriuso e sensore monouso pregelato per monitoraggio dell'indice della nocicezione derivato da almeno tre parametri fisiologici (temperatura, movimento, pletismogramma) e relativi derivati. Rilevamento del movimento e posizione del paziente tramite accelerometro integrato nel sensore. Possibilità di visualizzazione a schermo delle tracce dei parametri rilevati, di inserimento dei dati del paziente e del tipo di intervento chirurgico .Possibilità di inserimento di eventi durante il monitoraggio, selezionabili da liste preconfigurate (comprensive di farmaci, stimoli ed eventi clinici) o inseriti manualmente dall'operatore. Batteria interna al Lito che permetta il funzionamento del monitor scollegato da rete per non meno di 20 minuti. Monitor possibilmente con schermo touch screen LCD a colori con display maggiore di 8" con possibilità di posizionamento su asta porta flebo. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>L'azienda aggiudicataria dovrà fornire in uso gratuito 1 sistema di monitoraggio che possa rilevare i dati sopra indicati (fornire documentazione in tal senso) ogni 50 sensori acquistati.</i>	1	200	600	€ 40,00	€ 8.000,00	€ 24.000,00		CV59

112	A	Sensori monouso per la misurazione non invasiva della saturazione di ossigeno e della frequenza del polso per pazienti adulti, lunghezza cavo min. 90 cm, con tecnologia Nellcor Oximax originale. Conforme alla normativa ISO80601-2-61 (ed. 2017). Validato secondo la normativa ISO 80601-2-61 (ed. 2017) su tutti i monitor OEM integranti tecnologia Nellcor Oximax. Accuratezza definita nel range SPO2 70-100% e preferibilmente nel range SPO2 60-80%. Chip per la rilevazione dell'esatta curva di calibrazione dello specifico sensore. Dotato di fotorilevatore con gabbia di Faraday. Confezione singola sterile, latex free, monouso. Latex free. <i>La ditta aggiudicataria dovrà fornire un saturimetro in uso gratuito ogni 200 sensori.</i>	1	600	1.800	€ 10,00	€ 6.000,00	€ 18.000,00	€ 20.700,00	CV59
	B	Sensori frontali, con LED dedicato per tecnologia a riflettanza, per la misurazione non invasiva della saturazione di ossigeno e della frequenza del polso per pazienti con peso superiore a kg 10 con tecnologia Nellcor Oximax originale. Conforme alla normativa ISO80601-2-61 (ed. 2017). Validato secondo la normativa ISO 80601-2-61 (ed. 2017) su tutti i monitor OEM integranti tecnologia Nellcor Oximax. Accuratezza definita nel range SPO2 70-100% e preferibilmente nel range SPO2 60-80%. Chip per la rilevazione dell'esatta curva di calibrazione dello specifico sensore. Dotato di fotorilevatore con gabbia di Faraday. Confezione singola sterile. Latex free. In grado di rilevare il valore di saturazione anche in condizioni di bassa perfusione e di vasocostrizione. Superficie di contatto nera per evitare interferenze luminose. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	50	150	€ 18,00	€ 900,00	€ 2.700,00		
113	A	SENSORI SpO2 e PI: Sensori per adulti monouso per la misurazione non invasiva della saturazione di ossigeno, della frequenza del polso, del PI. Lunghezza cavo min. 90 cm, con tecnologia Masimo originale. Conforme alla normativa ISO80601-2-61 (ed. 2017). Validato secondo la normativa ISO 80601-2-61 (ed. 2017) su tutti i monitor integrati tecnologia Maimo. Accuratezza definita nel range SPO2 70-100% e preferibilmente nel range SPO2 60-80%. Chip per la rilevazione dell'esatta curva di calibrazione dello specifico sensore. Dotato di fotorilevatore con gabbia di Faraday. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>La ditta aggiudicataria dovrà fornire in sconto merce gratuito: un cavo ogni 40 sensori acquistati per la rilevazione del parametro compatibile con i monitor presenti in Rianimazione e un pulsossimetro da banco ogni 150 sensori acquistati</i>	1	500	1.500	€ 25,00	€ 12.500,00	€ 37.500,00	€ 49.200,00	CV59
	B	SENSORI EMOGLOBINA: Sensori per adulti monouso per la misurazione non invasiva della saturazione di ossigeno, della frequenza del polso, dell'emoglobina e del PI. Lunghezza cavo min. 90 cm, con tecnologia Masimo originale. Conforme alla normativa ISO80601-2-61 (ed. 2017). Validato secondo la normativa ISO 80601-2-61 (ed. 2017) su tutti i monitor integrati tecnologia Masimo. Accuratezza definita nel range SPO2 70-100% e preferibilmente nel range SPO2 60-80%. Chip per la rilevazione dell'esatta curva di calibrazione dello specifico sensore. Dotato di fotorilevatore con gabbia di Faraday. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>La ditta aggiudicataria dovrà fornire un cavo ogni 40 sensori acquistati per la rilevazione del parametro compatibile con i monitor presenti in Rianimazione</i>	1	50	150	€ 78,00	€ 3.900,00	€ 11.700,00		
114		Catetere arterioso a due lumi da 16-20 cm 4-5 Fr per termodiluizione transpolmonare in grado di determinare i seguenti parametri emodinamici CO/CI/SV/SVV/RVS/RVSI in continuo e GEDI/EVLW/PVPI/GEF con metodica a bolo. Il kit deve essere inoltre completo di trasduttore arterioso e trasduttore venoso, di sistema per iniettato con valvole di sicurezza e guida in NichelTitanio. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	20	60	€ 450,00	€ 9.000,00	€ 27.000,00		CV59
115	A	Sensore arterioso monouso per la determinazione sia della pressione arteriosa che della portata cardiaca , per il monitoraggio continuo di CO,SV,SVV,RVS. Deve essere dotato di sistema di prelievo chiuso da 5cc e dispositivo di lavaggio continuo da 3 ml/h integrato nel trasduttore. Deflussore per collegamento a sacca di lunghezza 120-140 cm. Sistema di lavaggio rapido e test dell'onda quadra integrato nel sensore, una linea di pressione cruenta di lunghezza 150 cm. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	150	450	€ 250,00	€ 37.500,00	€ 112.500,00	€ 489.000,00	CV59
	B	Sensore arterioso monouso per la determinazione sia della pressione arteriosa che della predizione dell'ipotensione , per il monitoraggio continuo di CO,SV,SVV,RVS,Dp/Dt,Eladyn e indice predittivo di Ipotensione (HPI). Deve essere dotato di dispositivo di lavaggio continuo da 3 ml/h integrato nel trasduttore. Deflussore per collegamento a sacca di lunghezza 120-140 cm. Sistema di lavaggio rapido e test dell'onda quadra integrato nel sensore, una linea di pressione cruenta di lunghezza 150 cm. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>La ditta si impegna a fornire un sistema per la lettura dei parametri ogni 100 sensori/anno</i>	1	200	600	€ 450,00	€ 90.000,00	€ 270.000,00		
	C	Cuffia al dito del paziente per predizione dell'ipotensione , cuffia monopaziente disponibile in almeno tre misure, per misurazione in continuo di SIS, DYA, PAM, CO, SV, SVV, Dp/Dt, Eladyn e indice predittivo di ipotensione (HPI) e parametri indicizzati in modo non invasivo e senza l'impiego di bracciale pressorio. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>La ditta si impegna a fornire un sistema per la lettura dei parametri ogni 50 sensori/anno</i>	1	50	150	€ 450,00	€ 22.500,00	€ 67.500,00		
	D	Sensore per misurazione Saturazione di ossigeno cerebrale e/o regionale (StO2) e per misurazione in continuo del trend di emoglobina mediante metodica NIRS, segnale con 5 lunghezze d'onda con capacità di penetrazione della luce nei tessuti fino a 2,5 cm disponibile in nr. 4 misure adulto, pediatrico, neonatale, neonatale non adesivo. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	100	300	€ 130,00	€ 13.000,00	€ 39.000,00		
116		Sistema di rilevazione della Gittata Cardiaca in continuo composto da un catetere a doppio lume, da una linea di monitoraggio della pressione e da un sensore di temperatura. Il catetere arterioso deve permettere la determinazione a ridotta invasività in continuo battito-battito, di portata cardiaca, pressione arteriosa, resistenze vascolari sistemiche, contrattilità stroke volume. Deve essere possibile la quantificazione del volume telediastolico globale ed una stima del volume di sangue intratoracico e dell'acqua polmonare extravascolare. Il catetere deve disporre di un termistore e di un ulteriore lume distale utilizzabile per infusioni o per il monitoraggio pressorio. Varie misure per il posizionamento in arteria radiale, femorale, brachiale, ascellare. La linea di monitoraggio deve essere composta da una camera di gocciolamento macro, un trasduttore monouso ed una linea di collegamento al catetere arterioso. Il trasduttore deve essere appositamente calibrato per permettere una lettura di pressione arteriosa di precisione tale da rendere possibile l'analisi del contorno del polso. Il sensore deve permettere la misura in linea della temperatura dell'iniettato e definire il riferimento temporale per il calcolo dei parametri emodinamici. Da un'estremità deve essere possibile effettuare l'iniezione del bolo di indicatore, dall'altra estremità collegare al lume prossimale un catetere venoso centrale. I collegamenti con le linee sono di tipo luer-lock. Confezione singola sterile, latex free. <i>La ditta aggiudicataria si impegna a fornire i sistemi necessari per la lettura dei parametri in comodato d'uso gratuito ogni 30 Kit completi</i>								
	A	radiale	1	10	30	€ 400,00	€ 4.000,00	€ 12.000,00	€ 33.000,00	CV59
	B	brachiale	1	10	30	€ 350,00	€ 3.500,00	€ 10.500,00		
	C	femorale	1	10	30	€ 350,00	€ 3.500,00	€ 10.500,00		

117		Sensori per la rilevazione non invasiva dell'ossimetria cerebrale (rSO2.) Adesivi, di ridotte dimensioni con fori per facilitare la traspirazione cutanea . Tecnologia a raggi infrarossi con almeno 4 lunghezze d'onda . Schermatura dalle interferenze luminose. Autocalibranti. Confezione singola sterile, latex free, monouso. Facilmente posizionabili sia a livello cerebrale che somatico. Il monitor , in formato tablet di dimensioni non superiore agli 11 pollici , deve poter visualizzare la linea dei trend con assegnazione automatica dei valori basali ed effettuare il calcolo AUC su soglia fissa e soglia variabile. <i>La ditta aggiudicataria dovrà fornire in service gratuito n° 1 monitor che consenta la visualizzazione dei dati sopra indicati (fornire documentazione al riguardo) ogni 100 sensori .</i>	1	300	900	€ 80,00	€ 24.000,00	€ 72.000,00		CV59
SISTEMA RISCALDAMENTO FLUIDI										
117		Linea di infusione in idoneo materiale plastico a norma trasparente e flessibile, circuito coassiale a 3 vie per garantire il riscaldamento del liquido fino al paziente ed infusione a temperatura normotermica omogenea in sicurezza, accessori vari, velocità di flusso medio/alta, biocompatibile, latex free, privo di ftalati, monouso, sterile. Confezione singola. <i>La ditta aggiudicataria deve fornire in uso gratuito il necessario numero di sistemi di riscaldamento(e comunque non meno di 7 unità alla prima fornitura, con eventuale integrazione di nuove unità e sostituzione nel corso della fornitura in caso di rottura e/o malfunzionamento).</i>	1	600	1800	€ 22,00	€ 13.200,00	€ 39.600,00		CV60
MATERIALE DI CONSUMO PER UMIDIFICATORI CON GENERATORE INTEGRATO DI ALTI FLUSSI										
119	A	Set completo per ossigenoterapia ad alti flussi composto da circuito respiratorio termoregolato e coibentato con interno liscio, riscaldato tramite serpentina integrata nella spirale esterna del circuito, connessioni tubo/camera e tubo/cannula sicure che evitino sganci accidentali. Dotato di camera di umidificazione ad auto riempimento con porta integrata per la connessione di nebulizzatore a membrana vibrante. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>La ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso gratuito ogni 50 circuiti un umidificatore attivo con generatore di flusso integrato con le seguenti caratteristiche tecniche: Doppia modalità pediatrica e adulti. L'umidificatore dovrà essere dotato di sensore di flusso integrato nell'apparecchio e sensore di temperatura integrato nel circuito monouso, per una gestione completamente automatica della temperatura e dell'umidità dei gas rilasciati al paziente. L'apparecchio dovrà essere privo di cavi e sonde esterne; dotato display a colori, di allarmi acustici e visivi, di tecnologia avanzata per la lettura della FiO2 che non prevede la sostituzione né di celle per ossigeno né di sensori e non necessita di calibrazione, dotato di filtro macchina dell'aria antibatterico con efficacia di ritenzione batterica certificata da documentazione e test di laboratorio. L'apparecchio dovrà possedere un sistema di sanificazione riutilizzabile che consenta di praticare una disinfezione completa del sistema dopo ogni utilizzo. Il sistema dovrà essere in grado di erogare flussi da 2 sino a 60 L/min scaldando il gas a diverse temperature (31°C – 34°C – 37°C).</i>	1	400	1200	€ 90,00	€ 36.000,00	€ 108.000,00	€ 199.920,00	CV61
	B	Interfaccia nasale standard e asimmetrica per erogazione terapia ad alto flusso umidificata e riscaldata tre misure S,M,L con codice/colore e interfaccia per paziente tracheo. Le interfacce dovranno essere in grado di erogare un flusso sino a 60 lt/min, dotate di tubo leggero e flessibile capace di ridurre la formazione della condensa, connessione sicura al circuito paziente per evitare sganci accidentali. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	1200	3600	€ 25,00	€ 30.000,00	€ 90.000,00		
	C	Filtro aria antibatterico con efficacia di ritenzione batterica certificata da documentazione e test di laboratorio.	1	80	240	€ 8,00	€ 640,00	€ 1.920,00		
SISTEMI PER UMIDIFICAZIONE ATTIVA										
120	A	Set completo circuito respiratorio monouso adulti/pediatrico doppio riscaldato per ventilazione invasiva, non invasiva e alto flusso nasale. Diametro 22mm, lunghezza 160cm, camera ad autorimpimento con doppio galleggiante di sicurezza e protezione per i sensori di temperatura e flusso in modo che non entrino a contatto con i gas diretti al paziente, linea inspiratoria coibentata con camera d'aria elicoidale, e riscaldata senza necessità di connessioni esterne, con sensore di temperatura integrato, linea espiratoria con tecnologia ad assorbimento di condensa di ultima generazione, filtro macchina coibentato per ventilatore. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>La ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso gratuito ogni 50 circuiti un sistema di umidificazione e riscaldamento attivo servocontrollato, con display touchscreen facilmente impostabile. Utilizzabile con pazienti sia adulti che pediatrici. Selezione di tre distinte modalità: Invasiva, Non Invasiva ed Alti Flussi. Dotato di sensori di flusso e temperatura integrati, numero di sensori temperatura non inferiori a 3. I sensori non devono entrare a contatto con il flusso diretto al paziente per ridurre il rischio di infezioni. Dotato di allarmi chiari e intuitivi, con grafiche animate per la risoluzione del problema. Completo di staffa per il montaggio su ogni modello di ventilatore in uso .</i>	1	200	600	€ 110,00	€ 22.000,00	€ 66.000,00	€ 120.000,00	CV61
	B	Set completo circuito respiratorio monouso adulti/pediatrico riscaldato per terapia ad alto flusso nasale. Diametro 22mm, lunghezza 160cm, camera ad autorimpimento, linea inspiratoria coibentata e riscaldata senza connessioni estere, con sensore di temperatura integrato. Confezione singola, sterile, latex free, monouso.	1	200	600	€ 90,00	€ 18.000,00	€ 54.000,00		
SISTEMI PER ALTI FLUSSI IN SALA OPERATORIA/PROCEDURALE										
	A	Kit circuito respiratorio pluripaziente per terapia ad alti flussi dedicato alla sala operatoria e alle sale procedurali. Circuito latex free termoregolato mediante filo riscaldante integrato nella spirale esterna e coibentato tramite camera d'aria elicoidale, per ridurre al minimo la condensa, e sensore di temperatura integrato, connessioni tubo/camera e tubo/cannula sicure, che evitino sganci accidentali, linea inspiratoria del circuito di una lunghezza minima di almeno 2.2 m , per garantirne un corretto utilizzo all'interno di spazi ridotti come sala operatoria/procedurale. La durata del circuito deve essere di almeno 6 giorni. Camera ad autorimpimento con doppio galleggiante di sicurezza e protezione per i sensori di temperatura e flusso in modo che non entrino a contatto con i gas diretti al paziente. Sacca per acqua sterile. Confezione singola sterile, latex free, monouso. <i>La ditta aggiudicataria ogni 100 circuiti dovrà fornire in comodato d'uso gratuito un sistema di umidificazione e riscaldamento attivo servocontrollato, con display touchscreen facilmente impostabile . Utilizzabile con pazienti sia adulti che pediatrici. Flusso regolabile fino a 70 l/min, tramite flussimetro e deviatore flusso. Possibilità di erogare FiO2 al 100%.Dotato di sensori di flusso e temperatura integrati, numero di sensori temperatura non inferiori a 3. I sensori non devono entrare a contatto con il flusso diretto al paziente per ridurre il rischio di infezioni. Dotato di allarmi chiari e intuitivi, con grafiche animate per la risoluzione del problema. Completo di asta con ruote piroettanti e cestino.</i>	1	200	600	€ 120,00	€ 24.000,00	€ 72.000,00		

121	B	Interfacce nasali per alti flussi. Dotata di profilo morbido e deformabile, che consente di effettuare ventilazione manuale in maschera mantenendo la cannula in sito, deviando il flusso erogato al paziente in aria ambiente al fine di prevenire barotrauma. Deve garantire erogazione di flusso continuo fino a 70 l/min, riscaldato e umidificato. Disponibile nelle misure small, medium e large. Dotata di connessione sicura al circuito paziente, per evitare sganci accidentali. Dotata di filtro antibatterico/antivirale integrato, tipologia HEPA, testata secondo la normativa ISO-23328-1 e ASTM F2101. Dotata di cinghia di sostegno per alleggerire il peso del circuito paziente.	1	300	900	€ 35,00	€ 10.500,00	€ 31.500,00	€ 115.800,00	CV61
	C	Interfacce nasali per alti flussi con campionamento CO2 devono essere monouso e in confezione singola. Deve garantire erogazione di flusso continuo fino a 70 l/min, riscaldato e umidificato. Disponibile nelle misure small, medium e large. Dotata di connessione sicura al circuito paziente, per evitare sganci accidentali. Dotata di filtro antibatterico/antivirale integrato, tipologia HEPA, testata secondo la normativa ISO-23328-1 e ASTM F2101. Dotata di cinghia di sostegno per alleggerire il peso del circuito paziente. Dotato di linea per campionamento CO2. Confezione singola, sterile, monouso.	1	100	300	€ 35,00	€ 3.500,00	€ 10.500,00		
	D	Tubo per ossigeno a basso flusso multipaziente. Deve garantire erogazione di ossigeno al paziente durante il trasporto intraospedaliero o in sala risveglio. Deve garantire un erogazione di un flusso fino a 15 l/min. La durata deve essere di 24 ore. Confezione singola sterile, latex free, monouso.	1	100	300	€ 6,00	€ 600,00	€ 1.800,00		
SISTEMI RISCALDAMENTO PAZIENTI										
122		Copertine monopaziente per riscaldamento convettivo ad aria forzata disponibili per il paziente adulto per utilizzo sia in sala operatoria che in risveglio/terapia intensiva. Devono essere realizzate in materiale flessibile e morbido; quelle chirurgiche devono essere dotate di uno speciale adesivo di fissaggio che consenta un preciso posizionamento alla cute del paziente. Il materiale della copertina deve essere tipo polietilene di tipo tessuto non tessuto, morbido e anallergico, confortevole per il paziente. Le coperte devono essere disponibili in diversi modelli e diverse forme utili sia per coprire il corpo in toto, sia per permetterne l'uso nei diversi interventi chirurgici interessanti le varie parti del corpo. Disponibile anche la tipologia underbody. Confezione singola, latex free, monopaziente, radiotrasparenti e realizzate con materiale idrorepellente e antistrappo. <i>La ditta aggiudicataria dovrà fornire su richiesta un sistema di riscaldamento ogni 150 copertine (e comunque non meno di 14 unità alla prima fornitura, con eventuale sostituzione nel corso della fornitura in caso di rottura e/o malfunzionamento).</i>	1	5000	15000	€ 8,00	€ 40.000,00	€ 120.000,00		CV62
SISTEMI DI POSIZIONAMENTO per sala operatoria										
123		Materassino poliuro per il posizionamento del paziente sul tavolo operatorio a depressione, tripartito, in vinile gommato, costituito da microsferi di polistirene espanso dotato di valvola unidirezionale di sicurezza.								
124	A	Casco riutilizzabile , da usare per la posizione prona, adattabile al cuscino facciale con accesso al tubo endotracheale da entrambi i lati, provvisto di specchio e regolabile in altezza							€ 21.000,00	CV63
	B	Cuscino facciale monouso per il posizionamento prono in poliuretano. Il cuscino può adattarsi alle differenti conformazioni del volto. anatomicamente disegnato per evitare pressioni su aree critiche (occhi e mento).	1	80	240	€ 50,00	€ 4.000,00	€ 12.000,00		
125		Copertura monouso per testiera neurochirurgica a ferro di cavallo composto da due supporti fresati a doppia densità in poliuretano e memory foam superficiale e con da 3 sistemi di fissaggio in velcro su entrambi i supporti	1	5	15	€ 35,00	€ 175,00	€ 525,00		CV63
126		Per il posizionamento del paziente: cuscini monouso di varie forme in poliuretano con differenti densità e differenti conformazioni. Forme: a cuneo (5x40x40 cm), rettangolare (5x15x35 cm), quadrato (5x40x40 cm).	1	300	900	€ 15,00	€ 4.500,00	€ 13.500,00		CV63
127		Rullo monouso a fondo piatto in poliuretano doppia densità con strato di memory foam superficiale per garantire comfort al paziente. Misure Circa: 10x 15 x40 cm	1	400	1200	€ 30,00	€ 12.000,00	€ 36.000,00		CV63
128		Poggiatesta in poliuretano doppia densità a forma quadrata. Base di densità maggiore e superficie composto da cubetti pre-tagliati in memory foam per adattarsi alle varie conformazioni del volto. Misure circa: 15x30x30 cm	1	300	900	€ 35,00	€ 10.500,00	€ 31.500,00		CV63
129		Sistema per il posizionamento monouso in trendelenburg completo di materassino antidecubito e antiscivolo in memory foam con velcri posizionati all'interno lungo la lunghezza e cinghie per ancoramento al letto operatorio. Fascia di bloccaggio contenitiva per evitare lo scivolamento del paziente.	1	200	600	€ 120,00	€ 24.000,00	€ 72.000,00		CV63
							€ 1.721.821,00	€ 5.165.463,00		

CV1		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di trasparenza e plasticità	20	Q
Caratteristiche dell'estremità distale: saranno valutati le caratteristiche dei bordi in termini di atraumaticità e conformazione	20	Q
Estremità prossimale con blocca morso e codice colore Il punteggio sarà attribuito in presenza di tutti e due gli attributi (blocca e morso e codice colore)	15	SI/NO
Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	15	Q
	70	
CV2		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale della maschera in termini di plasticità	15	Q
Caratteristiche e proprietà della cuffia tali da garantire l'efficienza di ritenzione e l'atraumaticità	15	Q
Caratteristiche dei bordi in termini di atraumaticità e conformazione	10	Q
Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
Possibilità del dispositivo di connessione con fonte d'ossigeno	5	SI/NO
Presenza di serigrafia per controllo della profondità sul tubo	5	SI/NO
Soluzioni che garantiscano il riconoscimento del prodotto, dei calibri e delle misure	5	Q
	70	
CV3		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale della maschera in termini di plasticità	15	Q
Caratteristiche dei bordi in termini di atraumaticità e conformazione	10	Q
Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
Possibilità del dispositivo di connessione con fonte d'ossigeno	10	SI/NO
Presenza di serigrafia per controllo della profondità sul tubo	10	SI/NO
Soluzioni che garantiscano il riconoscimento del prodotto, dei calibri e delle misure	10	Q
	70	
CV4		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità	15	Q
Caratteristiche dei bordi in termini di atraumaticità e conformazione	15	Q
Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
Presenza e caratteristiche di indicatori numerici per controllo della profondità a livello delle corde vocali per tubi orotracheali e nasotracheali	10	Q
Cuffia conica per ridurre il passaggio delle secrezioni	15	Q
	70	
CV5		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di resistenza e malleabilità	20	Q
Caratteristiche dei bordi in termini di atraumaticità e conformazione	20	Q
Maneggevolezza, ergonomicità in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	20	Q
Soluzioni che garantiscano il riconoscimento del prodotto, dei calibri e delle misure e la facile identificazione delle due cuffie tramite codice colore	10	Q
	70	

CV6		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità	15	Q
Caratteristiche dei bordi in termini di atraumaticità e conformazione	10	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
Differenziazione cromatica tra cuffia tracheale e bronchiale	5	SI/NO
Caratteristiche del Mandrino in termini di materiale, ergonomia e atraumaticità	10	Q
Estremità prossimale: presenza di connettori standard	5	SI/NO
Cuffia in poliuretano	5	SI/NO
Presenza di marcature radiopache	5	SI/NO
	70	
CV7		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità	20	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	20	Q
Caratteristiche dei bordi in termini di atraumaticità e conformazione	15	Q
Qualità in termini di facilità di passaggio del broncoscopio attraverso il raccordo	15	Q
	70	
CV8		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità	15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	Q
Caratteristiche dei bordi in termini di atraumaticità e conformazione	10	Q
Caratteristiche dell'introduttore in termini di atraumaticità al tatto e scorrevolezza	10	Q
Presenza di linea radiopaca per la verifica radiologica	10	SI/NO
Facilità di raccordo tra cannula e controcanula	15	Q
	70	
CV9		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Presenza di sistema di controllo che assicuri valori pressori della cuffia tra 20-30 cmH2O	20	SI/NO
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso. Dimensioni contenute	30	Q
Soluzioni che consentono la Verifica visiva della pressione della cuffia	20	SI/NO
	70	
CV10		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale utilizzato per garantire l'atraumaticità nell'utilizzo	15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	25	Q
Caratteristiche del sistema di dilatazione della breccia cutaneo-tracheale per garantire la tracheotomia sicura e meno traumatica	30	Q
	70	
CV11		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale utilizzato per garantire l'atraumaticità nell'utilizzo	15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	25	Q
Caratteristiche del sistema di puntura della membrana cricotiroidea per garantire la cricotirotonomia sicura e meno traumatica	30	Q

		70	
CV12			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità e atramauticità		15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso		25	Q
Soluzioni del dispositivo che garantiscano l'impostazione dei valori di pressione di ossigeno in termini di precisione		30	Q
		70	
CV13			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità		15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso		25	Q
Caratteristiche dei bordi in termini di atraumaticità e conformazione		10	Q
Presenza di Via accessoria per la ventilazione s		5	SI/NO
Presenza di centrimetratura esterna		5	SI/NO
Possibilità del dispositivo di sostituire tubi doppio lume		10	SI/NO
		70	
CV14			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di malleabilità		25	Q
Caratteristiche del mandrino in termine di autramaticità al tatto e scorrevolezza		25	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso		20	Q
		70	
CV15			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità del materiale in termini di malleabilità, flessibilità e affidabilità		20	Q
Massima capacità di flessione e retroflessione della punta distale orientabile		25	Q
Maneggevolezza, ergonomia e facilità d'uso		25	Q
		70	
CV16			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di Malleabilità		20	Q
Caratteristiche del mandrino in termine di autramaticità al tatto e scorrevolezza		15	Q
Maneggevolezza del filo guida		15	Q
Caratteristiche e proprietà del sistema di fissaggio		10	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso		10	Q
		70	
CV17			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità del materiale in termini di peso, plasticità e tenuta		20	Q
Caratteristiche del dispositivo rispetto alla gestione della condensa		15	Q
Proprietà antingocciamento e antischiumamento del materiale relative agli apparati tubolari		20	
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso		15	Q
		70	
CV18			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità del materiale in termini di plasticità e trasparenza e		10	Q
Caratteristiche del materiale in termini di morbidezza e confort della superficie a contatto con il viso		20	Q
Caratteristica del dispositivo in termini di stabilità e affidabilità durante l'utilizzo		10	Q

Caratteristica del dispositivo in termini di (minor) peso	10	Q
Caratteristica del dispositivo in termini di sistemi di ancoraggio	20	Q
	70	
CV19		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità del materiale in termini di plasticità e trasparenza e	10	Q
Caratteristiche del materiale in termini di morbidezza e confort della superficie a contatto con il viso	15	Q
Caratteristica del dispositivo in termini di stabilità e affidabilità durante l'utilizzo	10	Q
Caratteristica del dispositivo in termini di (minor) peso	10	Q
Caratteristica del dispositivo in termini di sistemi di ancoraggio	10	Q
Doppio ingresso per riduzione rebreathing CO2	10	Q
Valvola PEEP amagnetica con filtro integrato	5	SI/NO
	70	
CV20		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità del materiale in termini di plasticità e trasparenza e	10	Q
Caratteristiche del materiale in termini di morbidezza e confort della superficie a contatto con il viso (minor superficie di contatto)	15	Q
Caratteristica del dispositivo in termini di stabilità e affidabilità durante l'utilizzo	10	Q
Caratteristica del dispositivo in termini di (minor) peso	5	Q
Caratteristica del dispositivo in termini di sistemi di ancoraggio	10	Q
Presenza di presagomatura SNG	20	SI/NO
	70	
CV21		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità del materiale in termini di plasticità e trasparenza e	15	Q
Caratteristiche del materiale in termini di morbidezza e confort della superficie a contatto con il viso	25	Q
Caratteristica del dispositivo in termini di stabilità e affidabilità durante l'utilizzo	15	Q
Caratteristica del dispositivo in termini di (minor) peso	15	Q
	70	
CV22		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità e morbidezza	20	Q
Caratteristica del dispositivo in termini di stabilità durante l'utilizzo	20	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni	20	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	Q
	70	
CV23		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità del materiale in termini di peso e plasticità	15	Q
Caratteristica del dispositivo rispetto all'"antingnocchiamento"	15	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni	10	Q
Praticità, efficienza e regolazione della valvola APL	15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV24		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità del materiale in termini di peso e plasticità	25	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni	10	Q
Caratteristiche del funzionamento della valvola di sicurezza	20	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV25		

Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del dispositivo medico in termini di peso, ingombro e plasticità del materiale	15	Q
Efficienza di autoumidificazione valutabile mediante documentazione scientifica e/o certificazione di enti terzi	10	Q
Resistenza del filtro a vari flussi valutabile mediante documentazione scientifica/certificazione di enti terzi	10	Q
Spazio morto (volume comprimibile) comprese le connessioni	10	Q
Presenza di accesso per aspirazione secrezione	10	SI/NO
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni	5	Q
	70	
CV26		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del dispositivo medico in termini di peso, ingombro e plasticità del materiale	15	Q
Caratteristiche filtranti: tipologia e superficie filtrante	5	Q
Efficienza di filtrazione batterico-virale valutabile mediante certificazioni e documentazione rilasciate da enti terzi	15	Q
Resistenza del filtro a vari flussi valutabile mediante documentazione scientifica/certificazione di enti terzi	10	Q
Spazio morto (volume comprimibile) comprese le connessioni	10	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni	5	Q
	70	
CV27		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
caratteristiche chimico fisiche della calce sodata (forma del granulato, preferibilmente sferico, diametro minimo delle sfere, grado di durezza, minimo contenuto in polvere)	25	Q
massima capacità di assorbimento di CO2 (>75 L/Kg)	20	Q
Minima resistenza al flusso	10	Q
eventuale presenza di sostanze, preferibilmente diverse dal Cloruro di Calcio, che hanno la funzione di limitare la deumidificazione del materiale assorbente	10	Q
Peso della calce sodata contenuta nel recipiente, se >1kg	5	Q
	70	
CV28		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del dispositivo medico in termini di perfetta adattabilità e facilità di montaggio e smontaggio dall'apparecchio	20	Q
Efficienza di filtrazione batterico-virale valutabile mediante certificazioni e documentazione rilasciate da enti terzi	20	Q
Resistenza del filtro a vari flussi valutabile mediante documentazione scientifica/certificazione di enti terzi	10	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	Q
Caratteristiche tecniche e qualità dei materiali per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni	10	Q
	70	
CV29		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di trasparenza e plasticità	20	Q
Caratteristiche dell'estremità distale: saranno valutati le caratteristiche dei bordi in termini di atraumaticità e conformazione	20	Q
Raccordo con sistema di aspirazione, facilità di connessione e disconnessione con i raccordi e tenuta degli stessi	15	Q

Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	Q
Soluzioni che garantiscano il riconoscimento del prodotto, dei calibri e delle misure	5	Q
	70	
CV30		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche dell'Ago in termini di atraumaticità, resistenza al piegamento e scorrevolezza	20	Q
Caratteristiche del Mandrino in termini di qualità del materiale, ergonomia e facilità di estrazione	15	Q
Caratteristiche del catetere in termini di flessibilità, atraumaticità e resistenza allo schiacciamento	15	Q
Tenuta del connettore sul catetere	10	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	Q
	70	
CV31		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche dell'Ago in termini di atraumaticità, resistenza al piegamento e scorrevolezza	20	Q
Ago in acciaio unipolare	15	SI/NO
Tacche di profondità	10	SI/NO
Ecogenicità	10	SI/NO
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV32		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale per ridurre il rischio irritazioni cutanee	20	Q
Caratteristiche che garantiscono il blocco del catetere	15	Q
Caratteristiche che garantiscono il fissaggio del dispositivo alla cute	20	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV33		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
capacità di rimozione con unico dispositivo di bilirubina, mioglobina, farmaci NAO	15	Q
assorbimento su sangue intero	15	Q
possibilità di utilizzo di eparina e citrato per scoagulazione	10	SI/NO
durata di utilizzo superiore le 20 ore per singolo utilizzo	10	SI/NO
compatibilità con apparecchiature: CRRT, CCHDF, DIALISI, ECMO, CUORE/POLMONE	10	SI/NO
Letteratura e pubblicazioni a supporto	10	Q
	70	
CV34		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di morbidezza della superficie di contatto con il viso	10	Q
Caratteristiche del dispositivo tali da garantire il confort durante l'utilizzo	10	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire il facile accesso al viso del paziente	10	Q
Caratteristica del dispositivo in termini di stabilità durante l'utilizzo	10	Q
Caratteristiche e proprietà del sistema di fissaggio	10	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni	10	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	Q
	70	
CV35		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione

Facilità e sicurezza di impianto, maneggevolezza, scorrevolezza del catetere e penetrazione dell'ago	20	Q
Caratteristiche del materiale del catetere in termini di struttura, capacità antikinking, atraumaticità e indeformabilità della punta, dimensione delle alette di fissaggio, ergonomia del cono	20	Q
Facilità di stabilizzazione del catetere e buon mantenimento in situ	15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV36		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Facilità e sicurezza di impianto, maneggevolezza, scorrevolezza del catetere e penetrazione dell'ago	15	Q
Caratteristiche del materiale del catetere in termini di struttura, capacità antikinking, atraumaticità e indeformabilità della punta, dimensione delle alette di fissaggio, ergonomia del cono	15	Q
numero e qualità degli studi presentati relativi al prodotto offerto a riprova della capacità antisettica	10	
Facilità di stabilizzazione del catetere e buon mantenimento in situ	15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV37		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Ecogenicità dell'ago e validità della guida	25	Q
Caratteristiche del materiale	25	Q
Valutazione della operatività del sistema	15	Q
Elementi aggiuntivi	5	Q
	70	
CV38		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Qualità/caratteristiche del materiale del catetere (capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta) e del sistema di microintroduzione e procedurale (completezza e qualità dei materiali di supporto alla procedura contenuti nel kit)	20	Q
Qualità del sistema di fissaggio	15	Q
Qualità delle apparecchiature proposte in comodato d'uso gratuito, in termini di semplicità di utilizzo, standardizzazione della procedura, sicurezza, mantenimento della sterilità durante l'utilizzo e materiale tecnico/scientifico di supporto. E' preferibile un sistema unico, portatile, che integri tecnologia ad ultrasuoni (ecografo) e tecnologia per la Tip Location.	20	Q
Possibilità di fornire sistema di Tip navigation	5	SI/NO
Assistenza e piano formazione sull'uso dell'apparecchiatura fornita e della tecnica di impianto	10	Q
	70	
CV39		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Ecogenicità dell'ago e validità della guida	20	Q
Caratteristiche del materiale	25	Q
Valutazione della operatività del sistema	15	Q
Numero e rilevanza dei lavori clinici a supporto della efficacia antibatterica (riferiti al prodotto offerto)	10	Q
	70	
CV40		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Ecogenicità dell'ago e validità della guida	10	Q
Caratteristiche tecnico funzionali in termini di durata e resistenza della camera impiantabile	25	Q
Semplicità e stabilità della connessione tra catetere e camera	20	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'impianto	15	Q

		70	
CV41			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità del materiale		25	Q
Manegevolezza		20	Q
Resistenza sul sito di posizionamento e tempi di durata		20	Q
Confezionamento		5	Q
		70	
CV42			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di resistenza		20	Q
Qualità della trasmissione del segnale e semplicità di utilizzo		25	Q
Relativamente al dispositivo offerto in comodato d'uso gratuito: ergonomia e qualità e semplicità di lettura dei dati rilevati		25	Q
		70	
CV43			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità del materiale in termini di trasparenza ed elasticità		25	Q
Manegevolezza e predisposizione all'inserimento della sonda atte a garantire la sterilità		20	
Resistenza dei sistemi di fissaggio (elastici / adesivi)		20	Q
Qualità e quantità di gel sterile		5	Q
		70	
CV44			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del dispositivo di lavaggio continuo a flash per ottimale test dell'onda quadra		5	Q
Trasduttore preassemblato in una unica confezione		5	Q
Caratteristiche di ergonomia del sistema di prelievo di almeno 12 cc e presenza di 2 punti di prelievo ematico		15	Q
Caratteristiche del sistema di retrocalibrazione		10	Q
Facilità di utilizzo		10	Q
Presenza di blocco di sicurezza nella siringa del sistema chiuso per impedirne l'accidentale riapertura		10	SI/NO
Sistema chiuso con 2 Punti di prelievo con valvole antireflusso per prelievo di sangue senza ago nè cannula		15	Q
		70	
CV45			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di resistenza alla pressione (bar) a cui possono essere sottoposte e alla possibilità di essere utilizzate per soluzioni con problemi di compatibilità in PVC		20	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni		20	Q
Soluzioni che garantiscono l'Identificazione delle vie		15	Q
Manegevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso		15	Q
		70	
CV46			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche dell'Ago in termini di atraumaticità, resistenza al piegamento, penetranza e scorrevolezza, presenza di ecogenicità		15	Q
Caratteristiche del dilatatore in termini di atraumaticità, penetrabilità ed indeformabilità		15	Q
Caratteristiche del materiale del catetere in termini di struttura, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta		15	Q
Caratteristiche del filo guida in termini di materiale, scorrevolezza e morbidezza della punta		15	Q
Manegevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso		10	Q

		70	
CV47			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità dei materiali		10	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni		20	Q
Caratteristiche del tubo di raccordo rispetto all'antingocchiamo		15	Q
Relativamente al dispositivo offerto in comodato d'uso gratuito: ergonomia e qualità e semplicità di lettura dei dati rilevati		25	Q
		70	
CV48			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche dell'Ago in termini di atraumaticità, resistenza al piegamento, penetranza e scorrevolezza, ecogenicità		20	Q
Caratteristiche del materiale del drenaggio in termini di struttura e atraumaticità		20	Q
Caratteristiche e soluzioni che evitano l'angolazione del drenaggio		15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso		15	Q
		70	
CV49			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità		15	Q
Caratteristiche del catetere in termini di presenza di canali dedicati		15	Q
Qualità della rilevazione dell'attività elettrica diaframmatica		20	Q
Accuratezza e sensibilità della rilevazione del segnale e semplicità di utilizzo		20	Q
		70	
CV50			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità		20	Q
Caratteristiche del materiale del catetere in termini di scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta		15	Q
Caratteristiche che evitano l'angolazione del sondino e che garantiscono la pervietà del lume		15	Q
Facilità di assemblaggio e qualità dei materiali dei sistemi di fissaggio		10	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso		10	Q
		70	
CV51			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità dei materiali in termini di resistenza alla pressione (bar) a cui possono essere sottoposti tutti i componenti		20	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni		20	Q
Relativamente al dispositivo offerto in comodato d'uso gratuito: ergonomia e qualità e semplicità di lettura dei dati di erogazione farmaci		15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso		15	Q
		70	
CV52			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità		20	Q
Caratteristiche del catetere in termini di flessibilità, atraumaticità e resistenza allo schiacciamento		15	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni		15	Q
Clamp		5	Si/NO
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso		15	Q
		70	
CV53			
Criteri		Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione

Caratteristiche e qualità del materiale in termini di plasticità	15	Q
Caratteristiche del catetere in termini di flessibilità, atraumaticità e resistenza allo schiacciamento	15	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni	10	Q
Soluzioni del dispositivo che consentono la misurazione della temperatura corporea	15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV54		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità	15	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni	15	Q
Punto di prelievo per urino-coltura	5	Si/NO
Possibilità di interrompere momentaneamente il deflusso dell'urina	10	Q
Rigidità del tubo della sacca	10	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV55		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità ed atraumaticità	15	Q
Caratteristiche del dispositivo di ancoraggio	15	Q
Caratteristiche della tasca digitale e della valvola antireflusso	10	Q
Caratteristiche della Sacca di raccolta a circuito chiuso	5	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la tenuta e sicurezza delle connessioni	10	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV56		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di plasticità ed atraumaticità	20	Q
Soluzioni del dispositivo che consentono la misurazione della temperatura corporea	20	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la corretta trasmissione dei dati rilevati	15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV57		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità dei materiali offerti	15	Q
Caratteristiche del catetere in termini di presenza di canali dedicati	15	Q
Qualità della rilevazione della pressione esofagea/gastrica	20	Q
Accuratezza e sensibilità della rilevazione del segnale e semplicità di utilizzo	20	Q
	70	
CV58		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche in termini di ergonomia e maneggevolezza dell'impugnatura	20	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la connessione manico-lama sicura	15	Q
Caratteristiche della lama in termini di conformazione e indeformabilità	20	Q
Maneggevolezza in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV59		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Rispondenza alle specifiche tecniche descritte, completezza dei parametri monitorati	15	Q

Disponibilità di Sensori di dimensioni/invasività diversa (non invasivo/invasivo)	15	Q
Numero e rilevanza dei lavori clinici a supporto (riferiti al prodotto offerto)	15	Q
Caratteristiche del dispositivo che garantiscono l'accuratezza del dato rilevato (es O2, CO2, ecc.)	10	Q
Maneggevolezza in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV60		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di biocompatibilità, trasparenza e flessibilità	20	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la misurazione della Sicurezza (allarme bolle aria, filtro bolle aria, allarme temperatura massima)	15	Q
Caratteristiche del dispositivo che consente il mantenimento e la distribuzione omogenea della temperatura impostata	10	Q
Caratteristica dei liquidi in termini di adeguatezza della velocità di infusione	10	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV61		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche del materiale in termini di biocompatibilità, trasparenza e flessibilità	15	Q
Proprietà antingocciamento e antischiacciamento del materiale relativo agli apparati tubolari	15	Q
Caratteristiche del dispositivo che consente il mantenimento e la distribuzione omogenea della temperatura impostata	15	Q
Caratteristiche tecnico/funzionali del dispositivo in comodato d'uso gratuito, semplicità d'uso e qualità del sistema di sanificazione ad ogni utilizzo.	15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	10	Q
	70	
CV62		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità del materiale in termini di biocompatibilità, resistenza e grado di confort per il paziente	20	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la sicurezza e la semplicità e la praticità di posizionamento e qualità dei sistemi di fissaggio	20	Q
Caratteristiche del dispositivo che consentono il mantenimento e la distribuzione omogenea della temperatura impostata	15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	
CV63		
Criteri	Punteggio max attribuibile	Modalità attribuzione
Caratteristiche e qualità del materiale in termini di biocompatibilità, resistenza e grado di confort per il paziente	20	Q
Caratteristiche del dispositivo per garantire la sicurezza e la semplicità e la praticità di posizionamento e qualità dei sistemi di fissaggio	20	Q
Caratteristiche del dispositivo che garantiscano la riduzione del rischio di lesioni da pressione dovute al posizionamento	15	Q
Maneggevolezza, ergonomia in funzione dell'utilizzazione e facilità d'uso	15	Q
	70	

ALLEGATO 9

OFFERTA ECONOMICA DETTAGLIATA

DICHIARAZIONE D'OFFERTA ECONOMICA

Il sottoscritto _____, nato a _____ il _____, domiciliato per la carica presso la sede societaria ove appresso, nella sua qualità di _____ e legale rappresentante della _____, con sede in _____, Via _____, capitale sociale Euro _____ (_____), iscritta al Registro delle Imprese di ___ al n. ___, codice fiscale n. _____, partita IVA n. _____, codice Ditta INAIL n. _____, Posizioni Assicurative Territoriali – P.A.T. n. _____ e Matricola aziendale INPS n. _____ (in R.T.I. o Consorzio costituito/costituendo con le Imprese _____) di seguito denominata “**Impresa**”,

si impegna

- ad adempiere alle obbligazioni previste in tutti documenti di gara relativi alla procedura aperta, suddivisa in 12 (dodici) lotti per la fornitura di DM PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE occorrente alle strutture degli I.F.O. per il periodo di 36 MESI nel rispetto di modalità, termini, condizioni e requisiti minimi ivi previsti. L’Impresa, inoltre, ai sensi e per gli effetti degli artt. 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000, sotto la propria responsabilità

OFFRE

LOTTO N. : ____ (indicare numero lotto) – _____ (indicare descrizione lotto)

Descrizione	Quantitativo Q	Nome Commerciale Prodotto	Codice Prodotto	Ragione Sociale Fabbricante	Confezionamento	Numero di Repertorio e Cnd	PREZZO UNITARIO OFFERTO (Pu) (IVA esclusa, massimo 2 cifre decimali) €	PREZZO UNITARIO OFFERTO IN LETTERE (IVA esclusa, massimo 2 cifre decimali) €	PREZZO TOTALE (IVA esclusa, massimo 2 cifre decimali) Q x Pu €
IMPORTO COMPLESSIVO OFFERTO PER IL LOTTO (in cifre)									€
IMPORTO COMPLESSIVO OFFERTO PER IL LOTTO (in lettere)									€
RIBASSO COMPLESSIVO OFFERTO PER IL LOTTO									%
RIBASSO COMPLESSIVO OFFERTO PER IL LOTTO									€
PERCENTUALE DI ALIQUOTA IVA DA APPLICARE									%

L'Impresa dichiara:

- a) che, ai sensi dell'art. 108 comma 9 D. Lgs n. 36/2023, l'incidenza del costo relativo alla sicurezza nel suindicato importo offerto è pari a € _____ (in cifre ed in lettere) e che i costi della manodopera sono pari a € _____ - _____ (in cifre e in lettere);
- b) che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al 240° giorno successivo al termine ultimo per la presentazione della stessa;
- c) che la presente offerta non vincolerà in alcun modo la Stazione Appaltante e/o il Committente;
- d) di aver preso visione ed incondizionata accettazione delle clausole e condizioni riportate nella documentazione di gara e, comunque, di aver preso cognizione di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del contratto e di averne tenuto conto della determinazione degli importi offerti;
- e) che i corrispettivi risultanti dall'applicazione degli importi offerti sono onnicomprensivi di quanto previsto nella documentazione di gara e sono remunerativi;
- f) che, in particolare, nei corrispettivi degli importi offerti sono, altresì, compresi ogni onere, spesa e remunerazione per ogni adempimento contrattuale, esclusa l'IVA;
- g) di non eccepire, durante l'esecuzione del contratto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi non valutati o non considerati, salvo che tali elementi si configurino

come cause di forza maggiore contemplate dal codice civile e non escluse da altre norme di legge e/o dalla documentazione di gara;

- h) in caso di aggiudicazione dell'appalto, di mantenere bloccata la presente offerta, per tutta la durata del Contratto.

_____, lì _____

Firma _____

Il Documento deve essere firmato digitalmente

N.B.: Allegare copia fotostatica non autenticata di un documento di identità del sottoscrittore in corso di validità.

PROCEDURA APERTA

PROCEDURA APERTA, SUDDIVISA IN N. 129 LOTTI, PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DM PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE OCCORRENTE ALLE STRUTTURE DEGLI IFO PER IL PERIODO DI TRE ANNI

ALLEGATO 10

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

Spazio per l’apposizione del
Contrassegno telematico

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:

Cognome _____

Nome _____

Nato a _____ Prov. _____ Il _____

Residente in _____ Prov.: _____ CAP _____

Via/Piazza _____ N. _____

IN QUALITÀ DI

Persona fisica

Procuratore speciale

Legale rappresentante della Persona giuridica

DICHIARA

che, ad integrazione del documento “_____”, 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
_____.

di essere a conoscenza che gli IFO potranno 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 sulla Piattaforma informatica,